



PROVIDER ECM N. 2224

XXXII Seminario Nazionale

La valutazione dell'uso e della sicurezza dei farmaci: esperienze in Italia

12 dicembre 2023

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ
Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF)
Reparto Farmacoepidemiologia e Farmacosorveglianza

ID: 005D23-I

Rilevanza

Il Seminario (giunto alla sua 32a 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 uno spazio di riflessione su aspetti metodologici degli studi di farmacoepidemiologia e di condivisione delle conoscenze su temi rilevanti di uso e di sicurezza dei farmaci nella popolazione.

Metodo di lavoro

Relazioni e discussione.

PROGRAMMA

- 8.45 Registrazione dei partecipanti
- 9.20 Saluti di benvenuto
Rocco Bellantone, Commissario Straordinario dell'Istituto Superiore di Sanità
Patrizia Popoli, Direttore del Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci dell'Istituto Superiore di Sanità
- 9.30 Presentazione del Convegno
F. Menniti Ippolito
- 9.40 *Accesso ai farmaci e sostenibilità della spesa: un equilibrio (im)possibile?*
G. Traversa





PROVIDER ECM N. 2224

- 10.00 **I SESSIONE – L’USO E L’APPROPRIATEZZA DEI FARMACI**
Moderatori: **A. Cangini, R. Da Cas**
- 10.10 *Utilizzo di farmaci nel fine vita in una coorte di pazienti oncologici*
M. Servadio
- 10.30 *Pattern di utilizzo degli antibiotici erogati in ambito territoriale in Italia con riferimento alla classificazione AWARe dell’Organizzazione Mondiale della Sanità*
C. Gagliotti
- 10.50 *Implementazione del servizio di Medication review e deprescribing nei vari setting assistenziali: documento intersocietario*
G. Trifirò
- 11.10 *Appropriatezza prescrittiva nei pazienti con nuova diagnosi di diabete di tipo 2 in Trentino*
M. Ferri
- 11.30 Presentazione poster
Analisi di utilizzo dell’antidepressivo vortioxetina in una AUSL dell’Emilia-Romagna
(G. Lanzarini)
Uso del luspatercept nella regione Umbria **(G. Marano)**
Sicurezza di rituximab originatore o biosimilare nei pazienti in onco-ematologia: studio osservazionale di coorte multicentrico **(F. Mayer)**
Avvento dei biosimilari: andamento dei consumi e dei costi di adalimumab ed etanercept - studio delle ricadute assistenziali ed economiche **(G. Mingolla)**
- 12.00 *Albano Del Favero, il senso dell’essere medico*
G. Bucaneve
- 12.30 **II SESSIONE – LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI**
Moderatori: **N. Mores, M. Massari**
- 12.40 *Farmacovigilanza di genere nei percorsi diagnostico terapeutici e assistenziali della sclerosi multipla*
E. Sapigni
- 13.00 *Progetto FARO: analisi delle reazioni avverse a farmaco in età pediatrica*
S. Pagani
- 13.20 Pausa pranzo
- 14.10 *“Covid vaccine monitor” – un progetto di sorveglianza attiva sulla sicurezza dei vaccini Covid-19: l’esperienza della rete italiana ilmiovaccinocovid19*
N. Luxi



PROVIDER ECM N. 2224

- 14.30 *Efficacia e sicurezza real-world di venetoclax nel trattamento della leucemia mieloide acuta*
A. Ucciero
- 14.50 Presentazione poster
TheShinISS-Vax: vaccini a mRNA Covid-19 e miocardite/pericardite in soggetti con malattia reumatica in Italia (**M. Cuttillo**)
Sospette reazioni avverse a integratori alimentari contenenti derivati delle api (**I. Ippoliti**)
Progetto sorveglianza attiva TheShinISS-Vax: studio self-controlled case series per la valutazione dell'associazione tra vaccini Covid-19 e appendicite acuta (**C. Morciano**)
Profilo di sicurezza comparativo dei medicinali biosimilari oncologici rispetto agli originator: un'analisi del database europeo EudraVigilance (**V. Nikitina**)
- 15.20 **III SESSIONE – QUALI NOVITÀ A LIVELLO EUROPEO PER L'AMBITO CARDIOVASCOLARE?**
Moderatrice: **P. Popoli**
- 15.30 *Le principali novità nelle Linee guida della Società europea di cardiologia nel 2023*
A.P. Maggioni
- 16.00 *L'importanza degli stili di vita per la prevenzione delle patologie cardiovascolari*
L. Palmieri
- 16.30 *Le nuove raccomandazioni: implicazioni per le decisioni regolatorie e la pratica prescrittiva*
A.M. Marata
- 17.00 Discussione
- 17.30 Conclusioni e chiusura del convegno

RELATORI/TRICI e MODERATORI/TRICI

Giampaolo Bucaneve - Centro Regionale di Farmacovigilanza dell'Umbria, Perugia

Agnese Cangini - Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

Maria Cuttillo - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Roberto Da Cas - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Marina Ferri - Servizio Politiche del Farmaco e Assistenza Farmaceutica, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari, Provincia autonoma di Trento

