

Sede dell'Evento Formativo

Auditorium "Gaetano Martino" - presso l'Ordine



Segreteria Scientifica

Centro Referente per la Segnalazione Spontanea
Organizzata della Regione Sicilia
UOSD Farmacologia Clinica

Responsabili Scientifici:

Prof. Edoardo SPINA
Professore Ordinario di Farmacologia
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
Università di Messina

Dott.ssa Paola Maria CUTRONEO
Dirigente Farmacista
UOSD Farmacologia Clinica, AOU Policlinico "G.
Martino" di Messina



Evento n. 365-221476

Educazione Continua in Medicina



Evento n. 365-221476

Info e modalità di iscrizione

E' prevista una prima fase di pre-iscrizione all'evento formativo, che può essere effettuata mediante una specifica procedura on-line presente all'interno del sito web dell'Ordine

www.omceo.me.it

Le richieste saranno catalogate in ordine cronologico di arrivo, successivamente sarà data (in sede congressuale e nel giorno stabilito) la possibilità al richiedente di completare il processo di registrazione attraverso la compilazione di un'apposita scheda di iscrizione.

Si precisa pertanto che non potrà garantirsi la possibilità di partecipare all'evento formativo a chi si presentasse direttamente in sede congressuale nel giorno stabilito, presumendo eventuali assenze o rinunce da parte dei pre-iscritti.

Modalità di erogazione del Corso

Codice ID evento n. 365-221476

Crediti formativi assegnati: 6

Posti disponibili: 50

Evento gratuito

Figure professionali destinatarie dell'Evento

- **MEDICI CHIRURGHI** - Discipline di:
 - * Farmacologia e tossicologia clinica
 - * Medicina generale (medici di famiglia)
 - * Pediatria
 - * Pediatria (pediatri di libera scelta)
- **FARMACISTI**



Ordine Provinciale dei Medici Chirurghi
e degli Odontoiatri di Messina



Centro Referente per la Segnalazione
Spontanea Organizzata della Regione Sicilia
UOSD Farmacologia Clinica

Farmacovigilanza in Medicina Generale



Messina 23 marzo 2018
Auditorium "Gaetano Martino"
Sede dell'Ordine dei Medici di Messina



Evento n. 365-221476

Premessa obiettivi e finalità

Negli ultimi anni si è assistito ad un significativo aumento dell'incidenza dei problemi farmaco-correlati, con importanti implicazioni cliniche e sociali. È stato infatti stimato che il 5% di tutti i ricoveri ospedalieri in Europa è dovuto a reazioni avverse da farmaci (ADRs) e che le reazioni avverse rappresentano la quinta causa di morte ospedaliera. Complessivamente, il costo sociale delle reazioni avverse in Europa è stato valutato in 79 miliardi di euro annui. È noto che non tutti i rischi connessi all'assunzione di un farmaco vengono individuati prima della sua commercializzazione, ma la stima reale del rapporto rischio/beneficio potrà essere valutata solo dopo la sua immissione in commercio.

Con il termine "farmacovigilanza" si definisce appunto quell'insieme di attività che permettono di riconoscere le reazioni avverse non contemplate nel foglietto illustrativo e arricchire le conoscenze su quelle già note, contribuendo in tal modo a migliorare l'uso dei farmaci e, di conseguenza, la pratica clinica. Chiunque lavori in ambito sanitario, ha l'obbligo di partecipare attivamente al sistema di farmacovigilanza attraverso la segnalazione di sospette ADRs mediante la compilazione di una scheda ogni qualvolta venga osservato (o riferito) un evento clinico indesiderato che si sospetta essere correlato alla terapia farmacologica. Recentemente, è stato inoltre implementato dall'Agenzia Italiana del Farmaco un nuovo sistema di segnalazione via web mediante la piattaforma Vigifarmaco.

