



Ruolo della Real World Evidence a supporto delle politiche del farmaco:







AULA MAGNA del RETTORATO - 18 e 19 Luglio 2019, Messina

18 Luglio 2019

14.30-15.00 Welcome e saluti istituzionali

Magnifico Rettore **S. Cuzzocrea**Proff. **S. Baldari, E. Spina**Dott. **G. Laganga Senzio**Dott. **G. Caudo**Università degli Studi di Messina
Azienda Ospedaliera Universitaria
"G. Martino"

Dott. **G. Caudo**Ordine dei Medici Chirurghi ed Odontoiatri
della Provincia di Messina

Avv. **F. Croce**Segreteria Tecnica dell'Assessorato della Salute Regione Sicilia
Prof. **A. Mugelli**Università degli Studi di Firenze

Università degli Studi di Milano

15.00-15.10 Il razionale del simposio

Prof. G. Racagni

Prof. **G. Trifirò** (Università degli Studi di Messina)

LE LETTURE

15.10-15.40 Il contributo della RWE alle sfide future della governance del farmaco

Dott. **Nello Martini** (Fondazione ReS) **Introduce: Prof. F. Rossi** (Università della Campania L. Vanvitelli)

15.40-16.10 Come i Big Data possono contribuire a gestire

l'incertezza?

Dott. **A. Addis** (Dipartimento di Epidemiologia e Prevenzione, Regione Lazio)

Introduce: Prof. **G. Racagni** (Università degli Studi di Milano)

16.10-16.40 Le sfide attuali dell'informazione sul farmaco nell'era

dei social network

Dott. **F. Mazzeo** (Agenzia Italiana del Farmaco) **Introduce:** Prof. **A.P. Caputi** (Università degli Studi di Messina)

16.40-17.10 Quale ruolo in pratica clinica per la terapia digitale?

Dott. **G. Recchia** (Fondazione Smith Kline)

Introduce: Prof. **A. Mugelli** (Università degli Studi di Firenze)

17.10-17.50 Discussione

17.50-18.00 Conclusioni della prima giornata

Prof. **G. Racagni** (Università degli Studi di Milano)

19 Luglio 2019

I SESSIONE: Il ruolo della RWE nella valutazione pre-marketing e

nell'accesso al mercato dei farmaci

Proff. F. Squadrito, G. Calapai (Università degli Studi di Messina)

09.00-09.30 Lettura - Procedure di Approvazione accelerate e RWE

Dott. **F. Trotta** (Agenzia Italiana del Farmaco)

09.30-11.00 TAVOLA ROTONDA:

Prof. L. Mantovani
Dott.ssa L. Pippo
Dott.ssa A. Campomori
Prof.ssa A. Capuano

(Università di Milano - Bicocca)
(CSL Behring)
(Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari Provincia Autonoma di Trento)
(Università della Campania L.Vanvitelli)

11.00-11.20 Coffee break

Il SESSIONE: Quale ruolo per Big Data ed Intelligenza Artificiale

sulle valutazioni post-marketing dei farmaci?

Proff. A. Saija, D. Altavilla (Università degli Studi di Messina)

(oniversità degli stadi di Messilla)

11.20-11.50 Lettura - Big Data in farmacovigilanza: cosa è e cosa

NON È?

Prof. **G. Trifirò** (Università degli Studi di Messina)

11.50-13.20 Tavola Rotonda:

Prof. **G. Corrao**Dott. **A. Pierini**Dott.ssa **A. R. Marra**Dott.ssa **R. Gini**(Università Milano - Bicocca)
(Roche)
(Area Vigilanza Post-Marketing - Agenzia Italiana del Farmaco)
(Agenzia Regionale di Sanità - Toscana)

13.20-13.30 Chiusura congresso

Prof. **G. Trifirò** (Università degli Studi di Messina) Prof. **A. Mugelli** (Università degli Studi di Firenze)

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Gianluca TrifiròProfessore Associato di Farmacologia, Università degli Studi di Messina

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita e dà diritto alla partecipazione alle sessioni scientifiche, al kit congressuale, all'attestato di partecipazione. Per iscriversi compilare la scheda on-line al seguente link entro il 10/07/2019: http://bit.ly/rwemessina

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA E PROVIDER ECM

