



MASTER IN FARMACOVIGILANZA,
FARMACOEPIDEMIOLOGIA,
FARMACOECONOMIA
E REAL WORLD EVIDENCE



10° Simposio sul Ruolo della Real World Evidence a supporto delle politiche del farmaco: opportunità e sfide a livello (inter)nazionale e loco-regionale nelle valutazioni pre e post-marketing dei farmaci tramite analisi di real world data

Hotel Villa Quaranta, Ospedaletto di Pescantina (Verona)
27, 28 Novembre 2025

Razionale

Ormai da numerosi anni si registra un trend in rapida e costante crescita della disponibilità di dati sanitari in formato elettronico che vengono generati quotidianamente nei diversi setting assistenziali e per diverse finalità. I dati che riguardano lo stato di salute dei pazienti o i servizi sanitari ad essi erogati (*Real World Data - RWD*), se opportunamente analizzati ed interpretati, posseggono enormi potenzialità in termini di generazione di evidenze scientifiche dal mondo reale (*Real World Evidence - RWE*). La RWE potrebbe supportare sia le decisioni cliniche che quelle regolatorie in diversi ambiti sia pre- che post-marketing. Ad esempio, i *real world data* possono essere analizzati per generare informazioni sull'epidemiologia ed *unmet medical needs* delle patologie per cui si richiede l'autorizzazione di nuovi farmaci o può essere utile nei processi di *conditional approval* e *joint clinical assessment* od ancora per la sorveglianza post-marketing di terapie innovative di recente approvazione sia nell'ambito di cronicità che nell'ambito delle malattie rare.

La decima edizione del simposio sul “Ruolo della Real World Evidence a supporto delle politiche del farmaco”, evento istituzionale, non farmaco-specifico, attraverso focus group multi-stakeholder si pone l’obiettivo di mettere a confronto necessità, priorità e criticità del mondo istituzionale/regolatorio, clinico, accademico, industriale, e dei DPO/Autorità garante per la protezione dei dati personali e delle associazioni dei pazienti per quanto concerne la generazione di RWE per differenti finalità clinico-regolatorie ed aree terapeutiche.

Inoltre, saranno presentati tre progetti nazionali di rete, finanziati da AIFA con fondi di farmacovigilanza, su COVID-19, immunosoppressori nelle malattie croniche, e malattie rare. Tali progetti sono volti a produrre evidenze post-marketing su *effectiveness* e *safety* di farmaci in setting di *real world* attraverso l’integrazione di flussi correnti ed in particolare *linkage* di dati amministrativi e clinici. Sarà infine discussa l’opportunità di creare network di molteplici banche dati sanitarie sia a livello nazionale che a livello Europeo, come Darwin EU, per supportare le decisioni cliniche e regolatorie, tramite approcci innovativi che permettono l’analisi di grandi quantità di dati in compliance con le normative vigenti sulla protezione dei dati sensibili.

Agenda

I giornata

13:00 – 14:00 – Registrazione dei partecipanti

14:00 – 14:20 – Saluti istituzionali ed introduzione della giornata

Callisto Marco Bravi – *Direttore Generale dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona*

Manuel Ferraro – *Referente alla ricerca clinica e sulla persona dell’Università degli Studi di Verona*

Ursula Kirchmayer – *Presidente dell’International Society for Pharmacoepidemiology; Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*

Armando Genazzani – *Presidente della Società Italiana di Farmacologia*

Gianluca Trifirò – *Professore Ordinario di Farmacologia, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

14:20 – 18:00 – Focus Group sulle seguenti tematiche:

1) RWD per la generazione di evidenze sui farmaci biotecnologici ed altre terapie convenzionali ed innovative nelle malattie croniche

Chair: Silvia Adami – Direzione Farmaceutico - Protesica-Dispositivi Medici, Area Sanità e

Sociale, Regione del Veneto

Ylenia Ingrasciotta – Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona

Valeria Belleudi – Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio

Partecipanti:

