

Biosimilari 2013: appropriatezza e sostenibilità economica
PROGRAMMA DEL 07 GIUGNO 2013, ROMA
PROGRAMMA PRELIMINARE

- 09.00 Introduzione e obiettivi della giornata
T. GAMUCCI
- Sessione 1: Lo Stato dell'Arte nell'utilizzo dei Biosimilari**
Moderatore: T. GAMUCCI
- 09.30 Meccanismi regolatori nell'approvazione dei farmaci Biotechologici
e la posizione delle Società Scientifiche sui Biosimilari
P. NAVARRA
- 10.10 Il ruolo dei biosimilari nella gestione della spesa e le prospettive
di mercato
M. RUGGERI
- 11.00 Coffee Break
- 11.15 L'esperienza clinica in oncologia: il ruolo dei Biosimilari
nelle terapie di supporto
P. MARCHETTI (T.B.C.)
- 12.00 **Scenario attuale e futuro dei Biosimilari in ematologia** R. FOA' (T.B.C)
- 12.30 Discussione
Tutti
- 13.00 Lunch
- Sessione 2: Impatto regionale dei Biosimilari**
Moderatore: M. SANO'
- 14.00 I Biosimilari: indirizzi e linee guida regionali
L. FABRIZIO
- 14.40 L'impatto dei Biosimilari a livello ospedaliero e la gestione
degli acquisti
M. SANO'
- 15.20 Discussione
Tutti
- 16.10 Tavola Rotonda
(T.B.D.)
- 17.00 Conclusioni
17.15 Questionario ECM
17.30 Chiusura

Comitato Scientifico

Pier Luigi Canonico

Presidente SIF e Direttore del Dipartimento di Scienze del Farmaco, Università degli Studi del Piemonte Orientale, Novara.

Pier Luigi Zinzani

Direttore Scuola di Specializzazione in Ematologia, Dipartimento di Ematologia e Scienze Oncologiche «L. E A. Seragnoli» - Bologna e membro Consiglio Direttivo SIE.

Teresa Gamucci

Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Oncologia della ASL di Frosinone e Coordinatore Regione Lazio AIOM.

Mauro De Rosa

Presidente Collegio dei Probiviri SIFO e Presidente SIFaCT.

Emanuela Omodeo Salè

Direttrice della Farmacia Istituto Europeo Oncologia, Milano e Referente nazionale Oncologia SIFO.