

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

10 - 11 DICEMBRE 2007

organizzato da
 ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

Origine della manifestazione. Il Seminario (giunto alla sua 16^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.

Lunedì 10 dicembre 2007

- 9.30 Registrazione dei partecipanti
- 10.00 Saluto di benvenuto
E. Garaci, Presidente Istituto Superiore di Sanità
- 10.15 Presentazione del Seminario
R. Raschetti
- 10.30 Prove di efficacia e linee guida per la pratica clinica: relazioni pericolose
E. Matera
- 11.00 **I SESSIONE**
 L'uso dei farmaci in Italia
Coordina: A.M. Marata
- 11.15 Il rapporto Osmed 2007
P. Folino Gallo
- Le iniziative regionali**
- 11.30 Lazio
L. Orzella
- 11.45 Provincia Autonoma di Trento
R. Roni
- 12.00 Abruzzo
A. Menna

- 12.15 **II SESSIONE**
 Il monitoraggio della prescrizione farmaceutica
Coordina: G. Traversa
- 12.30 Confronto di atteggiamenti prescrittivi utilizzando i dati ospedalieri
F. Venturini
- 12.45 L'uso dei farmaci nelle complicanze psichiatriche associate alla malattia di Parkinson
P. Diggiorgio
- 13.00 Dal monitoraggio dell'appropriatezza alla informazione sull'uso dei farmaci biologici. L'esperienza nella ex-ASL 4 di Cosenza
B. Piro
- 13.15 Intervallo e visione poster
- 15.00 **III SESSIONE**
 La valutazione della sicurezza dei farmaci
Coordina: R. Leone
- 15.15 Prevenzione e monitoraggio degli errori nell'uso dei farmaci nelle farmacie territoriali
P.A. Moro
- 15.30 La sicurezza degli antipsicotici nel trattamento dei disturbi comportamentali nei pazienti con demenza
A. Capuano
- 15.45 Eventi avversi e qualità della vita in pazienti trattati con acido zoledronico: uno studio di farmacovigilanza attiva
M. Di Pirro
- 16.00 I dati nazionali di segnalazione
C. Santuccio
- 16.15 **IV SESSIONE**
 Terapie complementari e medicina integrata
Coordina: R. Raschetti
- 16.30 L'indagine multiscopo dell'ISTAT
E. Bologna
- 16.45 La sicurezza d'uso in Fitoterapia
F. Firenzuoli
- 17.00 Il futuro dei medicinali vegetali: regole, folclore e attualità
G. Calapai
- 17.15 Discussione
- 18.00 Chiusura della giornata

Martedì 11 dicembre 2007

- 9.00 Le nuove terapie in oncologia
F. Belardelli
- 9.30 **V SESSIONE**
 L'informazione sul farmaco
Coordina: M. Venegoni
- 9.45 L'informazione sul farmaco da parte dell'industria
E. Stefanelli
- 10.00 Informazioni sui farmaci: il punto di vista dei bollettini indipendenti.
M. Font
- 10.15 Il progetto di formazione a distanza ECCE
A. Addis
- 10.30 Informazioni sui farmaci, dalla parte del cittadino
R. Miracapillo
- 10.45 Intervallo e visione poster
- 11.30 **VI SESSIONE**
 L'appropriatezza prescrittiva
Coordina: A. Caputi
- 11.45 Progetto A.R.P.A. – Appropriatezza e Razionalizzazione delle Prescrizioni attraverso l'Autonalisi
C. Tibaldo
- 12.00 Analisi della prescrizione di statine nella AUSL di Piacenza
T. Gregori
- 12.15 Farmacoepidemiologia delle terapie per l'osteoporosi
G. Nati
- 12.30 **VII SESSIONE**
 Evidenze sperimentali e pratica clinica
Coordina: N. Vanacore
- 12.45 Politerapie potenzialmente a rischio: l'uso contemporaneo di broncodilatatori beta adrenergici e betabloccanti
O. Capelli
- 13.00 Appropriatezza d'uso delle terapie immunomodulanti nella Sclerosi Multipla: l'esperienza degli "Ospedali Riuniti" di Trieste
L. Carniel
- 13.15 Identificazione di interazioni farmacologiche gravi in un database di segnalazione spontanea
A. Conforti
- 13.30 Discussione
- 14.00 Chiusura dei lavori

