

Ministero della Salute



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA



Regione Siciliana
Assessorato della Salute



Comune di
Catania



Federazione Ordini
Farmacisti Italiani



La scelta del titolo per questo 36° congresso è stata fatta partendo proprio dal nostro acronimo S.I.F.O., individuando ben 100 parole chiave, tutte importanti, riferite al Farmacista e al suo ruolo. Ed è per questo che alla fine abbiamo ritenuto opportuno spargerle nel titolo, partendo da Scelte, Interventi, Futuro, Outcome.

Ognuna di esse è motivo di grande riflessione ed ognuna di esse vede il farmacista protagonista non solo nel presente ma anche nel futuro, attraverso le sue quotidiane azioni e decisioni.

Tenuto conto che è il tempo del cambiamento e dell'innovazione, questo Congresso sarà l'occasione per valutare le conseguenze, il peso e la consapevolezza delle tante responsabilità che la nostra professione ci chiede di mettere in campo ogni giorno per la cura ed i bisogni dei Pazienti.

In questo momento di incertezze sul piano economico e finanziario, il Farmacista rappresenta una risorsa e sarà sempre più tra i principali attori che promuovono la salute pubblica, dal consiglio alla presa in carico delle terapie, costituendo un tassello indispensabile per ottimizzare le cure e contenere la spesa sanitaria e assumendo una connotazione sempre più orientata verso un supporto clinico al paziente.

I nuovi scenari competitivi e istituzionali, richiedono nuovi approcci al management e una maggiore integrazione con il Servizio Sanitario Nazionale. Diventa dunque indispensabile porre attenzione ad ogni innovazione, dotandosi delle capacità e delle competenze più adeguate alla gestione delle persone, alla pianificazione strategica e finanziaria, e al change management. Occorre porsi l'obiettivo di proiettarsi ancor di più verso una nuova politica del farmaco che tuteli e promuova l'innovazione. Il bene farmaco, così come il bene salute, deve essere salvaguardato e garantito dentro un modello di sistema unitario e solidale. Tutto ciò non può attuarsi senza il Farmacista, professionista che ha le giuste competenze per scegliere e decidere secondo priorità: questo viene confermato dalle esperienze di altri paesi, Stati Uniti d'America in testa.

Ed in tal senso il Congresso sarà l'occasione per dare spazio al maggior numero di soggetti che vogliano contribuire, coinvolgendo il più possibile i colleghi giovani, attraverso il confronto. Sostenere una conoscenza diffusa e l'abitudine al confronto delle idee sono forse il migliore strumento per ridurre il rischio di decisioni sbagliate.

Buon Congresso a tutti e buon soggiorno a Catania.

Franco Rapisarda
Presidente del XXXVI Congresso Nazionale SIFO

PRESIDENTE DEL CONGRESSO

Franco Rapisarda (Catania)

COMITATO SCIENTIFICO

Franco Rapisarda (Catania), Presidente

Silvia Adami (Verona)

Francesco Bevere (Roma)

Maria Grazia Cattaneo (Bergamo)

Susanna Ciampalini (Roma)

Alberto Costantini (Pescara)

Laura Fabrizio (Roma)

Raffaella La Russa (Roma)

Marco Marchetti (Roma)

Anna Rosa Marra (Roma)

Maurizio Pastorello (Palermo)

Ignazia Poidomani (Ragusa)

Carlo Polidori (Camerino)

Piera Polidori (Palermo)

Alessio Provenzani (Palermo)

Barbara Rebesco (Genova)

Gualtiero Ricciardi (Roma)

Maria Ruscica (Cefalù, PA)

Giovanna Scroccaro (Venezia)

Davide Zanon (Trieste)

COMITATO ORGANIZZATORE

Pietro Finocchiaro (Catania), Presidente

Giuseppe Caruso (Siracusa)

Simona Creazzola (Napoli)

Maria Anna D'Agata (Catania)

Vincenza Maria Di Giovanni (Trapani)

Patrizia Marrone (Palermo)

Isidoro Mazzoni (Ascoli Piceno)

Antonino Moribondo (Agrigento)

Carmela Sgroi (Messina)

Domenico Tarantino (Roma)

La SIFO è l'associazione culturale e scientifica dei farmacisti ospedalieri e dei servizi farmaceutici delle Aziende Sanitarie. Ad essa affluisce la quasi totalità dei farmacisti pubblici dipendenti dal SSN (Servizio Sanitario Nazionale) e quelli dipendenti dalle strutture ospedaliere private, ad oggi circa 3000 associati.

La SIFO è stata costituita nel 1952 ed ha sede a Milano.

Si propone di:

- promuovere e coordinare l'attività scientifica, tecnica ed amministrativa delle farmacie degli ospedali al fine di migliorarne le prestazioni;
- studiare, aggiornare e perfezionare i mezzi per la realizzazione, la produzione e la distribuzione dei farmaci negli ospedali in collaborazione con gli altri sanitari;
- curare i metodi di lavoro ed i criteri amministrativi a vantaggio di una sempre più efficace economia delle amministrazioni ospedaliere;
- prendere ed incoraggiare tutte quelle iniziative ritenute idonee ad elevare, sotto l'aspetto etico e culturale, il farmacista che esercita la professione nelle farmacie degli ospedali e nei servizi farmaceutici delle AUSL.

Consiglio Direttivo

Laura Fabrizio	<i>Presidente</i>
Maria Grazia Cattaneo	<i>Vice Presidente</i>
Franco Rapisarda	<i>Segretario</i>
Isidoro Mazzoni	<i>Tesoriere</i>
Silvia Adami	<i>Consigliere</i>
Simona Creazzola	<i>Consigliere</i>
Piera Polidori	<i>Consigliere</i>
Assunta Racca	<i>Consigliere</i>
Francesca Venturini	<i>Consigliere</i>

Collegio dei Sindaci

Gian Carlo Taddei	<i>Presidente</i>
Eugenia Aldisio	
Domenica Costantino	
Teresa Marzano	
Massimiliano Rocco Folcarelli	

Probiviri

Luigi Maria Cozzoli	<i>Presidente</i>
Antonio Cavallaro	
Piera Maiolino	

- Adami Silvia** - Farmacista, Area Sanità e Sociale, Settore Farmaceutico-Protesica -Dispositivi medici, Regione Veneto, Venezia
- Aceti Tonino** - Coordinatore nazionale, Tribunale per i diritti del malato, Cittadinanzattiva Onlus, Roma
- Adduce Angela Stefania Lorella** - Dirigente , Ragioneria Generale dello Stato, Ministero dell'Economia e delle Finanze, Roma
- Alberti Alfredo** - Direttore, Unità Operativa di terapia delle epatiti croniche virali, Azienda Ospedaliera di Padova
- Andretta Margherita** - Farmacista Dirigente, Az. ULSS 20 Verona - CRUF (Coordinamento Regionale Unico sul Farmaco) Regione Veneto
- Angelone Lorenzo** - Responsabile, Distretto Valli Chisone e Germanasca e Distretto Val Pellice, A.S.L. TO3, Collegno (TO)
- Antonacci Stefania** - Farmacista Dirigente, Servizio Farmaceutico Territoriale DSS5 - ASL BA, Bari
- Astorina Franco** - Responsabile Acquisizione farmaci e dispositivi medici ospedalieri, approvvigionamento D.I.C., Unità Operativa di acquisizione beni e servizi, ASP Catania
- Bagnasco Lucia** - Farmacista Dirigente, Ospedale di Savigliano, USL Cuneo 1
- Barbon Renza** - Presidente Onorario, UNIAMO F.I.M.R. onlus, Federazione Italiana Malattie Rare, Venezia
- Barbieri Stefano** - Consulente Chimico, Libero professionista, Parma
- Basile Francesco** - Presidente Scuola di Medicina, Università degli Studi di Catania
- Battistuz Fabio** - Farmacista dirigente, ASL Viterbo
- Beynon Julie** - Senior Medical Assessor, Vigilance and Risk Management Of Medicines Division, MHRA, Londra, UK
- Bianchi Stefano** - Direttore, UOC Farmacia, Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Marche Nord, Pesaro
- Bianco Enzo** - Sindaco di Catania
- Biffoli Claudia** - Direttore Ufficio IV, Direzione generale del sistema informativo e statistico sanitario, Ministero della Salute, Roma
- Bonanno Giuseppina** - Responsabile di Produzione, Xellbiogene e Dirigente Sanitario, Policlinico Agostino Gemelli, Roma
- Buffa Giuseppina** - Farmacista Ospedaliero per Emergency, Milano
- Burtone Giovanni** - Deputato, Componente XII Commissione Affari Sociali della Camera dei Deputati, Roma
- Cacciato Valeria** - Collaboratrice a contratto, Unità di Valutazione delle Tecnologie, Università Cattolica del sacro Cuore, Policlinico Universitario "Agostino Gemelli", Roma
- Cambieri Andrea** - Direttore Sanitario di Presidio, Fondazione Policlinico Gemelli, Roma
- Cananzi Pasquale** - Farmacista Dirigente, Centro Regionale di Farmacovigilanza e Vaccinovigilanza, Servizio 7 "Farmaceutica", Assessorato alla Salute Regione Siciliana, Palermo
- Caputi Achille Patrizio** - Direttore, Unità Operativa Semplice Dipartimentale di Farmacologia Clinica, Azienda Ospedaliera Universitaria "G. Martino" di Messina

Caracci Giovanni - Direttore, area tematica Qualità e Accreditamento, AgeNaS, Roma

Carbone Rocco - Consulente FAD UTIFAR, Direttore Corsi alta Formazione Università "G. Marconi", Roma

Carnevale Guerino - Consulente SIT per la Qualità e la Sicurezza in Telemedicina, Catania

Cattaneo Maria Grazia – Vice Presidente SIFO, Farmacista, Responsabile Ufficio Gestione Qualità A.O. Papa Giovanni XXIII, Bergamo

Cattel Francesco - Responsabile Struttura Semplice Area Farmacia Clinica, S.C. Farmacia Azienda Ospedaliera S.Giovanni Battista, Torino

Carbo Marina - Direttore, Area funzionale Innovazione Sperimentazione e Sviluppo ISS, AgeNaS, Roma

Ciampalini Susanna - Farmacista Dirigente, Direzione Generale della Programmazione Sanitaria del Ministero della Salute, Roma

Ciancaleoni Bartoli Ilaria - Direttore Responsabile, OMAR - Osservatorio Malattie Rare, Roma

Confalonieri Corrado - Specializzando in Farmacia Ospedaliera, Università degli Studi di Parma

Conforti Massimiliano - Vice-Presidente EPAC Associazione Onlus, Vimercate (MB)

Congedo Rosamaria - Area SIFO "Gestione del Rischio Clinico", Vicenza

Corradini Flavio - Magnifico Rettore, Università degli Studi di Camerino

Costantini Alberto - Direttore, UOC Farmacia Ospedaliera Aziendale, ASL Pescara

Costanzo Virgilio - Dirigente Medico, Direzione Generale della Prevenzione – Ufficio III - Ministero della Salute, Roma

Cozzolino Santolo - Coordinatore, Centro di Biotecnologie, A.O.R.N. Cardarelli, Napoli

Creazzola Simona - Farmacista Dirigente, ASL Napoli 1 Centro

Crocetta Rosario - Presidente Regione Siciliana, Palermo

D'Agata Maria Anna - Direttore, UOC di Vigilanza Farmaceutica e di Ispezione, Dipartimento del Farmaco, ASP Catania

D'Alfonso Maria Elena - Responsabile UOC Processi Assistenziali e Clinical Operations, Fondazione Policlinico Gemelli, Roma

D'Ambrosio Lettieri Luigi - Senatore, Componente XII Commissione permanente XII Igiene e sanità, Senato della Repubblica, Roma

De Gregorio Salvatore - Vice Presidente ANSPI - Associazione Nazionale Sanitaria Piccole Isole

De Plato Francesca - Farmacista Dirigente, Ospedale "Mazzini", Teramo

Degli Esposti Luca - Presidente CLICON Srl - Health, Economics and Outcome Research, Bologna

Dell'Aera Maria - Farmacista Dirigente, Servizio di Farmacia Interna, Azienda Ospedaliera Universitaria "Ospedale Policlinico Consorziato", Bari

Delledonne Daniela - Country General Manager Italy&Greece presso Becton Dickinson, Presidente Associazione Biomedicali, Assobiomedica, Roma

Di Giorgio Concetta - Specializzando in Farmacia Ospedaliera, ISMETT, Palermo

- Di Giorgio Domenico** - Direttore, Ufficio Qualità dei prodotti e contraffazione, AIFA, Roma
- Di Giovanni Nicolò** - Direttore UOC Cardiologia con UTIC, Centro aritmologia e Cardiosstimolazione e Telemedicina Ospedale “Abele Ajello” Mazara del Vallo - ASP Trapani
- Di Mare Franco** - Giornalista e conduttore televisivo, RAI, Roma
- Di Raimondo Francesco** - Direttore, Divisione di Ematologia, Azienda Ospedaliera Universitaria “Policlinico Vittorio Emanuele”, Catania
- Di Tolla Domenico** - Presidente dell’Ordine dei Farmacisti della Provincia di Lecce, Delegato FOFI per la Regione Puglia
- Dirindin Nerina** - Senatrice, Componente XII Commissione permanente Igiene e sanità, Senato della Repubblica, Roma
- Donato Annamaria** - Direttore, Ufficio III – Dispositivi Medici, Direzione Generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico, Ministero della Salute, Roma
- Fabrizio Laura** - Presidente SIFO, Direttore Farmacia Policlinico Universitario “A. Gemelli”, Roma
- Facchin Paola** - Coordinatore per la Regione Veneto del Tavolo dell’Area Vasta Interregionale, Malattie Rare e Responsabile Unità di Epidemiologia e Medicina di Comunità, Dipartimento di Pediatria, Padova
- Fagioli Franca** - Direttore S.C. Oncoematologia Pediatrica e Centro Trapianti – Presidio Ospedaliero Infantile Regina Margherita – A.O.U. Città della Salute e della Scienza, Torino
- Falvo Camillo** - Sostituto Procuratore, Procura della Repubblica presso il Tribunale di Catanzaro
- Fasano Vincenzo** - Farmacista Dirigente, Responsabile Farmacia Distrettuale di Scalea, Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza
- Ferrara Napoleone** - Professor of Pathology, Senior Deputy Director for Basic Science, UC San Diego, Moores Cancer Centre - University of California, USA
- Francavilla Francesca** - Farmacista Dirigente, ASL Barletta-Andria-Trani
- Frontini Roberto** - Director of Pharmacy, University Hospital of Leipzig, Germany
- Furno Carmen** - Health Economist Advisor, Unità di Valutazione delle Tecnologie e Innovazione - Fondazione Policlinico Universitario “A. Gemelli”, Roma
- Garattini Livio** - Direttore, CESAV - Centro di Economia Sanitaria A. e A. Valenti, Istituto Mario Negri, Milano
- Garattini Silvio** - Direttore, Istituto Mario Negri, Milano
- Gaudioso Antonio** - Segretario generale Cittadinanzattiva Onlus, Roma
- Gensini Gian Franco** - Presidente, Società Italiana Telemedicina
- Grimaldi Luigi** - Responsabile, Unità Operativa di Neurologia, Ospedale San Raffaele “G. Giglio”, Cefalù (PA)
- Gucciardi Baldassarre** - Assessore alla Salute Regione Siciliana, Palermo
- Guglielmi Gaspare** - Farmacista Dirigente, Policlinico “A. Gemelli”, Roma
- Inzirillo Vincenzo** - Farmacista Dirigente, ASL di Catania
- Iudicello Antonella** - Farmacista Dirigente, ASL di Modena