- Valeria Corazza – *Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza - APIAFCO*
- Ludovica Donati - *Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza - APIAFCO*
- Salvo Leone – *Associazione Nazionale per le Malattie Infiammatorie Croniche dell'Intestino - Amici Italia*
- Silvia Tonolo – *Associazione Nazionale Malati Reumatici – ANMAR*
- Alessandro Pedone – *Italian Biosimilars Group, Equalia*
- Daniela Blasio – *Italian Biosimilars Group, Equalia*
- Claudio Guarneri – *Dipartimento di Scienze Biomediche, Odontoiatriche, e delle Immagini Morfologiche e Funzionali (BIOMORF) dell'Università di Messina*
- Paolo Gisondi – *Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona*
- Carlo Piccinni – *Fondazione Ricerca e Salute*
- Alessandro Petrella – *Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, AIFA*
- Chiara Alberti – *US “Area Farmaci: Gestione Logistica e Governo della Spesa”, AOUI Verona*
- Roberto Tessari – *U.O.C. Farmacia Ospedaliera, IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria*
- Anna Fraticello - *Unità Ricerca Clinica AOUI Verona*
- Emanuele Tinazzo - *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*

2) RWE nella valutazione dei pazienti affetti da malattie rare

Chair: Gianluca Trifirò – Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona

Giuseppe Limongelli – Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro di coordinamento malattie rare della Regione Campania

Partecipanti:

- Annalisa Scopinaro – *Federazione Italiana Malattie Rare - Uniamo*
- Salvatore Cannavò – *Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva Gaetano Barresi, Università degli Studi di Messina; UOC di Endocrinologia dell'AOU Policlinico “G. Martino” di Messina*

- Mariella Galdo – *UOSD Gestione Clinica del Farmaco, Azienda Ospedaliera “Ospedali del Colli”, Napoli*
- Marco Salvatore – *Centro nazionale malattie rare, Istituto Superiore di Sanità*
- Monica Mazzucato – *Coordinamento Registro Malattie Rare Regione Veneto - Azienda Ospedale Università di Padova*
- Ursula Kirchmayer – *Presidente dell’International Society for Pharmacoepidemiology; Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- Francesca Mannucci – *ULSS 6 Euganea*
- Sonia Messina – *Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina*
- Stefano Palcic – *SC Governance Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina*
- Angelo Loiacono - *Funzione Privacy, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù*
- Arianna Bertolani – *Else Italia*
- Maurizio Pastorello – *Dipartimento del Farmaco – Azienda Sanitaria Provinciale Palermo*
- Daniele Panfilò – *AINDO*
- Lucian Ejlli - *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*

3) RWE a supporto di documenti di indirizzo ed appropriatezza prescrittiva a livello regionale

Chair: Paola Deambrosis – Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto

Giampiero Mazzaglia – Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca

Partecipanti:

- Francesca Futura Bernardi – *Direzione generale per la tutela della salute e Coordinamento del SSR, Regione Campania*
- Paola Rossi – *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*
- Roberto Da Cas – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- Rosa Gini – *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*
- Eliana Ferroni – *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*
- Stefania Spila Alegiani – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- Francesca Menniti Ippolito – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- Marco Tuccori – *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

- Annalisa Capuano – *Dipartimento di Medicina Sperimentale, Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro Regionale Farmacovigilanza della Campania*
- Chiara Poggiani – *Azienda Zero, Regione Veneto*
- Luca Tomassini – *Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA*
- Massimo Medaglia - *Dephaforum S.r.l.*
- Elisabetta Poluzzi – *Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Bologna*
- Manuel Ferraro – *Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona*
- Laura Sottosanti – *Ufficio Farmacovigilanza AIFA*
- Carmen Ferrajolo - *Ufficio Farmacovigilanza AIFA*

4) RWE nelle valutazioni di HTA ed innovatività: il ruolo del patient journey

Chair: Andrea Marcellusi – Dipartimento di Scienze Farmaceutiche, Università degli Studi di Milano; International Society of Pharmacoeconomics and Outcome Research (ISPOR) Italy Rome Chapter

Alberto Bortolami – Area Qualità delle cure Reti e Percorsi, Regione Emilia Romagna

Partecipanti:

- Patrizia Popoli – *Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità*
- Antonio La Greca – *Settore HTA ed Economia del Farmaco, AIFA*
- Antonio Addis – *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- Giuseppe Traversa – *già Istituto Superiore di Sanità*
- Marco Massari – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- Nello Martini – *Fondazione Ricerca e Salute*
- Davide Zaccagnini – *Agora Labs*
- Lorenzo Mantovani – *Università degli Studi di Milano-Bicocca*
- Nadia Arnaboldi - *Comitato Direttivo dell'Associazione italiana dei Data Protection Officer (ASSO DPO)*
- Giorgia Zorzetto – *Istituto Oncologico Veneto*
- Mattia Altini – *Azienda Unità Sanitaria Locale di Modena*

18:00 – Termine lavori prima giornata

Stakeholder del sistema sanitario ed esperti del settore della RWE, tra referenti del mondo istituzionale-regolatorio (AIFA, Istituto Superiore di Sanità, servizi farmaceutici regionali), accademico, clinico, industriale e delle associazioni dei pazienti, parteciperanno a ciascun Focus

Group per discutere e confrontarsi su ciascuna tematica, guidati da 2 *Chair*, ed un *Co-chair* afferente ad un'azienda sponsor.

