

Razionale

Il convegno si propone di delineare una panoramica sullo stato dell'arte e sulla gestione delle malattie rare in Italia.

Attraverso un confronto tra tutti i principali stakeholder coinvolti - associazioni di pazienti, istituzioni, payer, clinici, amministrazioni sanitarie, opinion leader e industria - saranno analizzati gli aspetti chiave della presa in carico del paziente con malattia rara in tutte le fasi del PDTA, dalla diagnosi all'assistenza sul territorio. Particolare attenzione sarà inoltre dedicata all'epidemiologia, agli aspetti regolatori, ai costi sanitari e ai relativi problemi di sostenibilità, alle nuove frontiere dell'innovazione.

Obiettivi del corso ECM

- Trasferire ai discenti informazioni chiave sullo stato e sulla gestione delle malattie rare in Italia con particolare riferimento ai seguenti aspetti:
 - epidemiologia e diagnosi
 - sistema e meccanismi di esenzione nell'ambito dei nuovi LEA
 - mappatura e modalità di funzionamento dei registri
 - nuove frontiere di ricerca e innovazione, aspettative per i pazienti
 - costi e sostenibilità per il SSN
 - gestione e presa in carico dei malati rari sul territorio
- Individuare, attraverso il confronto e il dibattito tra le parti, possibili soluzioni e spunti di collaborazione che consentano di migliorare le condizioni di vita dei pazienti con malattie rare e aumentare la sostenibilità e l'accesso alle terapie.

Obiettivo formativo

Epidemiologia - prevenzione e promozione della salute con acquisizione di nozioni tecnico-professionali

Responsabile scientifico

Francesco Macchia *Coordinatore, OSSFOR - Osservatorio Farmaci Orfani*

Iscrizioni

https://registration.aboutevents.eu/cmsweb/Login.asp?IDc_ommessa=HPS008-18_ECM&Lang=IT



HPS

Health Publishing
and Services

Segreteria Scientifica e Organizzativa

HPS - Health Publishing & Services Srl

Piazza Duca d'Aosta, 12
20124 Milano
Tel. +39 02 2772 991
Fax +39 02 2952 6823
www.aboutevents.com

OMAR

OSSERVATORIO MALATTIE RARE

Via Amedeo Cencelli, 59
00177 Roma
www.osservatoriomalattierare.it

CWT
Meetings&Events

Segreteria Logistica Meetings & Events, Italy Carlson Wagonlit Travel

Via Panciatichi, 38/5
50127 Firenze
Tel. +39 055 09491 224
Fax +39 055 9067032
www.cwt-meetings-events.it

ABOUT EVENTS

Provider ECM (ID 5482)

ABOUTEVENTS Srl - Gruppo HPS

Via Domenico Scarlatti, 26
20124 Milano
Tel. +39 02 8963 4650
Fax +39 02 2952 6823
E-mail: info@aboutevents.eu
www.aboutevents.eu

NUMERO PARTECIPANTI

100

CREDITI ECM

6

CODICE EVENTO ECM

224755

ACCREDITAMENTO PROFESSIONI

- Farmacista ospedaliero
- Medico chirurgo:

Discipline

- endocrinologia
- neurologia
- cardiologia
- ematologia
- medicina generale
(medici di famiglia e internisti)
- pediatria
- direzioni mediche di presidio
ospedaliero

LE MALATTIE RARE IN ITALIA

Epidemiologia, spesa sanitaria, assistenza, accesso all'innovazione

Roma
19 aprile 2018
Ministero della Salute
Via G. Ribotta, 5

HPS
Health Publishing
and Services

**ABOUT
EVENTS**

OMAR
OSSERVATORIO MALATTIE RARE

Evento formativo realizzato con il contributo non condizionato di Pfizer Srl

PROGRAMMA

Moderatrice del Convegno: **Ilaria Ciancaleoni Bartoli**, Direttore, **OMAR - Osservatorio Malattie Rare**

9:30 **Registrazione partecipanti e welcome coffee**

10:00 **Benvenuto e apertura lavori**

Silvia Arcà, Direttore, Ufficio 5 - Livelli essenziali di assistenza, assistenza territoriale e sociosanitaria, **Ministero della Salute**

Prima sessione: diagnosi, epidemiologia e registri. Gli impatti sull'assistenza e sulla pianificazione degli interventi