- La Via Giovanni** - Deputato Parlamento Europeo, Presidente Commissione Ambiente, sanità pubblica e sicurezza alimentare, Bruxelles
- Lattarulo Michele** - Direttore Raggruppamento UU.OO. di Farmacia, Azienda Ospedaliero-Universitaria Consorziata Policlinico di Bari
- Leone Antonio Maria** - Dipartimento Scienze Cardiovascolari, Policlinico Universitario "A. Gemelli", Roma
- Leone Roberto** - Professore associato, Dipartimento di Sanità Pubblica e Medicina di Comunità, Sezione di Farmacologia, Università degli Studi di Verona
- Lombardi Roberto** - Settore Ricerca, INAIL, Roma
- Lorenzin Beatrice** - Ministro della Salute, Roma
- Losole Michele** - Docente di Bioingegneria informatica ed elettronica Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma
- Lubrano Filippo** - Professore Ordinario di Diritto Amministrativo, Facoltà di Giurisprudenza, Luiss Guido Carli, Roma
- Lupo Giusi** - Dirigente Farmacista, ASP Palermo
- Magnani Mirna** - Farmacista, Responsabile Aziendale di Farmacovigilanza, AUSL Bologna
- Mandelli Andrea** - Senatore della Repubblica, Presidente FOFI, Milano
- Mantua Valentina** - Psichiatra, Dirigente professionalità sanitarie – Ufficio Assessment Europeo, AIFA, Roma
- Marchetti Marco** - Direttore, Unità di Valutazione delle Tecnologie Università Cattolica del Sacro Cuore Policlinico Universitario "Agostino Gemelli", Roma
- Marletta Marcella** - Direttore Generale, Direzione Generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico, Ministero della Salute, Roma
- Marra Anna Rosa** - Responsabile, Ufficio Valutazione e Autorizzazione AIFA, Roma
- Mazzoni Isidoro** - Tesoriere SIFO, Direttore Dipartimento Farmaceutico, ASUR Marche – Area Vasta n. 5 di Ascoli Piceno e San Benedetto del Tronto
- Migliore Giovanni** - Vice Presidente FIASO, Direttore Generale Azienda di Rilievo Nazionale ed Alta Specializzazione "Civico - Di Cristina - Benfratelli", Palermo
- Minghetti Paola** - Professore associato confermato, Dipartimento di Scienze Farmaceutiche, Università degli Studi di Milano
- Minichiello Cinzia** - Coordinamento Regionale Malattie Rare, Regione Veneto, Padova
- Moretti Ugo** - Professore aggregato, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Sezione di Farmacologia, Policlinico G.B. Rossi, Università di Verona
- Moretti Vincenzo** - Direttore di Farmacia, Ospedale Regionale - Polo Universitario, Azienda Ospedaliero-Universitaria - Ospedali Riuniti di Ancona
- Muscolo Luisa** - Farmacista Dirigente, ufficio Coordinamento OsMed, AIFA, Roma
- Mussera Gaetana** - Direttore, SC Farmacia - AO Fatebenefratelli Oftalmico, Milano
- Navarra Pierluigi** - Professore Ordinario di Farmacologia, Direttore Istituto di Farmacologia dell'Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma
- Nemecek Branden D.** - Assistant Professor of Pharmacy Practice Pharmacy, Clinical, Social and Administrative Sciences at Mylan School of Pharmacy - Duquesne University, Pittsburgh, USA

MODERATORI E RELATORI

- Nicoletti Ferdinando Giovanni Maria** - Professore Ordinario di Farmacologia, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università "La Sapienza", Roma
- Omodeo Sale' Emanuela** - Direttore, Farmacia interna dell'Istituto Europeo di Oncologia, Milano
- Panzitta Michele** - Delegato Regione Umbria Associazione Farmaceutici dell'Industria (AFI), Perugia
- Pastorello Maurizio** - Direttore, Dipartimento Farmaceutico, ASP Palermo
- Peppard Joan** - Presidente EAHP, Chief Pharmacist, Midland Regional Hospital Tullamore, Ireland
- Petraglia Sandra** - Dirigente, Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica - Coordinatore Area Pre-autorizzazione AIFA, Roma
- Pignataro Giacomo** - Magnifico Rettore, Università degli Studi di Catania
- Pignatello Rosario** - Professore Straordinario di Tecnologia e Legislazione Farmaceutica, Direttore della Scuola di Specializzazione in "Farmacia Ospedaliera", Università degli Studi di Catania
- Piro Brunella** - Farmacista Dirigente, UOC Servizio Farmaceutico Territoriale, ASP Cosenza
- Pisterna Alessia** - Farmacista Dirigente, Direttore struttura complessa Farmaceutica Territoriale, ASL Vercelli
- Poidomani Ignazia** - Direttore, SC Farmaceutica Territoriale, ASL Ragusa
- Polidori Carlo** - Professore Associato di Farmacologia, Università di Camerino
- Polidori Piera** - Direttore Scientifico SIFO, Direttore Farmacia ISMETT, Palermo
- Polizzi Agata Rita Maria** - Dirigente medico, Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore Sanità, Roma
- Procacci Cataldo** - Farmacista specializzando, tirocinante ASL BAT - Università degli Studi di Bari
- Provasi Riccardo** - Farmacista Dirigente, SC Farmacia, Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti", Trieste
- Provenzani Alessio** - Farmacista Ospedaliero, ISMETT, Palermo
- Rapisarda Franco** - Segretario Nazionale SIFO; Direttore, Dipartimento del Farmaco, ASP Catania
- Ravasio Roberto** - Senior Health Economist Consultant, dipartimento di Health Economics, Health Publishing & Services, Milano
- Rebesco Barbara** - Farmacista, Responsabile S.S. Unità Farmaci Antitumorali Centro allestimento prodotti chemioterapici, IRCCS San Martino, Genova.
- Ricciardi Gualtiero** - Presidente, Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Ruscica Maria** - Direttore, Farmacia Fondazione Istituto S. Raffaele-Giglio, Cefalù (PA)
- Russo Giancarmine** - Medico di Medicina Generale, Settore dell'Assistenza Primaria, ASL Latina, Segretario Generale SIT
- Sacca' Paolo Francesco Maria** - Responsabile settore Farmaceutico Regioni in piano di rientro, AgeNaS, Roma
- Salanitro Maria Pia** - Responsabile, Servizio farmaci e farmacoepidemiologia, Distribuzione centralizzata farmaci del PHT, ASL Catania

- Santagati Mario Salvatore** - Psichiatra, Referente Unità Valutazione Alzheimer - Dipartimento Salute Mentale CT6, ASP Catania
- Scaccabarozzi Massimo** - Presidente Farindustria, Roma
- Scavo Marisa** - Procuratore Aggiunto, Tribunale della Repubblica di Catania
- Schiavo Riccardo** - Direttore, Unità Operativa di Medicina Nucleare, Ospedale Belcolle, Viterbo
- Schillaci Anna** - Specializzando in Farmacia Ospedaliera, Università degli Studi di Catania
- Schulz Martin** - Professor at Goethe-University, Department of Pharmacology, Director of Pharmacy of the German Institute for Drug Use Evaluation, Frankfurt, Germany
- Sciaccà Laura** - Ricercatore Universitario Confermato, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Catania
- Scroccaro Giovanna** - Responsabile Settore Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici, Regione Veneto, Venezia
- Semprini Gianluca** - Giornalista, Sky Tg24, Roma
- Serra Paolo** - Farmacista Dirigente, Ospedale CTO Iglesias, ASL7 Carbonia.
- Spampinato Santi Mario** - Professore ordinario, Dipartimento di Farmacia e Biotecnologie, Università degli Studi di Bologna
- Taddei Gian Carlo** - Direttore, SDC di Farmacia Ospedaliera, Azienda Ospedaliera Papa Giovanni XXIII, Bergamo
- Tames Alonso Maria José** - Hospital Pharmacist Specialist Pharmacy Department, Onkologikoa Foundation, San Sebastian, Spain
- Taruscio Domenica** - Direttore, Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità, Roma
- Tomasello Cristina** - Farmacista Dirigente, Ospedali Maria Vittoria, San Giovanni Bosco e Amedeo di Savoia, S.C. Farmacia, Laboratorio di farmacologia clinica e farmaco genetica, ASL TO 2, Torino
- Trovatello Antonino** - Medico Dirigente, Chirurgia Generale, Azienda Ospedaliera Umberto I, ASP Siracusa
- Vecchiarelli Pietro** - Direttore, Unità Operativa di Rianimazione, Complesso ospedaliero Belcolle, ASL Viterbo
- Vignali Michele** - Dirigente, Struttura Semplice di Endoscopia Ginecologica presso la Divisione di Ostetricia e Ginecologia II, P.O. Macedonio Melloni, Milano
- Vizzini Giovanni Battista** - Direttore del Dipartimento di Medicina - Epatologia e Gastroenterologia ISMETT, Palermo
- Xoxi Entela** - Unità Registri per il monitoraggio protocolli dei farmaci - gestione dati esperti, AIFA, Roma
- Zanon Davide** - Farmacista Dirigente, IRCCS Burlo Garofolo, Trieste
- Zenoni Davide** - Farmacista Dirigente, Azienda Ospedaliera "A. Bolognini", Seriate (BG)
- Zimmerman David E.** - Assistant Professor of Pharmacy, Mylan School of Pharmacy Clinical, Social and Administrative Sciences at Mylan School of Pharmacy - Duquesne University, Pittsburgh, USA

SEGRETERIA NAZIONALE SIFO

Via Carlo Farini, 81
20159 Milano
Tel 02 6071934
Fax 02 69002476
e-mail: segreteria@sifoweb.it
www.sifoweb.it



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Genesi Event ECM
Via Friuli, 41
61040 Monte Porzio (PU)
Tel 0721 956074 – Fax 0721 956904
Cell. 338 5223565 – 338 5223571
e-mail: ecm.segreteria@genesieventecm.net
www.genesieventecm.net



Accreditamento ECM del XXXVI Congresso Nazionale SIFO

Dopo un'attenta analisi della struttura congressuale del XXXVI Congresso Nazionale SIFO e della normativa in materia di Educazione Continua in Medicina (ECM), in particolare i requisiti relativi alle attività convegnistiche (sopra i 200 partecipanti), SIFO, Provider Standard Nazionale riconosciuto dal Ministero della Salute (ID 313), ha definito il seguente accreditamento ECM.

Il Congresso è stato accreditato per le seguenti professioni sanitarie:

- Biologo
- Farmacista ('ospedale' e 'territoriale')
- Infermiere
- Medico (tutte le discipline ad esclusione di 'medicina termale'; 'medicina aeronautica e spaziale'; 'chirurgia plastica e ricostruttiva'; 'scienza dell'alimentazione e dietetica'; 'medicines alternative')
- Tecnico Sanitario Laboratorio Biomedico

ATTIVITÀ RESIDENZIALE.

Accreditamento ECM delle sessioni plenarie e lunch meeting, per singole giornate, come eventi residenziali

I professionisti sanitari, compatibili con le discipline di riferimento indicate per l'accREDITAMENTO, che sceglieranno di seguire le sessioni plenarie e i lunch meeting previsti per le singole giornate congressuali, concorreranno all'ottenimento dei crediti ECM ad esse assegnati, per un massimo di 2,8 crediti formativi ECM totali.

Di seguito, **una tabella che sintetizza l'accREDITAMENTO residenziale** per le sessioni plenarie e lunch meeting.

I codici ECM RES assegnati all'evento sono i seguenti:

Giornata	Id ECM	Crediti ECM
22/10/2015	313-135876	N. 0,60
23/10/2015	313-135890	N. 0,80
24/10/2015	313-135895	N. 0,80
25/10/2015	313-135899	N. 0,60
TOTALE		N. 2,8

Questa modalità di accREDITAMENTO consente l'erogazione di 0,20 crediti per ogni ora di attività formativa proposta, alle seguenti condizioni:

- Presenza del partecipante ad una durata minima dell' 80% dell'attività formativa (non è quindi richiesta la presenza in aula del 100% della attività);
- Sottoscrizione, da parte del discente, di una dichiarazione sulla percentuale dell'attività formativa seguita;
- Compilazione, da parte del discente, del questionario di gradimento, che deve essere consegnato personalmente al personale di segreteria della Genesi Event ECM prima di lasciare la sede congressuale.

Al fine di consentire a ciascun partecipante la definizione di un percorso formativo modulato in base alle proprie specifiche esigenze, si riportano gli abstract relativi alle sessioni elaborati dai rispettivi Tutor.

Giovedì 22 ottobre

Sessione plenaria inaugurale - Sala Archimede - 16.30 – 19.30

IL FARMACISTA PER: SCELTE, INTERVENTI, FUTURO, OUTCOME

Tutor: Franco Rapisarda

Il titolo per questo 36° congresso è **Scelte, Interventi, Futuro, Outcome**. I nuovi scenari competitivi e istituzionali, richiedono nuovi approcci al management e una maggiore integrazione con il Servizio Sanitario Nazionale. Diventa dunque indispensabile porre attenzione alle innovazioni, dotandosi di capacità e competenze adeguate alla gestione delle risorse umane, alla pianificazione strategica e finanziaria, e, quindi, al change management.

Occorre porsi l'obiettivo di proiettarsi verso una nuova politica del farmaco che tuteli e promuova l'innovazione. Il bene farmaco, così come il bene salute, deve essere salvaguardato e garantito dentro un modello di sistema unitario e solidale.

Ma tutto ciò in tempi di crisi economica e di limitatezza delle risorse pone grossi limiti. Da un lato l'innovazione galoppante, dall'altra la limitatezza delle risorse, con al centro la tutela dei diritti.

Ecco quindi che la garanzia di un sistema unitario e solidale, in un simile contesto, impone **scelte** adeguate, affinché sia possibile disegnare nuovi scenari competitivi ed istituzionali, attraverso **interventi** appropriati. Ciò perché in un **futuro** sempre più vicino ci sia la salvaguardia del farmaco come bene di salute garantito a tutti i cittadini; ma ovviamente qualunque siano gli interventi, data la crisi economica, diventa oltremodo necessario verificare attraverso adeguati **outcome**, individuare per tempo ciò che funziona o che non funziona per evitare sprechi delle risorse disponibili.

Scegliere non è sempre facile e spesso si ha paura ad effettuare delle scelte perché si possono commettere errori; ma non scegliere determina l'immobilismo con ulteriore ed inutile spreco di risorse.

Venerdì 23 ottobre**Lectio magistralis – Sala Archimede – 8.45 – 9.30****MITO E REALTA' DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE****Silvio Garattini**

Il SSN è stato una grande rivoluzione rispetto ai sistemi assicurativi. Le sue caratteristiche di universalità, gratuità e solidarietà hanno permesso un'assistenza capillare con un conseguente miglioramento della salute pubblica. Tuttavia negli ultimi anni vi sono stati segni di arretramento rispetto alla situazione ideale. Un'analisi critica è perciò necessaria per evitare che il “mercato” abbia il sopravvento sulla “salute”.

I punti deboli del SSN possono essere riassumibili nelle seguenti considerazioni.

Da un punto di vista generale e comparativo rispetto alla media europea a livello infantile è possibile migliorare il tasso di mortalità, di copertura delle vaccinazioni e dei fattori di rischio. Per gli anziani c'è ancora – in rapporto all'aumento della durata di vita – una carenza di posti letto nelle residenze. La scarsa informatizzazione è un elemento negativo da un punto di vista organizzativo, mentre le lunghe liste d'attesa inducono crescente insoddisfazione nei pazienti.

Queste carenze divengono più evidenti quando si esaminano le differenze a livello delle macroregioni. Troppi piccoli ospedali, centri trapianti e punti nascita con casistiche insufficienti a giustificarne l'efficacia. TROPPE grandi apparecchiature spesso inutilizzate.

Le carenze del Sud in termini di mortalità infantile e di mancanza di strutture ad alta specializzazione si accompagnano ad un inspiegabile eccesso di consumo dei farmaci. La disparità dei livelli di assistenza fra Nord, Centro e Sud Italia è un altro elemento di preoccupazione.

E' aumentata la spesa privata con grave danno al concetto di gratuità ed equità a causa della “intramoenia”, una modalità di intervento che privilegia chi ha più possibilità economica, dell'aumento dei ticket di compartecipazione – salvo le deroghe – alle visite e agli interventi diagnostici, nonché al pagamento delle differenze fra prezzo dei prodotti originali e prezzo dei prodotti dal nome generico.

Il mercato dei mezzi diagnostici e dei dispositivi medici è praticamente mancante di qualunque regolamentazione. Manca un prontuario per il SSN basato sui costi e sulla evidenza di efficacia comparativa.

In campo farmaceutico le leggi europee non permettono valutazioni comparative, trasparenza delle valutazioni e studi clinici indipendenti. Ne deriva una pletora di composti che vengono utilizzati con scarsa appropriatezza come dimostrato in molti campi terapeutici. Poco rispetto dell'evidenza e un Prontuario Terapeutico che necessita un'ampia revisione. Farmaci a prezzi esorbitanti che mettono in dubbio la

sostenibilità del SSN. E' necessario prendere coscienza delle debolezze per poter mettere in atto adeguate correzioni.

Sessione plenaria – Sala Archimede – 9.30 – 11.00

RICERCA E SPERIMENTAZIONE

Tutor: Piera Polidori

La figura del Farmacista Ospedaliero assume un ruolo centrale nell'ambito della sperimentazione clinica. Così come individuato dalle Good Clinical Practice il farmacista è responsabile di molte attività, quali gestione del campione sperimentale, monitoraggio, farmacovigilanza, pre-istruttoria e/o collaborazione con la segreteria scientifica-amministrativa dei Comitati Etici, stesura del protocollo di ricerca.

