



MEDICI DEL FUTURO 2.0

FARMACI EQUIVALENTI-BIOSIMILARI

QUALITÀ, EFFICACIA E SOSTENIBILITÀ

ROMA
22 NOVEMBRE 2017

AULA FLEMING FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" - Via Montpellier 7

MEDICI NEL FUTURO 2.0

FARMACI EQUIVALENTI-BIOSIMILARI

QUALITÀ, EFFICACIA E SOSTENIBILITÀ

Il farmaco equivalente, inizialmente definito generico, è stato introdotto nel mercato farmaceutico italiano nel 1995. In questi 20 anni e oltre il farmaco ha gradualmente visto aumentare le sue prescrizioni da parte dei medici e l'utilizzo da parte dei pazienti.

La percentuale d'impiego dei farmaci equivalenti in Italia a fine 2015 è superiore al 26% del totale dei farmaci di "fascia A", ma nonostante questo, il nostro rimane uno degli ultimi paesi d'Europa per uso di farmaci equivalenti, mentre in Inghilterra e in Germania la percentuale d'impiego si avvicina al 70%.

Questo ritardo italiano è dovuto a una percezione non sempre positiva da parte dei medici e dei pazienti, causata a sua volta da un'informazione molto spesso superficiale e in alcuni casi distorta, che ha condizionato la classe medica e l'opinione pubblica.

I farmaci biotecnologici (biotech) rappresentano una delle novità terapeutiche più rilevanti di questi ultimi anni sia per il loro impatto sulla terapia di molte patologie sia perché hanno aperto nuove strade per interventi farmacologici innovativi. La gran parte dei farmaci biotech di prima generazione si sta avvicinando alla data di scadenza

della copertura brevettuale e per alcuni di essi tale data è imminente o già scaduta. Ciò ha reso e renderà sempre più possibile l'introduzione sul mercato di farmaci definiti biosimilari che come i farmaci generici possano essere immessi sul mercato una volta che gli originatori non sono più coperti da brevetto. I biosimilari, a differenza degli equivalenti, come indicato dall'Agenzia europea dei medicinali (EMA), vengono autorizzati attraverso una procedura molto attenta e accurata, valutando aspetti molteplici in particolare dati tossicologici, clinici e di immunogenicità. Per le loro caratteristiche biotecnologiche i farmaci biosimilari sono valutati dall'EMA esclusivamente tramite procedura centralizzata e se ne può chiedere l'autorizzazione all'immissione in commercio solo in riferimento a un biotecnologico autorizzato dalla Comunità Europea.

Il corso di formazione è rivolto agli studenti in medicina del V e VI anno e agli specializzandi, si pone l'obiettivo di spiegare quale sia la reale efficacia e sicurezza dei farmaci equivalenti, dei farmaci biosimilari, nonché il loro valore farmaco-economico, indispensabile per la sostenibilità dei sistemi sanitari in tutto il mondo.

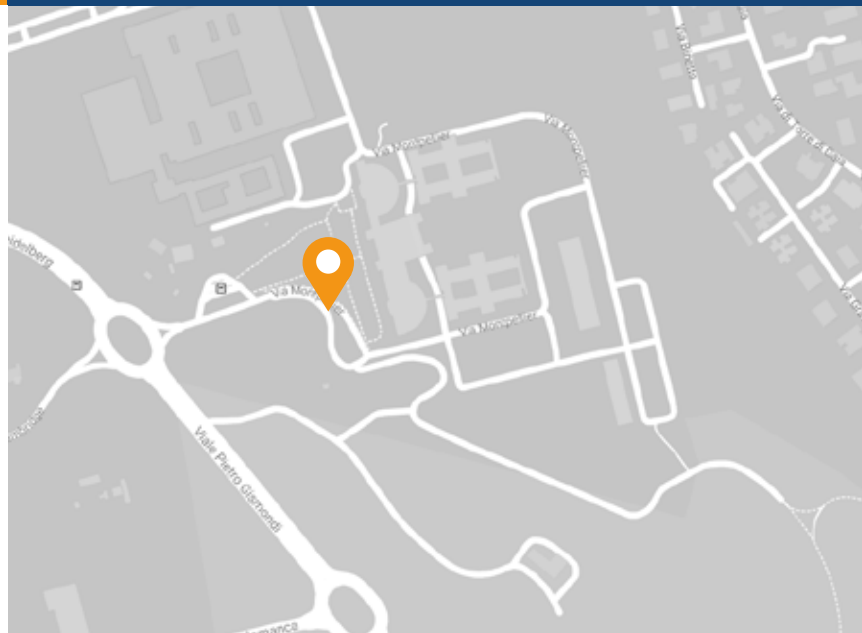
PROGRAMMA **ROMA** 22 NOVEMBRE 2017

- 8:45 **WELCOME COFFEE**
- 9:00 **ACCREDITO STUDENTI**
- 9:30 **BENVENUTO E PRESENTAZIONE DELL'ATTIVITÀ FORMATIVA**
Dott. Giorgio Pistilli, responsabile e organizzatore dell'evento
- 9:40 **SALUTI ISTITUZIONALI**
Prof. Giuseppe Novelli, Rettore Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Prof. Orazio Schillaci, Preside della Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Prof. Paolo Di Francesco, Presidente del Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Prof. Stefano Marini, Presidente del Corso di Laurea in Medicine and Surgery Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Prof. Giuseppe Petrella, Direttore Scuola di specializzazione Chirurgia generale e Decano, Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
Prof. Andrea Magrini, Direttore Sanitario ff Policlinico Tor Vergata, Cattedra di Medicina del Lavoro Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- MODERATORE E DISCUSSANT:**
Prof.ssa Maria Luisa Barbaccia, Cattedra di Farmacologia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 10:05 **FARMACI EQUIVALENTI E BIOSIMILARI: QUALITÀ, EFFICACIA E SICUREZZA**
Prof. Luca Gallelli, Cattedra di Farmacologia, Università degli Studi di Catanzaro
- 10:50 **ESPERIENZE ED UTILIZZO DEGLI EQUIVALENTI E DEI BIOSIMILARI IN DIABETOLOGIA**
Prof. Davide Lauro, Direttore Scuola di Specializzazione Endocrinologia, Diabetologia e Malattie del Metabolismo, Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 11:10 **ESPERIENZE ED UTILIZZO DEI BIOSIMILARI IN ONCOLOGIA**
Prof. Vincenzo Formica, Cattedra di Oncologia Medica, Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 11:30 **ESPERIENZE ED UTILIZZO DEGLI EQUIVALENTI E DEI BIOSIMILARI NELLE MALATTIE INFETTIVE**
Prof. ssa Loredana Sarmati, Cattedra di Malattie Infettive, Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 11:50 **ESPERIENZE ED UTILIZZO DEI BIOSIMILARI IN EMATOLOGIA**
Prof. Francesco Buccisano, Cattedra di Ematologia, Facoltà di Medicina e Chirurgia Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 12:10 **IL RUOLO DEI FARMACI EQUIVALENTI/BIOSIMILARI NELLA SOSTENIBILITÀ DEI SISTEMI SANITARI**
Prof. Francesco Mennini, Professore di Economia Sanitaria, Research Director EEHTA CEIS, Facoltà di Economia, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 12:40 **DISCUSSIONE**
- 12:50 **CONCLUSIONI**
Prof. Roberto Fiorito, Cattedra di Chirurgia Generale, Direttore Master Internazionale Il livello ISSMM, Facoltà di Economia, Università degli Studi di Roma "Tor Vergata"
- 13:00 **LUNCH**

MEDICI NEL FUTURO 2.0
FARMACI EQUIVALENTI-BIOSIMILARI
QUALITÀ, EFFICACIA E SOSTENIBILITÀ

ROMA 22 NOVEMBRE 2017
AULA FLEMING FACOLTÀ DI MEDICINA E CHIRURGIA
Università degli Studi di Roma "Tor Vergata" - Via Montpellier 7

Progetto realizzato grazie al contributo incondizionato di



responsabile iniziativa:
dottor Giorgio Pistilli -gp.formazionemedica@gmail.com - 393 568 8663

iscrizioni e prenotazioni:
info@cdgeventi.it - 06 5283 1118

organizzazione:
eventi@panaceascsc.com

segreteria:
motosanita@panaceascsc.com - 011 263 0027

