

INFORMAZIONI GENERALI

Il Congresso si terrà il giorno 16 Ottobre 2019 presso l'Hotel Terminus di Napoli in Piazza G. Garibaldi n° 91.

L'evento è rivolto a 30 partecipanti tra Medici Chirurghi in possesso della specializzazione in Medicina Interna e Farmacisti (territoriali ed ospedalieri).

L'evento ha seguito tutte le procedure di accreditamento presso Age.Na.S. ottenendo 6 crediti formativi nell'ambito del progetto di formazione ECM.

Per ottenere i crediti sarà necessaria l'iscrizione al convegno, la partecipazione a tutte le sessioni scientifiche del corso (verrà effettuato il controllo delle presenze all'interno dell'aula) e la compilazione dei questionari previsti al termine dei lavori.

La certificazione dei crediti verrà inviata dalla Segreteria Organizzativa a mezzo posta elettronica all'indirizzo indicato sul modulo dei dati anagrafici entro tre mesi dalla conclusione del convegno.

A tutti gli iscritti verrà rilasciato al termine del convegno un attestato di frequenza.

N.B.: si porta a conoscenza degli iscritti che, per disposizioni del provider, le registrazioni effettuate dopo le ore 9,30 del giorno 16 Ottobre 2019 non consentiranno l'assegnazione dei crediti formativi.

Per l'ottenimento dei crediti è necessario il superamento del test a risposta multipla con una percentuale di risposte corrette pari ad almeno il 75%.

L'iscrizione, gratuita ma per motivi organizzativi obbligatoria, potrà essere effettuata:

- on-line sul sito www.topcongress.it
- inviando una e-mail all'indirizzo congressi@topcongress.it indicando i propri dati personali, incluso il proprio codice fiscale.

Con il Patrocinio di



Con il supporto incondizionato di



Segreteria Scientifica

Simona Cammarota

Anna Citarella

LinkHealth

Health Economics, Outcomes & Epidemiology

Responsabili Scientifici

Ugo Trama

Adriano Vercellone

Segreteria Organizzativa



Via Settimio Mobilio, 174 - 84127 Salerno

Tel. e Fax 089 255179

e-mail: congressi@topcongress.it

www.topcongress.it

**Farmaci biotecnologici
originator e biosimilari
nelle malattie infiammatorie
croniche reumatiche:
un approccio multidisciplinare**

**Mercoledì
16 Ottobre 2019**

Hotel Terminus

**Piazza G. Garibaldi, 91
NAPOLI**

CREDITI ECM ASSEGNATI: 6

RAZIONALE SCIENTIFICO

Per definire un modello di cura dei pazienti cronici affetti da malattie croniche infiammatorie è fondamentale approfondire il ruolo dei farmaci biologici e biosimilari, impiegati in queste patologie, utilizzando competenze multidisciplinari di tipo farmaco-economico e manageriali.

La gestione ottimale dei pazienti rende infatti necessario:

- essere in grado di dialogare in un team multidisciplinare;
- identificare e definire modalità di implementazione ed attuazione delle procedure di acquisto in linea con la recente normativa
- porsi al centro del processo diagnostico-terapeutico, per indirizzare e coordinare le diverse fasi dell'assistenza;
- determinarsi in modo da garantire ai pazienti, attraverso scelte cliniche libere, continuità di cura, declinazione del fondamentale diritto alla salute, e informazione corretta, funzionale all'obbligatoria acquisizione del consenso alla prestazione terapeutica farmacologica, quale espressione del diritto all'autodeterminazione dell'individuo.

L'incontro prende spunto da una recente Tavola Rotonda organizzata in Regione Campania sulla governance delle Patologie Infiammatorie Croniche Reumatiche. Esso vuole anche essere l'occasione per riflettere sui punti emersi in quel dibattito, al fine di verificare la possibilità di addivenire ad un PDTA delle patologie in esame, insieme alla definizione di indicatori di monitoraggio della sua applicazione.

Gli esperti coinvolti nel board scientifico cureranno l'analisi dei dati emersi nella Tavola Rotonda Regionale, al fine di verificare le possibilità di definizione di un modello di governo delle Patologie, approfondendo gli aspetti più rilevanti emersi nel dibattito regionale.

Caratteristiche formative:

Il corso, strutturato per professionisti che operano in un contesto multidisciplinare vuole essere un utile supporto alla possibilità di definire un modello gestionale regionale (PDTA Patologie Infiammatorie Croniche Reumatiche) e di classificare gli indicatori di implementazione dello stesso. Esso risponde alle nuove esigenze di rinnovamento dei processi di organizzazione, gestione e controllo delle risorse sanitarie regionali, senza tralasciare la garanzia dei diritti dei pazienti.

PROGRAMMA

Ore 8.30 Registrazione partecipanti

Ore 9.00 Saluti ed Obiettivi del Corso
(Ugo Trama, Simona Creazzola, Adriano Vercellone)

Ore 9.15 **I farmaci biotecnologici originator e biosimilari**
Moderazione: Antonietta Voza

Aspetti farmacologici
Amelia Filippelli

Aspetti regolatori
Mariarosaria Cillo

Aspetti clinici
Enrico Tirri

La safety: dati di farmacovigilanza in Regione Campania
Francesco Fiorentino

Ore 10.40 **Aspetti di organizzazione e gestione sanitaria**
Moderazione: Ugo Trama

Il PDTA delle patologie infiammatorie croniche reumatiche: come costruire un modello di governance regionale
Antonella Guida

Il Paziente Reumatico al centro di un modello di Governance Regionale della Cura
Silvia Tonolo

Le risultanze preliminari di un gruppo di lavoro a carattere regionale
Adriano Vercellone

Ore 11.40 **Aspetti farmaco economici e di governo della spesa farmaceutica**
Moderazione: Rosa Annibale

Analisi dei dati prescrittivi in Regione Campania
Michele Giuseppe Tari

Scelta del farmaco biologico nel paziente naive, continuità terapeutica e switch terapeutico nel management delle malattie reumatiche: il valore dell'aderenza e della persistenza alla terapia e il costo dello switch
Simona Cammarota - Anna Citarella

Ore 12.45 Discussione

Ore 13.15 Lunch

Ore 14.15 Acquisti pubblici e gare ospedaliere: un focus sulle normative regionali.
Moderazione: Edoardo Nava

Focus sulle normative regionali e sulle modalità di acquisizione dei farmaci biotecnologici
Adriano Cristinziano

Ore 14.45 **Aspetti medico-legali della prescrizione**
Moderazione: Mariano Fusco

Partecipanti:
Patrizia Comite
Gaspere Guglielmi
Simona Creazzola
Stefano Stisi
Francesco Ciccia
Silvia Tonolo

- Gerarchia delle fonti normative
- La medicina di équipe e la interdisciplinarietà della medicina moderna
- La scelta della terapia da parte del medico prescrittore
- Il diritto alla continuità terapeutica
- Informazione al paziente quale espressione del diritto all'autodeterminazione
- Ruolo delle Linee Guida e dei position paper delle Società scientifiche.

Ore 15.45 Tavola rotonda

Ore 16.30 Discussione finale

Ore 16.45 Compilazione test

Ore 17.00 Chiusura dei lavori