Le aziende farmaceutiche sponsor potranno indicare fino a tre partecipanti nei Focus Group.

Nell'ambito dei Focus Group saranno discussi i seguenti quesiti generali che potranno essere adattati sulla base delle esigenze di ogni specifica tematica:

- a. Quali sono le priorità in Italia in termini di RWE?**
- b. Quali fonti dati di real-world sono disponibili in Italia per generare RWE?**
- c. Quali sono le criticità e le potenziali soluzioni per utilizzare RWD a supporto della tematica in oggetto?**

All'interno di ciascun Focus Group, sarà quindi identificato un Rapporteur che presenterà sinteticamente in plenaria quanto discusso dal gruppo.

Successivamente all'evento, sarà redatto un documento, pubblicabile come articolo scientifico, che riporterà in sintesi le riflessioni emerse nei Focus Group e nella discussione in sede plenaria.

II Giornata

8:30 – 8:45 – Introduzione della seconda giornata

Giovanna Scroccaro - *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Gianluca Trifirò – *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

8:45 – 9:45 – Presentazione Focus Group (10 minuti per ciascun Rapporteur del Focus Group + 20 min per discussione)

9:45 – 10:15 – RWE a supporto dei processi regolatori in AIFA

Pierluigi Russo – *Direzione tecnico-scientifica AIFA*

10:15 – 11:15 – Tavola rotonda “Quale futuro per la RWE nella valutazione dell'accesso e dell'appropriatezza prescrittiva a livello nazionale e loco-regionale in Italia?”

Moderatori:

Giovanna Scroccaro – *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Ugo Trama – *Settore – Accreditamento Istituzionale, Health Technology Assessment (HTA), Rapporti Con Il Mercato. Direzione Generale Tutela Della Salute E Coordinamento Del SSR della Campania*

Paola Rossi – *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*

Discussant:

Lorenzo Mantovani – *Università degli Studi di Milano-Bicocca*

Patrizia Popoli – *Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità*

Nello Martini – *Fondazione Ricerca e Salute*

Stefano Palcic – *SC Governance Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina*

Marco Zibellini - *Direzione Tecnico Scientifica Farindustria*

11:15 – 11:35 – Coffee break

11:35 – 12:20 – Generazione di RWE su profilo beneficio-rischio dei farmaci tramite reti nazionali finanziate da AIFA con i fondi di farmacovigilanza

Moderatori:

Annalisa Capuano – *Dipartimento di Medicina Sperimentale, Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro Regionale Farmacovigilanza della Campania*

Stefania Spila Alegiani – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*

- 11:35 – 11:50 – **Obiettivi e potenzialità di una rete nazionale per la valutazione del pattern d'uso e del profilo beneficio-rischio dei farmaci immunosoppressori nel trattamento delle malattie infiammatorie croniche immuno-mediate: Progetto VULCANO**

Gianluca Trifirò – *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

- 11:50 – 12:05 – **Obiettivi e potenzialità di un progetto nazionale per la valutazione di effectiveness, sicurezza ed appropriatezza d'uso dei farmaci per il trattamento delle infezioni da COVID-19: Progetto SINFONIA**

Antonio Addis – *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*

- 12:05 – 12:20 – **Obiettivi e potenzialità di un progetto nazionale per la valutazione dell'effectiveness e safety dei farmaci nelle malattie rare tramite dati di real world: Progetto FARMARARE SHARING**

Giuseppe Limongelli – *Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro di coordinamento malattie rare della Regione Campania*

12:20 – 13:20 – Tavola rotonda su “Sfide ed opportunità per la creazione di una infrastruttura nazionale per la generazione di RWE sui farmaci”

Moderatori:

Anna Rosa Marra – *Area Vigilanza Post-Marketing AIFA*

Francesca Menniti Ippolito – *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*

Discussant:

Luigi Montuori – *Dipartimento Sanità e Ricerca - Garante per la Protezione dei Dati Personali*

Paola De Polli – *DPO Regione Veneto*

Eliana Ferroni – *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*

Gianluca Trifirò – *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Marco Zibellini – *Direzione Tecnico Scientifica Farmaindustria*

13:20 – 13:45 – Discussione

13:45– 14:45 – Light lunch

14:45 – 15:15 – Keynote lecture “RWE generation through large-scale distributed database network in EU: Darwin-EU”

Peter Rijnbeek – *Department of Medical Informatics, Erasmus Medical Center, Rotterdam*

15:15 – 16:15 – Roundtable “The challenges and opportunities of large-scale research and distributed database network for RWE generation in Europe?”