Nel 2016 entrerà in vigore il nuovo Regolamento europeo 536/2014 sulla sperimentazione clinica. I principi base sono sempre la tutela del benessere e dei diritti dei pazienti, ma il cambiamento nell'ambito della gestione delle procedure relative alle sperimentazioni cliniche sarà radicale. Le valutazioni non avverranno più a livello nazionale, ma in ambito europeo. La presentazione del progetto di ricerca avverrà, infatti, in contemporanea in tutti gli Stati Membri interessati attraverso un portale unico e tutte le fasi saranno gestite attraverso un database europeo. I tempi per la valutazione saranno rigidamente fissati e ridotti rispetto ad oggi. Sarà possibile presentare i dossier in due fasi separate, una per la parte scientifica ed una per la parte etica. Un solo Comitato Etico sarà coinvolto nella valutazione del dossier ed i tempi per la valutazione non saranno prolungabili. All'interno del team di valutazione della sperimentazione sarà presente anche la figura del paziente e verrà stilato un report finale in un linguaggio dedicato al pubblico e non solo agli addetti ai lavori. All'interno della sessione verranno affrontati i punti di forza e le criticità relative al nuovo regolamento dal punto di vista regolatorio da parte dell'AIFA, dell'industria e del farmacista SIFO coinvolto nelle sperimentazioni cliniche e nella ricerca.

Obiettivi della sessione:

- comprendere la necessità e i principi base di un Regolamento europeo sulla sperimentazione clinica;
- capire cosa cambierà col nuovo Regolamento;
- investigare sull'attuale situazione italiana dal punto di vista dell'agenzia regolatoria, dell'industria e del farmacista SIFO coinvolto nelle sperimentazioni cliniche e nella ricerca.

Obiettivi formativi:

- capire nel dettaglio quali cambiamenti comporterà questa nuova normativa;

- comprendere come si sta organizzando il nostro Paese in vista del nuovo Regolamento;
- essere in grado di evidenziare i punti di forza e di debolezza del regolamento.

Sessione plenaria – Sala Archimede – 11.30 – 13.00

LE NUOVE FRONTIERE NELLE TERAPIE ONCOLOGICHE

Tutor: Barbara Rebesco

La sessione vuole approfondire il tema dei nuovi approcci terapeutici offrendo un approfondimento sulle novità e sui dati di efficacia ed applicabilità; infatti le nuove terapie richiedono non solo la valutazione della efficacia ma anche la valutazione approfondita del profilo di safety.

Il farmacista ospedaliero, che è uno degli attori coinvolti nel processo terapeutico, deve acquisire nuove competenze che gli permettano di essere supporto e valore aggiunto nell'erogazione delle cure.

Come è noto quello dell'oncologia è uno degli ambiti su cui si orienta maggiormente la ricerca e, conseguentemente, la velocità con cui si rendono progressivamente disponibili nuovi farmaci e, soprattutto, nuovi approcci terapeutici è notevole.

La prima svolta nell'approccio e, talvolta nella possibilità di modificare la prognosi in campo oncologico, ci è stata offerta dalla target therapy. Come noto la terapia a bersaglio molecolare, aprendo una nuova stagione della oncologia medica, ci ha orientato alla personalizzazione della terapia, alla selezione dei pazienti, alla necessità di rivedere approcci ritenuti "consolidati" come ad esempio i criteri di valutazione della risposta, la valutazione della tossicità e la sua gestione. Una seconda svolta si apre ora con l'introduzione dei nuovi farmaci che hanno dimostrato la capacità stimolare una risposta immune antitumorale. Tali farmaci stanno consolidando la consapevolezza del ruolo che il sistema immunitario svolge nel condizionare la crescita e la progressione della patologia, permettendo di cronicizzare alcune malattie e quindi di ottenere un significativo miglioramento della sopravvivenza con un cambiamento significativo della prognosi dei pazienti. Una ulteriore "arma" che sta sempre più affinando i "proiettili" è rappresentata dall'approccio radioterapico

Obiettivi della sessione:

L'obiettivo della sessione è quello di offrire una panoramica sui nuovi farmaci e sui nuovi approcci terapeutici evidenziando come quelle che sino ad oggi sono considerate terapie "innovative" siano affiancate, e talvolta sostituite, da farmaci e terapie che si basano su nuovi approcci, come ad esempio la immunoterapia, i vaccini, la terapia genica e la radioterapia.

Questo cambiamento richiede un sempre maggior coinvolgimento di tutti gli attori coinvolti nel processo di erogazione delle cure. Nello specifico il farmacista a, con

l'obiettivo della sicurezza del paziente, ha permesso alla figura del farmacista di diventare l'attore principale in questa trama vista la sua conoscenza clinica e farmacologica.

L'intervento di un relatore spagnolo fornirà una visione dell'evoluzione della farmacia ospedaliera e del relativo ruolo del farmacista ospedaliero sul territorio spagnolo.

Saranno quindi condotti:

- approfondimenti sul tema della efficacia , della tollerabilità e conseguente applicabilità delle nuove terapie;
- approfondimenti sull'aspetto delle tossicità e della gestione del rischio;
- approfondimenti per evidenziare le nuove competenze che il farmacista deve sviluppare.

Obiettivi formativi:

Dopo questa sessione il partecipante:

- conoscerà le nuove terapie e i nuovi approcci terapeutici in campo oncologico;
- avrà elementi per valutare efficacia e la tossicità;
- sarà consapevole delle nuove competenze richieste;
- conoscerà i modelli organizzativi della farmacia ospedaliera spagnola e quali modifiche ha subito la figura del farmacista ospedaliero.

Sessione parallela – Sala Dionisio – 15.15 – 16.45

OSSERVATORIO SIFO: GRANDANGOLO MALATTIE RARE

Tutor: Barbara Rebesco e Simona Creazzola

Le malattie rare (MR) sono un ampio gruppo di patologie umane, definite dalla bassa prevalenza nella popolazione. Si stima che le malattie rare siano circa 7-8000 e rappresentano un problema sanitario importante in quanto nel complesso interessano un numero molto ampio di pazienti (decine di milioni in tutta Europa).

Ad oggi non esiste una definizione uniforme di MR a livello mondiale; stime attendibili di prevalenza del complesso dei malati rari riferibili all'elenco di malattie indicato del DM 279/2001 portano a ritenere che ci siano 5 malati rari ogni 1000 residenti e, tra questi, 1 su 10 sarebbero nuovi casi (incidenti). Si può quindi stimare che la prevalenza dei malati rari complessivamente considerati sia dal 50 al 100% superiore a quella stimata per il solo elenco del DM n. 279/2001 e riferita alla definizione dell'Unione Europea (che definisce rara una patologia che ha una prevalenza non superiore a 5 casi su 10.000 abitanti nell'insieme della popolazione comunitaria).

Molte di queste malattie sono caratterizzate da difficoltà diagnostica, assistenziale e dalla conseguente richiesta di un'assistenza specialistica continuativa che richiede da un lato una particolare attenzione nella programmazione sanitaria regionale e dall'altra la creazione di percorsi multidisciplinari per rendere più accessibili i trattamenti. Da ciò emerge la necessità di mappare i diversi modelli organizzativi attraverso cui si realizza la gestione dei pazienti affetti da MR, anche attraverso la Rete Nazionale Malattia Rare.

In questa sessione i risultati preliminari del progetto realizzato dall'Osservatorio SIFO: "Grandangolo malattie rare" vengono presentati e condivisi con i rappresentanti dei professionisti, istituzioni, cittadini e malati. L'obiettivo del progetto "Grandangolo malattie rare" è quello di mappare il panorama legislativo e le diverse modalità di erogazione di assistenza delle malattie rare al fine di promuovere un benchmark, individuando le principali criticità e condividendo soluzioni attraverso il dialogo tra professionisti, istituzioni, cittadini e malati. In particolare, dopo il primo step, che ha previsto la compilazione e successiva elaborazione dei dati di un questionario ad hoc, si sono realizzati incontri interregionali in cui:

- sono stati restituiti i dati ottenuti dall'elaborazione dei questionari somministrati;
- è stato raccolto il feedback per poter avere una visuale, il più ampia possibile, degli aspetti trattati dal questionario;
- sono stati condotti, attraverso Gruppi di lavoro, specifici approfondimenti i temi in oggetto sono stati affrontati e condivisi con i rappresentanti dei professionisti, istituzioni, cittadini e malati;
- è stata costituita una task force di farmacisti SIFO sulle malattie rare.

Obiettivi della sessione:

La sessione ha il preciso obiettivo di presentare e condividere con i rappresentanti dei professionisti, istituzioni, cittadini e malati i risultati preliminari del progetto realizzato dall'Osservatorio SIFO: "Grandangolo malattie rare" ed in particolare:

- far conoscere lo stato dell'arte dell'impegno nazionale sulle MR;
- mettere a confronto ciò che è stato messo in campo a livello nazionale dalle istituzioni e dalla SIFO con il punto di vista dei pazienti: gli interventi incontrano il bisogno di salute del paziente affetto da malattia rara e della sua famiglia/care giver?
- evidenziare il ruolo centrale del farmacista ed il suo impegno per le MR attraverso il progetto SIFO: una rete di farmacisti quale aggancio tra le risorse di assistenza sanitaria ed il paziente affetto da MR al fine di assicurare equità e realizzazione delle best practice;
- mettere a sistema competenze e best practice al fine di risolvere le criticità individuate e assicurare efficacia ed equità nell'erogazione delle cure;
- diffondere cultura ed attenzione su questo tema che ha ricadute etiche, sociali ed economiche.

Obiettivi formativi

Dopo la sessione il partecipante:

- implementerà la sua cultura sul tema delle malattie rare e la conoscenza delle problematiche assistenziali in tema di malattie rare;
- conoscerà le norme che regolano questa area;
- conoscerà i principali modelli organizzativi e gestionali messi in atto nel nostro paese;
- conoscerà gli strumenti per la condivisione delle informazioni e le modalità di adesione alla rete dei farmacisti SIFO per le MR.

Sessione parallela – Sala Filisto – 15.15 – 16.45

FARMACI ONCOLOGICI INNOVATIVI: SCENARIO ATTUALE E LORO VALUTAZIONE

Tutor: Silvia Adami

La definizione di innovazione terapeutica è un punto cardine per la definizione del prezzo di rimborso di un farmaco ed è da lungo tempo oggetto di dibattito sia all'interno delle Agenzie regolatorie che della comunità scientifica nazionale e internazionale.

A livello nazionale, SIFO ha contribuito al dibattito sull'innovazione tramite la stesura di una Position Paper che suggeriva alcuni criteri per la definizione dell'innovazione, quali la scelta di un comparatore attivo che rappresenti la migliore terapia disponibile, la documentata efficacia incrementale di un nuovo farmaco in riferimento al comparatore e la scelta di endpoints forti e clinicamente rilevanti nel disegno del trial registrativo.

A livello economico, il problema che si pone consiste nel riuscire a conciliare le terapie innovative e i loro costi spesso elevati.

In particolare, in ambito oncologico negli ultimi anni sono stati approvati dall'EMA e commercializzati in Italia farmaci con un beneficio incrementale spesso di pochi mesi (in alcuni casi anche di poche settimane) in termini di sopravvivenza globale o di sopravvivenza libera da progressione (endpoint meno rilevante del precedente) rispetto al comparatore verso cui sono stati studiati, a fronte di un impatto economico importante. In questo complesso scenario, appare quindi fondamentale valutare le nuove tecnologie utilizzando metodologie rigorose e trasparenti, anche al fine di individuare a priori i pazienti che potranno trarre il massimo beneficio dalla terapia.

Sessione parallela – Sala Empedocle – 15.15 – 16.45

APPLICAZIONI DELLA TELEMEDICINA E DELLA TELEFARMACIA PER L'INTEGRAZIONE DELLE CURE: IL COINVOLGIMENTO DEL FARMACISTA IN RETE

Tutor: Susanna Ciampalini

I trattamenti sanitari coinvolgono un numero sempre più rilevante di professionisti, ospedalieri e del territorio e, quindi, diviene essenziale un approccio di sistema alla cura del paziente e lo scambio di informazioni sul suo percorso diagnostico-terapeutico-assistenziale (PDTA) utilizzando strumenti idonei di coordinamento, comunicazione e interattività.

La creazione di reti e modelli per la gestione integrata della persona assistita e la comunicazione tra professionisti è ormai determinante per garantire in modo ottimale sicurezza, qualità ed uniformità di accesso alle prestazioni sanitarie anche in zone disagiate e rurali come le piccole isole.

Le tecnologie digitali (ICT, domotica, smartphone, tablet, dispositivi medici domiciliari, ecc.) potranno fungere da volano per le scelte di programmazione consentendo da un lato di realizzare uno stato trasversale di servizi anche sociali in una visione multiprofessionale di presa in carico del paziente e dall'altra contribuiranno a ridurre i costi di gestione per la prevenzione di eventi avversi.

In questo nuovo scenario il farmacista (in ospedale e sul territorio) facilitato da tecnologie, quali piattaforme informatiche dedicate per lo scambio in sicurezza e nel rispetto della protezione dei contenuti sensibili, potrà essere partecipe di informazioni che riguardano il paziente e la sua terapia per garantire e monitorare l'aderenza e la compliance nonché per la diffusione di nuovi servizi nelle Farmacie di comunità alla luce del decreto legislativo 153/2009 e successivi decreti di attuazione.

Inoltre con la gestione del Dossier farmaceutico, parte integrante del fascicolo sanitario elettronico (FSE), il farmacista potrà supportare il medico di medicina generale nella costruzione della storia terapeutica dell'assistito bagaglio di dati cruciale per la continuità ospedale territorio.

Purtroppo in Italia si assiste ad un ritardo sulla adozione di strumenti di attuazione della Telefarmacia soprattutto per la mancanza di una strategia e di un governo dell'innovazione "digitale" collegata alla visione multidisciplinare della salute. Inoltre, si avverte l'urgenza di una specifica formazione per una spinta culturale tale da rivalutare la Farmacia nodo della rete del Servizio sanitario nazionale (SSN).

La sessione ha l'obiettivo di:

- Fornire informazioni sulle esperienze consolidate e sulle possibili applicazioni della Telefarmacia nel nostro Paese anche alla luce della normativa di settore;
- Sensibilizzare ad un maggior coinvolgimento del ruolo del farmacista in rete;

- Delineare una linea progettuale da porre all'attenzione delle Istituzioni e delle Regioni per la valorizzazione della Telefarmacia.

Obiettivi formativi

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado di conoscere:

- Il grado di diffusione delle applicazioni della Telefarmacia;
- Le regole e le modalità per l'implementazione a breve della Telefarmacia;
- Gli impegni assunti a livello regionale.

Sessione parallela – Sala Timeo – 15.15 – 16.45

LUCI ED OMBRE NELLA FARMACOVIGILANZA

Tutor: Maurizio Pastorello

A seguito degli aggiornamenti in materia di farmacovigilanza dovuti al recepimento del **Regolamento UE 1235/2010** e della **Direttiva 2010/84/UE** è stata modificata la definizione di reazione avversa intesa ora come “Effetto nocivo e non voluto conseguente all'uso di un medicinale”. Di fatto, con tale definizione, che è indipendente dal tipo di uso del medicinale, sono diventate oggetto di segnalazione le reazioni avverse, incluse anche quelle derivanti da errore terapeutico, abuso, misuso, uso off label, sovradosaggio ed esposizione professionale. In Italia si è passati in breve, pertanto, da un fenomeno costante di under-reporting, alla comunicazione AIFA del 17/09/2014, nella quale l'Agenzia, riferendo di un incremento del numero di segnalazioni delle ADR non gravi ed attese e legate esclusivamente a farmaci equivalenti o biosimilari, invita gli operatori sanitari ad una segnalazione responsabile e non focalizzata ad alcune specifiche categorie di medicinali, spesso legati a provvedimenti regionali a carattere impositivo.

Nella sessione verranno pertanto trattate queste attuali luci ed ombre del sistema di farmacovigilanza, con uno sguardo all'Europa e al sistema EudraVigilance, uno sguardo al mondo dei dispositivi medici ed infine uno ad alcuni esempi di best practice presenti in Italia censiti dal Progetto SIFO-Area Giovani “Iper-FV”.

Obiettivi della sessione:

- Fornire aggiornamenti sulla farmacovigilanza e dispositiovigilanza in Italia ed in Europa;
- Fornire una interpretazione critica su attuali problematiche riscontrate nel sistema di Farmacovigilanza;
- Condividere e confrontare alcune esperienze regionali.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante:

- conoscerà le attuali evidenze della Rete di Farmacovigilanza a livello regionale, nazionale ed europeo;
- conoscerà le criticità legate alle attuali segnalazioni in materia di farmaci equivalenti e biosimilari;
- verrà in contatto con altri colleghi referenti e/o esperti nell'ambito della farmacovigilanza.

