

WEBINAR

I BIOSIMILARI IN PIEMONTE: UN'ECCELLENZA ITALIANA



20 OTTOBRE 2021

DALLE 15.20 ALLE 18.30

IN DIRETTA



zoom

Con il patrocinio di:



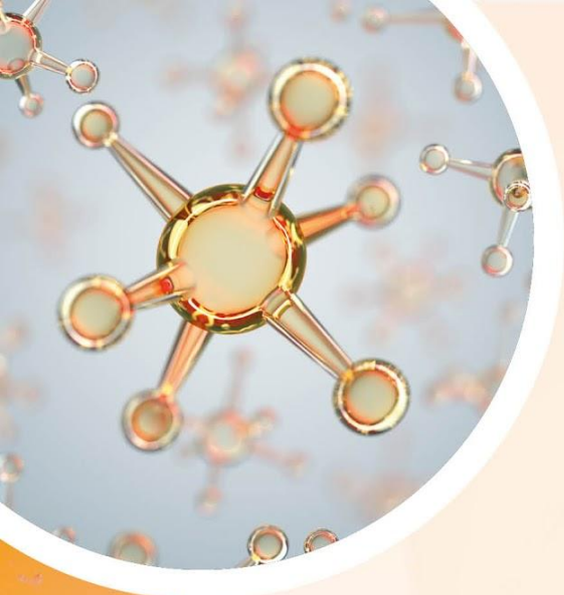
Azienda Ospedaliera
Ordine Mauriziano
di Torino



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DI TORINO



REGIONE
PIEMONTE



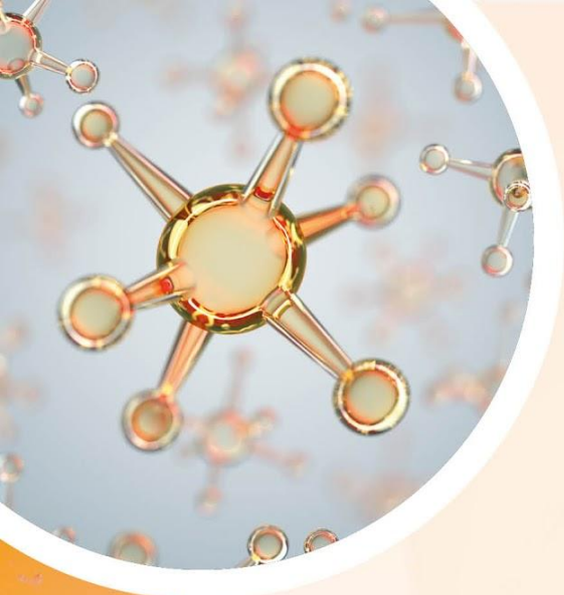
I BIOSIMILARI IN PIEMONTE: UN'ECCELLENZA ITALIANA

20 OTTOBRE dalle 15:20 alle 18:30

RAZIONALE SCIENTIFICO

I farmaci biosimilari rappresentano una grande opportunità per la sostenibilità dei sistemi sanitari a livello mondiale. Attraverso il loro impiego, nel rispetto delle attuali normative Internazionali e Nazionali è opinione comune che si possa consentire il trattamento di un numero maggiore di pazienti garantendo più salute a parità di risorse e creare spazio all'innovazione farmacologica. Innovazione che fortunatamente sta producendo una grande mole di nuovi strumenti di cura che vanno a coprire nuove aree terapeutiche e patologie a prognosi infausta. I Biosimilari quindi sono medicinali "simili" per qualità, efficacia e sicurezza ai farmaci biologici di riferimento che hanno perso la copertura brevettuale. Un biosimilare viene approvato dall'Agenzia Europea per i Medicinali (EMA) e di conseguenza dall'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) quando è stato dimostrato, attraverso il cosiddetto "esercizio di comparabilità", che procede per stadi e secondo specifici standard. Questo garantisce che le differenze rispetto al medicinale di riferimento non influiscano sulla sua sicurezza ed efficacia clinica.