RELATORI E COORDINATORI

Addis Antonio – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma
Belardelli Filippo – Dipartimento Biologia Cellulare e Neuroscienze, ISS, Roma
Bologna Emanuela – Istituto Nazionale di Statistica, Roma
Calapai Gioacchino – Dipartimento Clinico-Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Università di Messina
Capelli Oreste – Centro Valutazione Efficacia Assistenza Sanitaria (CeVEAS), Modena
Capuano Annalisa – Dipartimento Medicina Sperimentale, Sezione Farmacologia, II Università di Napoli
Caputi Achille Patrizio – Dipartimento clinico e sperimentale di Medicina e di Farmacologia, Università di Messina
Carniel Ludovica – Farmacia Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti", Trieste
Conforti Anita – Istituto di Farmacologia, Verona
Digiorgio Paola – Area Farmaceutica, Asl BR, Brindisi
Di Pirro Marina – Dipartimento Farmacologia "Mario Aiazzi Mancini", Firenze
Firenzuoli Fabio – Centro Medicina Naturale ASL 11, Empoli
Folino Gallo Pietro – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma
Font Maria – Dipartimento Farmaceutico Territoriale, ULSS 20, Verona
Gregori Therese – Ausl di Piacenza
Leone Roberto – Dipartimento Medicina e Sanità Pubblica, Università di Verona
Marata Anna Maria – Centro Valutazione Efficacia Assistenza Sanitaria (CeVEAS), Modena
Materia Enrico – Agenzia Sanità Pubblica, Regione Lazio, Roma
Menna Angelo – Agenzia Sanitaria Regionale, Pescara
Miracapillo Rossella – Movimento Consumatori, Roma
Moro Paola Angela – Centro Antiveneni, Azienda Ospedaliera Niguarda Ca' Granda, Milano
Nati Giulio – SIMG, Roma
Orzella Letizia – Agenzia Sanità Pubblica, Regione Lazio, Roma
Piro Brunella – Asl 4, Cosenza
Raschetti Roberto – Centro Nazionale Epidemiologia, ISS, Roma
Roni Riccardo – Servizio Farmaceutico, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari, Trento
Santuccio Carmela – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma
Stefanelli Emilio – Farmindustria, Roma
Tibaldo Chiara – Centro Regionale di Riferimento sul Farmaco, Azienda ULSS 20 – Verona
Traversa Giuseppe – Ufficio Ricerca e Sviluppo, Agenzia Italiana del Farmaco, Roma
Vanacore Nicola – Centro Nazionale Epidemiologia, ISS, Roma
Venegoni Mauro – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma
Venturini Francesca – Dipartimento di Farmacia, Azienda Ospedaliera di Verona

Responsabile Scientifico

Roberto RASCHETTI
Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza
e Promozione della Salute, ISS
tel. 06 49904242
e-mail: roberto.raschetti@iss.it

Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS, Francesca MENNITI IPPOLITO
Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza
e Promozione della Salute, ISS
tel. 06 49904254-49904252
e-mail: roberto.dacas@iss.it
francesca.menniti@iss.it

Segreteria Tecnica

Paola RUGGERI, Monica BOLLI
Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza
e Promozione della Salute, ISS
tel. 06 49904250-4247
fax 06 49904248
e-mail: paola.ruggeri@iss.it
monica.bolli@iss.it

INFORMAZIONI GENERALI

Sede

Aula Pocchiarri, Istituto Superiore di Sanità
Viale Regina Elena, 299 - Roma

Iscrizione

La partecipazione al Seminario è libera e gratuita

Viaggio e soggiorno

Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico dei partecipanti

Attestato di partecipazione

Al termine del Seminario verrà rilasciato un attestato di partecipazione a chi ne farà richiesta

Riassunti e poster

È prevista la pubblicazione dei riassunti delle comunicazioni e dei poster

Non è prevista l'attribuzione di crediti formativi

Per informazioni inerenti al Seminario si prega di contattare la Segreteria Scientifica; per gli aspetti organizzativi la Segreteria Tecnica



XVI Seminario Nazionale

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

10-11 dicembre 2007



Istituto Superiore di Sanità
Viale Regina Elena, 299 - Roma