Sessione parallela – Sala Dionisio – 17.00 – 18.30

DAL LABORATORIO GALENICO AL GALENICO INDUSTRIALE:

PUNTI D'INCONTRO

Tutor: Davide Zanon

Le Norme di Buona Preparazione, la certificazione di qualità, la valutazione del rischio in un laboratorio galenico sono aspetti che ogni giorno il farmacista preparatore si trova ad affrontare. Mettere allora a confronto ciò che c'è di più evoluto con la pratica routinaria è una sfida che dovremmo tutti accettare per ambire al miglioramento. La farmacopea italiana ultima edizione quest'anno festeggia i suoi sette anni di onorata carriera, periodo in cui molte sono state le evoluzioni in ambito farmaceutico ed una più aggiornata edizione è ormai un'esigenza per chi lavora in un laboratorio galenico. Riscrivere la FU oggi non può prescindere da quella europea, come non può non tenere conto dei passi da gigante che la tecnologia ha fatto sia nei processi produttivi, che nei controlli di qualità, frutto questo di una stretta collaborazione tra mondo industriale ed autorità vigilanti.

Obiettivi della sessione:

- farmacopea italiana VS farmacopea europea: punti di vista;
- le GMP incontrano le NBP;
- la qualità soprattutto: ci vuole consapevolezza.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado

- di conoscere i punti di miglioramento proposti dalle farmacopee;
- di conoscere ciò che dall'industria può essere estrapolato per migliorare l'attività di laboratorio;
- mettere a fuoco strategie per migliorare la qualità dei galenici allestiti.

Sessione parallela – Sala Archimede – 17.00 – 18.30

GIOVANI FARMACISTI: ESPERIENZE POSITIVE E NUOVI SBOCCHI PROFESSIONALI

Tutor: Domenico Tarantino

La continua evoluzione del Servizio Sanitario Nazionale (SSN) e la crescente domanda di assistenza sanitaria hanno aperto nuovi scenari nell'ambito della Sanità pubblica, in cui la figura del Farmacista Ospedaliero/Territoriale, che negli anni ha acquisito nuove competenze sempre più specifiche, riveste un ruolo fondamentale all'interno dei Percorsi Diagnostico-Terapeutici-Assistenziali, fornendo un importante supporto nei processi decisionali nonché organizzativi ed assumendo un ruolo attivo all'interno delle commissioni multidisciplinari.

I giovani farmacisti rappresentano, in particolare, una risorsa per la professione grazie alla loro duttilità e versatilità all'interno dei nuovi ambiti, anche attraverso il confronto con i colleghi che operano in altri paesi.

Obiettivo della sessione è valorizzare le esperienze maggiormente significative dei colleghi Under 40, al fine di condividere l'entusiasmo per la professione oltre che fornire spunti utili in merito al nuovo contesto lavorativo e alla formazione specialistica necessaria. Inoltre, sarà occasione per presentare il "Vademecum SIFO per il farmacista", un testo pratico, realizzato con molto impegno dall'Area Giovani, con la collaborazione e la supervisione di molti colleghi SIFO, che si propone di supportare il percorso formativo, non solo durante il tirocinio ma anche una volta conseguita la specializzazione.

Obiettivi della sessione:

- Contestualizzare le nuove competenze richieste al Farmacista in relazione all'evoluzione del SSN;
- Fornire nuovi spunti in ambito di formazione specialistica e di inserimento lavorativo.

Obiettivi formativi:

- acquisire un quadro organico delle evoluzioni che interessano le nuove generazioni in tema di formazione specialistica ed inserimento professionale.

Sessione parallela – Sala Filisto – 17.00 – 18.30

NUTRIZIONE CLINICA OSPEDALE – TERRITORIO

Tutor: Maurizio Pastorello

Il ruolo del farmacista territoriale prevede numerose attività mirate agli aspetti clinici delle terapie e all'assistenza al paziente nella continuità ospedale – territorio. Tali attività sono riconducibili non solo al farmaco e al dispositivo medico, ma anche ai

supplementi nutrizionali nelle formulazioni parenterali ed enterali, per i pazienti che, a seguito dimissione ospedaliera, devono proseguire la terapia a livello domiciliare.

La gestione delle terapie nutrizionali nella continuità ospedale - territorio nella nutrizione clinica, da parte del farmacista territoriale, prevede l'interazione con più figure professionali quali medici, infermieri professionali, dietisti, psicologi e specialisti del territorio (ADI) ma prevede soprattutto conoscenze di tipo normativo e di tipo tecnico-clinico, al fine di fornire sia un supporto al clinico, relativamente all'appropriatezza terapeutica sia al paziente, relativamente al counseling e alla sicurezza delle somministrazioni domiciliari.

La sessione sarà, pertanto, orientata ad aumentare le conoscenze, anche attraverso l'interazione multidisciplinare, su un aspetto della professione che prevede, spesso, un momento cardine di educazione del paziente e della famiglia alla corretta gestione della terapia.

Obiettivi della sessione:

- Fornire informazioni in merito all'organizzazione, gestione e normativa della nutrizione clinica nella continuità ospedale-territorio;
- Fornire i punti di vista multidisciplinari sulla sicurezza ed appropriatezza, attraverso un confronto medico - farmacista;
- Condividere e confrontare alcune esperienze regionali.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante:

- Conoscerà, attraverso le figure professionali di una Società Scientifica specialista nell'area della nutrizione, quale la SINPE, le informazioni relative alla nutrizione enterale e parenterale a livello domiciliare;
- Conoscerà il ruolo del farmacista e gli aspetti peculiari della gestione delle terapie nutrizionali nella continuità ospedale – territorio quali acquisto e scelta dei prodotti, valutazione dell'appropriatezza della prescrizione, counseling al paziente.

Sessione parallela – Sala Empedocle – 17.00 – 18.30

I DISPOSITIVI MEDICI NELL'ASSISTENZA INTEGRATIVA E PROTESICA

Tutor: Ignazia Poidomani

Nel SSN l'assistenza integrativa e protesica ha lo scopo di assicurare a tutte le persone con disabilità le soluzioni più adeguate per mantenere l'autonomia al proprio domicilio. Una popolazione in progressivo invecchiamento, la maggiore sopravvivenza a traumi o malattie fa aumentare il numero delle persone disabili che, tuttavia, possono condurre o ritornare ad una vita normale se assistite con le tecnologie appropriate. In un contesto in cui le risorse pubbliche sono in diminuzione

è necessario curare tutte le fasi dell'assistenza integrativa e protesica in quanto ogni fase può influenzare i costi e i risultati del processo. E' necessario conoscere cosa offre il mercato, analizzare l'offerta, scegliere secondo dati di efficacia e sicurezza, organizzare, programmare e monitorare le vari fasi dell'attività.

Alcune regioni hanno già predisposto dei sistemi di monitoraggio in grado di unificare le modalità di acquisto, la gestione, la consegna e, quando possibile, il recupero e il riutilizzo di tali prodotti nelle varie aziende sanitarie. Per il Farmacista e altro personale sanitario coinvolto nella gestione di questi D.M. è necessaria una conoscenza specifica di protesi e ausili rientranti nei LEA (Livelli Essenziali di Assistenza) al fine di attuare il monitoraggio degli stessi, rilevare problemi e criticità e consentire il miglioramento della qualità delle prestazioni e la sostenibilità del SSN in un momento di scarsità di risorse. La sessione tratta in particolare tre temi:

- Gli ausili tecnici per disabili secondo la visione dell'industria;
- L'attività di un tavolo permanente per il monitoraggio dell'assistenza integrativa e protesica in una regione italiana;
- Le attività del farmacista del SSN che può offrire la propria consulenza nelle diverse fasi della gestione: acquisto, prescrizione, monitoraggio e dispensazione.

Obiettivi della sessione:

- Far conoscere protesi e ausili rientranti nei LEA;
- Far conoscere esempi di monitoraggio dei dispositivi medici destinati all'Assistenza Integrativa e Protesica sul Territorio;
- Far conoscere l'attività di counseling del Farmacista del SSN nella preparazione di capitolati di gara, nei confronti del medico prescrittore e soprattutto nei confronti delle persone aventi diritto.

Obiettivi formativi.

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado di fare/ conoscere:

- Conoscere le offerte del mercato in termini di D.M. destinati a persone disabili;
- Attivare sistemi di monitoraggio sull'erogazione e l'utilizzo di dispositivi medici in assistenza integrativa e protesica;
- Offrire il proprio counseling nelle vari fasi del processo di assistenza integrativa e protesica nel territorio.

Sessione parallela – Sala Timeo – 17.00 – 18.30

PROMOZIONE E MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ E DELL'APPROPRIATEZZA DEGLI INTERVENTI TERAPEUTICI-ASSISTENZIALI NEL SETTORE DELLE DEMENZE

Tutor: Maria Pia Salanitro

Le stime dell'Alzheimer International Association indicano che nel 2030 saranno oltre 75 milioni i pazienti affetti da demenza in tutto il mondo, con oneri economici globali di centinaia di miliardi di dollari legati ai costi sociali che tale patologia comporta. La sintomatologia della demenza, conseguente alla grave compromissione delle funzioni cognitive, è caratterizzata da una disabilità progressiva la cui gestione clinica ed assistenziale risulta estremamente complessa. I pazienti affetti da demenza presentano frequentemente allucinazioni, delirio, aggressività e altri sintomi psicotici e comportamentali definiti come BPSD (Behavioural and Psychological Symptoms in Dementia). Oltre ad aumentare la sofferenza dei pazienti, i BPSD rappresentano un complesso problema assistenziale per i caregivers, spesso di gravità tale da rendere necessario il ricorso ai farmaci, in primo luogo antipsicotici e tra questi, gli atipici. Com'è noto il loro uso è oggetto di un programma di farmacovigilanza attiva da parte dell'AIFA a seguito alcuni alert lanciati dalle agenzie regolatorie in merito ad un aumento, di 3 volte, del rischio di eventi avversi cerebrovascolari associati al loro utilizzo.

Nel campo delle demenze, numerose iniziative sono state intraprese sia in campo internazionale sia nazionale:

- la dichiarazione di Glasgow siglata nel corso della 24ª Conferenza di Alzheimer Europe per la creazione di una strategia europea per le demenze;
- Il programma "Dementia Integrated Development" promosso e guidato dal Dipartimento della Salute del governo britannico con lo scopo di individuare modelli e strategie di sviluppo di trattamenti innovativi per la demenza a livello mondiale;
- In Italia, il "Piano nazionale demenze", approvato, con accordo del 30 ottobre 2014, dalla Conferenza Unificata tra il Governo, le Regioni e le Province autonome, intende promuovere e migliorare gli interventi relativi alle demenze sugli aspetti terapeutici specialistici e sul sostegno del malato e dei familiari lungo tutto il percorso di cura, a livello nazionale. Uno degli innumerevoli obiettivi del Piano nazionale demenze riguarda proprio la raccolta dei dati sull'uso degli antipsicotici nelle persone con demenza al fine di promuoverne un uso appropriato.

Come in tutte le patologie cronic-degenerative nelle quali l'approccio farmacologico non è risolutivo nel modificarne la storia naturale, occorre prevedere un insieme articolato ed organico di percorsi assistenziali, secondo una filosofia di gestione integrata della malattia.

Obiettivi della sessione:

- Far conoscere le iniziative nazionali e internazionali sulle demenze;
- Far conoscere le strategie terapeutiche, attuali e future, nell'ambito delle demenze;
- Far conoscere le criticità emergenti nella gestione integrata ospedale-territori.

Obiettivi formativi.

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado di fare/ conoscere:

- Partecipare ad iniziative mirate alla realizzazione di una rete assistenziale integrata per la gestione delle demenze;
- Promuovere iniziative atte a implementare strategie e interventi per migliorare l'appropriatezza delle cure e monitorare l'utilizzo degli antipsicotici nelle persone affette da demenza al fine di ridurre il rischio associato al loro uso;
- Promuovere iniziative atte a migliorare la collaborazione fra farmacisti e medici dei centri UVA.

Sabato 24 ottobre

Sessione plenaria – Sala Archimede – 9.00 – 10.30

DISPOSITIVI MEDICI: INNOVAZIONE, SOSTENIBILITÀ E SICUREZZA

Tutor: Laura Fabrizio, Marco Marchetti

Dispositivi Medici (DM) sono beni sanitari molto eterogenei tra loro, caratterizzati da una rapida e costante evoluzione tecnologica e con un potenziale elevato impatto sul welfare dei cittadini.

Affinché sia possibile trovare un equilibrio tra obiettivi di salute e sostenibilità del sistema, il tema della gestione dei DM è fondamentale durante tutto il loro ciclo di vita: a partire dalla loro introduzione e al loro utilizzo nella pratica clinica e infine sino alla loro dismissione.

Il Governo dei DM nella Aziende Sanitarie con l'utilizzo di metodologie di valutazione (HTA) e di gestione operativa dei dispositivi rappresenta, quindi, un'opportunità, per ottimizzarne l'utilizzo di tecnologie e procedure sanitarie meritevoli di più ampia diffusione e, di conseguenza, di adeguata copertura finanziaria.

Nel corso della Sessione saranno focalizzati i temi della valutazione di efficacia e sicurezza nell'ottica della sostenibilità dalla prospettiva del Servizio Sanitario Nazionale, anche alla luce del nuovo Patto per la Salute 2015, e della gestione operativa dei dispositivi all'interno delle strutture sanitarie ai fini di garantirne un utilizzo appropriato.

Obiettivi della sessione:

- Offrire una panoramica sui concetti di efficacia, sicurezza e sostenibilità dei dispositivi medici nel contesto del SSN;

- Illustrare le attività connesse a quanto previsto dal Patto per la Salute 2015 in tema di valutazione dei dispositivi medici;
- Illustrare i principi delle modalità di gestione dei dispositivi medici all'interno delle strutture sanitarie.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante (listare cosa il partecipante sarà in grado di:

- Conoscere i concetti alla base dei principi di efficacia, sicurezza e sostenibilità dell'utilizzo di dispositivi medici;
- Conoscere le attività connesse alla realizzazione di quanto previsto dal Patto per la Salute 2015 in tema di dispositivi medici;
- Conoscere i principi e degli esempi di gestione dei dispositivi medici in ambito ospedaliero.

Sessione plenaria – Sala Archimede – 11.00 – 12.30

CRONICITA' E TERAPIE INNOVATIVE

Tutor: Carlo Polidori e Silvia Adami

L'epatite C, il diabete e la sclerosi multipla sono malattie croniche a elevato impatto sociale ed economico. Lo scenario delle terapie per queste tre patologie è in rapida evoluzione. Oltre ai farmaci approvati da tempo, sono recentemente entrate in commercio nuove entità terapeutiche tra cui gli inibitori SGLT-2 (danaglifozin, canaglifozin ed empaglifozin) per il diabete, i nuovi antivirali ad azione diretta sofosbuvir, simeprevir, daclatasvir, levipasvir/sofosbuvir, dasabuvir e paritaprevir/ritonavir/ombitasvir per l'epatite C e teriflunomide, dimetilfumarato e alemtuzumab per la sclerosi multipla. Inoltre, altre molecole attendono l'autorizzazione delle autorità regolatorie europee o sono in fase avanzata di sperimentazione.

In questo contesto, caratterizzato da risorse economiche limitate, il Servizio Sanitario Nazionale dovrà assicurare il mantenimento del carattere universale di tutela della salute, garantendo al tempo stesso la sostenibilità della spesa sanitaria. Per fare questo, si renderà necessario effettuare delle scelte al fine di programmare efficacemente gli opportuni interventi e definire dei percorsi diagnostico e terapeutico assistenziali (PDTA) condivisi, basati su linee guida internazionali/nazionali e valorizzando le esperienze di regioni o realtà locali dove tali percorsi sono già in essere.

Sessione parallela – Sala Empedocle – 15.15 – 16.45

BIOTECNOLOGIE, NANOTECNOLOGIE, STAMINALI:

APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE ALLE TERAPIE INNOVATIVE

Tutor: Laura Fabrizio

Le ultime frontiere della farmacologia aprono un nuovo mondo alla ricerca sui farmaci, mirata allo sviluppo di nuove molecole estremamente selettive, frutto dei progressi fatti nel campo delle biotecnologie.

E' quindi indispensabile per il Farmacista Ospedaliero e per il Farmacista Territoriale un'adeguata formazione nell'ambito di farmaci innovativi, per svolgere la propria attività, essendo quotidianamente protagonisti di scelte in uno scenario che mira all'ottimizzazione dell'efficienza dei Sistemi Sanitari assistenziali.

Obiettivi della sessione:

- Approfondire la farmacologia e farmacocinetica di terapie innovative;
- Esaminare le normative relative alle terapie staminali;
- Conoscere l'utilizzo delle nanotecnologie per lo sviluppo di nuovi sistemi per la veicolazione dei farmaci.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante avrà implementato:

- il know how sui farmaci innovativi e sul loro utilizzo;
- la conoscenza delle terapie staminali (in ambito farmaceutico) in conformità con quanto definito dalla legislazione nazionale vigente;
- il know how sulla nanomedicina.