Moderatori:

Giuseppe Traversa – *già Istituto Superiore di Sanità*

Giampiero Mazzaglia – *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca*

Discussant:

Francesco Salvo – *INSERM, University of Bordeaux*

Miriam Sturkenboom – *Department of Datascience and Biostatistics, University Medical Center Utrecht/VAC4EU*

Rosa Gini – *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*

Eleonora Agricola – *Ufficio Innovazione e Scientific Advice EMA, AIFA*

Gianmario Candore – *Medical Affairs and Pharmacovigilance, Bayer AG*

Antonio Addis – *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*

16:15 – 16:30 – Discussione

16:30 – 16:45 – Wrap-up e conclusioni

Gianluca Trifirò – *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Giovanna Scroccaro – *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Gianluca Trifirò – *Professore Ordinario di Farmacologia e Direttore della Scuola di Specializzazione di Farmacologia e Tossicologia Clinica, Università degli Studi di Verona; Direttore del Master universitario di secondo livello in “Farmacovigilanza, farmacoepidemiologia, farmacoeconomia e real world evidence”, Università degli Studi di Verona*

COMITATO PROMOTORE

Giovanna Scroccaro - *Direttore Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione Veneto; Membro Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Ugo Moretti - *Professore Associato di Farmacologia, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona; Responsabile del Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Veneto*

Claudio Guarneri – *Professore Ordinario di Dermatologia, Dipartimento di Scienze Biomediche, Odontoiatriche, e delle Immagini Morfologiche e Funzionali (BIOMORF) dell'Università di Messina*

Marco Tuccori - *Professore Associato di Farmacologia, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Ylenia Ingrasciotta - *Ricercatore a tempo Determinato, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

FACULTY/PARTECIPANTI FOCUS GROUP (TBC)

Adami Silvia (Direzione Farmaceutico - Protesica-Dispositivi Medici, Area Sanità e Sociale, Regione del Veneto)

Addis Antonio (Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio)

Agricola Eleonora (Ufficio Innovazione e Scientific Advice EMA, AIFA)

Alberti Chiara (US “Area Farmaci: Gestione Logistica e Governo della Spesa”, AOUI Verona)

Altini Mattia (Azienda Unità Sanitaria Locale di Modena)

Arnaboldi Nadia (Comitato Direttivo dell'Associazione italiana dei Data Protection Officer (ASSO DPO))

Belleudi Valeria (Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio)

Bernardi Francesca Futura (Direzione generale per la tutela della salute e Coordinamento del SSR, Regione Campania)

Bertolani Arianna (Else Italia)

Blasio Daniela (Italian Biosimilars Group, Egualia)

Bortolami Alberto (Area Qualita' delle cure Reti e Percorsi, Regione Emilia-Romagna)

Bravi Callisto Marco (Direzione Generale dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona)

Cannavò Salvatore (Dipartimento di Patologia Umana dell'adulto e dell'età evolutiva Gaetano Barresi, Università degli Studi di Messina; UOC di Endocrinologia dell'AOU Policlinico “G. Martino” di Messina)

Candore Gianmario (Medical Affairs and Pharmacovigilance, Bayer AG)

Capuano Annalisa (Dipartimento di Medicina Sperimentale, Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro Regionale Farmacovigilanza della Campania)

Corazza Valeria (Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza - APIAFCO)

Da Cas Roberto (Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità)

Deambrosis Paola (Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto)

De Polli Paola (DPO Regione Veneto)

Donati Ludovica (Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza – APIAFCO)

Ferrajolo Carmen (Ufficio Farmacovigilanza AIFA)

Ferraro Manuel (Referente alla ricerca clinica e sulla persona dell'Università degli Studi di Verona)

Ferroni Eliana (UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto)

Fratucello Anna (Unità Ricerca Clinica AOUI Verona)

Galdo Mariella (UOSD Gestione Clinica del Farmaco, Azienda Ospedaliera “Ospedali del Colli”, Napoli)

Genazzani Armando (Presidente della della Società Italiana di Farmacologia)

