

Organizzazione scientifica
**Gruppo Scientifico Italiano
Studi e Ricerche (GSISR)**

Prof. Alberto Frigerio
Dott.ssa Alessandra Lalla
Dott.ssa Mara Valeruz

Collaborazione

Dott.ssa Sara Valentina Oldani
Dott.ssa Francesca Siracusano
Dott.ssa Sonia Garavaglia

Sede legale e operativa:
Viale Lombardia 8 - 20131 Milano
Tel. +39 02 23951356
Fax +39 02 26688035
mail: gsisr@gsisr.org
web: <http://www.gsisr.org>



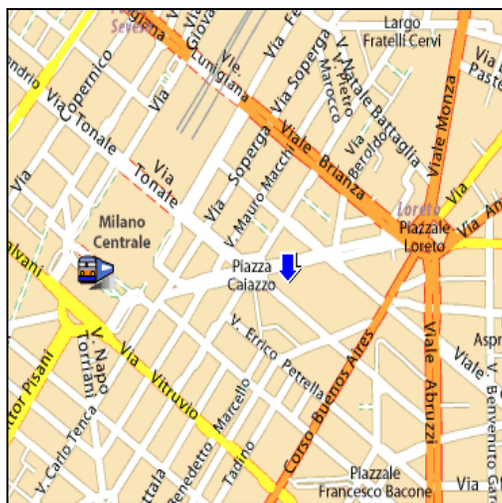
Collabora con noi

La Giornata di Studio costituisce l'occasione ideale per farsi conoscere.

GSISR offre l'opportunità di:

- allestire uno spazio espositivo esterno alla sala del congresso
- fornire materiale congressuale (cartellette, blocchi note e penne)
- visibilità all'interno del nostro sito

Sede congressuale



Sede congressuale:

Sala Meeting Doria Grand Hotel

Viale Andrea Doria, 22 Milano

In auto

Tangenziale Est 2 km: Uscita Lambrate
Direzione Centro Città

Mezzi pubblici

MM3: Stazione Centrale - 300 m
MM1 - MM2: Piazzale Loreto - 50 m
MM2: Piazza Caiazzo - 30 m

Modalità di partecipazione

Scarica la scheda di iscrizione dal nostro sito:

www.gsisr.org

oppure richiedila via
e-mail: gsisr@gsisr.org



FARMACOVIGILANZA

2011

GIORNATA DI STUDIO

Milano, mercoledì 13 aprile 2011

Con il Patrocinio di:



Regione Lombardia
Sanità

Sede congressuale:

Doria Grand Hotel
Viale Andrea Doria, 22 Milano

FARMACOVIGILANZA 2011

La vasta disponibilità di terapie farmacologiche e non, per gran parte delle patologie a maggior impatto sulla popolazione, impone il rispetto di linee guida e raccomandazioni per il loro uso più appropriato.

Da qui nasce la necessità di una disciplina che studi la sicurezza e l'efficacia clinica in funzione di tutti quei fattori, da quelli di rischio noti a quelli legati alle diverse abitudini di vita e alimentari, associati alla normale pratica medica.

I principali Enti e le Agenzie Regolatorie si stanno concentrando sulla ridefinizione del sistema di farmacovigilanza per rispondere proprio all'esigenza di continuo miglioramento della qualità e della durata della vita di ciascun individuo.

GSISR promuove una Giornata di Studio in chiave propositiva, durante la quale le principali Istituzioni sono chiamate a discutere e confrontarsi sulla situazione attuale, i cambiamenti e le prospettive future.

La farmacovigilanza verrà, quindi, trattata da differenti punti di vista ma con l'intento di darne una visione d'insieme e di fornire un aggiornamento completo e qualificato.



08.45-09.00	REGISTRAZIONE	Presiedono: Prof. PATRIZIO ACHILLE CAPUTI Prof. GIAMPAOLO VELO
09.00-09.30	“La nuova legislazione europea sulla farmacovigilanza: luci ed ombre”	14.10-14.40 “Farmacovigilanza: strumento di appropriatezza prescrittiva”
09.30-10.00	“La ricerca spontanea e la gestione della farmacovigilanza”	Prof. PATRIZIO ACHILLE CAPUTI <i>Direttore Dipartimento Clinico Sperimentale di Medicina e Farmacologia, Università degli Studi, Messina</i>
10.00-10.20	DISCUSSIONE	14.40-15.10 “Collegamento del rischio clinico con la Farmacovigilanza: la gestione dell'errore da farmaco”
10.20-10.50	“La farmacovigilanza in pediatria”	Dott.ssa FRANCA DAVANZO <i>Centro Antiveleeni, AO Ospedale Niguarda Ca' Granda, Milano</i>
10.50-11.20	“La farmacovigilanza nel Lazio: un esempio di implementazione dei sistemi di farmacovigilanza”	15.10-15.30 DISCUSSIONE
11.20-11.40	DISCUSSIONE	15.30-16.00 “Ruolo della farmacovigilanza sulla resistenza degli antibiotici e loro appropriata prescrizione”
11.40-12.00	COFFEE BREAK	Dott. STEFANO BIONDI <i>Innovative solution, Pero</i>
12.00-12.30	“Attività di fitovigilanza e dispositivivigilanza in Regione Toscana”	16.00-16.30 “Le Ispezioni di Farmacovigilanza”
12.30-13.00	“Farmacovigilanza nell'esperienza lombarda”	Dott. MATTEO SLAVIERO <i>Farmindustria – Gruppo di Lavoro Farmacovigilanza, Roma</i>
13.00-13.20	DISCUSSIONE	16.30-16.50 DISCUSSIONE
13.20-14.10	COLAZIONE DI LAVORO	16.50-17.20 “Farmacovigilanza e Data Base Amministrativi: una interazione virtuosa”
		Prof. ALBERICO L. CATAPANO <i>Ordinario di Farmacologia, Direttore del Centro di Epidemiologia e Farmacologia Preventiva, Dipartimento di Scienze Farmacologiche – Università degli Studi, Milano</i>
		17.20-17.50 “Risk Management e Risk Management Plans”
		Dott. GIANFRANCO DE CARLI <i>GDC - Pharmaservices, Verona</i>
		17.50-18.20 “Farmaci e ambiente: Eco Farmacovigilanza”
		Prof. GIAMPAOLO VELO <i>Direttore Unità di Farmacologia Medica, Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata, Verona – Direttore Reference Centre for Education and Communication within the WHO programme for International Drug Monitoring</i>
		18.20-18.50 DISCUSSIONE E CONCLUSIONI