

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 convegno (giunto alla sua 16° edizione) trae origine dalla 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. Materia
11.00	I SESSIONE L'uso dei farmaci in Italia <i>Coordina: A.M. Marata</i>
11.15	Il rapporto Osmed 2007 P. Folino-Gallo
11.30	Le iniziative regionali 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 <i>Coordina: G. Traversa</i>
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. Digiorgio
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 <i>Coordina: R. Leone</i>
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 <i>Coordina: R. Raschetti</i>
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 <i>Coordina: M. Venegoni</i>
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 <i>Coordina: A. Caputi</i>
11.45	Progetto A.R.P.A. – Appropriately 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 <i>Coordina: N. Vanacore</i>
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 Antiveleni, 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 Pocchiari, 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