#### PROMOTORI DELL' INIZIATIVA:

## **DIREZIONE GENERALE** ASST RHODENSE

#### UFFICIO FORMAZIONE PERMANENTE

#### RESPONSABILE SCIENTIFICO:

Mariateresa Viganò Direttore Servizio Farmacia - ASST Rhodense

#### SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:

Ufficio Formazione Permanente ASST Rhodense v.le Forlanini 95, 20020, Garbagnate M.se (MI) tel 02.99430.2005 fax 02.99430.2507 e-mail: ufp@asst-rhodense.it

#### SEGRETERIA DELL'EVENTO:

Roberto Viggiani tel. 02.994302.142

mail: rviggiani@asst-rhodense.it

# **DESTINATARI & DISPONIBILITA' POSTI: 40**

Tutte le professioni sanitarie

#### MODALITA' DI PARTECIPAZIONE

I partecipanti devono scaricare il modulo on-line disponibile alla pagina di presentazione del convegno sul sito UFP http://www.asst-rhodense.it/Formazione/index.htm una volta compilato andrà allegato in mail e inviato al seguente indirizzo: rviggiani@asst-rhodense.it

### CONFERMA ISCRIZIONE INTERNI

Dopo sette giorni dall'iscrizione è possibile controllarne l'avvenuta registrazione sul portale 'My Aliseo', collegandosi alla pargina personale, menù Consultazioni/Visualizzazioni corsi sequiti/selezione anno.

L'iscrizione è accettata quando compare il titolo dell'evento e la dicitura "partecipante".

# www.asst-rhodense.it

Accreditamento ECM-CPD: in accreditamento - crediti preassegnati: (il provider declina qualsiasi responsabilità per l'eventuale cancellazione dell'evento) La soglia minima di presenza richiesta è del 90% del monte ore previsto

# PROMOZIONE E UTILIZZO PIATTAFORMA INFORMATICA **VIGIFARMACO**



1<sup>^</sup> ed. 27/9/2018 Auditorium - Garbagnate M.se 2<sup>^</sup> ed. 4/10/2018 Sala Multimediale, RSA 'S. Pertini' 3<sup>^</sup> ed. 19/11/2018 Sala V. Capacchione, aula 'A' - Rho 4<sup>^</sup> ed. 29/11/2018 Auditorium - Garbagnate M.se



# **PREMESSA**

La Farmacovigilanza è la disciplina che studia gli eventi avversi potenzialmente associati all'uso di un prodotto medicinale (farmaco, vaccino, etc), al fine di assicurarne un rapporto beneficio/rischio quanto più favorevole per la popolazione.

Come riportato sul sito dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), le segnalazioni di sospette reazioni avverse, cioè quelle per le quali sussiste la ragionevole possibilità di una correlazione con l'uso di un prodotto medicinale, costituiscono un'importante fonte di informazioni per le attività di farmacovigilanza, in quanto consentono di rilevare potenziali segnali di allarme relativi all'uso dei medicinali così da renderli più sicuri, a beneficio di tutti i pazienti.

Attraverso questa attività possiamo meglio promuovere l'uso sicuro ed efficace dei prodotti.

La farmacovigilanza è quindi un'attività che contribuisce alla tutela della salute pubblica.

La normativa europea sulla farmacovigilanza richiede a tutti gli operatori sanitari e consente ai cittadini di segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa (grave e non grave, nota e non nota).

# **OBIETTIVO**

L'evento formativo si propone di ottenere e consolidare nel tempo la riduzione dei limiti della sottosegnalazione di sospette reazioni avverse.

# **PROGRAMMA**

- 14.00-14.30 Introduzione *Mt. Viganò*
- 14.30-14.50 Farmacovigilanza: lo stato dell'arte dell'ASST Rhodense negli anni *F. Borin*
- 14.50-16.00 Farmacovigilanza: il punto di vista pediatrico *D. Casnaghi M.S. Merlo*
- 16.00-18.00 Presentazione piattaforma Vigifarmaco: simulazione di inserimento ADR e discussione S. *Lai*
- 18.00-18.10 Compilazione test di apprendimento e gradimento