Sessione parallela – Sala Archimede – 15.15 – 16.45

IL FARMACISTA NELLE BUONE PRATICHE PER LA SICUREZZA DEL PAZIENTE

Tutor: Raffaella La Russa

Negli ultimi 50 anni è cresciuta sempre più la consapevolezza che gli errori di terapia possono causare gravi danni al paziente e che è necessario mettere in atto strategie di prevenzione ad ampio raggio per ridurre tale rischio. Recentemente l'EMA ha emanato la bozza di tre raccomandazioni relative alla guida per la minimizzazione del rischio e la prevenzione degli errori di terapia, alla guida per le buone pratiche sulla registrazione, codificazione, documentazione e valutazione degli errori di terapia e alla guida sulle strategie di minimizzazione degli errori di terapia causati da insuline ad alta concentrazione o utilizzate in combinazione. La consultazione di tali raccomandazioni è stata chiusa a Giugno 2015 e a breve avremo la pubblicazione del documento finale. Anche a livello italiano il Ministero della Salute - Direzione generale della Programmazione sanitaria che è particolarmente attento alla gestione del rischio clinico ha emanato la raccomandazione numero 17 relativa alla

TIMETABLE SESSIONE PRE-CONGRESSUALE, LUNCH MEETING E WORKSHOP

SALA FILISTO	SALA EMPEDOCLE	SALA TIMEO	SALA SIFO	SALA E7
GIOVEDÌ 22 OTTOBRE				
		13.00 - 16.00 SESSIONE PRE-CONGRESSUALE		
		L'HTA COME STRUMENTO PER GESTIRE IL REPERTORIO DEI DISPOSITIVI MEDICI		
VENERDÌ 23 OTTOBRE				
	13.00 - 14.00		13.00 - 14.00	14.00 - 18.00
	ASPETTI FARMACO-ECONOMICI E CLINICI DEI TUMORI BENIGNI FEMMINILI: IL CASO DEL FIBROMA UTERINO (ingresso libero)		DALLA FORMAZIONE ALL'HTA AL CONTESTO LAVORATIVO QUOTIDIANO: ESPERIENZE E SUGGERIMENTI PER IL 2016 AL LABORATORIO DI HTA DELLA SIFO (riservato corsisti Laboratorio HTA SIFO 2015)	WORKSHOP LAB MOVIE PRIMA PARTE (workshop a numero chiuso con pre-iscrizioni già chiuse)
SABATO 24 OTTOBRE				
12.30 - 13.30	12.30 - 13.30		12.30 - 13.30	13.00 - 17.00
LINEE DI INDIRIZZO TECNICO SIFO NEL RISCHIO CHIMICO BIOLOGICO (ingresso libero)	I DATI REAL LIFE NEI FARMACI BIOLOGICI (ingresso libero)		SIFO E LE BORSE DI STUDIO ALL'ESTERO (su invito, in lingua inglese senza traduzione simultanea)	WORKSHOP LAB MOVIE SECONDA PARTE (workshop a numero chiuso con pre-iscrizioni già chiuse)

TIMETABLE SESSIONI SCIENTIFICHE

SALA ARCHIMEDE	SALA DIONISIO	SALA FILISTO	SALA EMPEDOCLE	SALA TIMEO
GIOVEDI' 22 OTTOBRE				
16.30 - 19.30 SESSIONE INAUGURALE				
IL FARMACISTA PER: SCELTE INTERVENTI FUTURO OUTCOME				
19.30 - 21.00 COCKTAIL DI BENVENUTO - AREA CATERING (Padiglione F1 -primo piano)				
VENERDI' 23 OTTOBRE				
8.45 - 9:30 LECTIO MAGISTRALIS				
MITO E REALTA' DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE				
9.30 - 11.00 - PLENARIA				
RICERCA E SPERIMENTAZIONE				
11.30 - 13.00 - PLENARIA				
LE NUOVE FRONTIERE NELLE TERAPIE ONCOLOGICHE  (simultanea)				
13.00 - 14.00 - LUNCH MEETING (timetable dedicata)				
13.00 - 14.00 -LUNCH - Area Catering (Padiglione F1 - primo piano)				
14.00 - 15.00 - SIMPOSI AZIENDALI - (timetable dedicata)				
15.15 - 16.45 - SESSIONI PARALLELE				
	OSSERVATORIO SIFO: GRANDANGOLO MALATTIE RARE	FARMACI ONCOLOGICI INNOVATIVI: SCENARIO ATTUALE E LORO VALUTAZIONE	APPLICAZIONI DELLA TELEMEDICINA E DELLA TELEFARMACIA PER L'INTEGRAZIONE DELLE CURE: IL COINVOLGIMENTO DEL FARMACISTA IN RETE	LUCI ED OMBRE NELLA FARMACOVIGILANZA

SALA ARCHIMEDE	SALA DIONISIO	SALA FILISTO	SALA EMPEDOCLE	SALA TIMEO
17.00 - 18.30 - SESSIONI PARALLELE				
GIOVANI FARMACISTI: ESPERIENZE POSITIVE E NUOVI SBOCCHI PROFESSIONALI	DAL LABORATORIO GALENICO AL GALENICO INDUSTRIALE: PUNTI D'INCONTRO	NUTRIZIONE CLINICA OSPEDALE - TERRITORIO	I DISPOSITIVI MEDICI NELL'ASSISTENZA INTEGRATIVA E PROTESICA	PROMOZIONE E MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ E DELL'APPROPRIATEZZA DEGLI INTERVENTI TERAPEUTICI ASSISTENZIALI NEL SETTORE DELLE DEMENZE
SABATO 24 OTTOBRE				
9.00- 10.30 - PLENARIA				
DISPOSITIVI MEDICI: INNOVAZIONE, SOSTENIBILITÀ E SICUREZZA				
11.00- 12.30 - PLENARIA				
CRONICITÀ E TERAPIE INNOVATIVE				
12.30 - 13.30 - LUNCH MEETING (timetable dedicata)				
12.30 - 13.30 - LUNCH - Area Catering (Padiglione F1 - primo piano)				
13.30 - 14.00 - POSTER SESSION - (Padiglione F1 - primo piano)				
14.00 - 15.00 - SIMPOSI AZIENDALI - (timetable dedicata)				
15.15 - 16.45 - SESSIONI PARALLELE				
IL FARMACISTA NELLE BUONE PRATICHE PER LA SICUREZZA DEL PAZIENTE  (simultanea)	FARMACI ANTI-HCV E SOSTENIBILITÀ PER IL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE: IL PUNTO DI VISTA DEL CLINICO, DELL'ECONOMISTA E DEL PAZIENTE	SIFO E LA FORMAZIONE POST LAUREAM	BIOTECNOLOGIE, NANOTECNOLOGIE, STAMINALI: APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE ALLE TERAPIE INNOVATIVE	I FLUSSI DI MONITORAGGIO E LA TRACCIABILITÀ DEI DATI: GLI STRUMENTI ED I RISULTATI
17.00 - 19.00 - PLENARIA				
ASSEMBLEA SOCI SIFO				
DOMENICA 25 OTTOBRE				
9.00- 10.30 - PLENARIA				
LA QUALITÀ NEI PERCORSI DI CURA				
11.00- 12.30 - PLENARIA				
SOSTENIBILITÀ E GARANZIA DEI LEA ALLA LUCE DELLA GIURISPRUDENZA				
12-30 - 13.30 - CONCLUSIONI E SALUTI				

TIMETABLE SIMPOSI AZIENDALI

VENERDI' 23 OTTOBRE

SALA ARCHIMEDE 14.00 - 15.00	SALA DIONISIO 14.00 - 15.00	SALA FILISTO	SALA TIMEO 14.00 - 14.30
JANSSEN ITALIA SOLUZIONI PRATICHE PER UNA INNOVAZIONE SOSTENIBILE	IMS HEALTH IMS PER LE AZIENDE SANITARIE		NORGINE ITALIA IPERTERMIA MALIGNA: SCENARIO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO
		14.30 - 15.00	14.30 - 15.00
		NOVARTIS FARMIA INNOVAZIONE IN OFTALMOLOGIA TRA APPROPRIATEZZA E SOSTENIBILITÀ	GENZYME - A SANOFI COMPANY DAL MOA ALLA DECISIONE TERAPEUTICA: IL NUOVO APPROCCIO NELLA SCLEROSI MULTIPLA

SABATO 24 OTTOBRE

SALA DIONISIO 14.00 - 15.00	SALA EMPEDOCLE 14.00 - 15.00	SALA TIMEO 14.00 - 15.00
BAYER L'ESPERIENZA DEL PDTA NELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE IN REGIONE VENETO E DATI REAL LIFE DALLO STUDIO V.I.C.T.O.R. NELLA GESTIONE DEL TROMBOEMBOLISMO VENOSO	DAIICHI SANKYO ITALIA HTA QUALE STRUMENTO VALUTATIVO DELLE PRESTAZIONI OSPEDALIERE ALLA LUCE DEI NUOVI LEA	OTSUKA PHARMACEUTICAL ITALY / LUNDBECK ITALIA L'APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE NEL TRATTAMENTO DELLE PSICOSI

Riconciliazione della terapia. Entrambi i documenti verranno presentati all'interno della sessione in modo da poterne approfondire la conoscenza e poter prendere spunti per migliorare la sicurezza del paziente. L'approfondimento del razionale e degli obiettivi di tali importanti documenti insieme ad un esempio di attività di prevenzione del rischio condotto a livello europeo potranno certamente essere degli ottimi spunti per sviluppare nuovi interventi e strategie di riduzione del rischio clinico con particolare attenzione al mondo del farmaco e alle sue criticità.

Obiettivi della sessione:

- comprendere la necessità e i principi base della raccomandazione EMA in tema di prevenzione degli errori di terapia e dei rischi connessi all'utilizzo di insuline;
- condividere gli obiettivi e le azioni previste dalla raccomandazione ministeriale nr. 17 sulla riconciliazione della terapia nell'ottica della sua implementazione;
- mutuare le esperienze prendere spunto dall'esperienza di colleghi provenienti da altri paesi europei in tema di prevenzione del rischio clinico.

Obiettivi formativi:

- approfondire gli obiettivi e il razionale delle future raccomandazioni EMA in tema di prevenzione del rischio clinico;
- approfondire la conoscenza della raccomandazione ministeriale nr. 17 sulla riconciliazione della terapia;
- migliorare la conoscenza di strategie di prevenzione del rischio clinico dal confronto con l'esperienza di altre nazioni europee.

Sessione parallela – Sala Dionisio – 15.15 – 16.45

FARMACI ANTI-HCV E SOSTENIBILITÀ PER IL SSN: IL PUNTO DI VISTA DEL CLINICO, DELL'ECONOMISTA E DEL PAZIENTE

Tutor: Alessio Provenanzi

Come è noto il virus dell'epatite C può causare importanti malattie al fegato, tra cui cirrosi e cancro, e, nei casi più gravi, non c'è alternativa al trapianto dell'organo per salvare la vita al paziente.

Tuttavia, l'attuale scenario sta per cambiare ed anche in fretta, dal momento che da pochi mesi sono disponibili in commercio nuove terapie farmacologiche facenti parte della classe degli antivirali diretti (direct-acting antiviral, DDA) come sofosbuvir, simeprevir e daclatasvir e le associazioni di sofosbuvir + ledipasvir (altri farmaci, in associazione e non, saranno di prossima introduzione sul mercato) che permetterebbero di evitare l'utilizzo di interferone o anche di ribavirina migliorando l'efficacia e la sicurezza dei trattamenti.

Questi nuovi farmaci, utilizzati con schemi terapeutici diversi anche in relazione al genotipo virale, sono in grado di risolvere definitivamente la malattia in un'elevata

percentuale di pazienti solamente dopo 3-6 mesi di trattamento.

Dubbi sull'efficacia di questi farmaci non ce n'è, i dubbi, dati i costi indicati ed il numero dei potenziali trattamenti (ad oggi possibilmente sottostimati), sono relativi alla possibilità di accesso gratuito alle cure per tutti i pazienti infetti da HCV ed all'impatto economico che queste terapie potrebbero avere sul Sistema Sanitario Nazionale in un futuro non molto lontano.

Come Società Scientifica abbiamo il dovere di trattare quest'argomento e pertanto lo scopo prioritario di questa sessione è quello di raccogliere il punto di vista ed i pareri di tutti gli attori coinvolti (clinico/AIFA-Economista/paziente) in questo nuovo ed importante scenario.

Sessione parallela – Sala Timeo – 15.15 – 16.45

I FLUSSI DI MONITORAGGIO E LA TRACCIABILITÀ DEI DATI: GLI STRUMENTI ED I RISULTATI

Tutor: Susanna Ciampalini e Barbara Rebesco

Nell'attuale scenario stanno cambiando dinamicamente ruoli responsabilità e compiti; al farmacista, oltre ad una specifica competenza professionale, vengono richieste nuove competenze quali quelle necessarie per la validazione dei dati di monitoraggio delle attività e dei loro esiti, quelle per la lettura dei dati di outcome e quelle necessarie per assicurare una attiva partecipazione nella definizione delle strategie per la gestione delle risorse.

In sanità per garantire la qualità delle prestazioni è necessario assicurare il monitoraggio e la verifica e, a tal fine, è indispensabile garantire la trasparenza, la riproducibilità, la tracciabilità e la condivisione dei dati.

I rappresentanti del Ministero della Salute e di AIFA descriveranno i flussi informativi per il monitoraggio dei consumi dei farmaci dando evidenza del grande bagaglio informativo a disposizione e, soprattutto, ponendo in risalto la necessità e l'importanza di utilizzare questi dati come strumento di governance.

In questa ottica nella sessione vengono presentati:

GLI STRUMENTI: Flussi ministeriali per il monitoraggio dei consumi farmaci e le attività del GdL come ad esempio l'indicatore che il gruppo sulla farmaceutica per l'aggiornamento del nuovo sistema di garanzia sta confezionando.

I RISULTATI cioè come questi strumenti possano/sono utilizzati; da qui la relazione della dottoressa Luisa Muscolo sulle valutazioni quali-quantitative che, a partire dal monitoraggio dei consumi, vengono fornite nel rapporto OsMed. Viene inoltre presentata la esperienza di utilizzo di database amministrativi come punto di partenza per valutazioni di effectiveness e la visione dal punto di vista dell'ospedale.

Obiettivi della sessione:

La sessione ha il preciso obiettivo di:

- Fornire informazioni ed aggiornamenti relativi agli strumenti, alle regole per il monitoraggio dei consumi dei farmaci, alla lettura dei dati e al nuovo scenario normativo;
- Evidenziare come i dati raccolti attraverso i flussi devono essere efficaci strumenti di governo per garantire non solo il monitoraggio della spesa ma la verifica e l'implementazione della appropriatezza clinica e gestionale;
- Fare emergere opportunità e criticità legate all'utilizzo di questi dati come strumenti di monitoraggio e all'importanza del feedback delle informazioni.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado di conoscere:

- i contenuti dei flussi informativi sui consumi dei farmaci;
- quali sono le regole per la loro implementazione;
- gli indicatori elaborati da NSIS;
- gli indicatori quali-quantitativi OsMed;
- le modalità per il loro utilizzo quali strumenti di governance;
- la modellizzazione di una valutazione di effectiveness.

Sessione parallela – Sala Filisto – 15.15 – 16.45

SIFO E LA FORMAZIONE POST LAUREAM

Tutor: Maria Anna D'Agata

Il Decreto Ministeriale n.68 del 4/02/2015 ha riorganizzato le Scuole di specializzazione di Area Sanitaria, riguardo il profilo specialistico, gli obiettivi formativi ed i relativi percorsi didattici suddivisi in aree e classi.

Nella sessione verranno esaminate e discusse le principali novità introdotte dal nuovo DM con intervento di tutti gli attori principali coinvolti l'Università, la Sifo e gli specializzandi.

Inoltre poiché il DM prevede che: “Durante il percorso formativo lo specializzando potrà svolgere attività presso istituzioni estere per una durata massima di 18 mesi”, si provvederà ad esaminare la creazione di una rete formativa estera.

Infine, in aggiunta, poiché obiettivo principale della specializzazione è quello di garantire una formazione specialistica completa, avanzata, di alto profilo nelle diverse attività caratterizzanti la professione, cercando di garantire una formazione omogenea a livello nazionale verrà valutata la possibilità di realizzare anche una rete formativa nazionale di eccellenza, alla quale gli specializzandi possano accedere da reti formative diverse per periodo brevi (min. 3 mesi/max 6 mesi) dedicati a specifiche attività.

Domenica 25 ottobre

Sessione plenaria – Sala Archimede – 9.00 – 10.30

LA QUALITÀ NEI PERCORSI DI CURA

Tutor: Maria Grazia Cattaneo

Le Prestazioni di qualità, ad alto valore aggiunto, sono fondamentali per la crescita. Mai prima d'ora la Qualità ha costituito elemento forte per il sostegno del ns SSN. Qualità totale intesa come centralità del paziente, equità, sicurezza, gestione del rischio, efficacia, appropriatezza, efficienza.

La qualità come fondamento del servizio sanitario e come elemento imprescindibile per una buona gestione delle risorse.

