

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

**10 dicembre 2019**

*organizzato da*  
**ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ**  
*Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e  
clinica dei Farmaci*  
*Reparto Farmacoepidemiologia e Farmacosorveglianza*

ID: 096D19

**Origine della manifestazione.** Il Seminario (giunto alla sua 28<sup>a</sup> 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.

08.30 Registrazione dei partecipanti

09.20 Saluto di benvenuto  
**Silvio Brusaferrò, Presidente ISS**  
**Patrizia Popoli, Direttore CNRVF, ISS**

09.30 Presentazione del Convegno  
**G. Traversa**

09.40 La terapia farmacologica nel percorso di cura per le persone con malattie croniche  
**M. Maggini, G. Onder**

10.10 **I SESSIONE**  
L'USO E L'APPROPRIATEZZA DEI FARMACI  
*Moderatori: M. Rossi, M. Venegoni*

10.20 Il contributo dell'epidemiologia nell'individuazione delle popolazioni target delle nuove terapie avanzate: il caso CAR-T  
**V. Belleudi**

10.40 Profilo d'uso degli anticoagulanti orali in Lombardia, con focus sull'aderenza ai NAO  
**A. Mazzone**

11.00 *Intervallo e visione poster*

11.30 Persistenza al trattamento con teriparatide in pazienti osteoporotici in Piemonte  
**A. Ucciero**

11.50 Uso dei farmaci in un campione di gemelli della Regione Umbria e confronto con la popolazione generale  
**E. Medda**

12.10 Uso dei farmaci in gravidanza in Italia: variabilità regionale  
**F. Fortinguerra**

12.30 **II SESSIONE**  
LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA DEI FARMACI  
*Moderatori: C. Santuccio, R. Leone*

12.40 Pancreatite acuta in pazienti trattati con tiamazolo: uno studio di coorte piemontese  
**A. Pecere**

13.00 Scelta del beta-bloccante e loro intercambiabilità in pazienti con scompenso cardiaco e broncopneumopatia cronico ostruttiva: uno studio di coorte Italiano  
**M. Sessa**

13.20 *Pranzo e visione poster*

14.40 Analisi delle sospette reazioni avverse da antitumorali in età pediatrica in Lombardia  
**F. Congi**

15.00 Prescrizione di farmaci interagenti e di duplicati terapeutici negli adulti  
**E. Olmastroni**

15.20 **III SESSIONE**  
IL CASO CURCUMA  
*Moderatore: G. Mazzanti*

15.30 Segnalazioni di epatiti acute associate a prodotti contenenti curcuma  
**F. Menniti Ippolito**

15.50 Le azioni del Ministero della Salute  
**B. Scarpa, M. Leonardi**

16.10 Il controllo dei prodotti: analisi dei pericoli e criticità correlate alla loro produzione  
**P. Stacchini**

16.30 Questione curcuma: un case study sulla gestione della crisi  
**M. Carnassale**

16.50 Discussione

17.20 Conclusioni

17.30 Chiusura del Convegno

## RELATORI E COORDINATORI

**Valeria Belleudi** – Dipartimento Epidemiologia, Servizio Sanitario Regionale, Regione Lazio, ASL Roma 1

**Massimiliano Carnassale** – FederSalus, Roma

**Francesco Congi** – Centro Regionale di Farmacovigilanza, Milano

**Filomena Fortinguerra** – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

**Massimo Leonardi** – Direzione generale sicurezza alimenti e nutrizione, Ministero della Salute, Roma

**Roberto Leone** – Dipartimento Medicina, Università di Verona

**Marina Maggini** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci (CNRVF), ISS, Roma

**Gabriela Mazzanti** – Dipartimento Fisiologia Umana e Farmacologia, Sapienza Università di Roma

**Arianna Mazzone** – ARIA S.p.A. - Azienda Regionale per l'Innovazione e gli Acquisti Spa, Milano

**Emanuela Medda** – Centro di Riferimento per le Scienze comportamentali e la Salute mentale, ISS, Roma

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

**Elena Olmastroni** – Servizio Epidemiologia e Farmacologia Preventiva, Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano

**Graziano Onder** – Dipartimento malattie cardiovascolari, dismetaboliche e dell'invecchiamento, ISS, Roma

**Alessandro Pecere** – Dipartimento di Medicina Traslazionale, Università del Piemonte Orientale, Novara

**Mariangela Rossi** – Servizio programmazione socio-sanitaria dell'assistenza distrettuale, Regione Umbria, Perugia

**Carmela Santuccio** – Agenzia Italiana del Farmaco, Roma

**Bruno Scarpa** – Direzione generale sicurezza alimenti e nutrizione, Ministero della Salute, Roma

**Maurizio Sessa** – Dip. Progettazione dei farmaci e Farmacologia, Università di Copenhagen / Dip. Medicina Sperimentale, Università Vanvitelli, Napoli

**Paolo Stacchini** – Dipartimento Sicurezza Alimentare, Nutrizione e sanità pubblica Veterinaria, ISS, Roma

**Giuseppe Traversa** – Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, ISS, Roma

**Adrealuna Ucciero** – Scuola Specializzazione Farmacia Ospedaliera, Milano

**Mauro Venegoni** – Ospedale di Vimercate (MB)

## Responsabile Scientifico

Giuseppe TRAVERSA  
tel. 06 49904253 – giuseppe.traversa@iss.it

## Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS, Francesca MENNITI-IPPOLITO  
tel 06 49904254-4252  
roberto.dacas@iss.it - francesca.menniti@iss.it

## Segreteria Organizzativa

Paola RUGGERI, Emanuela SALVI, Enrica TAVELLA  
tel. 06 49904250-4241-4244  
paola.ruggeri@iss.it – emanuela.salvi@iss.it -  
enrica.tavella@iss.it  
*Centro Nazionale per la Ricerca e Valutazione clinica e preclinica del Farmaco, ISS  
Via Giano della Bella, 34 – 00162 ROMA*

## INFORMAZIONI GENERALI

**Sede.** Aula Pocchiari, Istituto Superiore di Sanità, Viale Regina Elena 299, Roma

**Destinatari e numero massimo partecipanti.** Medici, farmacisti, epidemiologi, farmacologi, ricercatori. Saranno ammessi un massimo di 200 partecipanti.

**Iscrizione.** L'iscrizione deve essere effettuata inviando il modulo, una volta compilato e scansato, via email ([farmacoepi@iss.it](mailto:farmacoepi@iss.it)). Il modulo si può scaricare dal sito di Epicentro ([www.epicentro.iss.it](http://www.epicentro.iss.it)) o dell'ISS ([www.iss.it](http://www.iss.it)) oppure può essere richiesto allo 06 49904250. Le domande saranno accettate automaticamente; verrà inviata una mail solo nel caso si dovesse superare la capienza massima dell'aula. La domanda dovrà essere inviata entro il 5 dicembre 2019.

La partecipazione all'evento è gratuita.

**Viaggio e soggiorno.** Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico dei partecipanti.

**Attestato di partecipazione.** L'attestato di partecipazione verrà inviato per email.

**Crediti ECM non previsti**

Per ogni informazione attinente al Seminario si prega di contattare la Segreteria Organizzativa.

## XXVIII Seminario Nazionale

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

10 dicembre 2019

*sede del Convegno:*

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