



XXXIII Seminario Nazionale

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

10 dicembre 2024

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF)

Reparto Farmacoepidemiologia e Farmacosorveglianza

N° ID: 010D24-I

Rilevanza

Il Seminario (giunto alla sua 33a 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

Scopo dell'evento 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

9.15 Registrazione dei/delle partecipanti

9.45 Saluti di benvenuto

Rocco Bellantone, Presidente 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

9.55 Presentazione del Convegno

F. Menniti Ippolito





I SESSIONE - L'USO E L'APPROPRIATEZZA DEI FARMACI

Moderatori: **M. Rossi, R. Da Cas**

- 10.20 *Utilizzo di farmaci biologici per malattie infiammatorie immuno-mediate in pediatria*
C. Bellitto
- 10.40 *Psoriasi e farmaci biologici: stima dell'aderenza da banche dati amministrative toscane tramite modelli Group-based trajectory modeling*
G. Limoncella
- 11.00 *Protocolli per il buon uso degli antibiotici in Comunità: esperienza dell'Azienda USL di Reggio Emilia*
A. Valcavi
- 11.20 *Metodo alternativo all'uso della DDD per stimare la durata di una dispensazione: la waiting time distribution*
S. Giometto
- 11.40 *Uso dei farmaci antidiabetici tra le persone di diversa nazionalità afferenti al poliambulatorio Caritas di Roma*
A. Annunziata
- 12.00 *Nuove opzioni terapeutiche in oncologia ed equità di accesso alle cure*
F. Perrone

II SESSIONE - LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI

Moderatori: **S. Spila Alegiani, F. Musicco**

- 12.40 *Epidemiologia del Virus Respiratorio Sinciziale in Italia*
P. Pezzotti
- 13.00 *Nirsevimab per la profilassi del virus respiratorio sinciziale: scenari di intervento nella Regione Lazio*
V. Belleudi
- 13.20 Pausa pranzo
- 14.20 *Informazione scientifica indipendente in Italia: il progetto COSisiFA*
U. Moretti
- 14.40 *Uso di Agonisti del Recettore del Glucagone-Like Peptide-1 e Tumori Gastrointestinali*
D. Piovani
- 15.00 *Anomalie di imaging legate all'amiloide (aria) e anticorpi monoclonali per il trattamento dell'Alzheimer: analisi dei casi mediante "Openvigil 2.1"*
G. Marano



III SESSIONE - TRATTAMENTO DI DATI SANITARI PER LA RICERCA SCIENTIFICA E GLI STUDI DI FARMACOEPIDEMIOLOGIA

Moderatori: **C. Villanacci, S. Masato**

- 15.30 *Disciplina sulla data protection in sanità e la gestione dei dati sanitari*
L. Montuori
- 16.00 *Come conciliare la generazione di RWE con la protezione dei dati sensibili in ambito farmacoepidemiologico*
G. Trifirò
- 16.20 *Trattamento dei dati per finalità di ricerca tra anonimizzazione e pseudonimizzazione*
L. Recupero
- 16.40 *Uso dei dati "real world" per la ricerca in sanità pubblica*
G. Onder
- 17.00 Discussione
- 17.30 Conclusioni e chiusura del convegno

RELATORI, RELATRICI, MODERATORI e MODERATRICI

- Arianna Annunziata** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
- Valeria Belleudi** – Dipartimento di Epidemiologia, SSR Regione Lazio, ASL Roma 1, Roma
- Chiara Bellitto** – Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona
- Roberto Da Cas** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
- Sabrina Giometto** – Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Pisa
- Giorgio Limoncella** – Dipartimento di Statistica, Informatica, Applicazioni 'Giuseppe Parenti', Università degli Studi di Firenze
- Giuseppe Marano** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
- Sarah Masato** – Data Protection Officer, Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Francesca Menniti Ippolito** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
- Luigi Montuori** – Dipartimento Sanità e Ricerca, Garante per la Protezione dei Dati Personali (GPDP) Roma
- Ugo Moretti** – Sezione Farmacologia, Università degli Studi di Verona
- Felice Musicco** – Istituti Fisioterapici Ospitalieri, Roma
- Graziano Onder** – Policlinico Universitario Agostino Gemelli, Roma
- Francesco Perrone** – Struttura Complessa Sperimentazioni Cliniche, Istituto Nazionale Tumori Pascale, Napoli
- Patrizio Pezzotti** – Dipartimento Malattie Infettive, Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Daniele Piovani** – Humanitas University, Pieve Emanuele, Milano
- Luigi Recupero** – Data Protection Officer, Azienda Zero Regione Veneto, Padova
- Mariangela Rossi** – Sezione Assistenza Farmaceutica, Integrativa e Protesica, Regione Umbria, Perugia
- Stefania Spila Alegiani** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma
- Gianluca Trifirò** – Dipartimento Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona
- Annamaria Valcavi** – Dipartimento Farmaceutico, IRCCS, Azienda Usl, Reggio Emilia
- Carlo Villanacci** – Data Protection Officer, Istituto Superiore di Sanità, Roma



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

INFORMAZIONI GENERALI

L'evento si terrà presso la sede dell'Istituto Superiore di Sanità e online su Microsoft Teams.

Sede: Aule Nitti-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 in presenza
- 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 6 dicembre 2024** il modulo disponibile al link: **domanda iscrizione Sem FEP 2024**.

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





Le domande saranno accettate, secondo l'ordine di arrivo, fino all'esaurimento dei posti disponibili e a coloro che avranno espresso la preferenza per seguire l'evento da remoto verrà inviato per e-mail il collegamento e le relative istruzioni.

Saranno ammessi in aula solo coloro che ne riceveranno comunicazione.

L'effettiva presenza all'evento verrà rilevata, per coloro che lo seguiranno in presenza, mediante registrazione dell'ingresso e dell'uscita sull'apposito registro presenze, mentre, per coloro che seguiranno l'evento da remoto, 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.