Moderatrice: **Ilaria Ciancaleoni Bartoli**, Direttore, **OMAR - Osservatorio Malattie Rare**

10:10 **Tavola Rotonda**

Giovanni Di Minno, Professore Ordinario, Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia, Azienda Universitaria Policlinico Federico II - Napoli

Paola Facchin, Coordinatrice del Tavolo Tecnico Permanente Interregionale per le Malattie Rare, Conferenza delle Regioni e delle Province Autonome; Responsabile del Registro Malattie Rare, Regione Veneto

Tommasina Iorno, Presidente, **Uniamo**

Giovanni Murri, Dirigente Responsabile Registri di Monitoraggio, **AIFA**

Rosario Pivonello, Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia, Università degli Studi di Napoli Federico II

Domenica Taruscio, Responsabile Centro Nazionale Malattie Rare, Istituto Superiore di Sanità (ISS)

Giuseppe Vita, Direttore UOC di Neurologia e Malattie Neuromuscolari, **AOU Policlinico G. Martino - Messina**

11:25 **Q&A**

Seconda sessione: prospettive di innovazione e aspettative dei pazienti nel campo delle malattie rare

Moderatore: **Bruno Dallapiccola**, Scientific Director, **Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Roma**

11:40 **Tavola Rotonda**

Alessandro Aiuti, Vice Direttore e Capo Unità, Istituto San Raffaele Telethon per la Terapia Genica (SR-Tiget) - Milano

Filippo Belardelli, Vice Presidente, **ALISEI - Advanced Life Science in Italy**

Filippo Buccella, Referente Area Scienza e Area Comunicazione, **Parent Project Onlus**

Bruno Dallapiccola, Scientific Director, **Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Roma**

Giovanni Leonardi, Direzione Generale della Ricerca e dell'Innovazione in Sanità, Ministero della Salute

Lucia Faccio, Direttore Sviluppo della Ricerca, **Telethon**

Mirko Pinotti, Dipartimento di Scienze della Vita e Biotecnologie, **Università di Ferrara**

Massimo Visentin, Country Manager, **Pfizer Italia**

13:00 **Q&A**

13:15 **Light lunch**

Terza sessione: costi e sostenibilità delle malattie rare per il SSN

Moderatore: **Francesco Macchia**, Coordinatore, **OSSFOR - Osservatorio Farmaci Orfani**

14:15 **Tavola Rotonda**

Patrizio Armeni, Coordinator of Health Economics and HTA area, **CERGAS - SDA Bocconi**

Lorenzo Cammelli, Direttore Sanitario, **ATS Val Padana - Mantova**

Giovanni Carlo Maria Finocchiaro, Coordinatore Nazionale dell'Area scientifico-culturale, **SIFO Malattie Rare**

Carmelo Scarcella, Direttore Generale, **ATS di Brescia**

Francesco Scaglione, Professore Associato di Farmacologia, **Università degli Studi di Milano**

Pierluigi Russo, Università degli Studi G. D'Annunzio - Chieti - Pescara

Federico Spandonaro, Direttore, **CREA - Consorzio per la Ricerca Economica Applicata in Sanità**; **Università di Tor Vergata, Roma**

15:30 **Q&A**

Quarta sessione: la presa in carico del paziente con malattia rara sul territorio

Moderatrice: **Simona Bellagambi**, Membro Consiglio Direttivo, **EURORDIS**

15:45 **Tavola Rotonda**

Silvia Arcà, Direttore, Ufficio 5 - Livelli essenziali di assistenza, assistenza territoriale e sociosanitaria, **Ministero della Salute**

Andrea Bartuli, Responsabile UOC Malattie Rare, **Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - Roma**

Daria Bettoni, Dirigente Farmacista, **ASST Spedali Civili di Brescia**; Componente per la Regione Lombardia del Tavolo Nazionale delle Malattie Rare, Commissione Salute;

componente del Gruppo regionale Farmaci orfani e Malattie rare

Ovidio Brignoli, Vice Presidente, **SIMG**

Giuseppina Annicchiarico, Coordinamento Malattie Rare, **Ares Puglia**

Vincenzo Panella, Direttore Generale, **Policlinico Umberto I - Roma**

Stefania Chiavarini, Vice Presidente, **Famy**

Gennaro Volpe, Presidente, **CARD - Confederazione Associazioni Regionali di Distretto**

17:00 **Q&A**

17:15 **TEST ECM**

17:30 **Conclusioni**

A cura dei moderatori