Per tale motivo, l'AIFA, come espresso nel suo secondo documento "Position Paper sui Farmaci Biosimilari", considera i biosimilari prodotti intercambiabili con i corrispondenti originator (cosiddetto "switch"), tanto per i pazienti avviati per la prima volta al trattamento (naïve) quanto per quelli già in terapia. La scelta di trattamento rimane una decisione clinica affidata al medico, concordata con il paziente e pertanto anche la sostituibilità da parte del farmacista deve avvenire previa consultazione con il medico prescrittore. "Per questi motivi è fondamentale promuovere un dialogo costruttivo tra il medico e il paziente sulle scelte terapeutiche a disposizione, contribuendo, così, alla formazione di pazienti consapevoli e partecipi". Motore Sanità ritiene sia arrivato il momento di poter condividere le buone pratiche messe in campo per sfruttare al meglio questa opportunità per i Servizi Sanitari Regionali. ed è lieta di farlo in Regione Piemonte, regione che rappresenta uno dei best case nazionali nella regolamentazione e nell'utilizzo di tali tipi di farmaci



I BIOSIMILARI IN PIEMONTE: UN'ECCELLENZA ITALIANA

20 OTTOBRE dalle 15:20 alle 18:30

15.20 INTRODUZIONE DI SCENARIO

Paolo Guzzonato, Direzione Scientifica Motore Sanità

15.30 I farmaci biosimilari in Regione Piemonte

Laura Poggi, Responsabile Assistenza Farmaceutica integrativa e protesica, Regione Piemonte

15.40 Focus sugli aspetti economici

Franco Ripa, Dirigente Programmazione Servizi Sanitari e Socio Sanitari, Regione Piemonte

15.50 Approccio Regionale alla Governance dei Biosimilari

Guendalina Brunitto, Dirigente Farmacista SC Assistenza Farmaceutica Territoriale, Regione Piemonte

16.00 Il punto di vista della società appaltante SCR: evoluzione delle gare, lotto unico, accordo quadro, ricorsi e risparmi

Patrizia Gambero, Dirigente presso SCR Piemonte S.p.a.

FOCUS ON REUMATOLOGIA

16.15 Linee guida regionali

Enrico Fusaro, Direttore SC Reumatologia AOU Città della Salute e della Scienza di Torino

16.25 Biologici e Stay On Therapy in Reumatologia: L'esempio di Etanercept

Nicoletta Romeo, Direttore SSD Reumatologia AO Santa Croce e Carle, Cuneo

16.35 Switch o Mantenimento: L'esempio di Adalimumab (Follow Up 6 mesi - 12 mesi)

Aurora Ianniello, Dirigente Medico Ambulatorio Reumatologia ASL Novara

16.45 Infusivi biosimilari

Paolo Stobbione, Direttore SSD Reumatologia Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria

FOCUS ON GASTROENTEROLOGIA

16.55 Nuove Evidenze su Adalimumab Biosimilar Abp501 in Chron's Disease

Davide G. Ribaldone, Ricercatore Dipartimento Scienze Mediche Università degli Studi di Torino

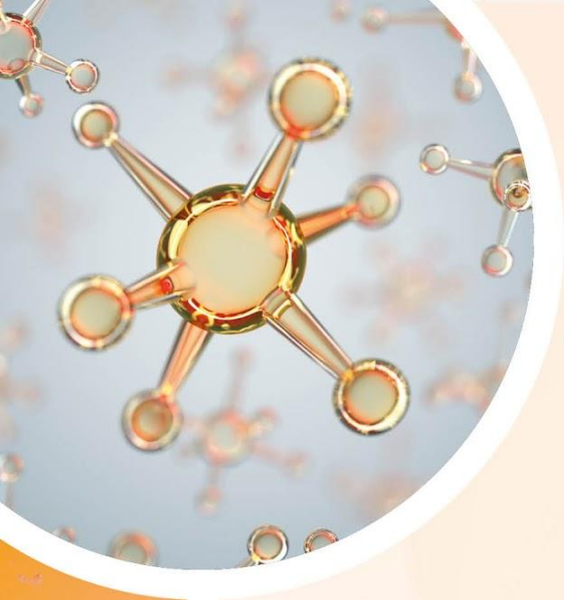
17.05 Approccio Allo Switch Singolo E Multiplo: Adoption E Retention Rate, Dalla Comunicazione Medico Paziente ai Risparmi Ottenibili

Marco Daperno, Dirigente Medico SC Gastroenterologia, AO Ordine Mauriziano di Torino

MODERANO

Paolo Guzzonato, Direzione Scientifica Motore Sanità
Clara Nebiolo, Eventi Motore Sanità

Tutti i Relatori sono stati invitati



I BIOSIMILARI IN PIEMONTE: UN'ECCELLENZA ITALIANA

20 OTTOBRE dalle 15:20 alle 18:30

FOCUS ON DERMATOLOGIA

17.15 Opportunità E Certezze Sull'impiego Dei Biosimilari

Paolo Dapavo, Dirigente Medico Dermatologia AOU Città della Salute e della Scienza, Torino

