



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
Reparto Farmacoepidemiologia e Farmacosorveglianza

RELATORI/TRICI e MODERATORI/TRICI

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

Agnese Cangini – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

Maria Cutillo – 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

Francesca Menniti Ippolito – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

Gennarina 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

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

Andrealuna Ucciero – Farmacia Ospedaliera, AOU Maggiore della Carità, Novara

8.45	Registrazione dei partecipanti
9.15	Saluti di benvenuto Rocco Bellantone , <i>Commissario Straordinario dell'Istituto Superiore di Sanità</i> Patrizia Popoli , <i>Direttore Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità</i> Presentazione del Convegno F. Menniti Ippolito
9.30	<i>Accesso ai farmaci e sostenibilità della spesa: un equilibrio (im)possibile?</i> G. Traversa
<hr/>	
10.00	I Sessione – L'USO E L'APPROPRIATEZZA DEI FARMACI <i>Moderatori: A. Cangini, R. Da Cas</i>
10.10	<i>Utilizzo di farmaci nel fine vita in una coorte di pazienti oncologici</i> M. Servadio
10.30	<i>Pattern di utilizzo degli antibiotici erogati in ambito territoriale in Italia con riferimento alla classificazione AWaRe dell'organizzazione mondiale della sanità</i> C. Gagliotti
10.50	<i>Implementazione del servizio di medication review e deprescribing nei vari setting assistenziali: documento intersocietario</i> G. Trifirò
11.10	<i>Appropriatezza prescrittiva nei pazienti con nuova diagnosi di diabete di tipo 2 in Trentino</i> M. Ferri
11.30	<i>Presentazione poster</i> <i>Analisi di utilizzo dell'antidepressivo vortioxetina in una AUSL dell'Emilia-Romagna</i> (G. Lanzarini) <i>Uso del luspatercept nella regione Umbria</i> (G. Marano) <i>Sicurezza di rituximab originatore o biosimilare nei pazienti in onco-ematologia: studio di osservazione di coorte multicentrico</i> (F. Mayer) <i>Avvento dei biosimilari: andamento dei consumi e dei costi di adalimumab ed etanercept - studio delle ricadute assistenziali ed economiche</i> (G. Mingolla)
<hr/>	
12.00	<i>Albano Del Favero, il senso dell'essere medico</i> G. Bucaneve

12.30	II Sessione – LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI <i>Moderatori: N. Mores, M. Massari</i>
12.40	<i>Farmacovigilanza di genere nei percorsi diagnostico terapeutici e assistenziali della sclerosi multipla</i> E. Sapigni
13.00	<i>Progetto FARO: analisi delle reazioni avverse a farmaco in età pediatrica</i> S. Pagani
13.20	Pausa Pranzo
14.10	<i>“Covid vaccine monitor” – un progetto di sorveglianza attiva sulla sicurezza dei vaccini Covid-19: l'esperienza della rete italiana ilmiovaccinocovid19</i> N. Luxi
14.30	<i>Efficacia e sicurezza real-world di venetoclax nel trattamento della leucemia mieloide acuta</i> A. Ucciero
14.50	<i>Presentazione poster</i> <i>TheShinISS-Vax: vaccini a mRNA Covid-19 e miocardite/pericardite in soggetti con malattia reumatica in Italia</i> (M. Cutillo) <i>Sospette reazioni avverse a integratori alimentari contenenti derivati delle api</i> (I. Ippoliti) <i>Progetto sorveglianza attiva TheShinISS-Vax: studio self-controlled case series per la valutazione dell'associazione tra vaccini Covid-19 e appendicite acuta</i> (C. Morciano) <i>Profilo di sicurezza comparativo dei medicinali biosimilari oncologici rispetto agli originator: un'analisi del database europeo EudraVigilance</i> (V. Nikitina)
<hr/>	
15.20	III Sessione – QUALI NOVITÀ A LIVELLO EUROPEO PER L'AMBITO CARDIOVASCOLARE? <i>Moderatrice: P. Popoli</i>
15.30	<i>Le principali novità nelle Linee guida della Società europea di cardiologia nel 2023</i> A.P. Maggioni
16.00	<i>L'importanza degli stili di vita per la prevenzione delle patologie cardiovascolari</i> L. Palmieri
16.30	<i>Le nuove raccomandazioni: implicazioni per le decisioni regolatorie e la pratica prescrittiva</i> A.M. Marata
17.00	Discussione
17.30	Conclusioni e chiusura del convegno

ID: 005D23-I

Rilevanza. Il Seminario (giunto alla sua 32^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 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.

Responsabile Scientifico

FRANCESCA MENNITI IPPOLITO (tel. 06 49904252 – francesca.menniti@iss.it)
Centro Nazionale Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF), ISS

Segreteria Scientifica

ROBERTO DA CAS, STEFANIA SPILA ALEGIANI
(tel. 06 49904254-4249 roberto.dacas@iss.it - stefania.spila@iss.it)
Centro Nazionale Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF), ISS

Segreteria Organizzativa

PAOLA RUGGERI, EMANUELA SALVI
(tel. 06 49904250-4241 paola.ruggeri@iss.it - emanuela.salvi@iss.it)
Centro Nazionale Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF), ISS

INFORMAZIONI GENERALI

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

Sede: Aule Bovet e Marotta - Via del Castro Laurenziano 10, 00161 Roma

Ai partecipanti iscritti per seguire l'evento in presenza saranno fornite dalla Segreteria Organizzativa le indicazioni per l'accesso in ISS, in applicazione delle norme vigenti al momento dell'evento.

Online: L'evento sarà fruibile anche online tramite la piattaforma Teams. Ai partecipanti iscritti sarà inviata un'e-mail con il link per il collegamento alla videoconferenza.

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 seguente link: **[domanda iscrizione Sem FEP 2023](#)**.

Nella domanda di iscrizione i candidati dovranno esprimere la loro preferenza alla partecipazione in presenza o da remoto: coloro che avranno espresso preferenza per la partecipazione in aula, saranno selezionati in base alla priorità di iscrizione e fino all'esaurimento dei posti disponibili. Saranno ammessi in aula solo coloro che ne riceveranno comunicazione. Per coloro che seguiranno l'evento in aula la presenza 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.