

RAZIONALE

MEA e Registri AIFA, strumenti per coniugare accesso all'innovazione, appropriatezza prescrittiva e di impiego delle risorse

Gli ultimi anni sono stati sempre più caratterizzati dallo sviluppo impetuoso di nuove e interessanti proposte terapeutiche in patologie importanti (Oncologia, Oncoematologia, Infettivologia, etc..), con una rilevante, potenziale, maggior efficacia rispetto a quella dei farmaci già presenti sul mercato. Tutto ciò è tale da giustificare e rendere doveroso (eticamente doveroso) l'accesso precoce alle nuove cure.

Questo dinamismo ha come conseguenza anche la potenziale rapida obsolescenza delle terapie, il che comporta un innalzamento dei costi proprio in ragione del minor numero dei pazienti che usufruiranno di questi trattamenti.

La necessità della più rapida disponibilità di questi farmaci impone che, appena ottenute adeguate informazioni inerenti sicurezza e tollerabilità, pur a fronte di limitate prove di efficacia nella comune pratica clinica (popolazioni non selezionate), se ne consenta il tempestivo impiego. Si tratta di un utilizzo che a fronte di insuccessi potrebbe comportare, tra l'altro, un inappropriato utilizzo di risorse (valutazione costo-efficacia sfavorevole).

I Registri di Monitoraggio, i Piani Terapeutici nonché le Note AIFA sono stati creati proprio per orientare all'appropriatezza prescrittiva in termini di sicurezza e di efficacia delle cure (valutazione del rischio-beneficio). AIFA, con l'applicazione dei Managed Entry Agreements (MEA), ossia gli accordi negoziali di natura economica e di condivisione del rischio (accordi AIFA/Azienda Farmaceutica), cerca di coniugare in modo efficiente, all'interno del proprio percorso di Health Technology Assessment (HTA), la valutazione del rischio-beneficio di un medicinale con quella del costo-efficacia.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



KONCEPT S.R.L.
Via Tartini 5, 50144 Firenze
segreteria@koncept.it
055 / 357223
333 / 9922717

www.koncept.it

PROVIDER



COLLAGE S.P.A.
I.D. Provider **309**
Cod evento **231414**
N. **6** crediti assegnati

Le iscrizioni sono rivolte a
n. **50** partecipanti

Il rilascio della certificazione dei crediti è subordinato: alla corrispondenza tra la professione e la disciplina del partecipante e quelle a cui l'evento è destinato, alla partecipazione ad almeno il 90% della durata dei lavori scientifici ed alla riconsegna dei questionari di valutazione e di apprendimento debitamente compilati. Si precisa che è necessario il superamento della prova di apprendimento con almeno il 75% delle risposte corrette.

OBIETTIVO FORMATIVO:

LINEE GUIDA - PROTOCOLLI - PROCEDURE

DESTINATARI DELL'ATTIVITÀ FORMATIVA

PROFESSIONI: medico chirurgo, farmacista

DISCIPLINE MEDICO CHIRURGO: farmacologi, medicina generale, oncologi, diabetologi, allergologi

DISCIPLINE FARMACISTA: farmacista ospedaliero e territoriale

L'iscrizione è gratuita e si intende perfezionata in seguito alla compilazione della scheda on line (disponibile all'indirizzo www.koncept.it/mea-aifa) previa verifica disponibilità dei posti.

25 luglio 2018

MEA e Registri AIFA

Strumenti per coniugare
accesso all'innovazione,
appropriatezza
prescrittiva e di impiego
delle risorse

Firenze

Hotel Londra

Via Jacopo da Diacceto 16/20

EVENTO ECM
RIVOLTO A MEDICI E FARMACISTI

CON IL PATROCINIO DI

REGIONE
TOSCANA



MEA e Registri AIFA

Strumenti per coniugare accesso all'innovazione, appropriatezza prescrittiva e di impiego delle risorse

PROGRAMMA

09.00 **Welcome coffee**

Registrazione partecipanti

09.15 **Presentazione del corso e saluti istituzionali**

Fabio Lena
Monica Piovi

Moderatori:

Fabio Lena
Alessandro Mugelli

09.40 **Stato dell'arte dei MEA in Italia**
Nello Martini

10.20 **Benefici e rischi dei MEA**
Giuseppe Turchetti

11.00 **I MEA come strumenti di appropriatezza**
Marcello Pani

11.40 **Il punto di vista della Regione Toscana**
Roberto Banfi

12.20 **MEA e HTA: il punto di vista di Estar Toscana**
Claudio Marinai

13.00 **Lunch**

14.00 **Tavola rotonda multistakeholders – Pareri a confronto**

Moderatori:

Nello Martini
Alessandro Mugelli

Partecipano:

Roberto Banfi, Luisa Fioretto, Fabio Lena,
Giampaolo Murri, Francesca Patarnello,
Monica Piovi, Claudia Russo Caia,
Giuseppe Turchetti

16.40 **Compilazione questionario ECM**

17.10 **Fine dei lavori**

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Fabio Lena

FACULTY

Roberto Banfi - Responsabile delle politiche del farmaco e dispositivi Regione Toscana

Luisa Fioretto - Direttore del Dipartimento oncologico Azienda usl Toscana centro

Fabio Lena - Direttore del Dipartimento del farmaco Usl Toscana sud-est

Claudio Marinai - Direttore del Coordinamento HTA ESTAR Toscana

Nello Martini - Presidente Fondazione ReS – Ricerca e salute

Alessandro Mugelli - Professore ordinario di Farmacologia Università di Firenze

Giampaolo Murri - Head of Market Access Novartis Oncology Italy

Marcello Pani - Consiglio Direttivo SIFO

Francesca Patarnello - Vice Presidente Market Access & Government Affairs AstraZeneca spa

Monica Piovi - Direttore Generale ESTAR Toscana

Claudia Russo Caia - Direttore Value & Access Takeda Italia

Giuseppe Turchetti - Professore ordinario di Economia e gestione delle imprese Istituto di management – Scuola Superiore Sant'Anna, Pisa

www.koncept.it