Carlo Gagliotti - Dipartimento per l'innovazione nei servizi sanitari e sociali, Regione Emilia-Romagna, Bologna

Ilaria Ippoliti - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Greta Lanzarini - Servizio Farmaceutico Territoriale, Azienda Unità Sanitaria Locale Modena

Nicoletta Luxi - Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona

Aldo Pietro Maggioni - Centro Studi ANMCO, Firenze

Giuseppe Marano - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Anna Maria Marata - Commissione Regionale del Farmaco, Emilia Romagna, Bologna

Marco Massari - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Flavia Mayer - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma





PROVIDER ECM N. 2224

Francesca Menniti Ippolito - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
Giuseppina Mingolla - Azienda Sanitaria Locale Taranto
Cristina Morciano - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
Nadia Mores - Policlinico Gemelli, Univ. Cattolica Sacro Cuore, Roma
Victoria Nikitina - Unità di Farmacologia, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Alma Mater Studiorum Università di Bologna
Silvia Pagani - Medicina interna, Azienda Socio Sanitaria Territoriale della Brianza, Presidio Ospedaliero Vimercate (MB)
Luigi Palmieri - Dipartimento malattie cardiovascolari, dismetaboliche e dell'invecchiamento, ISS, Roma
Patrizia Popoli - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
Ester Sapigni - Area Farmaco e Dispositivi Medici Servizio Assistenza Territoriale Direzione Generale Cura della Persona, Salute e Welfare Regione Emilia-Romagna, Bologna
Michela Servadio - Dipartimento di Epidemiologia del Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, Roma
Giuseppe Traversa - Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
Gianluca Trifirò - Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona
Andrealluna Uccero - Farmacia Ospedaliera, AOU Maggiore della Carità, Novara

Responsabile Scientifica

FRANCESCA MENNITI IPPOLITO

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci

Istituto Superiore di Sanità

tel. 06 4990.4252

e-mail: francesca.menniti@iss.it

Segreteria Scientifica

ROBERTO DA CAS, STEFANIA SPILA ALEGIANI

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci

Istituto Superiore di Sanità

tel. 06 4990.4254/4249

e-mail: roberto.dacas@iss.it – stefania.spila@iss.it

Segreteria Organizzativa

PAOLA RUGGERI, EMANUELA SALVI

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci

Istituto Superiore di Sanità

tel. 06 4990.4250/4241

e-mail: paola.ruggeri@iss.it – emanuela.salvi@iss.it

Moderatrice Tecnica

EMANUELA SALVI

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci

Istituto Superiore di Sanità

tel. 06 4990.4241

e-mail: emanuela.salvi@iss.it





PROVIDER ECM N. 2224

INFORMAZIONI GENERALI

L'evento si terrà presso la sede dell'ISS e online su Microsoft Teams.

Sede: Aule Bovet e Marotta, Istituto Superiore di Sanità
Via del Castro Laurenziano, 10 - Roma

Online: piattaforma Microsoft Teams.

Destinatari dell'evento e numero massimo di partecipanti

Il convegno è destinato a medici, farmacisti, epidemiologi, farmacologi, ricercatori

Saranno ammessi:

- un massimo di **110 partecipanti nelle aule**
- fino ad un massimo di **1000 utenti da remoto**

Modalità di iscrizione e partecipazione

La partecipazione all'evento è gratuita.

Per iscriversi, compilare **entro il 9 dicembre 2023** il modulo disponibile al link: [domanda iscrizione Sem FEP 2023](#).

Nella domanda di iscrizione i candidati dovranno esprimere la loro preferenza alla partecipazione in presenza o da remoto.

I partecipanti che avranno optato per la partecipazione in presenza saranno accettati fino all'esaurimento dei posti disponibili, in base alla priorità di iscrizione.

Saranno ammessi in aula solo coloro che ne riceveranno comunicazione.

L'effettiva presenza all'evento verrà rilevata mediante registrazione dell'ingresso e dell'uscita sull'apposito registro presenze.

I partecipanti che avranno espresso preferenza per seguire l'evento da remoto riceveranno per e-mail il collegamento al meeting e le relative istruzioni.

La rilevazione della presenza dei partecipanti online verrà effettuata mediante la verifica dei log di connessione. Si raccomanda pertanto di specificare nome e cognome per esteso al momento del collegamento alla piattaforma di videoconferenza. La mancanza di questi dati identificativi non consentirà il rilevamento della presenza all'evento e il conseguente rilascio dell'attestato.

Verrà inoltre somministrato un questionario di gradimento, cartaceo per i partecipanti in presenza, online per i collegati da remoto.

Attestati

L'attestato di partecipazione verrà inviato per e-mail nei giorni successivi ai partecipanti che avranno presenziato per almeno il 75% della durata dell'evento e avranno compilato il questionario di gradimento.

Per ogni informazione si prega di contattare la Segreteria Organizzativa ai recapiti sopra indicati.