

Secondo Congresso

# Ruolo della Real World Evidence a supporto delle politiche del farmaco

14 Luglio 2017

Centro Congressi AULA MAGNA • A.O.U. "G. Martino" - Messina

Comitato Scientifico: Prof. Achille CAPUTI e Dott. Gianluca TRIFIRÒ

**9.00-9.15 Welcome**

Gianluca TRIFIRÒ (*Ricercatore Farmacologo presso il Dipartimento di Scienze Biomediche, Odontoiatriche e delle Immagini Morfologiche e Funzionali - Università degli Studi di Messina e AOU "G. Martino"*)

**9.15-9.45 Saluti istituzionali**

**9.45-10.00 Introduzione**

Salvatore CUZZOCREA (*Prof. Ordinario di Farmacologia e Prorettore alla Ricerca - Università degli Studi di Messina*)

**10.00-10.30 Lettura Magistrale "Big data in healthcare"**

Miriam STURKENBOOM (*Professor of Pharmaco-epidemiology, Erasmus Medical Center, Rotterdam [NL]*)  
introdotta da Gianluca TRIFIRÒ

**I Sessione • Real World Evidence per le valutazioni sulla sostenibilità del SSN**

Moderatori: Francesco SQUADRITO (*Prof. Ordinario di Farmacologia - Università degli Studi di Messina e Direttore UOS Tossicologia e monitoraggio di farmaci e sostanze d'abuso - AOU "G. Martino"*) e Giovambattista DE SARRO (*Prof. Ordinario di Farmacologia - Direttore Dipartimento di Scienze della Salute - Università degli Studi Magna Graecia di Catanzaro*)

**10.30-10.50 Registri AIFA e banche dati sanitarie come strumento per garantire la sostenibilità del SSN**

Nello MARTINI (*Direttore di Drugs & Health, Roma*)

**10.50-11.10 Farmaci a brevetto scaduto: quale ruolo delle valutazioni tramite RWE**

Giovanni CORRAO (*Prof. Ordinario di Statistica Medica - Università degli Studi di Milano - Bicocca*)

**11.10-11.30 Il punto di vista dell'oncologo**

Roberto BORDONARO (*Direttore U.O. Oncologia Medica - A.O. Garibaldi di Catania*)

**11.30-12.00 Discussione**

**II Sessione • RWE a supporto di prontuari Regionali e commissioni terapeutiche del farmaco**

Moderatori: Antonio LO PRESTI (*Dirigente Responsabile Servizio 7 - Farmaceutica - Assessorato Salute Regione Sicilia*) e Edoardo SPINA (*Prof. Ordinario di Farmacologia - Università degli Studi di Messina e Direttore Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Sicilia*)

**12.00-12.20 L'esperienza della Commissione del farmaco della Regione Veneto**

Giovanna SCROCCARO (*Dirigente Settore Farmaceutico, Protesica e Dispositivi Medici - Regione Veneto*)

**12.20-12.40 L'esperienza della Commissione del farmaco della Regione Lazio**

Antonio ADDIS (*Coordinatore della Commissione Regionale del Farmaco - Regione Lazio*)

**12.40-13.00 RWE e valutazioni di farmacoeconomia**

Lorenzo MANTOVANI (*Prof. Associato di Igiene Generale e Applicata, Università di Milano - Bicocca*)

**13.00-13.30 Discussione**

**13.30-14.30 Lunch break**

**14.30-15.00 Lettura Magistrale "The future of pharmacovigilance"**

Ramon LAPORTE (*Professor of Clinical Pharmacology, Autonomous University of Barcelona [Spain]*), introdotto da Achille Patrizio CAPUTI (*Prof. Ordinario di Farmacologia - membro CTS Master II livello Università degli Studi di Messina*)

**III Sessione • RWE e valutazioni sulla safety dei farmaci**

Moderatori: Alessandro MUGELLI (*Prof. Ordinario di Farmacologia presso il Dipartimento di Neuroscienze, Area del Farmaco e Salute del Bambino - Università degli Studi di Firenze; Presidente Eletto SIF*) e Anna Rosa MARRA (*Dirigente Area Vigilanza Post-Marketing - AIFA*)

**15.00-15.20 Limiti e potenzialità dell'uso di RWE per valutare safety dei farmaci**

Giuseppe TRAVERSA (*Primo ricercatore, Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale di Epidemiologia, Sorveglianza e Promozione della Salute, Istituto Superiore di Sanità, Roma*)

**15.20-15.40 Il caso ketorolac**

Roberto LEONE (*Prof. Associato di Farmacologia presso il Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica - Università degli Studi di Verona*)

**15.40-16.00 Ruolo dell'accademia nelle attività di farmacovigilanza**

Filippo DRAGO (*Prof. Ordinario di Farmacologia - Università degli Studi di Catania*)

**16.00-16.30 Discussione**

**16.30-17.00 Closing remarks**

Achille Patrizio CAPUTI e Gianluca TRIFIRÒ

Master II livello  
"Farmacovigilanza, farmacoepidemiologia e  
farmacoeconomia: valutazioni tramite  
utilizzo di real world data"

Direttore: Dott. Gianluca Trifirò

#3F  
& real world data



Dipartimento di Scienze Biomediche, Odontoiatriche e  
delle Immagini Morfologiche e Funzionali - Messina



CON IL PATROCINIO DI:



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACOLOGIA

REGIONE SICILIANA



ASSessorato DELLA SALUTE

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:



di Lisciotto Turismo srl

Provider Nazionale ECM N. 1452  
Via Garibaldi, 106/a 98122 Messina  
Tel. 090 2982262 - meetings@lisciotto.it



ECM n. 1452-194019

Il corso dà diritto a n. 4,2 crediti per le seguenti professioni:  
**Medico chirurgo** – discipline: Pediatria; Direzione medica di presidio ospedaliero; Farmacologia e tossicologia clinica; Medicina generale (medici di famiglia); Continuità assistenziale; Pediatria (pediatri di libera scelta).  
**Biologo – Farmacista** (Farmacia ospedaliera; Farmacia territoriale).  
Il rilascio della certificazione è subordinato alla partecipazione effettiva all'intero programma formativo, alla verifica dell'apprendimento ed alla corrispondenza tra la professione del partecipante e le professioni accreditate. Il numero massimo dei partecipanti è 120.

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita e dà diritto alla partecipazione alle sessioni scientifiche, al kit congressuale, all'attestato di partecipazione ed ECM. Per iscriversi compilare la scheda on-line al seguente link entro il 6/07/17:

<http://lisciotto.onlinecongressi.it/RWE2017>

Seguici su



facebook.com/master3F  
twitter.com/3funime

Con il contributo non condizionante di:

abbvie

AstraZeneca



Biogen



Bristol-Myers Squibb



CSL Behring  
Biotherapies for Life™



Daiichi-Sankyo



IPSEN  
Innovation for patient care

Janssen  
PHARMACEUTICAL COMPANIES  
of Johnson & Johnson



SANDOZ  
A Novartis  
Division

Shire

Takeda

TEVA