

23^a CONFERENZA NAZIONALE SULLA FARMACEUTICA

La cooperazione tra gli *stakeholders*
per la sostenibilità del nuovo
paradigma farmaceutico in Italia

Responsabile Scientifico | Filippo Drago

CATANIA · 2025
27-28 FEBBRAIO

Hotel Four Points Sheraton
Via Antonello da Messina, 45
Aci Castello (CT)



Con il patrocinio di



EQUALIA
INDUSTRIE FARMACI ACCESSIBILI

FARMINDUSTRIA

ISPOR
Italy-Rome Chapter



SIF
SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACOLOGIA

SIFO
SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI

sihta
SOCIETÀ ITALIANA HEALTH TECHNOLOGY ASSESSMENT

UNIAMO
Federazione Italiana Malattie Rare

Partners

ABOUTPHARMA

ALTEMS
ADVISORY
SCIENCE ECONOMICS LIFE

Giovedì 27 FEBBRAIO

SESSIONE RISERVATA AI FOCUS GROUPS

8:00-10:00

Registrazione partecipanti focus groups

10.00-14.00

Tematiche:

- Accesso equo e rapido ai medicinali
- Il ruolo delle associazioni dei pazienti e l'assessment della qualità della vita
- Early dialogue e scientific advice nelle procedure regolatorie
- Il valore del farmaco, nuovi criteri di innovatività
- JCA: problemi sul tappeto
- Trasparenza: non solo conflitto di interessi

SESSIONE PLENARIA

13:00-15:00

Registrazione dei partecipanti

15:00-15:30

Introduzione e presentazione degli
interventi di indirizzo

Filippo Drago | Direttore del Master in
Discipline Regolatorie del Farmaco, Catania

SESSIONE 1

ACCESSO AI FARMACI: CRITICITÀ E SOLUZIONI

"Tutelare la salute dei cittadini attraverso
l'accesso a farmaci sicuri, efficaci e di
qualità è uno degli obiettivi prioritari
dell'AIFA" (website AIFA)

Modera Walter Marrocco | Componente
della CSE, AIFA, Roma

15:30-16:00

**Lettura magistrale: Un nuovo ruolo di AIFA
nel Servizio Sanitario Italiano**

Robert Nisticò | Presidente di AIFA, Roma

16:00-16:20

**La CSE: dall'assessment all'appraisal in un
nuovo contesto regolatorio internazionale**

Lara Gitto | Presidente della CSE, AIFA,
Università degli Studi di Messina

16:20-16:40

**L'accesso regionale dei farmaci: esiste un
minimo comun denominatore?**

Giovanna Scroccaro | Direttore Direzione
Farmaceutico, protesica e dispositivi medici
Regione Veneto, Verona

16:40-17:00

Referente del focus group

Andrea Pierini | Access Partnership Lead,
Roche, Monza

17:00-17:30 **Sessione domande e risposte**

Venerdì 28 FEBBRAIO

SESSIONE 2

TRASPARENZA E CONDIVISIONE: CRITICITÀ E SOLUZIONI

"La trasparenza è intesa come accessibilità
totale dei dati e documenti detenuti dalle
pubbliche amministrazioni, allo scopo di
tutelare i diritti dei cittadini, promuovere la
partecipazione degli interessati all'attività
amministrativa e favorire forme diffuse di
controllo sul perseguimento delle funzioni
istituzionali e sull'utilizzo delle risorse
pubbliche" (art. 1 D.Lgs. 33/2013)

Modera Arturo Cavaliere | Presidente
della Società Italiana di Farmacia
Ospedaliera e dei servizi Farmaceutici
delle aziende sanitarie, SIFO, Roma

09:00-09:30

**Lettura magistrale: L'universalità
dell'assistenza terapeutica come valore
aggiunto del Servizio Sanitario Nazionale**

Guido Rasi | Professore di Microbiologia e
Microbiologia Clinica, Università degli studi di
Roma Tor Vergata e Consulente del Ministro
della Salute, Roma

