

XXIII Seminario Nazionale
**LA VALUTAZIONE DELL'USO E DELLA SICUREZZA
DEI FARMACI: ESPERIENZE IN ITALIA**

9 dicembre 2014

organizzato da
ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

ID: 025D14

Origine della manifestazione. Il Seminario (giunto alla sua 23^a edizione) trae origine dall'attività di Farmacoepidemiologia svolta all'interno dell'Istituto mirata alla valutazione del profilo beneficio/rischio dei trattamenti farmacologici.

Scopo e obiettivi. Lo scopo è quello di offrire ai partecipanti un momento di riflessione sul corretto uso dei farmaci con l'obiettivo di promuovere un uso sempre più razionale dei farmaci nella popolazione.

Metodo di lavoro. Relazioni e discussione.

- 8.30 Registrazione dei partecipanti
- 9.00 Saluto di benvenuto
W. Ricciardi, Commissario ISS
- 9.15 Presentazione del Seminario
G. Traversa
- 9.30 Il Servizio Sanitario Nazionale: un'altra "anomalia italiana"?
F. Taroni

I SESSIONE

- 10.00 L'uso e l'appropriatezza dei farmaci
Coordina: R. Raschetti
- 10.15 Uso appropriato degli inibitori di pompa protonica nella prevenzione del danno gastrointestinale indotto da FANS e aspirina a basso dosaggio
S. Montagnani
- 10.30 Il fenomeno dello switch tra farmaci equivalenti nelle terapie cardiovascolari croniche: l'impatto della legge Balduzzi e i fattori determinanti
E. Poluzzi
- 10.45 *Intervallo*
- 11.15 Uso di analgesici in *nursing home*: studio osservazionale descrittivo
A. Malara
- 11.30 Farmacoutilizzazione e determinanti d'uso di nuovi e vecchi anticoagulanti orali in regione Lombardia
C. Pavoni
- 11.45 Consumo di farmaci in gravidanza. uno studio cross-sectional nella Regione Lazio
M. Ventura
- 12.00 Uso della cannabis a scopo terapeutico: l'esperienza della Toscana
F. Firenzuoli

II SESSIONE

- 12.20 La valutazione della sicurezza dei farmaci
Coordina: F. Trotta (da confermare)
- 12.35 Aggiornamento sulla valutazione della sicurezza dei vaccini
C. Santuccio (da confermare)
- 12.50 Sicurezza dei prodotti a base di riso rosso fermentato
G. Mazzanti

- 13.05 Uso di farmaci per l'asma nella popolazione pediatrica e rischio di danno epatico: studio caso-controllo su registri sanitari
C. Ferrajolo
- 13.20 *Intervallo e visione poster*
- 14.30 Studio caso-controllo sul danno epatico grave indotto da farmaci
R. Leone
- 14.45 Revisione sistematica delle evidenze di sicurezza di bevacizumab e ranibizumab per uso intravitreale
A. Campomori
- 15.00 Confronto tra segnalazione attiva e passiva di reazioni avverse da farmaci: dati provenienti da uno studio prospettico siciliano sui farmaci antidiabetici
V. Pizzimenti

III SESSIONE

- 15.20 Terapie cellulari tra farmaci e trapianti
Coordinamento della sessione e introduzione alla normativa: C. De Giuli
- 15.40 Intervengono: **P. Bianco e A. Nanni Costa**
- 16.20 Discussione
- 17.00 Chiusura della giornata

RELATORI E COORDINATORI

Paolo Bianco – Dipartimento Medicina Molecolare,
Università Sapienza, Roma

Claudio De Giuli – Ministero della Salute, Roma

Carmen Ferrajolo – Centro Regionale Farmacovigilanza
e Farmacoepidemiologia, II Università di Napoli

Fabio Firenzuoli – Centro di Medicina Integrativa,
Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi, Firenze

Roberto Leone – Dipartimento Medicina, Sezione
Farmacologia, Università di Verona

Alba Malara – Coordinamento Scientifico Associazione
Nazionale Strutture Terza Età Calabria, Lamezia
Terme (CZ)

Annalisa Campomori – SC Farmacia, Azienda
Provinciale per i Servizi Sanitari, Ospedale di Trento

Gabriela Mazzanti – Dipartimento di Fisiologia Umana e
Farmacologia, Università "La Sapienza", Roma

Sabrina Montagnani – Dipartimento Farmacologia,
Università di Pisa

Alessandro Nanni Costa – Centro Nazionale Trapianti,
ISS, Roma

Chiara Pavoni – Centro di Farmacovigilanza, Regione
Lombardia, Milano

Valeria Pizzimenti – Azienda Ospedaliera Universitaria
"Gaetano Martino", Messina

Elisabetta Poluzzi – Dipartimento di Scienze Mediche e
Chirurgiche, Università di Bologna

Roberto Raschetti – Centro Nazionale di Epidemiologia,
Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Carmela Santuccio – Agenzia Italiana del Farmaco,
Roma

Francesco Taroni – Dipartimento di Scienze Mediche e
Chirurgiche, Università di Bologna

Giuseppe Traversa – Centro Nazionale di Epidemiologia,
Sorveglianza e Promozione della Salute, ISS, Roma

Francesco Trotta – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

Martina Ventura – Dipartimento di Epidemiologia del
Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, Roma

Responsabile Scientifico

Giuseppe Traversa
tel. 06 49904253 – giuseppe.traversa@iss.it

Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS, Francesca MENNITI-IPPOLITO
tel 06 49904254-49904252
roberto.dacas@iss.it - francesca.menniti@iss.it

Segreteria Organizzativa

Paola RUGGERI, Enrica TAVELLA
tel. 06 49904250-4244 / fax 06 49904248
paola.ruggeri@iss.it - enrica.tavella@iss.it

Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza
e Promozione della Salute, ISS
Via Gianio della Bella, 34 – 00162 ROMA

INFORMAZIONI GENERALI

Sede. Aula Pocchiarini, ISS

Destinatari e numero massimo partecipanti. Medici,
farmacisti, epidemiologi, farmacologi, ricercatori. Saranno
ammessi un massimo di 200 partecipanti.

Iscrizione. La partecipazione è libera e gratuita. La
domanda può essere richiesta allo 06 49904250 oppure
scaricata in cartaceo dal sito www.iss.it; compilata e
firmata va trasmessa al fax 06 49904248 entro il 5
dicembre 2014.

Le domande di partecipazione saranno accettate fino al
raggiungimento della capienza massima dell'Aula.

Viaggio e soggiorno. Le spese di viaggio e soggiorno
sono a carico dei partecipanti.

Attestato di partecipazione. Al termine del Convegno
verrà rilasciato un attestato di partecipazione.

Crediti ECM non previsti

Per ogni informazione attinente al Seminario si prega di
contattare la Segreteria Tecnica.



XXIII Seminario Nazionale

LA VALUTAZIONE DELL'USO DELLA SICUREZZA DEI FARMACI: ESPERIENZE IN ITALIA

9 dicembre 2014

Istituto Superiore di Sanità