Sia a livello internazionale che nazionale sono in corso progetti concreti di implementazione degli standard di qualità dei percorsi di cura, con l'obiettivo di raggiungere risultati efficienti ed efficaci.

I processi farmaceutici possono, in particolare, contare su statement di buona gestione, condivisi a livello europeo e su progetti di qualità dei prodotti utilizzati, quali la lotta alla contraffazione, in tutti i suoi aspetti.

Obiettivi della sessione:

- Consolidare la conoscenza delle iniziative per la qualità delle cure, in atto a livello nazionale e internazionale;
- Promuovere il riconoscimento dei processi farmaceutici svolti in qualità;
- Consolidare la collaborazione multidisciplinare in tema di qualità.

Obiettivi formativi:

Dopo la sessione il partecipante sarà in grado di:

- Conoscere le normative nazionali più recenti in tema di qualità dei percorsi di cura;
- Conoscere gli statement proposti a livello europeo da European Association of Hospital Pharmacists;
- Collaborare con le istituzioni, all'interno della Società Scientifica.

Sessione plenaria – Sala Archimede – 11.00 – 12.30

SOSTENIBILITÀ E GARANZIA DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA (LEA) ALLA LUCE DELLA GIURISPRUDENZA

Tutor: Franco Rapisarda

In tempi di crisi economica e di limitatezza delle risorse, la tutela dei diritti e i vincoli finanziari è il tema divenuto centrale. Il mero riconoscimento di diritti se non tiene conto delle concrete possibilità di realizzazione degli stessi, può essere enunciazione vana o, peggio, retorica. D'altra parte, è proprio nei tempi di crisi che la necessità di ribadire e rafforzare i diritti si fa più stringente.

Dunque, il necessario bilanciamento dei valori in campo, se da un lato si sottomette alle ragioni dell'economia, dall'altro necessariamente coinvolge il principio di solidarietà coordinato col principio di razionalità - equità.

L'impatto della crisi sui diritti sociali ed economici, ma anche sui diritti umani è ragguardevole. I diritti umani non possono in nessun caso essere messi da parte, né essere considerati un lusso che in tempi di crisi non ci si può permettere. In considerazione del fatto che i più toccati dalla crisi sono le persone più esposte ed indifese, ad esempio i pensionati, che vedono le loro pensioni ridursi progressivamente.

In termini generali, può dirsi che fino agli anni ottanta, nella giurisprudenza il tema delle compatibilità economiche non appare centrale. Tendenza che si inverte negli anni novanta, quando la nuova fase storica e il cambiato contesto internazionale e i correlati mutamenti nell'economia e nella finanza, impongono una diversa considerazione dei vincoli finanziari.

In altre parole si viene a generare la seguente equazione:

$$\text{-Risorse} = \text{-LEA} - \text{Diritti}$$

Ma questa equazione ne genera un'altra:

$$\text{-LEA} - \text{Diritti} = + \text{Contenzioso}$$

Questa sessione conclusiva vuole, affrontando questo delicatissimo tema, verificare fino a che punto sia ancora possibile garantire i diritti del cittadino e soprattutto le categorie più bisognose con le attuali ristrettezze economiche e quali scenari si potrebbero configurare in caso contrario.

Giovedì 22 ottobre

Ore 13.00 - 16.00 – Sala Timeo

L'HTA COME STRUMENTO PER GESTIRE IL REPERTORIO DEI DISPOSITIVI MEDICI

*Tutor: **Marco Marchetti***

- Valutazioni per l'introduzione e per il disinvestimento dei DM - **Marco Marchetti**
- Il repertorio dei dispositivi medici come strumento di valutazione e gestione - **Marco Marchetti**
- La descrizione della CND - **Valeria Cacciato**
- Case studies: Emostatici, Suturetrici - **Carmen Furno**

Prima dell'inizio del corso sarà allestito un light lunch a buffet a disposizione dei Partecipanti confermati.

Giovedì 22 ottobre

16.30 – 19.30 – Sala Archimede – Sessione plenaria inaugurale

Apertura lavori

- Il Farmacista per: **S**celte, **I**nterventi, **F**uturo, **O**utcome - **Franco Rapisarda**
- Le parole di una professione - **Laura Fabrizio**

Saluti autorità

- Ministro della Salute - **Beatrice Lorenzin** (invitato)
- Componente XII Commissione Permanente Igiene e Sanità del Senato - **Luigi D'Ambrosio Lettieri**
- Componente XII Commissione Affari Sociali della Camera - **Giovanni Burtone**
- Presidente EAHP - **Joan Peppard** 
- Presidente FOFI - **Andrea Mandelli**
- Presidente Regione Siciliana - **Rosario Crocetta**
- Assessore Regionale alla Sanità - **Baldassarre Gucciardi**
- Sindaco di Catania - **Enzo Bianco**
- Magnifico Rettore, Università degli Studi di Catania - **Giacomo Pignataro**
- Presidente Scuola di Medicina, Università degli Studi di Catania - **Francesco Basile**

Lettura magistrale

TERAPIA ANTI-VEGF: DIECI ANNI DI ESPERIENZA - Napoleone Ferrara

Sessione plenaria – talk twitter

SCELTE, INTERVENTI, FUTURO, OUTCOME: IL PUNTO DI VISTA DELLE ISTITUZIONI

Conduce: **Gianluca Semprini**

Ospiti:

- **Beatrice Lorenzin** – Ministro della Salute
- **Angela Stefania Lorella Adduce** – Dirigente generale, Ragioneria Generale dello Stato del Ministero dell'Economia e delle Finanze
- **Flavio Corradini** – Magnifico Rettore, Università degli Studi di Camerino

- **Antonio Gaudio** – Segretario Generale, Cittadinanzattiva Onlus
- **Gian Franco Gensini** – Presidente, Società Italiana Telemedicina
- **Anna Rosa Marra** – Responsabile - Ufficio Valutazione e Autorizzazione, AIFA
- **Gualtiero Ricciardi** – Presidente, Istituto Superiore di Sanità
- **Massimo Scaccabarozzi** – Presidente, Farindustria
- **Giovanna Scroccaro** – Farmacista, Responsabile Settore Farmaceutico-Protesica-Dispositivi medici - Regione Veneto

Venerdì 23 ottobre

8.45 – 9.30 – Lectio Magistralis – Sala Archimede

MITO E REALTÀ DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE - **Silvio Garattini**

9.30 – 11.00 – Sessione plenaria – Sala Archimede

RICERCA E SPERIMENTAZIONE

Moderatori: **Anna Rosa Marra, Piera Polidori**

- Nuovo regolamento europeo AIFA - **Sandra Petraglia**
- Il punto di vista dell'industria farmaceutica - **Massimo Scaccabarozzi**
- Il farmacista e la sperimentazione clinica: quale sfida per il futuro - **Maria Dell'Aera**

11.30 – 13.00 – Sessione plenaria – Sala Archimede

LE NUOVE FRONTIERE NELLE TERAPIE ONCOLOGICHE

Moderatori: **Franca Fagioli, Emanuela Omodeo Salè**

- Dalla target therapy alla immunoterapia, e alla terapia genica: le nuove frontiera terapeutiche - **Francesco Di Raimondo**
- Medicina nucleare e innovazione farmaceutica - **Riccardo Schiavo**
- Come sta cambiando la competenza del farmacista ospedaliero - **María José Tamés Alonso**

13.00 – 14.00 – Lunch Meeting

DALLA FORMAZIONE ALL'HTA AL CONTESTO LAVORATIVO QUOTIDIANO:
ESPERIENZE E SUGGERIMENTI PER IL 2016 AL LABORATORIO DI HTA
DELLA SIFO - **Sala SIFO**

Coordinatore: **Marco Marchetti**

ASPETTI FARMACO-ECONOMICI E CLINICI DEI TUMORI BENIGNI FEMMINILI: IL CASO DEL FIBROMA UTERINO - **Sala Empedocle**

Coordinatori: **Michele Vignali, Roberto Ravasio**

14.00 – 15.00 – Simposi Aziendali

14.00 – 18.00 – Workshop Lab Movie – prima parte – Sala E7

Coordinatori: **Stefano Barbieri, Riccardo Provasi**

(workshop a numero chiuso con pre-iscrizioni già chiuse)

15.15 – 16.45 – Sessioni parallele

OSSERVATORIO SIFO: GRANDANGOLO MALATTIE RARE – Sala Dionisio

Moderatori: **Ilaria Ciancaleoni Bartoli, Francesco Cattel**

- Malattie rare: Piano nazionale e attività del Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità - **Domenica Taruscio, Agata Rita Maria Polizzi**
- Progetto Osservatorio SIFO Malattie Rare - **Barbara Rebesco**
- I bisogni dei pazienti: Carta Europea dei diritti dei pazienti - **Renza Barbon**
- La rete italiana di assistenza ai malati rari - **Paola Facchin, Cinzia Minichiello**

FARMACI ONCOLOGICI INNOVATIVI: SCENARIO ATTUALE E LORO VALUTAZIONE – Sala Filisto

Moderatori: **Silvia Adami, Alberto Costantini**

- I nuovi Registri AIFA – versione 2.0 - **Entela Xoxi**
- Quali strategie per un utilizzo razionale dei farmaci oncologici innovativi? L'esperienza della Regione Veneto - **Roberto Leone**
- La valutazione HTA dei farmaci oncologici in ospedale: tra relative effectiveness, appropriatezza, percorsi di cura ed eticità delle scelte nella allocazione delle risorse - **Marco Marchetti**

APPLICAZIONI DELLA TELEMEDICINA E DELLA TELEFARMACIA PER L'INTEGRAZIONE DELLE CURE: IL COINVOLGIMENTO DEL FARMACISTA IN RETE – **Sala Empedocle**

Moderatori: **Susanna Ciampalini, Guerino Carnevale**

- Telefarmacia: Applicazioni e Soluzioni per l'ospedale - **Fabio Battistuz**
- Telefarmacia: Applicazioni e Soluzioni nella farmacia di comunità - **Rocco Carbone, Domenico Di Tolla**
- Telefarmacia e Telecardiologia: applicazioni e soluzioni per il territorio **Salvatore De Gregorio, Nicolò Di Giovanni, Giancarmine Russo**

LUCI ED OMBRE NELLA FARMACOVIGILANZA – **Sala Timeo**

Moderatori: **Vincenzo Inzirillo, Giovanna Scroccaro**

- Lo stato dell'arte del programma di farmacovigilanza in Italia - **Ugo Moretti**
- Farmaci equivalenti e biosimilari: il fenomeno delle segnalazioni “non spontanee” - **Achille Patrizio Caputi**
- Le aree grigie della farmacovigilanza - **Mirna Magnani**

17.00 – 18.30 – Sessioni parallele

DAL LABORATORIO GALENICO AL GALENICO INDUSTRIALE: PUNTI D'INCONTRO – **Sala Dionisio**

Moderatori: **Davide Zanon, Isidoro Mazzoni**

- Farmacopea italiana VS farmacopea europea: stato dell'arte - **Paola Minghetti**
- Le Good Manufacturing Practices (GMP) incontrano le Norme di Buona Preparazione (NBP) - **Michele Panzitta**
- Le criticità nella pratica - **Vincenzo Moretti**

GIOVANI FARMACISTI: ESPERIENZE POSITIVE E NUOVI SBOCCHI PROFESSIONALI – **Sala Archimede**

Moderatori: **Francesca Francavilla, Lucia Bagnasco**

- Vademecum SIFO: una valida guida per il farmacista - **Concetta Di Giorgio**
- Analisi “Activity Based Costing”: valutazione farmacoeconomica nella ASL BAT” - **Cataldo Procacci**
- Il Farmacista Ospedaliero e la Farmacologia Clinica, la necessità di un contesto multidisciplinare - **Cristina Tomasello**

- Governo dei campioni gratuiti nei Dispositivi Medici, tentativo di colmare un vuoto normativo - **Antonella Iudicello**
- Farmacista ospedaliero per Emergency: esperienza in Sudan - **Giuseppina Buffa**

NUTRIZIONE CLINICA OSPEDALE - TERRITORIO – **Sala Filisto**

Moderatori: **Davide Zenoni, Giusi Lupo**

- Nutrizione clinica nella continuità ospedale – territorio: il punto di vista della SINPE - **Pietro Vecchiarelli**
- Sicurezza e appropriatezza della gestione delle terapie nutrizionali nella continuità ospedale - territorio: il punto di vista del clinico - **Antonino Trovatiello**
- Sicurezza e appropriatezza della gestione delle terapie nutrizionali nella continuità ospedale – territorio: il punto di vista del farmacista territoriale - **Vincenzo Fasano**

I DISPOSITIVI MEDICI NELL'ASSISTENZA INTEGRATIVA E PROTESICA – **Sala Empedocle**

Moderatori: **Brunella Piro, Paolo Francesco Maria Saccà**

- Gli ausili tecnici al servizio dell'assistenza: la visione dell'industria - **Daniela Delledonne**
- Monitoraggio e progettualità in Assistenza Integrativa e Protesica: il tavolo metropolitano nella Regione Piemonte - **Lorenzo Angelone**
- Il counseling del farmacista del Servizio Sanitario Nazionale nell'assistenza integrativa e protesica - **Ignazia Poidomani**

PROMOZIONE E MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ E DELL'APPROPRIATEZZA DEGLI INTERVENTI TERAPEUTICI-ASSISTENZIALI NEL SETTORE DELLE DEMENZE – **Sala Timeo**

Moderatori: **Maria Pia Salanitro, Gaetana Muserra**

- Piano Nazionale demenze - **Valentina Mantua**
- Perché i trial clinici sulle demenze sono falliti? - **Ferdinando Maria Giovanni Nicoletti**
- La gestione delle demenze nel “real world”: l'esperienza di un centro UVA della Regione Sicilia - **Mario Salvatore Santagati**

Sabato 24 ottobre

9.00 – 10.30 – Sessione plenaria – Sala Archimede

DISPOSITIVI MEDICI: INNOVAZIONE, SOSTENIBILITÀ E SICUREZZA

Moderatori: **Marcella Marletta, Simona Creazzola**

- Garantire efficacia, sicurezza e innovazione per una crescita sostenibile - **Annamaria Donato**
- Il patto per la salute e la gestione dei dispositivi medici - **Marina Cerbo**
- Nuove tecnologie per la tracciabilità dei dispositivi medici in Ospedale - **Andrea Cambieri, Elena Maria D'Alfonso**
- La Valutazione delle Tecnologie Sanitarie: una Guida Pratica alla valutazione nelle aziende sanitarie - **Marco Marchetti**

11.00 – 12.30 – Sessione plenaria – Sala Archimede

CRONICITÀ E TERAPIE INNOVATIVE

Moderatori: **Livio Garattini, Stefano Bianchi**

- I nuovi farmaci per epatite C: dai trial alla pratica clinica - **Alfredo Alberti**
- I nuovi farmaci per il diabete: quale impatto terapeutico ed economico? - **Laura Sciacca**
- Impatto terapeutico, economico e organizzativo dei nuovi farmaci per la sclerosi multipla - **Luigi Grimaldi**

12.30 – 13.30 – Lunch meeting

SIFO E LE BORSE DI STUDIO ALL'ESTERO - Sala SIFO

Coordinatori: **Isidoro Mazzoni, Carlo Polidori**

Partecipano: **Branden D. Nemecek e David E. Zimmerman, Mylan School of Pharmacy at Duquesne University, Pittsburgh, USA**

(lunch meeting su invito, in lingua inglese senza servizio di traduzione simultanea)

I DATI REAL LIFE NEI FARMACI BIOLOGICI – Sala Empedocle

Coordinatore: **Michele Lattarulo**

LINEE DI INDIRIZZO TECNICO SIFO NEL RISCHIO CHIMICO BIOLOGICO

- **Sala Filisto**

Coordinatori: **Laura Fabrizio, Maria Grazia Cattaneo, Francesca De Plato**

Partecipano: **Franco Astorina, Virgilio Costanzo, Camillo Falvo, Roberto Lombardi**

- La tutela dell'operatore sanitario nel rischio di esposizione ai farmaci antiblastici
- La disinfezione, gli adempimenti della vigente legislazione e i criteri di scelta di formulazioni ed apparecchiature che espletano attività disinfettante.

13.30 – 14.00 - Poster session con presenza autori

Nell'area dedicata ai poster gli autori degli abstract accettati al Congresso saranno presenti accanto al proprio poster per rispondere ad eventuali quesiti in merito.