FOCUS ON ONCOLOGIA

17.25 Punti di vista dell'Oncologo

Massimo Di Maio, Professore Associato Dipartimento Oncologia Università degli Studi di Torino. Direttore SCU Oncologia, Azienda Ospedaliera Ordine Mauriziano, Torino

PUNTO DI VISTA DEI FARMACISTI OSPEDALIERO E TERRITORIALE:

17.45 Biosimilari e aspetti di safety: l'esperienza della Regione Piemonte

Grazia Ceravolo, Direttore SC Farmacia Ospedaliera ASL To3

17.55 Gain sharing: l'esperienza dell'Ospedale Mauriziano

Eleonora Cerutti, Farmacista Ospedaliero A.O Ordine Mauriziano, Torino

18.05 CONCLUSIONI

Claudio Zanon, Direttore Scientifico Motore Sanità

Ore 18.15 Q&A e Call to Action

Ore 18.30 Chiusura evento

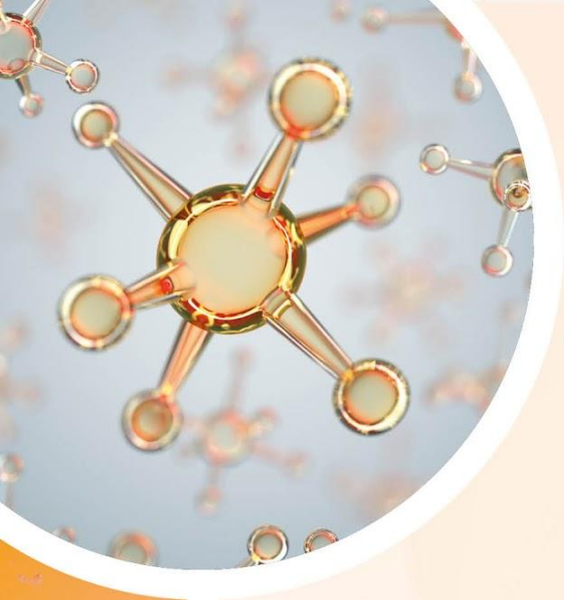


Tutti i Relatori sono stati invitati

MODERANO

Paolo Guzzonato, Direzione Scientifica Motore Sanità

Clara Nebiolo, Eventi Motore Sanità



I BIOSIMILARI IN PIEMONTE: UN'ECCELLENZA ITALIANA

20 OTTOBRE dalle 15:20 alle 18:30

SUMMEET

PROVIDER ECM: N° 604 - SUMMEET SRL
ACCREDITAMENTO ECM-AGENAS: 604- 330732
TIPOLOGIA: FAD
Codice di accesso alla piattaforma FAD: 120921

Medici Chirurghi (Oncologi, Ematologi, Gastroenterologi, Infettivologi, Dermatologi, Reumatologi, Medici Internisti) + Farmacia Ospedaliera e Farmacia Territoriale

La durata dell'evento è di 3 ore formative, per un totale di 4,5 crediti ecm.

REGISTRAZIONE E ACCESSO

La registrazione e accesso al corso potranno essere effettuate collegandosi al seguente link:
<https://fad.summeet.it>

IMPORTANTE: L'iscrizione al corso dovrà avvenire prima dell'inizio dello stesso

ISTRUZIONI

- In caso di primo accesso al sito compilare il form di creazione utente (da "REGISTRAZIONE")
- In caso di utente già registrato al sito accedere con le proprie credenziali (Username e Password)
- Trovare il corso attraverso la funzione cerca, inserendo codice ECM: 604- 330732
- Iscrivere al corso prima dell'inizio dell'evento
- Alla conclusione del meeting, effettuando nuovamente l'accesso sulla piattaforma, fare clic su "Test di verifica dell'apprendimento" disponibile sulla pagina dell'evento per compilare il questionario ecm.
- Il test può essere effettuato massimo CINQUE volte e sarà considerato superato al corretto completamento del 75% dei quesiti proposti.
- Subito dopo sarà possibile compilare il questionario sulla qualità percepita

IMPORTANTE: Per avere diritto ai crediti ecm, tale procedura andrà completata entro 72 ore dalla conclusione del corso.

CON IL CONTRIBUTO INCONDIZIONATO DI:



ORGANIZZAZIONE E SEGRETERIA

Anna Maria Malpezzi

segreteria@panaceascs.com

+39 329 9744772

