



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE

REAZIONI AVVERSE DA FARMACI: SOSPETTO, DIAGNOSI E TRATTAMENTO

Taranto, 15-16 Giugno 2012
Auditorium Ospedale "S.S. Annunziata"

Presidente del Corso:
Rossella Mosconi



La Farmacovigilanza rappresenta un'attività quadro le cui strategie complessive sono orientate a promuovere una politica del farmaco che sappia coinvolgere operatori ed utenti in percorsi di ricerca e valutazione critica degli interventi sanitari finalizzati alla definizione del profilo rischio/beneficio.

Il monitoraggio delle reazioni avverse da farmaci (ADR –Adverse Drug Reaction), che compromettono la qualità della vita dei pazienti, ne prolungano l'ospedalizzazione e ne aumentano la mortalità, con conseguente aggravio di costi dei servizi sanitari, rappresenta uno dei fondamenti primari della Farmacovigilanza che si radica nella incontrovertibile necessità di colmare l'oggettiva insufficienza di conoscenze sul profilo rischio/beneficio dei farmaci al momento della loro registrazione. Tale carenza di informazioni sul profilo di sicurezza è determinata dai limiti dei trial clinici randomizzati su cui si basano i pareri delle autorità regolatorie. Gli studi sono spesso di breve durata anche quando si riferiscono a farmaci indicati in condizioni croniche o in profilassi; il campione oggetto della sperimentazione è in genere poco rappresentativo ed eccessivamente "pulito" a causa dell'esclusione di bambini, anziani, gruppi etnici particolari, pazienti con patologie intercorrenti. I dati clinici sulla sicurezza sono quelli riguardanti gli eventi avversi osservati durante la sperimentazione, ma complessivamente carenti sono le informazioni sui potenziali rischi connessi all'uso dei farmaci nella pratica clinica reale. La lacuna di informazioni sul profilo di sicurezza dei farmaci impone un atteggiamento vigile e di ricerca per tutta la durata della commercializzazione del farmaco e l'istituzione di un sistema di Farmacovigilanza efficiente basato sulla trasparenza, sull'integrazione e sullo scambio di informazioni.

Per comprendere quanto siano imprescindibili gli interventi di sorveglianza da effettuare ad opera di tutti gli operatori sanitari, impegnati nella valutazione della risposta ai trattamenti farmacologici, è necessario soffermarsi sul fenomeno della “patologia iatrogena” che sta emergendo nei Paesi industrializzati in cui il progressivo invecchiamento della popolazione è connotato dallo sviluppo di stati cronici di malattia che richiedono la contemporanea assunzione di più farmaci. Tale patologia, per la multisistematicità che la caratterizza, è simile a condizioni morbose croniche come il diabete rispetto alle quali, tuttavia, difetta di mancanza di indici patognomonicamente essendo potenzialmente in grado di essere indotta da qualsiasi farmaco introdotto nell'organismo.

A questo razionale si ispira l'evento formativo che l'Area Cardiovascolare di SIFO ha inteso strutturare in collaborazione con SIF per affrontare a tutto campo la tematica delle ADRs per e con tutti gli operatori che quotidianamente si trovano a fronteggiare i rischi connessi all'assunzione di farmaci. I contenuti da sviluppare nel corso delle giornate di svolgimento saranno tarati sull'obiettivo di far luce su alcuni aspetti a partire dalle definizioni e classificazioni delle ADRs, il corretto approccio anamnestico, l'appropriata metodologia di ricerca da applicare in progetti e proposte operative che potranno scaturire dal dibattito e dall'interazione che ci si prefigge di stimolare.

Presidente del Corso

Rossella Moscogiuri



Coordinamento Scientifico

Ignazio Aprile
Ettore Attolini
Achille Patrizio Caputi
Diana Conte Camerino
Annamaria De Luca
Marcello Lograno
Anna Maria Moretti
Rossella Moscogiuri
Vincenzo Pomo
Luigi Santoiemma

PROGRAMMA

V
e
n
e
r
d
i
15

- 14:20** Iscrizione partecipanti
- 14:30** Presentazione del Corso
A. P. Caputi, R. Moscogiuri
- 14:40** Saluto delle Autorità
Sen. L. d'Ambrosio Lettieri, Segretario 12^a Commissione Igiene e Sanità del Senato della Repubblica. Vicepresidente FOFI
Dott. E. Attolini, Assessore alle Politiche della Salute, Regione Puglia
Dott. I. Stefàno, Sindaco Comune di Taranto
Dott. F. Bux, Direttore ARES Puglia
Dott. F. Scattaglia, Direttore Generale Asl TA
Dott. F. Settembrini, Presidente Ordine dei Farmacisti di Taranto
Dott. C. Nume, Presidente Ordine dei Medici di Taranto
Dott.ssa L. Fabrizio, Presidente SIFO
- 15:00** Lezione magistrale
Sicurezza di nuovi e vecchi farmaci
A. P. Caputi

