

## **La Farmacoepidemiologia negli studi sull'uso e sul profilo beneficio-rischio dei farmaci**

**Progetto Formativo obbligatorio per il  
Dipartimento Farmaceutico**  
Timbrare cod. 25  
Tutto gli altri timbrare 115

**N° Provider/Accreditamento**

Crediti ECM 2018: 5  
6982-103

**Responsabile Scientifico:**

Dott. Fausto Bartolini

**Luogo e data incontri**  
**Spoletto "Sala Laureti"**

**il 12/12/2018**

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA  
Servizio Formazione Comunicazione  
Relazioni Esterne USL Umbria 2

**Dott. Paolo Sgrigna**  
Tel. 0744/204037

[paolo.sgrigna@uslumbria2.it](mailto:paolo.sgrigna@uslumbria2.it)

**Obiettivo regionale di riferimento: 25**

Farmacoepidemiologia, farmacoeconomia, farmacovigilanza

**Obiettivi specifici del Corso**

Conoscenza ultime novità in farmaco epidemiologia

Elaborazione reportistiche

Prescrizioni Farmaceutiche

**Organizzazione del Corso:(\*):**

5 ore di lezione frontale in aula

Serie di relazioni su tema preordinato

**Destinatari:**

TUTTE LE PROFESSIONI SANITARIE

**Materiale didattico:**

Fornito dai docenti sugli argomenti trattati

**Verifica dell'apprendimento:**

Questionario a risposta multipla

**Gradimento del progetto:**

nel portale GURU\* nell'area "Questionari" nel sito aziendale:

<https://portaleguru.uslumbria2.it/>

compilare entro cinque (5) giorni

**Docente/i del corso:**

**Dott. Da Cas Roberto ISS**

**Dott. Traversa Giuseppe ISS**

(\*)

a) Lezioni magistrali

b) Serie di relazioni su tema preordinato

c) Tavole rotonde con dibattito tra esperti

d) Confronto/dibattito tra pubblico ed esperto/i guidato da un conduttore

("l'esperto risponde")

e) Dimostrazioni tecniche senza esecuzione diretta da parte dei partecipanti

f) Presentazione di problemi o di casi clinici in seduta plenaria

g) Lavoro a piccoli gruppi su problemi e casi clinici con produzione di rapporto finale da discutere con esperto

h) Esecuzione diretta da parte di tutti i partecipanti di attività pratiche o tecniche

i) Role-playing

### **PROGRAMMA**

**Il contributo della farmaco-epidemiologia  
nella valutazione dell'uso e della sicurezza dei  
farmaci.**

Ore 14.00 – 19.00

1. Gli studi descrittivi dell'uso dei farmaci:  
leggere un Rapporto Osmed e un  
rapporto regionale.
2. Valutare un intervento  
sull'appropriatezza prescrittiva: confronti  
geografici e temporali.
3. Sperimentazioni cliniche e studi di  
superiorità, non inferiorità ed  
equivalenza. Introdurre i concetti di  
futilità negli studi di superiorità; i pro e  
contro degli studi di non inferiorità; gli  
studi di equivalenza nella valutazione di  
generici e biosimilari.
4. Conoscenze derivanti dalle  
sperimentazioni cliniche e decisioni  
riguardanti il singolo paziente. Cosa si  
intende per personalizzazione delle cure.  
Lettura e discussione di position paper  
sui biosimilari.
5. Gli studi post registrativi (coorte e caso-  
controllo) per il chiarimento del profilo  
beneficio-rischio dei farmaci.
6. Chiusura Corso e Compilazione  
questionario di apprendimento