Nell'ambito della farmacovigilanza un ruolo chiave è ricoperto dai Medici di Medicina Generale (MMG) e dai Pediatri di libera scelta (PLS), che rappresentano i principali osservatori degli aspetti di sicurezza di farmaci da prescrizione medica e da automedicazione nel territorio, che talvolta possono riguardare ADR gravi, causa di accesso al Pronto Soccorso o di ricoveri ospedalieri. Questa posizione privilegiata consente inoltre di rilevare potenziali interazioni farmacologiche, individuare fattori di rischio, osservare particolari gruppi di pazienti maggiormente predisposti ad insorgenza di ADR, quali gli anziani ed i bambini.

In Italia, la percentuale di segnalazioni di reazioni avverse provenienti da MMG e PLS rilevata nei primi 11 mesi del 2017 è risultata pari soltanto al 4% del totale nazionale. Di conseguenza, l'obiettivo del presente corso sarà quello di favorire una maggiore partecipazione dei MMG e PLS al sistema nazionale di farmacovigilanza, sensibilizzando tali operatori sanitari all'importanza della segnalazione di sospetta reazione avversa da farmaco e fornendo aggiornamenti sulle recenti disposizioni nazionali in merito alla tematica.

Programma

- 13:30 Registrazione dei partecipanti.
Presentazione del Corso e saluto delle Autorità
- 14:00 Introduzione ai temi del Convegno
Prof. Edoardo Spina
- I SESSIONE: RUOLO E SCOPI DELLA FARMACOVIGILANZA
Moderatori: Prof. E. Spina - Dott. S. Inferrera
- 14:30 Segnalazione spontanea come metodo di valutazione dei segnali di sicurezza
Dott.ssa Paola M. Cutroneo
- 15:00 Importanza della farmacovigilanza in medicina generale
Dott. Umberto Alecci
- 15:30 Altre metodiche per la valutazione della sicurezza dei farmaci: esempi in medicina generale
Prof. Gianluca Trifirò
- 16:00 Discussione in plenaria sugli argomenti trattati
- 16:15 Breve pausa e Coffee Break
- II SESSIONE: REAZIONI AVVERSE DA FARMACI IN MEDICINA GENERALE E PEDIATRIA
Moderatori: Prof.ssa D. Altavilla - Dott. U. Alecci
- 16:30 Reazioni avverse da farmaci: identificazione e aspetti clinici
Dott. Riccardo Scoglio
- 17:00 Farmacovigilanza in pediatria
Dott.ssa Rita La Paglia
- 17:30 Analisi delle segnalazioni di reazioni avverse dell'ASP di Messina
Dott.ssa Antonella Zangla

Programma

- III SESSIONE: ESERCITAZIONE PRATICA
Moderatori: Dott.ssa A. Zangla - Prof. G. Trifirò
- 18:00 Presentazione casi clinici
Dott. Riccardo Scoglio - Dott. Umberto Alecci
- 18:30 Esercitazione pratica con compilazione della scheda di sospetta reazione avversa da parte dei partecipanti e Vigifarmaco
Dott.ssa Antonella Zangla
- 19:00 Discussione in plenaria sugli argomenti trattati
Conclusioni
- 19:30 Verifica dell'apprendimento e compilazione del questionario ECM

Finalità dell'Evento Formativo

Obiettivo principale sarà quello di sensibilizzare i medici di medicina generale (MMG) e pediatri di libera scelta (PLS) alla segnalazione delle sospette reazioni avverse da farmaci e di sviluppare la cultura della farmacovigilanza fornendo un aggiornamento su alcuni aspetti di particolare rilevanza clinica relativi all'uso sicuro dei farmaci.

Tramite il corso sarà possibile acquisire competenze sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse da farmaci attraverso la presentazione degli aggiornamenti normativi nazionali e la simulazione operativa del sistema di segnalazione via web Vigifarmaco.

Inoltre, le conoscenze ottenute sulle peculiarità e gli aspetti clinici delle reazioni avverse, anche in pediatria, mediante interventi mirati (presentazione di dati epidemiologici e casi clinici) potranno consentire a MMG e PLS una migliore valutazione del rapporto rischio-beneficio dei farmaci utilizzati, con conseguente miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva.

Obiettivo formativo ECM

25 - Farmacoepidemiologia, farmacoconomia, farmacovigilanza