

INFORMAZIONI GENERALI

Il corso, dalla durata di 14 ore di formazione e rivolto ad un massimo di 50 persone per ciascuna sede, è destinato a medici e farmacisti.

CREDITI ECM

Il corso è stato accreditato per n. 11 crediti relativamente alla figura del medico, mentre è ancora in fase di accreditamento per i farmacisti.

Si rammenta ai partecipanti che il rilascio della certificazione è subordinato alla effettiva partecipazione all'intero programma formativo, alla corrispondenza tra la professione del partecipante e la professione cui l'evento è destinato ed alla compilazione del questionario finale di apprendimento.

Al termine del corso verrà rilasciato attestato di partecipazione.

SEDI E DATE DI SVOLGIMENTO:

17/3/2012 e 30/06/2012
Altomonte – Hotel BARBIERI

24/3/2012 e 23/06/2012
Rende – Hotel MERCURE

31/3/2012 e 14/07/2012
Belvedere M.mo – Hotel LA CASTELLANA

10/3/2012 e 07/07/2012
Rossano Scalo – Hotel SCIGLIANO

SCHEDA DI ISCRIZIONE

Una Finestra sulla Farmacovigilanza: il problema delle sottosegnalazioni

COGNOME NOME _____

PROFESSIONE _____

ENTE DI APPARTENENZA _____

INDIRIZZO _____

CAP _____

CITTÀ _____

TEL. _____

E-MAIL _____

SEDE PRESCELTA _____

N.B. Il Dlgs 196/2003 tutela il diritto di privacy sui dati personali raccolti con questa scheda. Autorizzo l'inserimento dei miei dati in liste per ricevere eventuali materiali informativi legati alla presente e ad altre manifestazioni.

Firma _____

Il corso è ad iscrizione gratuita. Si prega di confermare la partecipazione inviando la scheda debitamente compilata – via e-mail o fax – alla Segreteria Organizzativa. Saranno accettate le prime 50 iscrizioni pervenute in ordine cronologico per ognuna delle sedi indicate (Altomonte, Rende, Belvedere, Rossano).



Regione Calabria
Azienda Sanitaria Provinciale Cosenza



AREA FARMACEUTICA TERRITORIALE
TERRITORIO PAOLA

Una Finestra sulla Farmacovigilanza: il problema delle sottosegnalazioni



Edizione 0: Altomonte, 17 Marzo e 30 Giugno 2012
Edizione 1: Rende, 24 Marzo e 23 Giugno 2012
Edizione 2: Belvedere M.mo, 31 Marzo e 14 Luglio 2012
Edizione 3: Rossano Scalo, 14 Aprile e 7 Luglio 2012

PROGRAMMA

1° giornata

8:30-9:00

Registrazione partecipanti

9:00-9:30

Dott.ssa .L., Florio

Presentazione del corso e del progetto di farmacovigilanza

9:30-10:30

Prof. G.B. De Sarro, Dott.ssa L. Paletta, Dott.ssa G. Marrazzo

La farmacovigilanza: dalla thalidomide ad oggi

10:30-11:00

Dott.ssa M.R. Lista, Dott.ssa B. Piro

Scheda di segnalazione delle reazioni avverse: il ruolo del responsabile di farmacovigilanza

11:00-11:30

Dott.ssa B. Piro, Dott.ssa M.R. Lista

La rete nazionale di farmacovigilanza e gli aspetti normativi

11:30-11:45

Coffee break

11:45-12:15

Dott.ssa P. Franco De Gregorio, Dott.ssa L. Florio, Dott.ssa O. Chiappetta

Farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo e registri di monitoraggio AIFA

12:15-12:45

Dott. R. Cerra, Dott. E. Filice, Dott. R. Cassetti, Dott. M. Picarelli

Farmacovigilanza: il punto di vista del medico di medicina generale

12:45-13:00

Discussione

13:00-14:00

Pranzo

14:00-14:30

Dott. P. Gigliotti, Dott. L. Tramontano, Dott. L. Muraca, Dott. G. Varcasia

Farmacovigilanza: il punto di vista del medico ospedaliero

14:30-16:30

Dott.ssa O. Chiappetta, Ing. F. Garofalo, Dott.ssa A. Zavatto

Stato dell'arte del progetto di farmacovigilanza e presentazione dei dati

16:30-17:00

Discussione

2° giornata

8:30-9:00

Registrazione partecipanti

9:00-9:30

Dott.ssa L. Florio

Riepilogo schematico del modulo 1 e valutazione del raggiungimento degli obiettivi del progetto di farmacovigilanza

9:30-10:30

Prof. G.B. De Sarro, Dott.ssa L. Paletta, Dott.ssa G. Marrazzo

La farmacovigilanza: presentazione di case studies

10:30-11:30

Esercitazioni di gruppo

11:30-11:45

Coffee break

11:45-12:30

Dott.ssa B. Piro, Dott.ssa M.R. Lista

Verifica dell'incremento delle segnalazioni dal punto di vista del responsabile di farmacovigilanza

12:30-13:00

Discussione

13:00-14:00

Pranzo

14:00-14:30

Esercitazioni di gruppo

14:30-16:30

Dott.ssa O. Chiappetta, Ing. F. Garofalo, Dott.ssa A. Zavatto

Presentazione dei dati conclusivi del progetto di farmacovigilanza

16:30-17:00

Discussione

17:00-17:30

Questionario di apprendimento ECM e chiusura giornata

Le segnalazioni di sospette reazioni avverse costituiscono un'importante fonte di informazioni per le attività di farmacovigilanza in quanto consentono di rilevare potenziali segnali di allarme relativi all'uso dei farmaci disponibili sul territorio Nazionale. Ogni Regione ha l'obbligo di collaborare con l'AIFA nell'attività di farmacovigilanza, fornendo elementi di conoscenza e valutazione ad integrazione dei dati che pervengono all'Agenzia stessa. Allo stesso modo, medici e operatori sanitari hanno l'obbligo di segnalare tutte le sospette segnalazioni avverse gravi ed inattese di cui vengano a conoscenza nell'ambito della propria attività e, in particolare, per i farmaci sottoposti a monitoraggio intensivo anche le reazioni avverse non gravi e attese. L'obiettivo del progetto, all'interno del quale si colloca questo evento di formazione, è stimolare l'attenzione degli operatori sanitari verso la farmacovigilanza ed aumentare il numero delle segnalazioni delle reazioni avverse.

Relatori:

Dott. Romano Cassetti
Dott. Rosalbino Cerra
Dott.ssa Olga Chiappetta
Dott.ssa Paola Franco De Gregorio
Prof. Giovanbattista De Sarro
Dott. Elio Filice
Dott.ssa Luciana Florio
Ing. Francesco Garofalo
Dott. Pietro Gigliotti
Dott.ssa Maria Rosaria Lista
Dott.ssa Giusy Marrazzo
Dott. Luigi Muraca
Dott. Laura Paletta
Dott. Mauro Picarelli
Dott.ssa Brunella Piro
Dott. Luciano Tramontano
Dott. Giuseppe Varcasia
Dott. Anna Zavatto

Referente:

Dott.ssa Luciana Florio

Segreteria Organizzativa:

Dott.ssa Olga Chiappetta – Dott.ssa Anna Zavatto
Dott.ssa Adriana De Luca
tel. e fax **0984-893394/3**
e-mail **formazionecs@asp.cosenza.it**