

La cultura della farmacovigilanza per un uso razionale e sicuro del farmaco

19 ottobre 2022
ore 12.00-19.15

Aula Magna Polo Universitario "Vittorio Valerio"
Piazza A. Di Summa - Brindisi

PROGRAMMA

- 12.00 Registrazione dei partecipanti
- 12.30 **Saluti istituzionali**
Dr. F. Roseto - Direttore Generale Asl BR
Dr. V. Campanile - Direttore Sanitario Asl BR
- Presentazione del corso
Intervengono:
Dr. A. Di Noi - Presidente Ordine dei Farmacisti Brindisi
Dr.ssa D. Martucci - Presidente Federfarma Brindisi
- 13.00 **La Rete Nazionale di Farmacovigilanza secondo i Nuovi Standard Internazionali del 2022**
Dr.ssa B. Pezzuto
- 14.00 **Le ADR da interazioni farmacologiche**
Dr.ssa P. Digiorgio
- 15.00 **Reazioni avverse a vaccini**
Dr. G. Schena
- 16.00 *Coffe break*
- 16.15 **L'importanza della farmacovigilanza nella medicina generale**
Dr. M. Lisco
- 17.15 **Analisi delle segnalazioni di sospette ADR della ASL di Brindisi**
Dr.ssa A. Bove
- 18.15 **Simulazione di casi con compilazione della scheda di sospetta ADR**
Dr.ssa B. Pezzuto, Dr.ssa A. Bove, Dr.ssa A. Boccuzzi
- 19.15 Compilazione test di apprendimento e chiusura dei lavori



Modalità di iscrizione

L'iscrizione all'evento formativo è gratuita e a numero chiuso per n. 50 partecipanti (n. 7,8 crediti ECM) delle seguenti figure professionali: Farmacisti Territoriali e Ospedalieri e Medici (tutte le discipline).

La scheda di iscrizione presente sul sito istituzionale dovrà essere inoltrata, datata e firmata all'indirizzo di posta elettronica della [segreteria organizzativa](#), entro il **18/10/2022**.

La cultura della farmacovigilanza per un uso razionale e sicuro del farmaco

19 ottobre 2022
ore 12.00-19.15

Aula Magna Polo Universitario "Vittorio Valerio"
Piazza A. Di Summa - Brindisi

Razionale

Con il termine **farmacovigilanza** si definisce l'insieme delle attività finalizzate ad identificare e valutare in modo continuativo tutte le informazioni relative alla sicurezza dei farmaci, per assicurare un rapporto beneficio-rischio favorevole per la popolazione e migliorare così l'impiego dei farmaci nella pratica clinica. La sorveglianza post-commercializzazione degli eventi avversi a farmaci e vaccini, attraverso il monitoraggio continuo dei dati di sicurezza, rappresenta un elemento fondamentale nel consolidamento del profilo di sicurezza ed efficacia del farmaco per un impiego razionale e sicuro a tutela della salute pubblica.

La partecipazione attiva al sistema di farmacovigilanza, attraverso la segnalazione di sospetta reazione avversa al farmaco (ADR), da parte di chi osserva un evento clinico indesiderato potenzialmente correlato al farmaco costituisce obbligo deontologico in ambito sanitario e acquisisce valenza scientifica e culturale.

Questo corso si propone l'obiettivo di far acquisire conoscenze sui principi alla base della farmacovigilanza e condividere competenze sulle modalità di segnalazione delle ADR, attraverso i recenti aggiornamenti normativi nazionali e con l'ausilio della descrizione di procedure e simulazioni pratiche.

Ciò al fine di sensibilizzare farmacisti e medici sull'importanza della segnalazione spontanea delle sospette reazioni avverse a farmaci e vaccini e promuovere la diffusione della cultura e delle buone pratiche della farmacovigilanza.

Relatori

Dr.ssa *B. Pezzuto*
Dirigente Farmacista Asl BR

Dr.ssa *P. Digiorgio*
Direttore Area Farmaceutica Asl BR

Dr. *G. Schena*
Dirigente Medico Asl BR

Dr. *M. Lisco*
Medico di Medicina Generale Asl BR

Dr.ssa *A. Bove*
Dirigente Farmacista Asl BR

Dr.ssa *A. Boccuzzi*
Farmacista Progetto Farmacovigilanza

Segreteria Organizzativa

Area Gestione Servizio Farmaceutico Asl BR
Dr.ssa *S. Rosati*
Tel. 0831/510049
E-mail: serena.rosati@asl.brindisi.it

Responsabile Scientifico

Dr.ssa *P. Digiorgio*