Gini Rosa (Agenzia Regionale di Sanità della Toscana)

Gisondi Paolo (Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona)

Guarneri Claudio (Dipartimento di Scienze Biomediche, Odontoiatriche, e delle Immagini Morfologiche e Funzionali (BIOMORF) dell'Università di Messina)

Ingrasciotta Ylenia (Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona)

Kirchmayer Ursula (Presidente dell'International Society for Pharmacoepidemiology; Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio)

La Greca Antonio (Settore HTA ed Economia del Farmaco, AIFA)

Leone Salvo (Associazione Nazionale per le Malattie Infiammatorie Croniche dell'Intestino - Amici Italia)

Limongelli Giuseppe (Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro di coordinamento malattie rare della Regione Campania)

Loiacono Angelo (Funzione Privacy, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù)

Mannucci Francesca (ULSS 6 Euganea)

Mantovani Lorenzo (Università degli Studi di Milano-Bicocca)

Marcellusi Andrea (Dipartimento di Scienze Farmaceutiche, Università degli Studi di Milano; International Society of PharmacoEconomics and Outcome Reserch (ISPOR) Italy Rome Chapter)

Marra Anna Rosa (Area Vigilanza Post-Marketing AIFA)

Martini Nello (Fondazione Ricerca e Salute)

Massari Marco (Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità)

Mazzaglia Giampiero (Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca)

Mazzucato Monica (Coordinamento Registro Malattie Rare Regione Veneto - Azienda Ospedale Università di Padova)

Medaglia Massimo (Dephaforum S.r.l.)

Menniti Ippolito Francesca (Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità)

Messina Sonia (Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina)

Montuori Luigi (Dipartimento Sanità e Ricerca - Garante per la Protezione dei Dati Personali)

Palcic Stefano (SC Governance Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina)

Panfilo Daniele (AINDO)

Pastorello Maurizio (Dipartimento del Farmaco – Azienda Sanitaria Provinciale Palermo)

Pedone Alessandro (Italian Biosimilars Group, Egualia)

Petrella Alessandro (Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, AIFA)

Piccinni Carlo (Fondazione Ricerca e Salute)

Poggiani Chiara (Azienda Zero, Regione Veneto)

Poluzzi Elisabetta (Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Bologna)

Popoli Patrizia (Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità)

Rijnbeek Peter (Department of Medical Informatics, Erasmus Medical Center, Rotterdam)

Rossi Paola (Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia)

Russo Pierluigi (Direzione tecnico-scientifica AIFA)

Salvatore Marco (Centro nazionale malattie rare, Istituto Superiore di Sanità)

Salvo Francesco (INSERM, University of Bordeaux)

Scroccaro Giovanna (Ufficio Direzione Farmaceutico-Protesica-Dispositivi Medici, Area Sanità e Sociale, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA)

Scopinaro Annalisa (Federazione Italiana Malattie Rare - Uniamo)

Sottosanti Laura (Ufficio Farmacovigilanza AIFA)

Spila Alegiani Stefania (Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità)

Sturkenboom Miriam (Department of Datascience and Biostatistics, University Medical Center Utrecht/VAC4EU)

Tessari Roberto (U.O.C. Farmacia Ospedaliera, IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria)

Tomassini Luca (Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA)

Tonolo Silvia (Associazione Nazionale Malati Reumatici - ANMAR)

Trama Ugo (Settore – Accreditamento Istituzionale, Health Technology Assessment (HTA), Rapporti Con Il Mercato. Direzione Generale Tutela Della Salute E Coordinamento Del SSR della Campania)

Traversa Giuseppe (già Istituto Superiore di Sanità)

Trifirò Gianluca (Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona)

Tuccori Marco (Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona)

Zaccagnini Davide (Agora Labs)

Zibellini Marco (Direzione Tecnico Scientifica Farindustria)

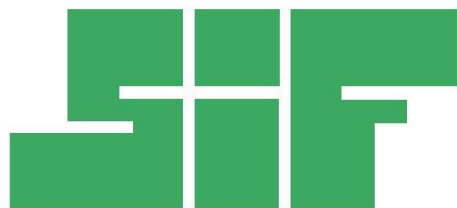
Zorzetto Giorgia (Istituto Oncologico Veneto)

Con il patrocinio di:



International Society of Pharmacovigilance

ITALIAN CHAPTER



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACOLOGIA



FARMINDUSTRIA



ISPOR

Italy-Rome Chapter

Egualia

INDUSTRIE FARMACI ACCESSIBILI