I SESSIONE

La Cultura e gli strumenti della Farmacovigilanza nella qualità dell'assistenza

Moderatori: **D. Conte, V. Pomo**

- 15:20** I limiti degli studi clinici e la definizione del profilo rischio/beneficio dei farmaci nella popolazione
D. Conte
- 15:40** Il monitoraggio delle reazioni avverse nelle sperimentazioni cliniche di medicinali
M. Dell'Aera
- 16:00** Gli studi osservazionali nella definizione del profilo rischio-beneficio: la ricerca ANMCO
A. Maggioni
- 16:20** L'evoluzione della spesa e l'impatto dei nuovi farmaci: la farmacovigilanza come strumento di appropriatezza
N. Martini
- 16:40** Farmaci equivalenti e biosimilari: due facce diverse della stessa medaglia
L. Santoiemma
- 17:00** Pausa
- 17:20** Le reazioni avverse da farmaci: caratteristiche e classificazioni
M. Lograno
- 17:40** I progetti regionali di FV: esperienze a confronto e margini di miglioramento Lombardia/Puglia/Sicilia
G. Monina, F. D'Amico, P. Cutroneo
- 18:00** La segnalazione delle reazioni avverse: l'esperienza della Asl di Taranto
G. Cannarile
- 18:20** Discussione
- 20:20** Conclusione dei lavori

V
e
n
e
r
d
i

15

II SESSIONE

Farmacovigilanza: le questioni aperte

Moderatori: **I. Aprile, M. Castellana**

09:00 Donne e farmaci: sperimentare per conoscere

A. M. Moretti

09:20 Biotecnologici: gli strumenti di monitoraggio nei registri AIFA

A. Campomori

09:40 La rete nazionale di Farmacovigilanza: cambiamento formale o sostanziale?

D. Costantino

10:00 Pausa

10:20 L'uso epidemiologico dei data base amministrativi nella valutazione del rischio

M. De Rosa

10:40 ADRs e mancata aderenza alle terapie: Impatto clinico ed economico

L. Degli Esposti

11:00 Discussione

11:30 Tavola Rotonda: "Le sinergie efficaci per implementare i percorsi FV"

Moderatori: **A. Caputi, R. Moscogiuri**

I. Aprile, E. Attolini, A. P. Caputi, N. Ciavarella, M. De Rosa, A. Foglia,

M. Leone, N. Martini

13:00 Pausa

S
a
b
a
t
o

16

III SESSIONE

Reazioni Avverse e patologie iatrogene

Moderatori: **M. L. Garzone, A. De Luca**

14:00 Meccanismi patogenetici nell'insorgenza di ADRs
R. Moscogiuri

14:20 Danni cardiovascolari da farmaci antitumorali: casi clinici
S. Pisconti

14:40 Lipodistrofia da antiretrovirali: casi clinici
G. Buccoliero

15:00 Reazioni avverse endocrino-metaboliche: casi clinici
S. Albano

15:20 Pausa

15:40 Reazioni avverse epatiche: casi clinici
F. Sogari

16:00 Reazioni avverse da farmaci antitrombotici
N. Ciavarella

16:20 Reazioni avverse ematologiche da cardiovascolari
E. Iannitto

16:40 Confronto/dibattito finale l'esperto risponde

17:40 Conclusioni
A. P. Caputi, R. Moscogiuri

18:00 Verifica d'apprendimento

S
a
b
a
t
o
16

Relatori e Moderatori

STEFANO ALBANO,

Direttore S.C. Endocrinologia, Presidio Ospedaliero Centrale, Taranto

IGNAZIO APRILE,

Dirigente Responsabile Ufficio Cure Primarie, Asl Taranto.
Medico di Medicina Generale, Taranto

ETTORE ATTOLINI,

Assessore alle Politiche della Salute Regione Puglia, Bari

GIOVANNI BUCCOLIERO,

Dirigente Medico, S.C. Malattie Infettive, Ospedale "S. Giuseppe Moscati", Taranto

ANNALISA CAMPOMORI,

Direttore S.C. Farmacia Ospedaliera, Ospedale di Trento

GRAZIA CANNARILE,

Dirigente Farmacista a Progetto su Farmacovigilanza - Servizio Farmaceutico
Territoriale ASL Taranto

ACHILLE PATRIZIO CAPUTI,

Direttore Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia,
Università di Messina

MARIA CASTELLANA,

Direttore S.C. Farmacia, P.O. Valle D'Itria

NICOLA CIAVARELLA,

Professore a Contratto in Patologia Clinica ed Ematologia,
Università degli Studi "Aldo Moro", Bari

DIANA CONTE CAMERINO,

Professore Ordinario di Farmacologia, Facoltà Di Farmacia,
Università degli Studi "Aldo Moro", Bari