14.00 – 15.00 – Simposi Aziendali

13.00 – 17.00 – Workshop Lab Movie – seconda parte – Sala E7

(workshop a numero chiuso con pre-iscrizioni già chiuse)

Coordinatori: **Stefano Barbieri, Riccardo Provasi**

15.15 –16.45 - Sessioni parallele

BIOTECNOLOGIE, NANOTECNOLOGIE, STAMINALI:

APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE ALLE TERAPIE INNOVATIVE - Sala Emedocle

Moderatori: **Gaspare Guglielmi, Antonio Maria Leone**

- Il futuro delle terapie biotecnologiche - **Pierluigi Navarra**
- Le nanotecnologie in medicina - **Michele Losole**
- Terapie cellulari: aspetti clinici e normative - **Giuseppina Bonanno**

IL FARMACISTA NELLE BUONE PRATICHE PER LA SICUREZZA DEL PAZIENTE - **Sala Archimede**

Moderatori: **Alessio Provenzani, Carlo Polidori**

- European Medical Association (EMA) Medication Errors Guidance (Regolamento europeo per la prevenzione degli errori di terapia) - **Julie Beynon**
- La Raccomandazione ministeriale per la Riconciliazione della terapia farmacologica - **Susanna Ciampalini, Rosamaria Congedo**
- Contemporary Patient Safety Initiatives in Germany and the Role of the Clinical Pharmacist (Le recenti iniziative nella gestione sicura del paziente in Germania e il ruolo del farmacista clinico) - **Martin Schulz**

FARMACI ANTI-HCV E SOSTENIBILITÀ PER IL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE: IL PUNTO DI VISTA DEL CLINICO, DELL'ECONOMISTA E DEL PAZIENTE - **Sala Dionisio**

Moderatori: **Maria Ruscica, Pasquale Cananzi**

- Il punto di vista del clinico - **Giovanni Vizzini**
- Il punto di vista dell'economista - **Luca Degli Esposti**
- Il punto di vista del paziente - **Massimiliano Conforti**

I FLUSSI DI MONITORAGGIO E LA TRACCIABILITÀ DEI DATI: GLI STRUMENTI ED I RISULTATI - **Sala Timeo**

Moderatori: **Gian Carlo Taddei, Maurizio Pastorello**

- I Flussi informativi dei consumi dei farmaci e gli indicatori - **Claudia Biffoli**
- Indicatori della appropriatezza prescrittiva - **Luisa Muscolo**
- L'utilizzo di database amministrativi ai fini assistenziali - **Margherita Andretta**

SIFO E LA FORMAZIONE POST LAUREAM - **Sala Filisto**

Moderatore: **Maria Anna D'Agata**

Tavola rotonda. Argomenti e relatori:

- Esperienza formativa in strutture d'eccellenza - **Corrado Confalonieri, Anna Schillaci**
- Novità DM 68/ Il punto di vista delle Scuole di Farmacia Ospedaliera - **Santi Mario Spampinato**
- Novità Requisiti assistenziali / SIFO - **Stefania Antonacci**
- Nuovo Manuale Referenti e Tutor/Aspetti territoriali - **Alessia Pisterna**
- Rete nazionale in strutture d'eccellenza - **Rosario Pignatello**

- Rete formativa Europea/internazionale - **Paolo Serra**
- Formazione ed ECM - **Santolo Cozzolino**

17.00 -19.00 - Assemblea Soci SIFO - Sala Archimede

Domenica 25 ottobre

9.00 - 10.30 - Sessione plenaria - Sala Archimede

LA QUALITÀ NEI PERCORSI DI CURA

Moderatori: **Maria Grazia Cattaneo, Giovanni Migliore**

- I nuovi standard ospedalieri e la qualità dei risultati - **Giovanni Caracci**
- Statement europei per il Farmacista - **Roberto Frontini**
- La qualità dei prodotti: la lotta alla contraffazione farmaceutica - **Domenico Di Giorgio**

11.00 - 12.30 - Sessione plenaria - Sala Archimede

SOSTENIBILITÀ E GARANZIA DEI LIVELLI ESSENZIALI DI ASSISTENZA (LEA) ALLA LUCE DELLA GIURISPRUDENZA

Tavola rotonda

Moderatore: **Franco Di Mare**

Intervengono:

- **Tonino Aceti** - Tribunale dei diritti del malato, Cittadinanzattiva Onlus
- **Maria Grazia Cattaneo** - Vice Presidente SIFO
- **Nerina Dirindin** - Membro della 12^a Commissione permanente Igiene e sanità, Docente universitario di scienza della finanza
- **Giovanni La Via** - Presidente della Commissione Ambiente, sanità pubblica e sicurezza alimentare, Parlamento Europeo
- **Filippo Lubrano** - SIAA-Società Italiana Avvocati Amministrativisti
- **Marcella Marletta** - Direttore Generale, Direzione Generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico, Ministero della Salute, Roma
- **Marisa Scavo** - Procuratore Aggiunto presso il Tribunale della Repubblica, Catania

12.30 - 13.00 - Conclusioni e saluti

Franco Rapisarda, Presidente del Congresso

Venerdì 23 ottobre

14.00 - 14.30 - **NORGINE ITALIA** - SALA TIMEO

IPERTERMIA MALIGNA: SCENARIO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO

Moderatore: **Barbara Busà**, Farmacista ARNAS Garibaldi Catania

- Ipertermia maligna: scenario diagnostico e terapeutico - **Vincenzo Tegazzin**, Medico Chirurgo-Biologo, specialista in Anestesia e Rianimazione

14.30 - 15.00 - **GENZYME – A SANOFI COMPANI** - SALA TIMEO

DAL MOA ALLA DECISIONE TERAPEUTICA: IL NUOVO APPROCCIO NELLA SCLEROSI MULTIPLA

- Mechanism Of Action (MOA) e rationale di utilizzo di un farmaco depletivo - **Francesco Patti**, Responsabile del Centro Sclerosi Multipla, Policlinico “G. Rodolico” dell’Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico dell’Università di Catania
- Impatto farmacoeconomico della terapia con Alemtuzumab – **Maria Ruscica**, Direttore Farmacia Fondazione Istituto G. Giglio di Cefalù

14.00 - 15.00 - **IMS HEALTH** - SALA DIONISIO

IMS PER LE AZIENDE SANITARIE

- Progetto dispositivi medici - **Sonia Martino**, IMS Medical Device Solutions
- Progetti di Real World Evidence - **Franca Heiman**, IMS Medical Research and HTA

14.00 - 15.00 - **JANSSEN ITALIA** - SALA ARCHIMEDE

SOLUZIONI PRATICHE PER UNA INNOVAZIONE SOSTENIBILE

Moderatore: **Franco Di Mare**, giornalista

Ospiti:

- **Barbara Rebesco**, Responsabile UOS UFA (unità farmaci antitumorali), IRCCS San Martino IST Genova
- **Francesco Saverio Mennini**, CEIS EEHTA, Facoltà di Economia, Università di Roma “Tor Vergata”
- **Massimo Massaia**, Dirigente Medico Responsabile SCDU Ematologia e Terapie Cellulari A.O. Ordine Mauriziano, Torino
- **Massimo Scaccabarozzi**, Amministratore Delegato Janssen
- **Tonino Aceti**, Coordinatore Nazionale Tribunale per i diritti del malato

14.30 - 15.00 - **NOVARTIS FARMA** – SALA FILISTO

INNOVAZIONE IN OFTALMOLOGIA TRA APPROPRIATEZZA E SOSTENIBILITÀ

Moderatore: **Maurizio Pastorello**, Responsabile Dipartimento del Farmaco ASP Palermo

Nuovi modelli per garantire la sostenibilità delle cure nell'area della retina - **Massimo Medaglia**, Direttore Dipartimento Farmaceutico, Azienda Ospedaliera L. Sacco – Milano

Appropriatezza prescrittiva: un vantaggio per il sistema - **Emanuela De Francesco**, Direttore UOC Farmacia, Azienda Ospedaliera Universitaria Mater Domini, Catanzaro

Sabato 24 ottobre

14.00 - 15.00 - **DAIICHI SANKYO ITALIA** – SALA EMPEDOCLE

HTA QUALE STRUMENTO VALUTATIVO DELLE PRESTAZIONI OSPEDALIERE ALLA LUCE DEI NUOVI LEA

“HTA e nuovi LEA”

- Presentazione HTA
- HTA e LEA
- Relazione tra HTA, LEA e PDTA

Relatore/facilitatore: **Americo Cicchetti**, Presidente della Società Italiana di Health Technology Assessment (SIHTA) e Direttore ALTEMS, Università Cattolica del Sacro Cuore

Tavola Rotonda - Idee, proposte, integrazioni

- **Antonietta Iovino**, Dirigente Farmacista, A.O. San Filippo Neri, Roma
- **Claudio Pisanelli**, Dirigente U.O.C. Farmacia Clinica, A.O. San Filippo Neri, Roma
- **Michele Tringali**, Dirigente, Programma Health Technology Assessment, Regione Lombardia
- **Francesco Longo***, Dipartimento di Analisi delle Politiche e Management Pubblico, Università Bocconi, Milano

*invitato

14.00 - 15.00 - **BAYER** - SALA DIONISIO

L'ESPERIENZA DEL PDTA* NELLA FIBRILLAZIONE ATRIALE IN REGIONE VENETO E DATI REAL LIFE DALLO STUDIO V.I.C.T.O.R.** NELLA GESTIONE DEL TROMBOEMBOLISMO VENOSO

Moderatore: **Chiara Roni**, Settore Farmaceutico Regione Veneto

- L'esperienza del Veneto nel costruire il PDTA della fibrillazione atriale - **Lamberto Pressato**, Medico esperto coordinamento PDTA - Sezione Attuazione Programmazione Sanitaria Regione Veneto, Venezia
- Lo Studio V.I.C.T.O.R. nel tromboembolismo venoso: incidenza, costi, trattamenti e risultati in alcune realtà italiane - **Luca Degli Esposti**, Presidente Clicon S.r.l. Health, Economics & Outcomes, Ravenna

*PDTA = Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale

**V.I.C.T.O.R. = Venous thromboembolism: Incidence, Costs, Treatments and Outcomes in Real practice

14.00 - 15.00 - **OTSUKA PHARMACEUTICAL ITALY / LUNDBECK ITALIA** – SALA TIMEO

L'APPROCCIO MULTIDISCIPLINARE NEL TRATTAMENTO DELLE PSICOSI

- Disturbi psicotici e schizofrenia – **Andrea De Bartolomeis**
- La schizofrenia: dall'impatto economico alla qualità della vita – **Federico Spandonaro**

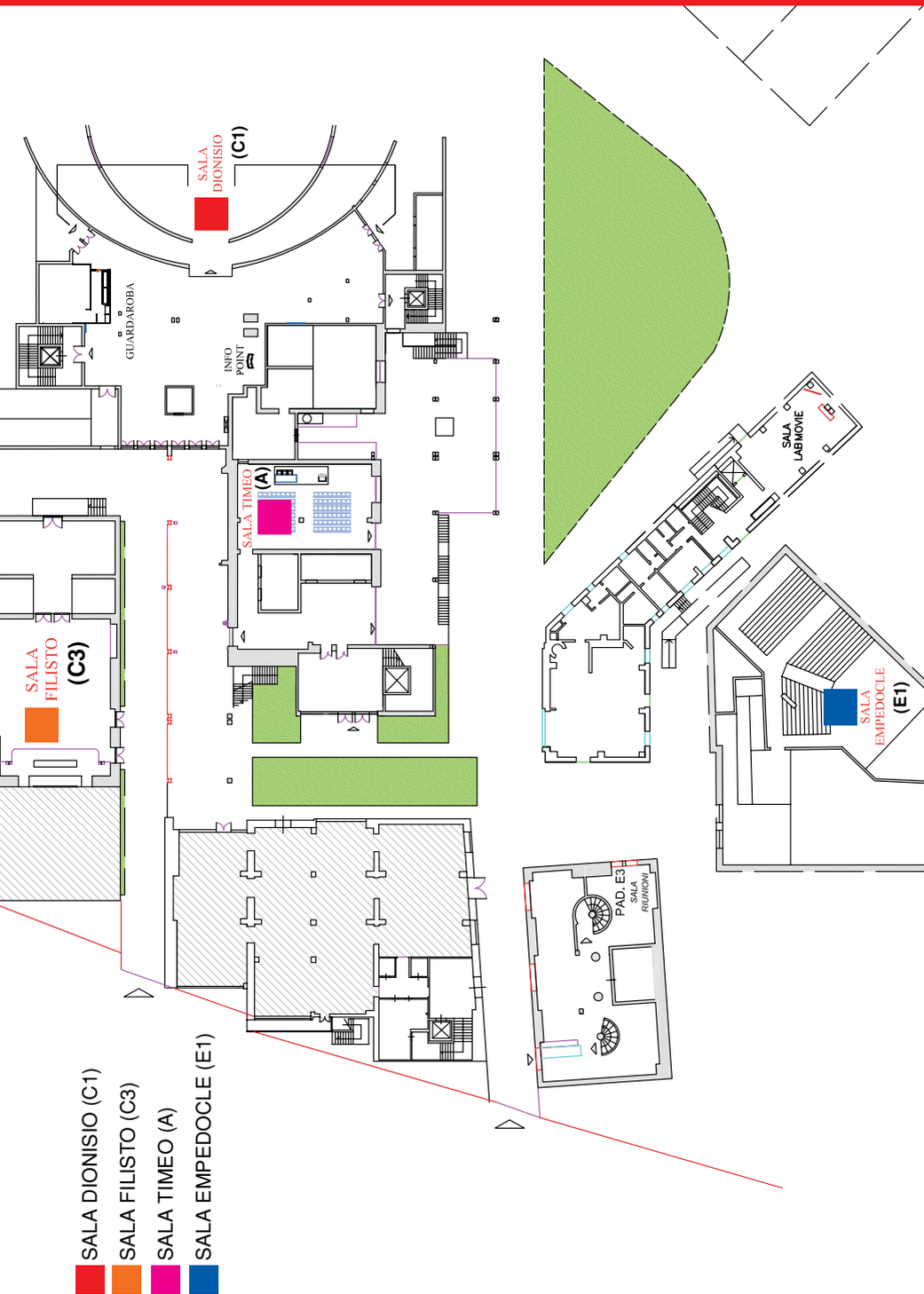
Tavola rotonda

Commento ai risultati del Questionario: l'evoluzione delle abitudini prescrittive degli antipsicotici

Moderatore - **Gianluigi Cussotto**

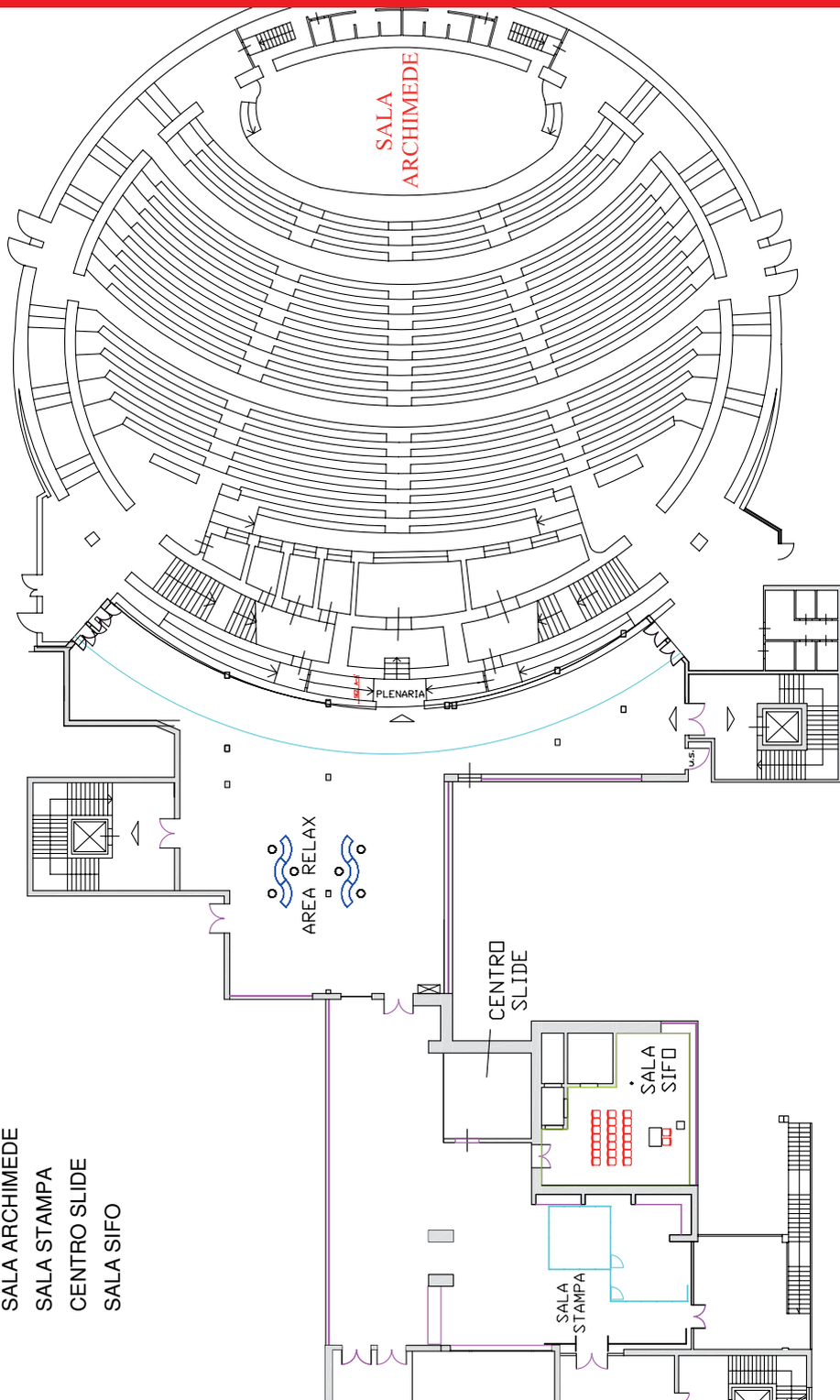
Discussione aperta:

- **Roberta Di Turi**
- **Ida Fortino**
- **Gaetana Muserra**
- **Paola Crosasso**
- **Adriano Vercellone**
- **Danila Garibaldi**

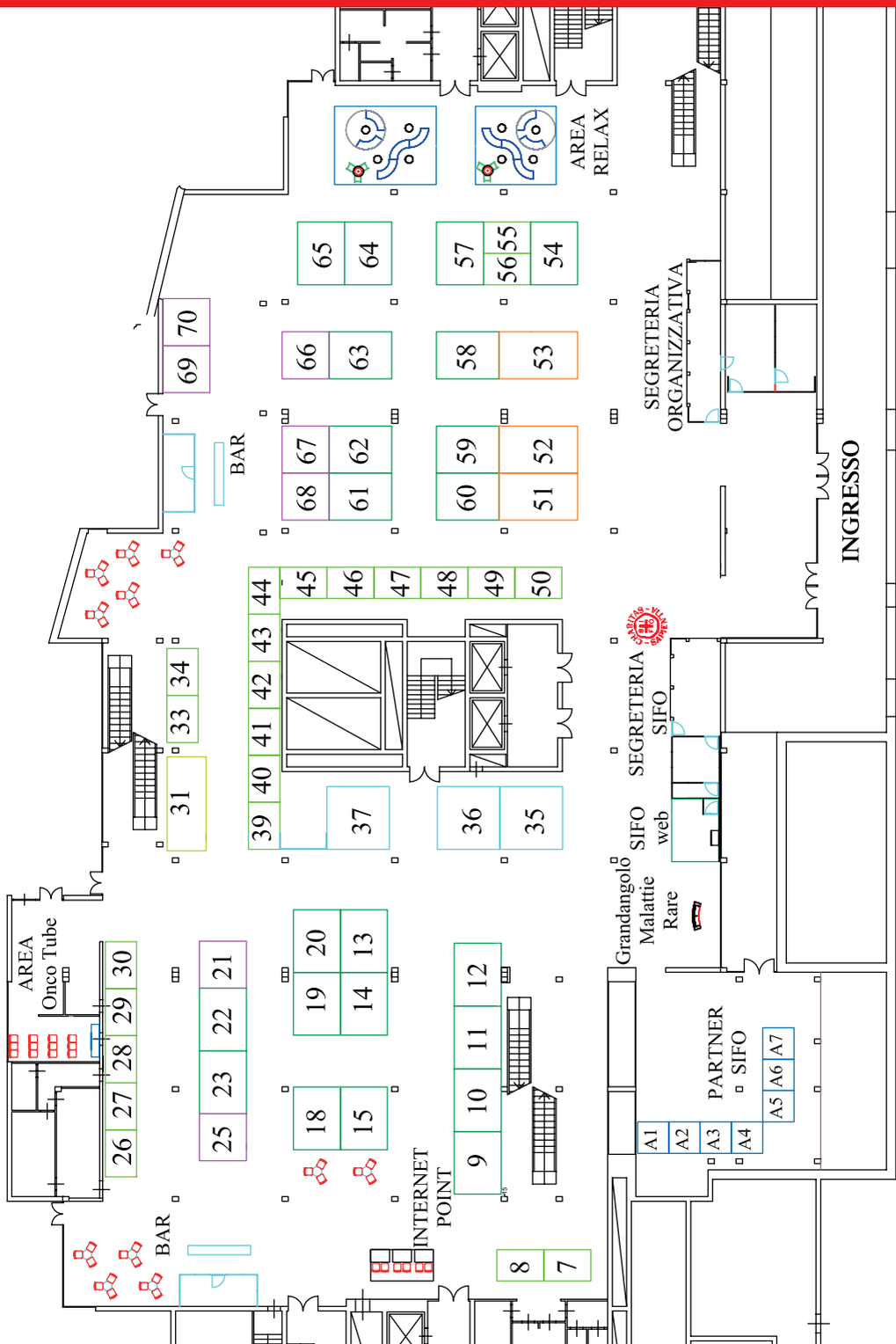


- SALA DIONISIO (C1)
- SALA FILISTO (C3)
- SALA TIMEO (A)
- SALA EMPEDOCLE (E1)

- SALA ARCHIMEDE
- SALA STAMPA
- CENTRO SLIDE
- SALA SIFO



PADIGLIONE F1 - FOYER ESPOSITIVO



PADIGLIONE F1 - FOYER ESPOSITIVO

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONATO DI:

ABBVIE	65	JANSSEN ITALIA	51, 52
AIR LIQUIDE SANITA' SERVICE	27	KEDRION BIOPHARMA	57
ALFA WASSERMANN	30	LOHMANN & RAUSCHER	23
ALMIRALL	34	MAYA IDEE	70
ANGELINI	37	MEDAC PHARMA	36
ASTELLAS PHARMA	50	MSD ITALIA	9
B. BRAUN MILANO	41	MYLAN	28
BAXTER	18	NEOPHARMED GENTILI	40
BAYER	67, 68	NORGINE ITALIA	39
BECTON DICKINSON ITALIA	43, 44, 45	NOVARTIS FARMA	13
CAREFUSION ITALY	43, 44, 45	NUTRICIA ITALIA	14
CELGENE	61, 62	OTSUKA PHARMACEUTICAL ITALY	15
CO.DI.SAN.	60	ROCHE	54, 55, 56
COLOPLAST	33	SANDOZ	13
CSL BEHRING	58	SANTA LUCIA PHARMA APPS	7, 8
DAIICHI SANKYO ITALIA	25	SANTEX	21
DEDALUS	20	SEMPERIT	23
FARMACEUTICA INTERNAZIONALE ITALIANA	59	SERENITY	48
FARMADATI ITALIA	31	SERVIER ITALIA	35
FRESENIUS KABI ITALIA	12	SMITH&NEPHEW	42
GEDEON RICHTER ITALIA	53	SMITHS MEDICAL ITALIA	29
GILEAD SCIENCES	10, 11	SVAS BIOSANA	69
GRUNENTHAL ITALIA	26	TAKEDA ITALIA	46
I.F.B. STRODER	35	TEVA ITALIA	63, 66
IBISQUS	49	TRUVEN HEALTH ANALYTICS	47
ICU MEDICAL EUROPE	19	VIIV HEALTHCARE	64
IMS HEALTH	22		

PARTNER SIFO

SIT - Società Italiana Telemedicina
e sanità elettronica A1

AIIC - Associazione Italiana Ingegneri
Clinici A2

FENAGIFAR - Federazione Nazionale
Associazioni Giovani Farmacisti A3

FON.CA.NE.SA ONLUS A3

IL PENSIERO SCIENTIFICO
EDITORE A4

MASTER UNICAM A5

SIFAC - Società Italiana di Farmacia
Clinica A6

SiNaFO - Sindacato Nazionale
Farmacisti Dirigenti del S.S.N. A7

CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONATO DI:

ABBOTT

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA

ELI LILLY ITALIA

GENZYME – A SANOFI COMPANY

GLAXOSMITHKLINE

LUNDBECK ITALIA

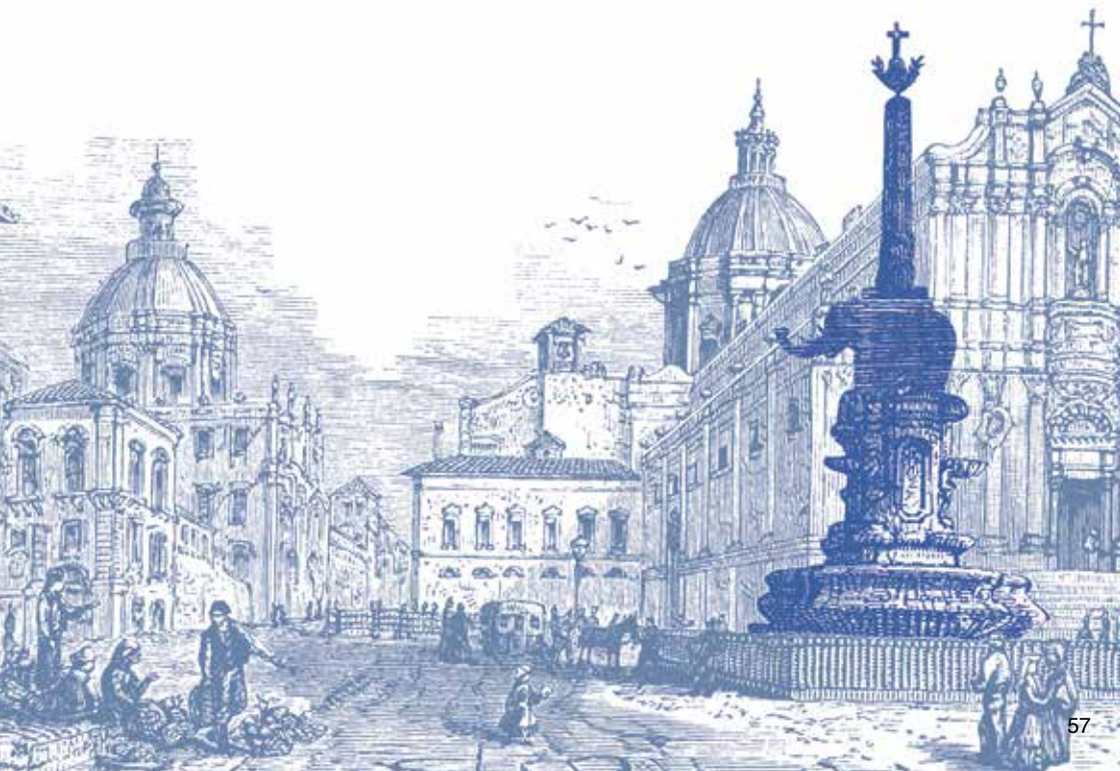
NOVO NORDISK

PFIZER

SHIRE

VERTEX PHARMACEUTICALS ITALY

ZAMBON ITALIA



SEDE DEL CONGRESSO

Centro Congressuale Fieristico Culturale “Le Ciminiera”
Piazzale Rocco Chinnici snc (già Piazzale Asia) – Catania

SEGRETERIA SIFO E SIFOweb

Sono ubicate nel Padiglione F1 – Piano terra

SEGRETERIE CONGRESSUALI

All'entrata della sede congressuale sono situate le seguenti segreterie:

- Segreteria Docenti, Ospiti SIFO e Stampa
- Segreteria Iscritti
- Segreteria Nuovi Iscritti
- Segreteria Sponsor

NUMERI UTILI

- Referenti Genesi Event ECM: cell. 338 5223565 - 338 5223571
- Aeroporto Internazionale Fontanarossa di Catania - www.aeroporto.catania.it;
centralino 095 7239111 – biglietteria 095-7239320
- Trenitalia: 892021

CONVENZIONE TAXI

Aeroporto - Le Ciminiera € 20

Aeroporto - Hotel Centro: NH Bellini, Excelsior, Katane Palace, Romano House € 20

Aeroporto - Hotel Il Principe € 18

Aeroporto - Plaza Hotel + Hotel Nettuno € 22

Aeroporto - Sheraton Hotel+ Hotel Baia Verde € 32

Aeroporto- Hotel NH Parco degli Aragonesi € 20

Le Ciminiera - Hotel Centro: Nh Bellini, Excelsior, Katane Palace, Romano House +
Hotel Il Principe € 8

Le Ciminiera Plaza Hotel + Hotel Nettuno € 10

Le Ciminiera Sheraton Hotel + Hotel Baia Verde € 18

Le Ciminiera Hotel NH Parco degli Aragonesi € 18

NOTE AL SERVIZIO

Le tariffe sono valide per la chiamata immediata al n. 095 8833 e per la presa diretta del taxi in sede congressuale o in altra zona; il costo indicato è a vettura, non varia al variare del numero di persone / bagagli; non vengono applicati supplementi per: servizio notturno o festivo.

ESIBIRE IL BADGE O INDICARE IL NOME DEL CONGRESSO

SEDE CONGRESSUALE

SALE SESSIONI SCIENTIFICHE

Tutte le sessioni scientifiche, i lunch meeting, i simposi aziendali ed i workshop si svolgeranno presso le sale del Centro Congressuale Fieristico Culturale “Le Ciminiere”.

Disposizione padiglioni e sale

F1:

Piano terra: Segreterie & foyer espositivo

Primo piano: Area catering & area poster

C1:

Piano terra: Sala Dionisio

Primo piano: Sala Archimede (plenaria), Sala SIFO (riservata)

C3: sala Filisto

A: sala Timeo

E1: sala Empedocle

E7: Workshop Lab Movie (numero chiuso con pre-iscrizione obbligatoria già effettuata)

CENTRO SLIDE

E' situato al primo piano del Padiglione C1.

SALA STAMPA

E' situata al primo piano del Padiglione C1.

AREA OncoTube



Nell'area OncoTube, ubicata al piano terra del Padiglione F1, per tutta la durata del congresso saranno proiettati dei filmati brevi, della durata di circa 6 min ciascuno, dedicati alla preparazione galenica di farmaci oncologici.

FOYER ESPOSITIVO

Presso il piano terra del Padiglione F1 è allestito il foyer espositivo: mostra delle più recenti apparecchiature tecniche, prodotti farmaceutici e dispositivi medici. La mostra sarà visitabile durante tutte le giornate congressuali.

AREA POSTER

L'area poster è ubicata nel Padiglione F1, primo piano.

INTERNET POINT E AREA RELAX

Si trovano al piano terra del Padiglione F1.

INFO POINT

Si trova al piano terra del Padiglione C1.

GUARDAROBA E DEPOSITO BAGAGLI

Sono situati al piano terra del Padiglione C1.

ACCESSO ALLE SALE

L'accesso alle sale sarà consentito solo previa esibizione del proprio badge.

TRADUZIONE SIMULTANEA

Nelle sessioni con interventi in lingua straniera è previsto un servizio di traduzione simultanea inglese/italiano con cuffiette. Si ricorda che per poter ritirare la cuffietta sarà necessario lasciare un proprio documento di identità, che sarà restituito alla riconsegna della cuffietta.

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

Gli attestati di partecipazione verranno rilasciati a tutti i Partecipanti regolarmente iscritti al Congresso presso la Segreteria Partecipanti. A chi sarà presente all'intero evento, l'attestato verrà rilasciato al termine del Congresso. A chi sarà presente per una singola giornata, l'attestato verrà rilasciato al termine della giornata congressuale di partecipazione.

SERVIZI RISTORATIVI

COLAZIONI DI LAVORO

Le colazioni di lavoro saranno servite presso l'Area Catering ubicata al primo piano del Padiglione F1. Si prega di consegnare sempre al personale Genesi Event ECM presente all'ingresso della sala il relativo coupon lunch incluso nel kit congressuale.

OPEN BAR

Sono presenti n. 2 bar, situati al piano terra del Padiglione F1, aperti durante tutta la durata del congresso.

I partecipanti dovranno consegnare il coupon di consumazione direttamente al personale del bar. Eventuali consumazioni eccedenti il numero di coupon assegnati saranno pagate a tariffe di mercato.

EVENTI

COCKTAIL DI BENVENUTO

Il cocktail di benvenuto si svolgerà nell'Area Catering, situata al primo piano del Padiglione F1. Si prega di consegnare al personale Genesi Event ECM presente all'ingresso della sala il relativo coupon incluso nel kit congressuale.

CERIMONIA DI PREMIAZIONE POSTER

La Cerimonia di Premiazione Poster si svolgerà sabato 24 ottobre con il seguente programma:

18.45 – 20.00 Cocktail Dinner, offerto presso l'Area Catering della sede congressuale, Padiglione F1.

21.30 – Cerimonia di Premiazione Poster, presso il Teatro Metropolitan - ubicato in Via Sant'Euplio, 21.

Per la conferma della propria presenza è richiesto il versamento della cifra simbolica di € 5,00 a persona, importo che verrà interamente devoluto in beneficenza. E' possibile dare conferma presso la Segreteria Nuovi Iscritti entro venerdì 23 ottobre, ritirando il relativo coupon che dovrà essere consegnato al personale addetto all'ingresso del teatro.



**SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE**