

CON IL PATROCINIO DI:



Formazione Continua & Community

HORIZON
ACADEMY

FARMACIA OSPEDALIERA E TERRITORIALE

CICLO DI ALTA FORMAZIONE 2022/2023

CORSI ACCREDITATI ECM

CICLO DI ALTA FORMAZIONE 2022/2023

Una straordinaria offerta formativa aggiornata sui temi più importanti del momento e di 'reinvenzione' del modo con cui farmacisti, clinici, imprese del farmaco, dei dispositivi e altri stakeholder collaborano, scambiano idee e esperienze... crescono.

Di ampiezza nazionale, **accreditati ecm**, i moduli coinvolgono docenti e professionisti di tutte le regioni italiane. Alterna appuntamenti online a quelli in presenza a Milano, Bologna, Firenze, Roma e Napoli con contemporaneo sviluppo della Community multi-professionale con modalità e strumenti all'avanguardia.

 **Modulo Terapie Innovative
nelle Malattie Rare**

 **Modulo Terapie Innovative
nelle Malattie Croniche**

 **Modulo Farmacia**

 **Modulo Innovazioni
Organizzative**

Responsabili Scientifici



Fabio Lena

*Direttore Dipartimento del Farmaco,
USL Toscana Sud Est*



Marcello Pani

*Direttore UOC, Policlinico Universitario
A. Gemelli IRCCS, Roma*

GIOVEDÌ 30 GIUGNO 2022 - WEBINAR

LE MALATTIE RARE E LE TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE: LA BETA TALASSEMIA

FARMACIA OSPEDALIERA E TERRITORIALE

RAZIONALE

La talassemia è una malattia su base genetica, ereditaria e caratterizzata da un'anemia cronica dovuta alla sintesi ridotta o assente di una delle catene polipeptidiche (alfa o beta) presenti nella molecola dell'emoglobina; afferisce al gruppo "Malattie del sangue e degli organi ematopoietici" delle malattie rare.

Esistono diverse forme di talassemia: quella più diffusa nel bacino del Mediterraneo è la beta talassemia (dovuta a ridotta o totale assenza delle sintesi di catene beta dell'emoglobina).

Una terapia risolutiva per la beta talassemia è il trapianto di midollo osseo o di cellule staminali, ma a causa della limitata disponibilità di donatori compatibili, si ricorre alla terapia palliativa basata su ripetute trasfusioni di sangue (ogni 15-20 giorni) che iniziano in tenera età e portato avanti per tutta la vita associato all'impiego di farmaci di supporto, tra cui, prima di tutto, i cosiddetti "agenti chelanti". Molto promettente appare essere lo scenario legato alle nuove terapie che sembrano comportare importanti vantaggi sulla qualità della vita dei pazienti. La migliore presa in carico del paziente e della transizione paziente pediatrico-adulto richiede l'organizzazione di specifici PDTA coerenti con aspetti regolatori e valutazioni di natura farmaco-economica

PROGRAMMA

MODERATORE: **Barbara Meini** - Direttore UOC Farmaceutica Territoriale Grosseto, Azienda USL Toscana Sud Est

14.30 INQUADRAMENTO GENERALE DELLA PATOLOGIA: DALLA DIAGNOSI ALLA PRESA IN CARICO
Raffaella Origa - Università di Cagliari, SSD Talassemia; Presidente SITE (Società Italiana Talassemie ed Emoglobinopatie)

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 GOVERNO CLINICO, PDTA PER LA GESTIONE DELLA TALASSEMIA E IL RUOLO DELLA TRANSIZIONE PEDIATRICO-ADULTO

Valentina Carrai - SOD Ematologia, AOU Careggi, Firenze

Tommaso Casini - SOD Oncologia, Ematologia e Trapianto di Cellule Staminali Ematopoietiche, AOU Meyer, Firenze

16.15 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.30 LE NUOVE PROSPETTIVE TERAPEUTICHE PER LE PERSONE AFFETTE DA TALASSEMIA: ASPETTI REGOLATORI E FARMACOECONOMIA

Paolo Serra - Responsabile SSD Farmacia Clinica e Oncologica, Azienda Ospedaliera G. Brotzu; Consiglio Direttivo SIFO

17.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.30 CHIUSURA DEL CORSO

GIOVEDÌ 8 SETTEMBRE 2022 - WEBINAR

LE MALATTIE RARE E LE TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE: ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA)

FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE

RAZIONALE

L'atrofia muscolare spinale (SMA) è una malattia rara, genetica, recessiva, causata da mutazione in entrambi i geni SMN1 che determina bassi livelli di una proteina chiamata SMN, necessaria per la sopravvivenza dei motoneuroni. È quindi una malattia a carico del sistema neuromuscolare, caratterizzata da una progressiva degenerazione dei motoneuroni. Di questa patologia sono note ad oggi 5 diverse forme, caratterizzate da diversa età di insorgenza (neonatale, pediatrica, adulta) e grado di severità.

La diagnosi di SMA si basa sulla valutazione neurologica mirata ad individuare segni clinici caratteristici di malattia e sull'elettromiografia, che evidenzia segni di sofferenza dei motoneuroni. La conferma diagnostica si ottiene attraverso l'analisi genetica. Fondamentale è lo screening prenatale qualora vi fosse una familiarità per tale malattia. A partire dal 2016 sono disponibili alcuni trattamenti farmacologici volti ad aumentare la produzione di proteina SMN prodotta dal gene SMN2 e di migliorare il quadro clinico della SMA.

PROGRAMMA

MODERATORE: **Barbara Meini** - USL Toscana Sud Est

14.30 ATROFIA MUSCOLARE SPINALE (SMA) ASPETTI CLINICI E TERAPEUTICI

Marika Pane - Centro Clinico Nemo Pediatrico, Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 GOVERNO DELL'INNOVAZIONE ED IMPATTO ORGANIZZATIVO

Tiziana Corsetti - Ospedale Pediatrico Bambin Gesù, Roma

15.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.00 SMA, LO SCREENING NEONATALE IN LAZIO E TOSCANA

Alessio D'Amato - Regione Lazio

Francesco Danilo Tiziano - Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

17.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.30 CHIUSURA DEL CORSO

MERCOLEDÌ 19 OTTOBRE 2022 - **WEBINAR**

LE MALATTIE RARE E LE TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE: AMILOIDOSI

FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE

RAZIONALE

Le amiloidosi sono un gruppo di patologie rare, spesso fatali, presentano un accumulo anomalo della sostanza amiloide all'interno dell'organismo. L'amiloide è formata da piccole fibrille, proteine insolubili che risultano dannose e possono colpire diversi organi e tessuti come: cuore, reni, apparato gastrointestinale, fegato, cute, nervi periferici e occhi.

Il cuore è l'organo bersaglio in cui l'amiloide si deposita più frequentemente, provocando una condizione chiamata "amiloidosi cardiaca", che si manifesta con un quadro di scompenso cardiaco. La diagnosi è effettuata con biopsia. La caratterizzazione dell'amiloidosi è determinata da una serie di test immunologici, genetici e biochimici.

Il corso si propone di far conoscere una patologia rara e grave come quella dell'amiloidosi nonché le terapie disponibili e i prossimi progressi scientifici.

Infine il confronto tra esperti, discenti e l'associazione dei pazienti affetti da amiloidosi affronta criticità ed esigenze proponendo criticità in modo da trarne spunti di miglioramento

PROGRAMMA

MODERATORE: **Barbara Meini** - USL Toscana Sud Est

14.30 L'AMILOIDOSI CARDIACA SEGNI, DIAGNOSI E TRATTAMENTO FARMACOLOGICO

Michele Emdin - Scuola Superiore Sant'Anna, Pisa

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 DIAGNOSI ISTOLOGICA E TERAPIE EZIOLOGICHE

Giovanni Palladini - Policlinico S. Matteo, Pavia

15.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.00 L'ACCESSO AI FARMACI PER IL TRATTAMENTO DELL'AMILOIDOSI CARDIACA E SISTEMICA

Fabio Lena - USL Toscana Sud Est

16.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.45 ESIGENZE E ASPETTATIVE DEI PAZIENTI AFFETTI DA AMILOIDOSI

Andrea Vaccari - Associazione Italiana Amiloidosi

17.15 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.30 CHIUSURA DEL CORSO



ROMA, GIOVEDÌ 10 NOVEMBRE 2022

LE MALATTIE RARE E LE TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE: LE DISTROFIE RETINICHE DEGENERATIVE

RAZIONALE

Le distrofie retiniche sono quanto di più eterogeneo esista in medicina, non solo fenotipicamente, ma anche da un punto di vista genetico. La stessa patologia, infatti, può essere causata da difetti in un elevato numero di geni, così come alterazioni diverse tra loro in uno stesso gene.

Il coinvolgimento di molti geni e meccanismi eziopatogenetici porta alla progressiva degenerazione dei fotorecettori retinici (coni e bastoncelli).

Molti sono i sintomi di esordio: le forme periferiche sono caratterizzate da cecità notturna e riduzione del campo visivo, mentre le distrofie maculari portano ad un più precoce calo visivo centrale, deficit acquisito della visione cromatica, abbagliamento.

Di particolare rilevanza è l'intervento dei genetisti per la gestione di tali patologie.

Accanto alle terapie palliative fino ad ora utilizzate, in pazienti selezionati, le distrofie retiniche possono essere trattate con innovative terapie avanzate.

Il loro allestimento è competenza del farmacista ospedaliero, che entra nel team multidisciplinare con Oculisti e Genetisti, assicurando la qualità e la sicurezza dei farmaci.

PROGRAMMA

MODERATORE: **M. E. Faggiano** - Dirigente Farmacista AOU Policlinico di Bari

14.30 INTRODUZIONE E SALUTI

14.45 INQUADRAMENTO E DISAMINA DELLE DISTROFIE RETINICHE
Stanislao Rizzo - Policlinico A. Gemelli, Roma

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 IMPORTANZA DELLA GENETICA NELLE DISTROFIE RETINICHE
Andrea Sodi - AOU Careggi, Firenze

15.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.00 IL FARMACISTA OSPEDALIERO E LA GESTIONE DELLE TERAPIE GENETICHE IN LABORATORIO
Leonardo Colombo - Responsabile Ambulatorio per lo Studio delle Distrofie Retiniche Eredofamiliari Ospedale San Paolo, Milano

16.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.00 DISCUSSIONE

17.30 CHIUSURA DEL CORSO



ROMA, MARTEDÌ 15 NOVEMBRE 2022

TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE E MALATTIE RARE: IL TESTO UNICO COME PONTE TRA ISTITUZIONI E PAZIENTI

RAZIONALE

Lo scorso 27 novembre è stata pubblicata in Gazzetta Ufficiale, la legge n. 175 del 2021, "Disposizioni per la cura delle malattie rare e per il sostegno della ricerca e della produzione dei farmaci orfani", che è entrata in vigore il 12 dicembre 2021. L'entrata in vigore della norma, oltre a rappresentare il momento a partire dal quale le disposizioni in essa contenute hanno iniziato a produrre i loro effetti, rappresenta anche il giorno dal quale è iniziato il "conto alla rovescia" per l'applicazione vera e propria della Legge che, per risultare effettiva, necessita di una serie di azioni da parte del Governo e delle Regioni che risultano ancora quasi completamente da realizzare. L'evento vuole essere un momento di approfondimento dei temi oltre che uno stimolo alle istituzioni a procedere verso la piena applicazione delle norme a tutela di una popolazione sempre più vasta di cittadini che sono affetti da patologie rare e importanti ma per le quali sempre più numerosi sono oggi disponibili farmaci e trattamenti.

PROGRAMMA

14.30 - 16.00 IL TAVOLO TECNICO MALATTIE RARE

MODERATORE: **Claudio Pisanelli** - Farmacista Ospedaliero San Filippo Neri, Asl Roma 1

L'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ E L'IMPLEMENTAZIONE
DELLA POLITICA A FAVORE DEI MALATI RARI

Paolo Salerno - Medico Chirurgo, Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità

I PUNTI CHIAVE DEL TESTO UNICO

Giuseppina Annicchiarico - Coordinatore Coremar Puglia

Paola Binetti - Presidente Intergruppo Parlamentare per le Malattie Rare,
Senato della Repubblica

Annamaria Parente - Presidente della Commissione XII "Igiene e sanità",
Senato della Repubblica

16.00 - 17.30 ACCESSIBILITÀ ALLE CURE E HOME THERAPY

MODERATORE: **Fabio Lena** - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

PARTECIPANO

Giuseppe Banderali - Vice Presidente SIP (Società Italiana di Pediatria)

Stefano Benvenuti - Responsabile delle Relazioni Istituzionali, Fondazione Telethon

Federico Bressa - Componente il Gruppo tecnico Malattie Rare di Farminindustria

Arturo Cavaliere - Direttore UOC Farmacia ASL Viterbo; Presidente SIFO

Annalisa Scopinaro - Presidente UNIAMO

17.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

18.00 CHIUSURA DEL CORSO



NAPOLI, GIOVEDÌ 16 FEBBRAIO 2023

LE MALATTIE RARE E LE TERAPIE FARMACOLOGICHE AVANZATE: EMOFILIA

RAZIONALE

L'emofilia è un disordine ereditario della coagulazione causato da deficit di fattori della coagulazione. La malattia, per una sua particolare trasmissione genetica, colpisce prevalentemente il sesso maschile. Questa rara patologia risulta altamente invalidante sia per chi ne è affetto sia per i familiari con un impatto sul Servizio Sanitario Nazionale.

Negli ultimi anni la qualità di vita dei pazienti emofilici è migliorata grazie anche alla possibilità di personalizzare la terapia, prolungare gli intervalli fra le somministrazioni di farmaco, elevare il mantenimento dei livelli clinicamente efficaci di farmaco con la contestuale riduzione degli eventi emorragici.

Il Convegno, grazie ad un panel multidisciplinare di relatori, istituzioni, clinici, economisti sanitari e farmacisti, sarà l'occasione per stimolare il dibattito sulle nuove frontiere terapeutiche per il trattamento di tale rara patologia e discussione sul miglior percorso gestionale, con uno sguardo sempre rivolto agli unmet needs del paziente e al potenziale saving per il SSN.

PROGRAMMA

MODERATORE: Adriano Cristinziano - Direttore U.O.C. Farmacia AORN Ospedali dei Colli, Napoli

14.30 INTRODUZIONE E SALUTI

14.45 EPIDEMIOLOGIA IN ITALIA DELL'EMOFILIA

Giancarlo Castaman - Responsabile Centro Emofilia AOU Careggi, Firenze

15.15 EMOFILIA: STATO DELL'ARTE, BISOGNI INSODDISFATTI

Silvia Linari - Dirigente Medico, Agenzia per l'Emofilia, AOU Careggi, Firenze

15.45 EMOFILIA: UNA MALATTIA DELL'APPARATO LOCOMOTORE

Christian Carulli - Centro Traumatologico Ortopedico, AOU Careggi, Firenze

16.15 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.30 LE TERAPIE AVANZATE NELL'EMOFILIA: LE TERAPIE GENICHE

Giancarlo Castaman - Responsabile Centro Emofilia AOU Careggi, Firenze

17.00 IL CONTRACT MANUFACTURING

Ugo Trama - Dirigente Responsabile U.O.D. Politica del Farmaco e Dispositivi, Regione Campania

17.30 ASSISTENZA FONDATA SUL VALORE: L'ESEMPIO DELL'EMOFILIA

Giovanni Di Minno - Direttore Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia, Università Federico II di Napoli

18.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

18.15 CHIUSURA DEL CORSO

MILANO, MARTEDÌ 21 MARZO 2023

ANGIOEDEMA EREDITARIO: NUOVE TERAPIE E SOSTENIBILITÀ

FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE

RAZIONALE

L'angioedema ereditario (HAE) è una malattia rara, causata da un difetto genetico che provoca la carenza (tipo 1) o il non funzionamento (tipo 2) di una proteina, il C1 esterasi-inibitore (C1-INH) ed è caratterizzata dalla comparsa di gonfiore (edemi) anche fatali, come l'edema alla laringe che può portare a morte per soffocamento. In genere la malattia viene diagnosticata quando, a seguito di manifestazioni di edema – o di sintomi dolorosi simili a coliche intestinali – si verifica una mancata risposta ad antistaminici o a preparati cortisonici, il che conferma che non si tratta di reazioni allergiche; questo contribuisce all'impatto invalidante della malattia sulla vita di tutti i giorni.

Grazie alle nuove conoscenze sulla fisiopatologia dell'HAE, sono state sviluppate nuove terapie efficaci e con minori effetti collaterali, alcune anche somministrabili a domicilio dei pazienti.

PROGRAMMA

15.00 ANGIOEDEMA EREDITARIO: LE ATTUALI TERAPIE E LE NUOVE PROSPETTIVE DI TRATTAMENTO

Giuseppe Spadaro - Responsabile Centro di Riferimento Campano per la Diagnosi e la Terapia dell'Angioedema Ereditario presso l'Università degli Studi di Napoli "Federico II"

15.30 LA SOSTENIBILITÀ DELLA TERAPIA DOMICILIARE

Angela Pasquariello - Responsabile Farmacia Ospedaliera, Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta, Milano

16.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.30 MODELLO "PARADIGMA HAE"

17.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

18.00 CHIUSURA DEL CORSO

ROMA, MERCOLEDÌ 1° GIUGNO 2022

IL FARMACISTA OSPEDALIERO E TERRITORIALE NELLA SANITÀ CHE CAMBIA

**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**



RAZIONALE

L'accresciuta capacità di diagnosticare e trattare con efficacia patologie acute, croniche, malattie rare, ritenute incurabili fino a pochi anni fa, sta rendendo sempre più centrale il mondo della farmaceutica in senso ampio (farmaci, dispositivi medici, protesi, ausili, nutraceutici, etc..) determinando la necessità di nuove progettualità di assistenza rese necessarie dai risultati di una ricerca instancabile che richiede una formazione continua e a largo raggio. L'evento si propone quale apertura delle attività dell'Horizon Academy 2022, in una veste ampliata e rinnovata, con moduli specifici per la discussione sulle nuove tecnologie in ambito delle malattie croniche, delle malattie rare nonché dell'innovazione organizzativa necessaria ad una efficiente messa a disposizione dei pazienti di tali tecnologie.

PROGRAMMA

MODERATORI DELLA GIORNATA:

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

11.00 PRESENTAZIONE HORIZON ACADEMY 2022

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

11.15 TAVOLO DI LAVORO: ASSISTENZA FARMACEUTICA, RICERCA, FORMAZIONE, MULTIDISCIPLINARE ITA' E PNRR

PARTECIPANO

Arturo Cavaliere - Direttore UOC Farmacia ASL Viterbo; Presidente SIFO
(Società Italiana di Farmacia Ospedaliera)

Americo Cicchetti - Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma, Direzione ALTEMS

Enrico Costa - Capo Dipartimento Affari Internazionali AIFA

Nicola Magrini - Direzione Generale AIFA

Elio Rosati - Segretario regionale Cittadinanzattiva Lazio

12.15 TAVOLO DI LAVORO MALATTIE RARE: IL RUOLO DEGLI STAKEHOLDERS NEL GOVERNO DEL NUOVO PARADIGMA TERAPEUTICO

PARTECIPANO

Giuseppe Limongelli - Direzione Centro Coordinamento Malattie Rare, Regione Campania

Francesco Macchia - Coordinatore Osservatorio Farmaci Orfani

Marika Pane - UO Centro Clinico Nemo Pediatrico, Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS,

Stefania Polvani - Sociologa, Presidente Società Italiana di Medicina Narrativa;

Formazione Azienda USL Toscana Sud Est

Annalisa Scopinaro - Presidente UNIAMO

Ugo Trama - Dirigente Responsabile U.O.D. Politica del Farmaco e Dispositivi, Regione Campania

13.30 LIGHT LUNCH

14.30 TAVOLO DI LAVORO MALATTIE CRONICHE: NUOVE CRONICITÀ, INNOVAZIONE ED ASSISTENZA DI PROSSIMITÀ

PARTECIPANO

Tonino Aceti - Presidente Associazione Salutequità

Monica Calamai - Direttrice Generale AUSL Ferrara

Paola Pisanti - Già presidente e coordinatore commissione nazionale piano Cronicità; Consulente esperto malattie croniche, Ministero della Salute

15.15 TAVOLO DI LAVORO: INNOVAZIONI ORGANIZZATIVE IN SANITA'

PARTECIPANO

Graziano Di Cianni - Presidente Nazionale AMD (Associazione Medici Diabetologi)

Walter Marrocco - Responsabile Scientifico FIMMG (Federazione Italiana Medici Di Medicina Generale)

Giovanni Migliore - Presidente FIASO (Federazione Italiana Aziende Sanitarie e Ospedaliere)

Chiara Roni - Dirigente Farmacista, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina (ASUGI)

Sandra Zuzzi - Direttore UOC CRAV, Azienda Zero Regione Veneto

16.00 COFFEE BREAK

16.15 LA COMMUNITY MULTI-PROFESSIONALE COME STRUMENTO DI FORMAZIONE

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

17.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

18.15 CHIUSURA DEL CORSO

TEST ECM DI VERIFICA DELL'APPRENDIMENTO E QUESTIONARIO DI GRADIMENTO

MARTEDÌ 25 OTTOBRE 2022 - WEBINAR

PRESENTE E FUTURO DELLA PREVENZIONE, DELLA DIAGNOSTICA E DELLA TERAPIA DEL COVID

**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**

RAZIONALE

L'evoluzione del SARS-Cov-2 e la ricerca scientifica proseguono di pari passo; il virus muta in varianti con caratteristiche diverse di contagiosità e aggressività, e la ricerca punta a contrastare il virus con farmaci, anticorpi monoclonali e vaccini. Il corso si propone di analizzare le caratteristiche del virus e delle sue mutazioni dall'inizio della pandemia fino ad oggi. Viene inoltre affrontata l'evoluzione della terapia farmacologica con approfondimenti della letteratura scientifica sulle evidenze delle terapie farmacologiche attualmente impiegate per meglio comprendere quando più utili e necessarie. Rilievo verrà dato all'approfondimento diagnostico e alla tracciabilità del virus. L'evento si concluderà sui temi della sicurezza, efficacia dei vaccini, sull'importanza socio-sanitaria della vaccinazione e tramite l'analisi dei dati su possibili ipotesi dei futuri scenari dell'evoluzione della pandemia.

PROGRAMMA

MODERATORE: Nicola Nigri - Farmacista Dirigente, Laboratorio di Galenica Clinica,
Presidio Ospedaliero Foligno, USL Umbria 2

- 14.30 SARS-COV-2: EVOLUZIONE DEL VIRUS E TERAPIE FARMACOLOGICHE DEI PAZIENTI RICOVERATI**
Massimo Galli - Università degli Studi di Milano
- 15.00 L'EVOLUZIONE DELLE TERAPIE FARMACOLOGICHE DALL'INIZIO DELLA PANDEMIA AD OGGI**
Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est
- 15.30 SARS-COV-2: L'EVOLUZIONE DELLA TRACCIABILITÀ E DELL'AMBITO DIAGNOSTICO**
Agostino Ognibene - Direttore UOC Laboratorio Analisi Chimico Cliniche Ospedale San Donato, Arezzo
- 16.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO**
- 16.30 COVID E IMMUNIZZAZIONE DEI SOGGETTI FRAGILI: STATO DELL'ARTE E NUOVE PROSPETTIVE**
Giovanni Di Perri - Direttore Dipartimento Malattie Infettive, Ospedale Amedeo di Savoia, Torino;
Direttore della Scuola di Specializzazione in Malattie Infettive, Università degli Studi di Torino
- 17.00 SARS-COV-2: SICUREZZA ED EFFICACIA DEI VACCINI: ANALISI DEI DATI E SCENARI FUTURI**
Roberto Cauda - Professore ordinario di Malattie infettive, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma
- 17.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO**
- 18.00 CHIUSURA DEL CORSO**
TEST ECM DI VERIFICA DELL'APPRENDIMENTO E QUESTIONARIO DI GRADIMENTO

BOLOGNA, GIOVEDÌ 16 MARZO 2023**IL FARMACISTA DI RICERCA**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**RAZIONALE**

L'evoluzione normativa europea nell'ambito della sperimentazione clinica dei medicinali, dispositivi medici e diagnostici in vitro, oltre che nella gestione della pandemia COVID-19 determinano che al Farmacista Ospedaliero/Territoriale vengano richieste oltre alle competenze logistico-amministrative anche competenze metodologico-statistiche specifiche, in particolare nella realizzazione di studi Osservazionali di Real Work/Real Life per la valutazione della place in therapy, la sicurezza e l'aderenza. Ormai riconosciuto e consolidato il ruolo del Farmacista Ospedaliero/Territoriale come componente del CE e/o come componente/responsabile di Segreteria Scientifica di CE, come responsabile della gestione Logistiche/Cliniche ed Amministrative delle Sperimentazioni Profit o No Profit che transitano e stazionano nella Farmacia Ospedaliera/Territoriale, il Farmacista Ricercatore assume il ruolo di promotore e/o sperimentatore principale di Studi Osservazionali di Real Life/Real World. Negli ultimi anni si sono moltiplicate le esperienze, i cui risultati sono oggetto di pubblicazione sulle riviste scientifiche anche internazionali.

PROGRAMMA

MODERATORE: **Carlo Polidori** - Professore Associato Farmacologia, Università di Camerino

14.30 IL FARMACISTA DI RICERCA

Anna Marra - Responsabile UOS Area Farmaco, UOC Farmacia Ospedaliera, AOU Ferrara

15.00 DALLA TEORIA ALLA PRATICA: GLI STUDI DI REAL WORLD

Fiorenzo Santoleri - UOC Farmacia Ospedaliera, ASL Pescara; Segreteria Regionale SIFO Abruzzo e Molise

15.30 LA GESTIONE DEI DATI NELLO STUDIO OSSERVAZIONALE**16.00 DALLA TEORIA ALLA PRATICA: TERAPIE ANTI-COVID19**

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

Enrico Pasut - Farmacista ospedaliero, Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale

17.00 GENETICA DELL'OSPITE E TRATTAMENTO FARMACOLOGICO PERSONALIZZATO IN COVID-19

Alessandra Renieri - Dipartimento di Biotecnologie mediche Policlinico Le Scotte, Siena

17.30 LE NUOVE TERAPIE AVANZATE ATMP: FOCUS SU TERAPIA GENICA

Alessandra Renieri - Dipartimento di Biotecnologie mediche Policlinico Le Scotte, Siena

17.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO**18.00 CHIUSURA DEL CORSO**

FIRENZE, VENERDÌ 31 MARZO 2023

**LA COMMUNITY MULTIPROFESSIONALE
STRUMENTO DI DIALOGO, CONFRONTO,
CONDIVISIONE E PROPOSTA**



**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**

RAZIONALE

Questo evento conclusivo del ciclo di incontri di Horizon Academy 2022/2023, a distanza di quasi un anno dall'evento di apertura, si propone di fare il punto sui temi discussi evidenziando punti di forza e di debolezza emersi al fine di proporre e promuovere ulteriori azioni e/o iniziative per favorire una più equa, accessibile e sostenibile assistenza farmaceutica aperta all'innovazione di valore, sia farmacologica che organizzativa, che meglio consenta di affrontare le nuove sfide delle patologie croniche e cronicizzate compreso le malattie rare.

PROGRAMMA

10.45 INTRODUZIONE GIORNATA CONCLUSIVA CICLO HORIZON ACADEMY 2022/2023

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

PRIMA SESSIONE

MODERATORI: **Fabio Lena** - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

11.00 TAVOLA ROTONDA "ASSISTENZA FARMACEUTICA, RICERCA, FORMAZIONE, MULTIDISCIPLINARIETÀ E PNRR"

Arturo Cavaliere - Direttore UOC Farmacia, ASL Viterbo

Americo Cicchetti - Direttore ALTEMS

Annarita Cosso - Presidente Nazionale Cittadinanzattiva

Anna Marra - Direttore U.O. Farmacia Ospedaliera AOU S. Anna, Ferrara; Direttore U.O Politiche del Farmaco, USL Ferrara

11.45 TAVOLA ROTONDA "MALATTIE RARE: IL RUOLO DEGLI STAKEHOLDERS NEL GOVERNO DEL NUOVO PARADIGMA TERAPEUTICO"

Cecilia Berni - Direzione Sanità, welfare e coesione sociale, Settore Qualità dei servizi e reti cliniche, Regione Toscana

Tiziana Corsetti - Direttore S.C. Farmacia Ospedaliera, Ospedale Bambino Gesù IRCCS, Roma

Giuseppe Limongelli - Direzione Centro Coordinamento Malattie Rare, Regione Campania

Francesco Macchia - Coordinatore Osservatorio Farmaci Orfani

Marika Pane - UO Centro Clinico Nemo Pediatrico, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

Annalisa Scopinaro - Presidente UNIAMO

Ugo Trama - Direzione Politica del Farmaco e Dispositivi, Regione Campania

Alberto Zanobini - Direttore Generale AOU Meyer, Firenze

13.15 PAUSA

SECONDA SESSIONE

MODERATORI: **Fabio Lena** - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est
Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

14.30 TAVOLA ROTONDA "MALATTIE CRONICHE: NUOVE CRONICITÀ, INNOVAZIONE ED ASSISTENZA DI PROSSIMITÀ"

Tonino Aceti - Presidente Associazione Salutequità

Monica Calamai - Direttrice Generale AUSL Ferrara; Commissario Straordinario AOU Ferrara

Federico Gelli - Direzione Sanità, Welfare E Coesione Sociale, Regione Toscana

Domenico Mantoan - Direttore Generale AGENAS

Paola Pisanti - Ministero della Salute, Cabina di Regia Nazionale del Piano della Cronicità

Adriano Vercellone - Direttore UOC Farmacia ASL Napoli 3 Sud

15.45 TAVOLA ROTONDA "INNOVAZIONI ORGANIZZATIVE NELL'AMBITO DEL SERVIZIO FARMACEUTICO"

Andrea Cambieri - Direttore Sanitario Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

Claudio Cricelli - Presidente FIMMG

Antonio D'Urso - Direttore Generale USL Toscana Sud Est

Graziano Di Cianni - Presidente Nazionale AMD

Lucia Parroni - Servizio di Farmacia, Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

Chiara Roni - Dirigente Farmacista, Ospedale di Cattinara ASUGI

Paolo Torrico - Direttore del Dipartimento Acquisizione Beni e Servizi, ESTAR

17.00 LA COMMUNITY MULTI-PROFESSIONALE: CONFRONTO TRA PROFESSIONISTI, ISTITUZIONI E AZIENDE

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

17.30 DISCUSSIONE

18.00 CHIUSURA DEL CORSO

VENERDÌ 10 GIUGNO 2022 - **WEBINAR**

LE TERAPIE INNOVATIVE IN ONCOEMATOLOGIA

FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE

RAZIONALE

Le malattie onco-ematologiche negli ultimi anni sono state oggetto di studio, sviluppo terapeutico e diagnostico. Questi importanti risultati sono stati determinanti per l'incremento della sopravvivenza di molti pazienti la cui qualità di vita è notevolmente migliorata. Durante il corso il discente avrà l'opportunità di apprendere l'iter diagnostico e terapeutico di alcune delle più significative patologie onco-ematologiche come il linfoma, la leucemia, il mieloma multiplo e la sindrome mielodisplastica. Il farmacista svolge un ruolo chiave nel monitoraggio delle terapie onco-ematologie sia endovenose che orali, dell'aderenza terapeutica, degli eventi avversi, collaborando con oncologi ed ematologi ai temi dell'appropriatezza di impiego dei farmaci in team multidisciplinari.

PROGRAMMA

MODERATORE: **Elisabetta Rossin** - Coordinatrice nazionale area oncologica SIFO

- 14.30** INQUADRAMENTO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO DEL PAZIENTE CON LINFOMA O CON LEUCEMIA
Corrado Tarella - Direttore Programma Ematologia, IEO (Istituto Europeo di Oncologia), Milano
- 15.00** INQUADRAMENTO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO DEL PAZIENTE CON MIELOMA MULTIPLO
Alessandro Gozzetti - Professore Associato UOC Ematologia, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche e Neuroscienze, Università di Siena, AOU Senese
- 15.30** DOMANDE DI APPROFONDIMENTO
- 15.45** INQUADRAMENTO DIAGNOSTICO E TERAPEUTICO DEL PAZIENTE CON SINDROME MIELODISPLASTICA
Livio Pagano - Professore Associato di Ematologia; Direttore UOC di Ematologia Geriatrica ed Emopatie Rare, Policlinico Universitario A. Gemelli - IRCCS, Roma
- 16.15** IL FONDO FARMACI INNOVATIVI
Iellizza Desideri - Direttrice UO Farmacia Ospedaliera, AOU Pisana
- 16.45** IL RUOLO DEL FARMACISTA IN ONCO-EMATOLOGIA
Emanuela Omodeo Salè - Direttore SC Farmacia, IEO (Istituto Europeo di Oncologia), Milano
- 17.15** DOMANDE DI APPROFONDIMENTO
- 17.45** CHIUSURA DEL CORSO
TEST ECM DI VERIFICA DELL'APPRENDIMENTO E QUESTIONARIO DI GRADIMENTO

GIOVEDÌ 20 OTTOBRE 2022 - WEBINAR

LE TERAPIE FARMACOLOGICHE INNOVATIVE PER LA TROMBOCITOPENIA IMMUNE CRONICA: GLI INIBITORI DELLA TIROSIN CHINASI E I TROMBOPOIETINO MIMETICI

RAZIONALE

La trombocitopenia immunitaria è un disturbo emorragico generalmente senza anemia o leucopenia. Tipicamente, essa decorre cronicamente nell'adulto, ma essa ha solitamente andamento acuto e autolimitante nei bambini. La diagnosi è di solito clinica, basata sull'esclusione di altre cause reversibili di trombocitopenia. Il trattamento comprende corticosteroidi, splenectomia, immunosoppressori, farmaci agonisti della trombopoietina o inibitore della tirosin-chinasi.

Il corso mira a far conoscere al discente l'inquadramento patologico, l'innovazione tecnologica terapeutico che consente l'utilizzo di farmaci in più linee di trattamento garantendo una migliore qualità di vita del paziente. Il ruolo del farmacista è importante nelle fasi di accesso al farmaco e nella partecipazione al team multidisciplinare nella gestione dello stesso nonché nel monitoraggio e valutazione dell'appropriatezza di impiego delle opportunità terapeutiche.

PROGRAMMA

MODERATORE: Mario Pittorru - Responsabile SOS Punto di continuità farmaceutico, AOU Careggi, Firenze

14.30 INQUADRAMENTO DELLA TROMBOCITOPENIA IMMUNE CRONICA (ITP)

Alessandro Lucchesi - Dirigente medico ematologo ad alta specializzazione, ricercatore senior, IRCCS Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori (IRST) "Dino Amadori", Meldola (FC)

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 LE OPZIONI TERAPEUTICHE PER LA TROMBOCITOPENIA IMMUNE CRONICA (ITP)

Francesca Palandri - Dirigente Medico, Responsabile Ambulatorio Neoplasie Mieloproliferave Croniche, AOU S. Orsola-Malpighi, Bologna

15.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.00 ACCESSO AI FARMACI, MONITORAGGIO ED ELEMENTI DELLA VALUTAZIONE FARMACOECONOMICA

Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est
Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

17.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.15 DISCUSSIONE

17.30 CHIUSURA DEL CORSO

GENOVA, VENERDÌ 3 MARZO 2023

LE TERAPIE INNOVATIVE: I FARMACI AGNOSTICI

**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**



RAZIONALE

I farmaci agnostici sono la nuova era dell'oncologia di precisione, una nuova arma per lotta contro il cancro. L'innovatività terapeutica dei farmaci agnostici è data dalla loro capacità di agire su alcune mutazioni genetiche, indipendentemente dall'organo interessato dalla malattia. L'accessibilità ai test agnostici è indispensabile per adottare la giusta decisione sulla terapia. Nel modello istologico tradizionale, il punto di partenza è rappresentato dalla localizzazione del tumore da cui avviene la scelta del farmaco e l'indicazione terapeutica. Nel modello agnostico si procede alla valutazione della mutazione, indipendentemente dalla sede di organo. I team multidisciplinari, costituiti nei Molecular Tumor Board, sono indispensabili per supportare il clinico nell'interpretazione dei test molecolari e per scegliere la terapia migliore.

PROGRAMMA

MODERATORE: **Emanuela Omodeo Salè** - Direttore S.C. Farmacia, IEO Istituto Europeo di Oncologia

14.30 I FARMACI AGNOSTICI, UTILIZZI TERAPEUTICI E VANTAGGI CLINICI

Sabrina Beltramini - Direttore S.C. Farmacia Ospedaliera, Policlinico San Martino, Genova

15.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.15 DAL MODELLO ISTOLOGICO A QUELLO AGNOSTICO: DIFFERENZE E VANTAGGI DIAGNOSTICI

Paolo Pronzato - Direttore UOC Oncologia Medica 2, IRCCS Policlinico San Martino, Genova

15.45 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.00 I MOLECULAR TUMOR BOARD: RUOLI E COMPETENZE, L'ESPERIENZA DELLA REGIONE TOSCANA

Gianni Amunni - Coordinatore Scientifico Ispro (Istituto per lo Studio, la Prevenzione e la Rete Oncologica), Direttore Dipartimento oncologico, Azienda Ospedaliero Universitaria Careggi, Firenze

16.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

17.00 DISCUSSIONE

17.30 CHIUSURA DEL CORSO

PADOVA, MERCOLEDÌ 15 MARZO 2023

IL DIABETE E LA GESTIONE INTEGRATA DEL PAZIENTE TRA OSPEDALE E TERRITORIO, CONTROLLO GLICEMICO E DISPOSITIVI DI SOMMINISTRAZIONE

**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**

RAZIONALE

Attualmente in Italia, tra le patologie croniche, il diabete è considerato una delle malattie sociali di maggior impatto vista la sua alta prevalenza nella popolazione. In Italia, la prevalenza di diabete noto è del 5,3% ed è in continuo aumento, con una stima di un successivo incremento del 50% per i prossimi venti anni. Le complicanze croniche del diabete possono essere prevenute o se ne può rallentare la progressione attraverso uno stretto controllo di tutti i fattori di rischio correlati (glicemia ed emoglobina, pressione sanguigna, controllo dei lipidi nel sangue). Un'alta aderenza terapeutica, un'efficace prevenzione e una diagnosi precoce permettono la riduzione dei rischi di tali esiti e delle relative complicanze.

Da oggi grazie all'introduzione della nota 100 è possibile anche sul territorio la prescrizione dei nuovi farmaci antidiabetici. Dopo un'attenta valutazione da parte dello specialista Diabetologo, il medico di medicina generale può prescrivere senza ricorrere alle AA.SS.LL. o ai presidi ospedalieri le nuove classi di farmaci anti diabetici permettendo una rivalutazione costante della terapia ottimizzandola alle condizioni del paziente. Negli ultimi anni la cura ed il follow up del paziente diabetico si sono estremamente modificati.

Le nuove terapie hanno permesso di migliorare il controllo glicemico riducendo così morbilità e mortalità connesse alla malattia; ai progressi terapeutici si sono affiancati progressi tecnologici che hanno permesso la creazione di dispositivi in grado di controllare la glicemia in modo continuo ed immediato, permettendo così l'ottimizzazione della terapia e dei targets glicemici, soprattutto per i pazienti in terapia insulinica e/o a rischio di ipoglicemia e/o con emoglobina glicata non controllata.

Se in passato il principale metodo per adeguare la terapia era la valutazione delle misurazioni glicemiche effettuate in completa autonomia dal paziente (Self Monitoring of Blood Glucose), attualmente sta prendendo piede sempre più l'utilizzo di dispositivi di controllo continuo della glicemia (Continuous Glucose Monitoring), caratterizzati da grande portabilità, da minima invasività e da monitoraggio in tempo reale.

Alle novità in ambito di controllo glicemico si sono affiancate anche novità in termini di somministrazione della terapia, con lo scopo di migliorare la qualità della vita dei pazienti in terapia insulinica multi-iniettiva. Il microinfusore, effettuando un'infusione continua di insulina nel tessuto sottocutaneo, sostituisce la necessità di effettuare frequenti iniezioni erogando quantità precise di insulina rapida 24 ore al giorno, portando quindi ad un miglior controllo della emoglobina glicata (HbA1c), alla riduzione degli eventi ipoglicemici, alla riduzione della variabilità glicemica. Infine, il sistema semi-integrato (open loop system) per la gestione del diabete (SAP), accoppiando due tecnologie diverse (CSII e CGM), ha permesso di ottimizzare controllo e terapia nei casi più complessi.

Con le moderne tecnologie di comunicazione il paziente può agevolmente condividere i propri dati glicemici e di terapia insulinica con il team curante mediante specifici servizi web, ottenendo indicazioni terapeutiche, particolarmente quando si utilizzano le nuove tecnologie.

PROGRAMMA

MODERATORE: **Silvia Adami** - UOC Assistenza Farmaceutica Territoriale, Ulss n. 9 Scaligera

14.30 INQUADRAMENTO DELLA PATOLOGIA

Graziano Di Cianni - Direttore UOC Malattie Metaboliche USL Toscana NordOvest; Presidente AMD

15.00 GESTIONE DEL DIABETE SUL TERRITORIO

Vincenzo Lolli - Direttore UOC Farmacia Ospedaliera, Ospedali Riuniti Padova Sud, Aulss 6 Euganea

15.30 NOTA AIFA 100 E APPROPRIATEZZA PRESCRITTIVA

Elisa Sangiorgi - Responsabile Politiche del Farmaco, Regione Emilia Romagna

16.00 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

16.20 APPROPRIATEZZA D'USO DELLE NUOVE TECNOLOGIE IN AMBITO DIABETOLOGICO

Vera Frison - Responsabile UOSD Diabetologia, P.O. Cittadella AULSS 6 Euganea

16.50 MODELLI DI ORGANIZZAZIONE DEL SERVIZIO

Marzia Mensurati - Direttore UOC Farmaceutica Territoriale, ASL Roma 3

Alessandra Roghi - UOC Farmaceutica Territoriale, USL Toscana Sud Est

17.40 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

18.00 CHIUSURA DEL CORSO

MERCOLEDÌ 8 FEBBRAIO 2023 - WEBINAR

FORME INNOVATIVE SULLA DISTRIBUZIONE DI FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI A VALORE AGGIUNTO

**FARMACIA
OSPEDALIERA E
TERRITORIALE**

RAZIONALE

La Distribuzione diretta come normato dalla L. 405/2001 prevede l'erogazione da parte delle strutture aziendali del Servizio Sanitario Nazionale dei medicinali necessari al trattamento dei pazienti in assistenza domiciliare, residenziale e semiresidenziale; l'erogazione del primo ciclo terapeutico completo, per il periodo immediatamente successivo alla dimissione dal ricovero ospedaliero o alla visita specialistica ambulatoriale, nonché la distribuzione attraverso le Farmacie Convenzionate per conto del SSN di particolari categorie di farmaci.

Tutto questo oltre che per agevolare l'accesso ai farmaci, è volto al miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva ed alla sostenibilità economica, contribuendo alla gestione del rischio di ADR's fornendo informazioni sull'uso corretto dei farmaci e rafforzando l'aderenza al trattamento grazie al monitoraggio.

Nuove forme distributive si sono sviluppate, anche in ragione delle difficoltà di accesso a farmaci e dispositivi venutesi a creare con la pandemia, quali l'Home Delivery e il più stretto coinvolgimento delle farmacie di Comunità al fine del miglioramento dell'outcome clinico/terapeutico del paziente.

Infine verrà lasciato ampio spazio al dibattito sulle forme distributive disciplinate dalla L. 405/2001 che oggetto di indagine conoscitiva parlamentare.

PROGRAMMA

MODERATORE: Fabio Lena - Direttore Dipartimento del Farmaco, Azienda USL Toscana Sud Est

14.30 L. 405/2001: LE FORME DI DISTRIBUZIONE DIRETTA DI FARMACI E DISPOSITIVI

Marina Bruno - Direttrice U.O.S. Farmacia, ASL Roma 6

15.00 L'HOME DELIVERY

Marcello Pani - Direttore UOC Farmacia Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma

15.30 DOMANDE DI APPROFONDIMENTO

15.45 TAVOLA ROTONDA: LE CRITICITÀ RIMASTE IRRISOLTE E LE POSSIBILI SOLUZIONI

Arturo Cavaliere – Direttore UOC Farmacia ASL Viterbo; Presidente SIFO (Società Italiana di Farmacia Ospedaliera)

Marco Cossolo – Presidente Federfarma

Roberta Di Turi – Segretario generale FASSID area SiNaFO (Sindacato Nazionale Farmacisti)

Marcello Gemmato - Sottosegretario di Stato alla Salute

Andrea Mandelli – Presidente FOFI (Federazione Ordini dei Farmacisti Italiani)

Francesca Venturini – Presidente SIFaCT (Società Italiana di Farmacia Clinica e Terapia)

17.30 CHIUSURA DEL CORSO

PAG	DATA	TIPOLOGIA EVENTO	LUOGO	MODULO	TITOLO DELL'EVENTO
11	01/06/22	EVENTO IN PRESENZA	ROMA	FARMACIA	Il farmacista ospedaliero e territoriale nella sanità che cambia
17	10/06/22	WEBINAR	ONLINE	MALATTIE CRONICHE	Le terapie innovative in oncematologia
4	30/06/22	WEBINAR	ONLINE	MALATTIE RARE	Le Malattie rare e le terapie farmacologiche avanzate: la beta talassemia
5	08/09/22	WEBINAR	ONLINE	MALATTIE RARE	Le Malattie rare e le terapie farmacologiche avanzate: atrofia muscolare spinale (SMA)
6	19/10/22	WEBINAR	ONLINE	MALATTIE RARE	Le Malattie rare e le terapie farmacologiche avanzate: amiloidosi
18	20/10/22	WEBINAR	ONLINE	MALATTIE CRONICHE	Le terapie farmacologiche innovative per la Trombocitopenia immune cronica: gli Inibitori della Tirosin Chinasi e i Trombopoietino mimetici
13	25/10/22	WEBINAR	ONLINE	FARMACIA	Presente e futuro della prevenzione, della diagnostica e della terapia del Covid
7	10/11/22	EVENTO IN PRESENZA	ROMA	MALATTIE RARE	Le Malattie rare e le terapie farmacologiche avanzate: le distrofie retiniche degenerative
20	15/03/23	EVENTO IN PRESENZA	PADOVA	MALATTIE CRONICHE	Il Diabete e la gestione integrata del paziente tra Ospedale e Territorio, controllo glicemico e dispositivi di somministrazione
8	15/11/22	EVENTO IN PRESENZA	ROMA	MALATTIE RARE	Terapie farmacologiche avanzate e malattie rare: il Testo Unico come ponte tra Istituzioni e pazienti
14	16/03/23	EVENTO IN PRESENZA	BOLOGNA	FARMACIA	Il farmacista di ricerca
10	21/03/23	EVENTO IN PRESENZA	MILANO	MALATTIE RARE	Angioedema ereditario: nuove terapie e sostenibilità
9	16/02/23	EVENTO IN PRESENZA	NAPOLI	MALATTIE RARE	Le Malattie rare e le terapie farmacologiche avanzate: emofilia
22	08/02/23	WEBINAR	ONLINE	INNOVAZIONI ORGANIZZATIVE	Forme innovative sulla distribuzione di farmaci e dispositivi medici a valore aggiunto
19	03/03/23	EVENTO IN PRESENZA	GENOVA	MALATTIE CRONICHE	Le terapie innovative: i farmaci agnostici
15	31/03/23	EVENTO IN PRESENZA	FIRENZE	FARMACIA	La community multiprofessionale strumento di dialogo, confronto, condivisione e proposta

FARMACIA OSPEDALIERA E TERRITORIALE

www.horizonacademy.it

Organizzazione:

 **KONCEPT**

Sede Operativa

Via F. Baracca, 1C - 50127 Firenze

Ph. (+39) 055 357223

Sede Legale

Via G. Tartini, 5/b - 50144 Firenze

Ph. (+39) 055 357223

www.koncept.it

CON LA SPONSORIZZAZIONE NON CONDIZIONANTE DI:

SPONSOR DEL CICLO



SPONSOR DELLE SESSIONI



CSL Behring