Relatori e Moderatori

DOMENICA COSTANTINO,

Direttore S.C. Servizio Farmaceutico Territoriale, A.S.P. di Reggio Calabria

PAOLA CUTRONEO,

Farmacista, Centro Regionale di Farmacovigilanza, Regione Sicilia

LUCA DEGLI ESPOSTI,

Presidente della Società Clicon Srl, Bologna

ANNAMARIA DE LUCA,

Professore Ordinario di Farmacologia, Facoltà di Farmacia,
Università degli Studi "Aldo Moro", Bari

MARISA DE ROSA,

Direttore Dipartimento Sanità, Cineca, Casalecchio Di Reno (BO)

FILOMENA D'AMICO,

Dirigente Farmacista, Progetto Farmacovigilanza, Servizio Farmaceutico Territoriale,
Asl Brindisi

MARISA DELL'AERA,

Responsabile U.O.S. Farmacia Clinica, Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico, Bari

ADA FOGLIA,

Direttore Dipartimento Farmaceutico, Asl Foggia

MARIA LAURA GARZONE,

Coordinatore Politiche del Farmaco, Asl Bari

EMILIO IANNITTO,

Direttore S.C. Ematologia, Ospedale "San Giuseppe Moscati", Taranto

MARIA LEONE,

Direttore Sanitario, Asl Taranto

Relatori e Moderatori

MARCELLO LOGRANO,

Professore Associato di Farmacologia e Tossicologia, Facoltà di Farmacia,
Università degli Studi "Aldo Moro", Bari

ALDO MAGGIONI,

Direttore Centro Studi ANMCO, Firenze

NELLO MARTINI,

Direttore Ricerca e Sviluppo dell'Accademia Nazionale di Medicina, Roma

GIOVANNA MONINA,

Direttore Farmacia Ospedaliera, A.O "S. Antonio Abate", Gallarate

ANNAMARIA MORETTI,

Direttore U.O.C. Malattie dell'apparato Respiratorio,
Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico, Bari

ROSSELLA MOSCOGIURI,

Direttore Dipartimento di Gestione del Farmaco, Asl Taranto

SALVATORE PISCONTI,

Direttore Dipartimento Oncoematologico, Asl Taranto

VINCENZO POMO,

Direttore Area Programmazione e Assistenza Territoriale,
Agenzia Regionale Sanitaria Pugliese

LUIGI SANTOIEEMMA,

Componente Commissione Appropriatelyzza Regione Puglia.
Medico di Medicina Generale, Bari

FERNANDO SOGARI,

Direttore S.C. Medicina Interna - P.O.C. S.S. Annunziata, Taranto

Segreteria Scientifica

Achille Patrizio Caputi,

Direttore Dipartimento Clinico e Sperimentale di Medicina e Farmacologia,
Azienda Ospedaliera Universitaria di Messina

Rossella Moscogiuri,

Direttore Dipartimento Gestione del Farmaco, Asl Taranto.
Coordinatore Nazionale SIFO Area Malattie Cardiovascolari

PROVIDER E.C.M. & Segreteria Iscrizioni



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE

SIFO (provider nazionale n. 313)

Via Carlo Farini, 81 – 20159 Milano

Tel. 02.6071934 – Fax 02.69002476

segreteria.ecm@sifoweb.it - www.sifoweb.it

Modalità di Partecipazione

Le iscrizioni saranno gestite dalla Segreteria Nazionale SIFO, tramite la procedura on line su www.sifoweb.it alla sezione Eventi / ECM Provider SIFO / Corsi Regionali.

Dopo aver selezionato l'evento, cliccare sulla voce 'iscrizioni on line' ed inserire le credenziali SIFO per poi espletare la registrazione.

Per le altre categorie sarà prioritaria la registrazione al sito e successivamente all'evento.

L'evento è a numero chiuso ed è riservato ad un massimo di n. 80 Farmacisti, n. 60 Infermieri e n. 30 Medici specialisti in Cardiologia e Medicina Generale, provenienti dalla regione Puglia.

La partecipazione al corso da diritto all'ottenimento di n. 5 crediti e.c.m.

Si ricorda che il rilascio della certificazione dei crediti è subordinato alla partecipazione all'intera durata dei lavori, al superamento della prova di valutazione dell'apprendimento e della compilazione della scheda di valutazione dell'evento in sede di evento.

Segreteria Organizzativa



V.le J.F.Kennedy 74/B - 70124 Bari
tel & fax: 0805610320

E-mail: annamariamagrone@italianacongressi.it

Internet: www.italianacongressi.it

Evento in collaborazione con



Patrocini richiesti



Comune di Taranto



Federazione Ordini
Farmacisti Italiani



Ordine dei Farmacisti
della Provincia di Taranto



OMCeO
Taranto

Con il contributo non condizionato di



We Innovate Healthcare



REAZIONI AVVERSE DA FARMACI: SOSPETTO, DIAGNOSI E TRATTAMENTO

Taranto, 15-16 Giugno 2012
Auditorium Ospedale "S.S. Annunziata"



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