09:30-09:50

La voce dei pazienti, in Italia e in Europa

Annalisa Scopinaro | Presidente UNIAMO,
Federazione Italiana Malattie Rare, Roma

09:50-10:10

**Il nuovo regolamento AIFA: cosa cambia nei
confronti delle associazioni dei pazienti?**

Armando Magrelli | Dirigente dell'Ufficio
Ricerca Indipendente, AIFA, Roma

10:10-10:30

Referente del focus group

Nicoletta Martone | Governmental Affairs &
Patient Access Associate Director Italy,
Greece, Cyprus & Malta, Sobi, Milano

10:30-11:00 **Sessione domande e risposte**

11:00-11:30 **Pausa**

SESSIONE 3

L'ASSESSMENT DEL VALORE DEL FARMACO: CRITICITÀ E SOLUZIONI

"L'innovatività di un farmaco deriva dalla
tecnologia di produzione del suo principio
attivo, dal meccanismo d'azione, dalla
modalità della somministrazione al
paziente, dall'efficacia clinica e dalla
sicurezza, dagli effetti sulla qualità della
vita, dalle implicazioni sull'organizzazione
dell'assistenza sanitaria" (Legge di bilancio
2025, art. 49, comma 1)

Modera Elisa Sangiorgi | Responsabile
dell'Area Governo del Farmaco e dei dispositivi
medici, Regione Emilia-Romagna, Bologna

11:30-12:00

**Lettura magistrale: Innovatività e valore
aggiunto del farmaco**

Armando Genazzani | Presidente della
Società Italiana di Farmacologia, SIF, Milano

12:00-12:20

**L'innovatività dei farmaci dall'algoritmo
Montanaro del 2007 alla Legge di Bilancio
del 2025**

Nello Martini | Presidente Fondazione
Ricerca e Salute, ReS, Roma

12:20-12:40

**Nuovi criteri per una valutazione più
accurata?**

Patrizia Popoli | Istituto Superiore di Sanità,
ISS, Roma

12:40-13:00

Referente del focus group

Francesca Patarnello | Vice President Market
Access & Government Affairs, AstraZeneca,
Milano

13:00-13:30 **Sessione domande e risposte**

13:30-14:30 **Pausa pranzo**

SESSIONE 4

IL NUOVO REGOLAMENTO EUROPEO: CRITICITÀ E SOLUZIONI

"The carrying out of parallel assessment
(...) can result in health technology
developers being confronted with multiple
and divergent requests for data (...) also
lead to both duplication and variation in
outcomes resulting from the specific
national health contest" (Regulation
2021/2282 of the European Parliament and
the Council, art. 6)

Modera Giandomenico Nollo | Presidente
della Società Italiana Health Technology
Assessment, Sihta, Roma

14:30-15:00

**Lettura magistrale: La definizione del
valore economico di un farmaco: cosa
cambia con il JCA?**

Andrea Marcellusi | Presidente International
Society for Pharmacoeconomics and
Outcomes Research, ISPOR Rome Chapter,
Roma

15:00-15:20

**Regolamento Europeo 2282/2021
dell'Health Technology Assessment: i nodi
da sciogliere**

Entela Xoxi | Docente collaboratore progetti
di ricerca, Università Cattolica del Sacro
Cuore, Roma

15:20-15:40

**L'assessment e autorizzazione dei
medicinali alla luce del nuovo regolamento
europeo**

Sandra Petraglia | Dirigente Area
Pre-Autorizzazione, AIFA, Roma,

15:40-16:00

Referente del focus group

Anna Ponzianelli | Consigliere del Consiglio
Direttivo, SIHTA, Roma

16:00-16:30

**Nuova definizione dell'innovatività di un
farmaco: verso una nuova governance
dell'assistenza farmaceutica**

Pierluigi Russo | Direttore Tecnico-Scientifico,
AIFA, Roma

16:30-17:00 **Sessione domande e risposte**

17:00-17:15 **Chiusura lavori**

Filippo Drago

SCF

Viale Vittorio Veneto, 106 - Catania
Viale Giorgio Ribotta, 11 - Roma
info@essecieffe.it
Tel-fax: +39 095 338246
Mobile: +39 391 4150755

ISCRIVITI QUI

