

Il sito web di Pharmastar non utilizza cookie di profilazione. Sono invece utilizzati cookie strettamente necessari per la navigazione delle pagine e di terze parti legati alla presenza dei "social plugin". [Per saperne di più](#) [Accetto](#)

PHARMAS[★]TAR il Giornale on-line sui Farmaci **MARTEDI FEBBRAIO 21** 2017 **USA DI REUMATOLOGIA AMERICAN COLLEGE OF RHEUMATOLOGY**

Home | Italia | Ema | Fda | Cardio | Diabete | Dolore | Gastro | Neuro | OncoEmato | Orto-Reuma | Pneumo | Altri Studi | Business | [Altre News](#)

 **neureca**[®]
by UCB Pharma SpA

Si iscriva su www.neureca.it

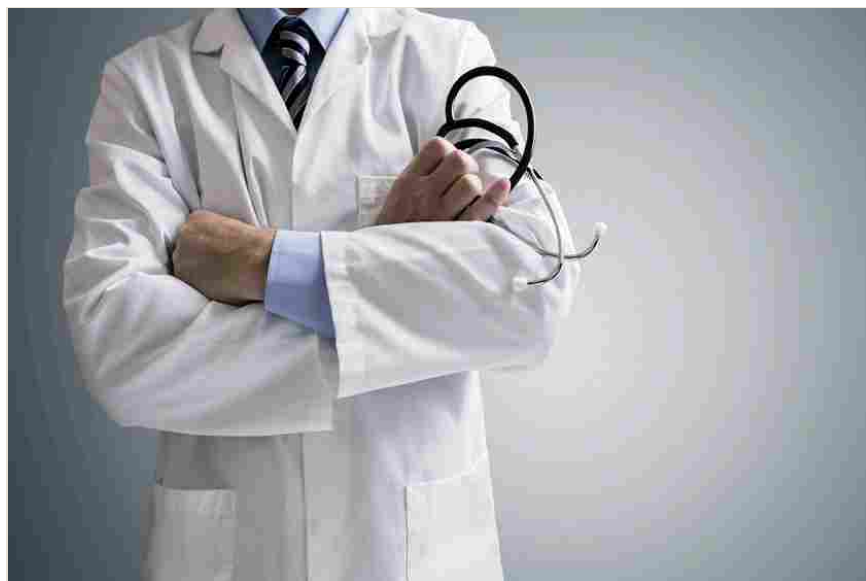
[▶ Si registri ora](#)

Consegnate unitamente al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. Depositato presso AIFA in data 08/11/2016

 **SCARICA** **IL PDF DI 145 PAGINE CON CONTENUTI SPECIALI**

Come conciliare innovazione e sostenibilità? A Roma gli esperti fanno il punto

Come affrontare le esigenze di contenimento dei costi e la crescente domanda di salute da parte dei cittadini? Più attenzione alle risorse economiche disponibili, valutare nuovi sistemi di governance, misurare gli sprechi nel Servizio Sanitario Nazionale, stimare l'influenza dei costi indiretti e delle valutazioni economiche. Se ne è parlato a Roma nel corso di un convegno dal titolo "Innovazione e sostenibilità" svoltosi su iniziativa del farmacologo prof. Francesco Rossi in collaborazione con la società 3P Solution.



[Mi piace](#) [Condividi](#) 0

[G+](#) 0 [in](#) [Share](#) 0

21 febbraio 2017

Come affrontare le esigenze di contenimento dei costi e la crescente domanda di salute da parte dei cittadini? Più attenzione alle risorse economiche disponibili, valutare nuovi sistemi di governance, misurare gli sprechi nel Servizio Sanitario Nazionale, stimare l'influenza dei costi indiretti e delle valutazioni economiche.

Se ne è parlato a Roma nel corso di un convegno dal titolo "Innovazione e **sostenibilità**" svoltosi su iniziativa del farmacologo prof. **Francesco Rossi** in collaborazione con la società **3P Solution**.

IL SITO PER IL MEDICO 2.0
Visitalo subito

doctorsite.it

Con il contributo educativo di 

2° Convegno
Real World Evidence:
per una migliore governance
dell'assistenza farmaceutica
e del processo
assistenziale complessivo

 **GUARDA LE VIDEOINTERVISTE**

“Il Convegno di oggi, del quale sono Responsabile scientifico, ha l’obiettivo di sensibilizzare l’intera comunità del mondo della Salute sul notevole sviluppo che stanno avendo a livello mondiale le nuove terapie innovative. Compito della nostra comunità sarà quello di garantire il più rapido accesso alle nuove terapie e, in particolar modo, ai nuovi farmaci biologici/biotecnologici, che attualmente ricoprono un ruolo chiave nel trattamento di numerose patologie gravi e invalidanti, come quelle di natura neoplastica e autoimmune. Il Convegno vede la partecipazione multidisciplinare dei massimi esperti ed esponenti della Sanità italiana ed è mirato alla discussione degli hot topics in tema di innovazione e sostenibilità al fine di delineare un percorso che possa garantire le migliori cure ai pazienti, ma con un occhio sempre vigile alla sostenibilità del servizio sanitario nazionale”. Ha affermato il prof. **Francesco Rossi**, Past President della Società Italiana di Farmacologia (SIF) e Professore Ordinario di Farmacologia presso l’Università degli Studi della Campania “Luigi Vanvitelli”

“Nonostante il momento di crisi economica che sta attraversando il nostro Paese oramai da tempo, è indispensabile confrontarsi su problematiche attuali e future in tema di sostenibilità, auspicare una sempre maggiore partnership pubblico-privato, senza però trascurare di valorizzare la ricerca scientifica e l’innovazione tecnologica”. Ha spiegato il professor **Walter Ricciardi**, Presidente dell’ISS

“La terapia genica è un approccio di medicina personalizzata che potrebbe offrire un trattamento curativo per alcune forme di malattie genetiche ereditarie e tumori. I risultati degli studi clinici sono molto promettenti e per alcuni prodotti medicinali basati su un approccio di terapia genica è stata di recente ottenuta l’autorizzazione all’immissione al commercio. L’alleanza tra accademia, no profit ed industria sarà essenziale per accelerare il percorso di sviluppo clinico di questi farmaci innovativi”. Ha aggiunto **Alessandro Aiuti**, Direttore UO di Pediatria Immunoematologica, Ospedale San Raffaele, Milano.

“Rinascimento della ricerca e rivoluzione tecnologica: nel giro di poche decine di anni gli scenari per il trattamento delle patologie sono totalmente cambiati. Oggi sono 7.000 i farmaci in sviluppo nel mondo. Accelerazioni della R&S che rappresentano uno tsunami positivo in termini di cura da coniugare con un uniforme accesso all’innovazione e con la sostenibilità del Servizio Sanitario Nazionale. Ecco perché una nuova – e buona – governance, unita alla certezza e alla prevedibilità delle regole, è necessaria per garantire il sistema e rendere l’Italia sempre più attrattiva e competitiva”. Ha tenuto a precisare **Massimo Scaccabarozzi**, Presidente Farmindustria

“Lo slancio competitivo derivante dall’ingresso sul mercato dei generici equivalenti ha senz’altro garantito, negli ultimi decenni, le condizioni per sostenere l’impatto dell’aumento della domanda legato all’evoluzione demografica e alla cronicizzazione di molte patologie. Questo meccanismo virtuoso rappresenta il valore distintivo delle nostre aziende, quello su cui scegliamo di scommettere ogni giorno, grazie ad una base produttiva nazionale dotata di strutture d’eccellenza. Generici equivalenti e biosimilari sono un’occasione di cui anche in futuro il Ssn ed il Paese non potranno permettersi di fare a meno: basti pensare che tra il 2006 ed il 2016, grazie al filgastrim biosimilare, il numero dei pazienti trattati è aumentato di oltre il 53%. Le nostre 60 aziende, per metà a capitale italiano, che danno lavoro a diecimila addetti investendo 100 milioni di euro l’anno con un fatturato di 2,7 miliardi, sono pronte a dare il loro contributo. Ma per farlo serve un patto di stabilità pluriennale che non può che essere il frutto di un dialogo trasparente tra tutte le parti interessate. Le soluzioni giuste vanno trovate al tavolo della governance e vanno trovate in fretta, prima che l’avvento di nuovi farmaci innovativi attesi dai nostri pazienti esponga il sistema all’obbligo di “selezioni” insopportabili o imponga ai cittadini nuove rinunce alla cura”. Ha detto **Enrique Häusermann**, Presidente di Assogenerici

“In un mondo sempre più digital è impensabile immaginare un rimborso dei farmaci che non tenga conto della Real World Evidence (esperienza clinica che il paziente vive ogni giorno al di fuori dello studio clinico). Allo stesso modo è fondamentale tenere conto del reale impatto (RWE) sulla qualità di vita del paziente e degli outcome clinici anche in relazione alle condizioni di accesso già negoziate in precedenza. Ha raccontato **Andrea Mantovani**, Country Market Access Head, Sanofi, Milano

“Sono orgogliosa di rappresentare Intercept Pharmaceutical, un'azienda farmaceutica nata per sviluppare un farmaco innovativo frutto della ricerca italiana. La prima indicazione clinica è nella Colangite Biliare Primitiva, una rara patologia del fegato su base autoimmune, in cui esiste da decenni un bisogno terapeutico non soddisfatto”. Ha specificato **Barbara Marini**, General Manager e Amministratore Delegato Intercept Italia.

© Riproduzione riservata



Altri articoli della sezione Altre News



12 febbraio 2017

Biologici e biosimilari, servono nuovi modelli di approvvigionamento per conciliare innovazione e sostenibilità



08 febbraio 2017

Meningite, a Roma il lancio delle Linee guida Simit: numeri, studi e vaccini



02 febbraio 2017

Nerviano Medical Sciences si apre ai giovani ricercatori



26 gennaio 2017

E-Health: arriva il primo decalogo che aiuta cittadini a difendersi dalle insidie della rete e non solo



23 gennaio 2017

Mercato dei farmaci in Italia: il 2016 chiude a 25,2mld€. Bene gli integratori, etici a -1,1%



13 gennaio 2017

SIMG: "raggiunto il picco dell'influenza, 552.300 gli italiani a letto"

Ultime 6 notizie pubblicate sul sito



21 febbraio 2017

Emofilia A acquisita: arriva in Italia susoctocog alfa - fattore VIII antiemofilico ricombinante



21 febbraio 2017

TB-XDR, positivi risultati primo trial su terapia triplice



21 febbraio 2017

Tumore al polmone ALK-positivo: EMA approva alectinib