

11° SIMPOSIO

**Ruolo della
Real World Evidence
a supporto delle politiche
del farmaco: quale ruolo
dell'intelligenza artificiale
e dei big data per la
generazione di RWE
nel contesto nazionale?**

21-22 Ottobre 2026
Hotel Leon D'Oro, Verona

Con il patrocinio di:



Patrocinio richiesto a:

AIFA, AOUI Verona, ISO-P Italian Chapter, Ispor Rome Chapter e SIFO



RAZIONALE

Negli ultimi anni, in ambito sanitario, si è registrato un costante e significativo incremento nella generazione e disponibilità di *big data*, comunemente definiti dati del mondo reale (*real-world data*, RWD), fenomeno destinato a crescere ulteriormente anche alla luce dello sviluppo di ecosistemi nazionali ed europei per l'utilizzo secondario dei dati sanitari. Tali dati, spesso non strutturati, richiedono approcci analitici innovativi basati su tecniche di intelligenza artificiale (*artificial intelligence*, AI) e *machine learning* per essere analizzati e trasformati in evidenze del mondo reale (*real-world evidence*, RWE), aprendo prospettive promettenti per migliorare la pratica clinica, la qualità dell'assistenza sanitaria ed i processi decisionali. In questo contesto, l'AI consente lo sviluppo di modelli predittivi per l'identificazione precoce di alcune patologie, in particolare nell'ambito delle malattie rare, contribuendo soprattutto a ridurre il ritardo diagnostico, nonché la realizzazione di tool digitali a supporto dell'appropriatezza prescrittiva o della gestione delle politerapie nelle cronicità. Inoltre, l'applicazione di metodologie avanzate di intelligenza artificiale per le valutazioni Health Technology Assessment (HTA) permette di analizzare grandi volumi di dati eterogenei, inclusi i *Patient-Reported Experience Measures* (*PREM_s*) ed i *Patient-Reported Outcome Measures* (*PROM_s*), migliorare la stratificazione dei pazienti, identificare pattern clinici complessi e supportare valutazioni comparative più robuste e tempestive. Un ulteriore ambito di crescente rilevanza riguarda l'uso secondario dei dati sanitari, anche attraverso network europei di banche dati sanitarie che consente, tramite approcci innovativi, l'analisi di grandi quantità di dati favorendo la generazione di evidenze su larga scala a

supporto delle decisioni cliniche e regolatorie in compliance con le normative vigenti sulla protezione dei dati sensibili. In tale scenario si inseriscono progetti europei che valutano come l'AI possa supportare le attività di farmacovigilanza in diversi ambiti (tra i quali il *risk prediction*) e progetti nazionali finanziati con fondi di farmacovigilanza dall'Agenzia Italiana del Farmaco, tra cui il Progetto VULCANO su farmaci immunosoppressori, inclusi i biotecnologici, autorizzati per il trattamento delle malattie infiammatorie croniche, finalizzato alla generazione di evidenze post-marketing sull'*effectiveness* e la sicurezza in setting real-world attraverso l'integrazione di flussi amministrativi e dati clinici.

L'undicesima edizione del Simposio sul Ruolo della Real World Evidence a supporto delle politiche del farmaco ha l'obiettivo di approfondire queste tematiche in un contesto istituzionale e non farmaco-specifico, mettendo a confronto le necessità e le priorità del mondo regolatorio, accademico e industriale e delle associazioni dei pazienti in merito alla generazione di RWE per differenti finalità clinico-regolatorie ed aree terapeutiche.

Nell'ambito del Simposio saranno organizzati gruppi di lavoro multi-stakeholder che includeranno esperti di RWE provenienti dal mondo istituzionale-regolatorio, accademico, clinico, industriale e dalle associazioni dei pazienti, i quali si confronteranno sul ruolo della RWE, supportata da approcci innovativi basati su intelligenza artificiale e *big data*, a sostegno dei processi decisionali in diversi ambiti di interesse, tra cui la farmacovigilanza, le malattie rare, le valutazioni HTA ed il miglioramento dell'appropriatezza prescrittiva nelle cronicità.

13.00 Registrazione dei partecipanti

14.00 Saluti istituzionali ed introduzione della giornata

14.20 Focus Group sulle seguenti tematiche:

■ **RWE e cronicità: ottimizzazione dei percorsi terapeutici attraverso indicatori di appropriatezza prescrittiva**

Chair: Giovanna Scroccaro • *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Elisa Sangiorgi - *Area Governo del Farmaco e dei dispositivi medici, Regione Emilia-Romagna; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

■ **Applicazioni dell'intelligenza artificiale e dei big data nelle malattie rare**

Chair: Gianluca Trifirò • *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Giuseppe Limongelli • *Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro di coordinamento malattie rare della Regione Campania*

■ **Il ruolo dell'intelligenza artificiale e dei big data in farmacovigilanza**

Chair: Laura Sottosanti* • *Ufficio Farmacovigilanza AIFA*

Annalisa Capuano • *Dipartimento di Medicina Sperimentale, Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro Regionale Farmacovigilanza della Campania*

■ **PREMs e PROMs nelle valutazioni HTA: il ruolo dell'intelligenza artificiale e dei big data**

Chair: Andrea Marcellusi • *Università degli Studi di Milano; International Society of PharmacoEconomics and Outcome Reserch (ISPOR) - Italy Rome Chapter*

Alberto Bortolami • *Regione Emilia-Romagna*

In ogni Focus Group sarà presente un note-taker ed un facilitatore

18.00 Termine lavori prima giornata

09.00 Introduzione della seconda giornata

Giovanna Scroccaro • *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Gianluca Trifirò • *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

09.15 Presentazione Focus Group

(10 minuti per ciascun Rapporteur del Focus Group + 20 min per discussione)

10.15 LETTURA MAGISTRALE

Intelligenza Artificiale a supporto dei processi decisionali: prospettive dell'Agenzia Italiana del Farmaco

Robert Nisticò* • *Presidente AIFA*

Introduce: TBD

10.45 Coffee break

11.15 TAVOLA ROTONDA

AI e RWE nella governance sanitaria: priorità e aspettative multi-stakeholder

Moderatori: Giovanna Scroccaro • *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Paola Rossi • *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*

Discussant: Giulio Pompilio • *Università degli Studi Milano La Statale; Centro Cardiologico Monzino*

Elisa Sangiorgi • *Area Governo del Farmaco e dei dispositivi medici, Regione Emilia-Romagna; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Giuseppe Toffoli • *Già Direttore di Farmacologia Sperimentale e Clinica, CRO-IRCCS di Aviano; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

Nello Martini • *Fondazione ReS*

Rita Pacello* • *Ufficio Prezzi e Rimborso, AIFA*

Giuseppe Seghi Recli • *Farindustria*

Annalisa Scopinaro • *Federazione Italiana Malattie Rare - UNIAMO*

Antonio Addis • *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*

12.30 LETTURA MAGISTRALE

HTA e RWE: strumenti integrati per la sostenibilità del SSN

Pierluigi Russo* • *Direzione tecnico-scientifica, AIFA*

Introduce: TBD

13.00 *Light lunch*

Interventi tematici su “*Big data* e intelligenza artificiale: esperienze sul campo nell’ambito delle cronicità, malattie rare e farmacovigilanza

Moderatori: Anna Rosa Marra* • *Area Vigilanza Post-Marketing AIFA*

Marzia Mensurati • *Direzione dell’Area Farmaci e dispositivi della D.R. Salute e Integrazione Sociosanitaria, Regione Lazio*

14.30 ***Big Data* in Pharmacovigilance: Lessons from Distributed European Networks for Real-World Evidence Generation in Drug and Vaccine Safety**

Miriam Sturkenboom • *Department of Datascience and Biostatistics, University Medical Center Utrecht/VAC4EU*

14.50 **Dalle esperienze dei registri della Regione Veneto alla rete nazionale del Progetto VULCANO: RWE ed appropriatezza prescrittiva dei farmaci immunosoppressori nelle malattie infiammatorie croniche immuno-mediate**

Gianluca Trifirò • *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

15.10 ***Big Data* e AI nelle malattie rare: opportunità per i percorsi diagnostico-terapeutici e i processi decisionali**

Enrico Costa* • *Ufficio Affari Internazionali, AIFA*

15.30 LETTURA MAGISTRALE

RWE nella programmazione sanitaria tra opportunità e normative

Francesco Saverio Mennini • *Dipartimento della Programmazione, dei Dispositivi Medici, del Farmaco e delle Politiche in favore del Servizio Sanitario Nazionale, Ministero della Salute*

Introduce: TBD

16.00 TAVOLA ROTONDA

L'ecosistema dei dati sanitari: opportunità e limiti per l'uso secondario dei dati ai fini di ricerca"

Moderatori: Stefania Spila Alegiani • *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, già Istituto Superiore di Sanità*

Giampiero Mazzaglia • *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca*

Discussant: Luigi Montuori • *Segretario Generale del Garante per la Protezione dei Dati Personali*

Fidelia Cascini • *Università S. Raffaele di Roma; Segreteria Scientifica di Presidenza dell'Istituto Superiore di Sanità; Comitato UE dello Spazio Europeo dei Dati Sanitari*

Silvia Stefanelli • *Studio Legale Stefanelli & Stefanelli*

Paola De Polli • *DPO Regione Veneto*

Manuel Zorzi • *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*

Rosa Gini • *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*

Gianmario Candore • *RWE Workstream, Data Analytics and Methods Task Force, EMA*

Pierpaolo Olimpieri* • *Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA*

17.15 Wrap-up e conclusioni

Gianluca Trifirò • *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Giovanna Scroccaro • *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

COORDINATORI SCIENTIFICI

- **Gianluca Trifirò**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Giovanna Scroccaro**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici Regione Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*

COMITATO ORGANIZZATORE

- **Antonio Addis**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Valeria Belleudi**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Roberto Da Cas**, *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Rosa Gini**, *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*
- **Ylenia Ingrasciotta**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Ursula Kirchmayer**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Marco Massari**, *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Giampiero Mazzaglia**, *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca*
- **Ugo Moretti**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona; Responsabile del Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Veneto*
- **Stefania Spila Alegiani**, *Reparto Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*

Partecipanti ai Focus Group

Focus group 1: RWE e cronicità: ottimizzazione dei percorsi terapeutici attraverso indicatori di appropriatezza prescrittiva

- **Silvia Adami**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto*
- **Mattia Altini**, *Direzione Generale AUSL, Modena*
- **Valeria Belleudi**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Pasquale Cananzi**, *Servizio 7 Farmaceutica del Dipartimento di Pianificazione Strategica dell'Assessorato della Salute della Regione Sicilia*
- **Marina Coppola**, *Istituto Oncologico Veneto*
- **Iacopo Cricelli**, *Genomedics S.r.l.*
- **Roberto Da Cas**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Paola Deambrosis**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto*
- **Ludovica Donati**, *Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza - APIAFCO*
- **Immacolata Esposito**, *Fondazione Ricerca e Salute*
- **Eliana Ferroni**, *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*
- **Paolo Gisondi**, *Università degli Studi di Verona*
- **Claudio Guarneri**, *Dipartimento di Scienze biomediche, odontoiatriche e delle immagini morfologiche e funzionali, Università degli Studi di Messina*
- **Ylenia Ingrasciotta**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Salvo Leone**, *Associazione Nazionale per le Malattie Infiammatorie Croniche dell'Intestino - Amici Italia*
- **Giampiero Mazzaglia**, *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca*
- **Cristina Morciano**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Pasquale Palladino**, *Cegedim Health Data*
- **Alessandro Petrella***, *Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, AIFA*
- **Carlo Piccinni**, *Fondazione Ricerca e Salute*
- **Chiara Poggiani**, *Azienda Zero, Regione Veneto*

Partecipanti ai Focus Group

- **Elisabetta Poluzzi**, Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Bologna
- **Maurizio Rossini**, Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona; Unità Operativa Complessa di Reumatologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona
- **Silvia Tonolo**, Associazione Nazionale Malati Reumatici - ANMAR
- **Angela Variola**, Centro delle Malattie Retto-Intestinali Ospedale Sacro Cuore Don Calabria
- **Marco Villa**, Struttura Controllo e monitoraggio dati, LEA e outcome - Direzione Generale Welfare - Regione Lombardia
- **Elena Zanzottera**, Cegedim Health Data

Focus group 2: Applicazioni dell'intelligenza artificiale e dei big data nelle malattie rare

- **Arianna Bertolani**, AINDO
- **Enrico Costa***, Ufficio affari internazionali AIFA
- **Annamaria De Luca**, Dipartimento di Farmacia – Scienze del Farmaco, Università degli Studi di Bari Aldo Moro
- **Anna Fratucello**, Unità Ricerca Clinica AOUI Verona
- **Ursula Kirchmayer**, Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio
- **Angelo Loiacono**, DPO e Responsabile Funzione Privacy, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù
- **Francesca Mannucci**, U.O.C Assistenza Farmaceutica Territoriale ULSS 6 Euganea, Regione Veneto
- **Flavia Mayer**, Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità
- **Monica Mazzucato**, Coordinamento Registro Malattie Rare Regione Veneto - Azienda Ospedale Università di Padova
- **Sonia Messina**, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina
- **Stefano Palcic**, SC Governance Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina
- **Annalisa Scopinaro**, Federazione Italiana Malattie Rare - UNIAMO
- **Marco Silano**, Centro nazionale malattie rare, Istituto Superiore di Sanità
- **Roberto Triola**, Farindustria

Partecipanti ai Focus Group

Focus group 3: Il ruolo dell'intelligenza artificiale e dei big data in farmacovigilanza

- **Chiara Alberti**, *UOC Farmacia Ospedaliera - AOUI Verona*
- **Carmen Ferrajolo***, *Ufficio Farmacovigilanza AIFA*
- **Marco Gambera**, *Farmacia Ospedaliera Ospedale Pederzoli, Peschiera del Garda*
- **Rosa Gini**, *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*
- **Anna Rosa Marra***, *Area Vigilanza Post-Marketing AIFA*
- **Marco Massari**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità*
- **Ugo Moretti**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona; Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Veneto*
- **Paola Rossi**, *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*
- **Stefania Spila Alegiani**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Silvia Stefanelli**, *Studio Legale Stefanelli & Stefanelli*
- **Roberto Tessari**, *U.O.C. Farmacia Ospedaliera, IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria*
- **Marco Tuccori**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*

Partecipanti ai Focus Group

Focus group 4: PREMs e PROMs nelle valutazioni HTA: il ruolo dell'intelligenza artificiale e dei big data

- **Antonio Addis**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Nadia Arnaboldi**, *Comitato Direttivo dell'Associazione italiana dei Data Protection Officer (ASSO DPO)*
- **Giorgio Lorenzo Colombo**, *Dipartimento di Scienze del Farmaco dell'Università degli Studi di Pavia*
- **Vincenzo Drago***, *Direzione tecnico-scientifica, AIFA*
- **Lara Nicoletta Angela Gitto**, *Presidente CSE AIFA*
- **Elisabetta Iannelli**, *FAVO*
- **Antonio La Greca***, *Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA*
- **Lorenzo Mantovani**, *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano-Bicocca*
- **Nello Martini**, *Fondazione Ricerca e Salute*
- **Francesco Saverio Mennini**, *Dipartimento della Programmazione, dei Dispositivi Medici, del Farmaco e delle Politiche in favore del Servizio Sanitario Nazionale, Ministero della Salute*
- **Pier Paolo Olimpieri***, *Ufficio Registri di Monitoraggio, AIFA*
- **Rita Pacello***, *Ufficio Prezzi e Rimborso, AIFA*
- **Giuseppe Toffoli**, *Già Direttore di Farmacologia Sperimentale e Clinica, CRO-IRCCS di Aviano; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*
- **Luca Tomassini**, *Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA*
- **Maria Vitale**, *Cittadinanzattiva*
- **Davide Zaccagnini**, *Agora Labs*

FACULTY

- **Silvia Adami**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto*
- **Antonio Addis**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Chiara Alberti**, *US Area Farmaci: Gestione Logistica e Governo della Spesa, AOUI Verona*
- **Mattia Altini**, *Direzione Generale AUSL, Modena*
- **Nadia Arnaboldi**, *Comitato Direttivo dell'Associazione Italiana dei Data Protection Officer (ASSO DPO)*
- **Valeria Belleudi**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Arianna Bertolani**, *AINDO*
- **Alberto Bortolami**, *Regione Emilia - Romagna*
- **Pasquale Cananzi**, *Servizio 7 Farmaceutica del Dipartimento di Pianificazione Strategica dell'Assessorato della Salute della Regione Sicilia*
- **Gianmario Candore**, *RWE Workstream, Data Analytics and Methods Task Force, EMA*
- **Annalisa Capuano**, *Dipartimento di Medicina Sperimentale, Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro Regionale Farmacovigilanza della Campania*
- **Fidelia Cascini**, *Università S. Raffaele di Roma; Segreteria Scientifica di Presidenza dell'Istituto Superiore di Sanità; Comitato UE dello Spazio Europeo dei Dati Sanitari*
- **Giorgio Lorenzo Colombo**, *Dipartimento di Scienze del Farmaco dell'Università degli Studi di Pavia*
- **Marina Coppola**, *Istituto Oncologico Veneto*
- **Enrico Costa***, *Ufficio Affari Internazionali, AIFA*
- **Iacopo Cricelli**, *Genomedics S.r.l.*
- **Roberto Da Cas**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Paola Deambrosis**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto*
- **Annamaria De Luca**, *Dipartimento di Farmacia - Scienze del Farmaco, Università degli Studi di Bari Aldo Moro*
- **Paola De Polli**, *DPO Regione Veneto*
- **Ludovica Donati**, *Associazione Psoriasici Italiani Amici della Fondazione Corazza - APIAFCO*
- **Vincenzo Drago***, *Direzione tecnico-scientifica, AIFA*

FACULTY

- **Immacolata Esposito**, *Fondazione Ricerca e Salute*
- **Carmen Ferrajolo***, *Ufficio Farmacovigilanza AIFA*
- **Eliana Ferroni**, *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*
- **Anna Fratucello**, *Unità Ricerca Clinica AOUI Verona*
- **Marco Gambera**, *Farmacia Ospedaliera Ospedale Pederzoli, Peschiera del Garda*
- **Rosa Gini**, *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana*
- **Paolo Gisondi**, *Università degli Studi di Verona*
- **Lara Nicoletta Angela Gitto**, *Presidente Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*
- **Claudio Guarneri**, *Dipartimento di Scienze biomediche, odontoiatriche e delle immagini morfologiche e funzionali, Università degli Studi di Messina*
- **Elisabetta Iannelli**, *FAVO*
- **Ylenia Ingrasciotta**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Ursula Kirchmayer**, *Unità di Epidemiologia del Farmaco, Regione Lazio*
- **Antonio La Greca***, *Ufficio Prezzi e Rimborso AIFA*
- **Salvo Leone**, *Associazione Nazionale per le Malattie Infiammatorie Croniche dell'Intestino - Amici Italia*
- **Giuseppe Limongelli**, *Università degli Studi della Campania Luigi Vanvitelli; Centro di coordinamento malattie rare della Regione Campania*
- **Angelo Loiacono**, *DPO e Responsabile Funzione Privacy, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma*
- **Francesca Mannucci**, *U.O.C Assistenza Farmaceutica Territoriale ULSS 6 Euganea, Regione Veneto*
- **Lorenzo Mantovani**, *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano-Bicocca*
- **Andrea Marcellusi**, *Università degli Studi di Milano; International Society of Pharmacoeconomics and Outcome Research (ISPOR) - Italy Rome Chapter*
- **Anna Rosa Marra***, *Area Vigilanza Post-Marketing AIFA*
- **Nello Martini**, *Fondazione ReS*
- **Marco Massari**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*

FACULTY

- **Flavia Mayer**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Giampiero Mazzaglia**, *Dipartimento di Medicina e Chirurgia, Università degli Studi di Milano Bicocca*
- **Monica Mazzucato**, *Coordinamento Registro Malattie Rare Regione Veneto - Azienda Ospedale Università di Padova*
- **Francesco Saverio Mennini**, *Dipartimento della Programmazione, dei Dispositivi Medici, del Farmaco e delle Politiche in favore del Servizio Sanitario Nazionale, Ministero della Salute*
- **Marzia Mensurati**, *Direzione dell'Area Farmaci e dispositivi della D.R. Salute e Integrazione Sociosanitaria, Regione Lazio*
- **Sonia Messina**, *Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università degli Studi di Messina*
- **Luigi Montuori**, *Segretario Generale del Garante per la Protezione dei Dati Personali*
- **Ugo Moretti**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona; Responsabile del Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Veneto*
- **Robert Nistico***, *Presidente AIFA*
- **Pierpaolo Olimpieri***, *Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA*
- **Rita Pacello***, *Ufficio Prezzi e Rimborso, AIFA*
- **Stefano Palcic**, *SC Governance Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina*
- **Pasquale Palladino**, *Cegedim Health Data*
- **Alessandro Petrella***, *Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, AIFA*
- **Carlo Piccinni**, *Fondazione Ricerca e Salute*
- **Chiara Poggiani**, *Azienda Zero, Regione Veneto*
- **Elisabetta Poluzzi**, *Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università degli Studi di Bologna*
- **Giulio Pompilio**, *Università degli Studi Milano La Statale; Centro Cardiologico Monzino*
- **Paola Rossi**, *Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Friuli-Venezia Giulia*
- **Maurizio Rossini**, *Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona; Unità Operativa Complessa di Reumatologia dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona*

FACULTY

- **Pierluigi Russo***, *Direzione tecnico-scientifica, AIFA*
- **Elisa Sangiorgi**, *Area Governo del Farmaco e dei dispositivi medici, Regione Emilia-Romagna; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*
- **Annalisa Scopinaro**, *Federazione Italiana Malattie Rare - UNIAMO*
- **Giovanna Scroccaro**, *Ufficio Direzione Farmaceutico, protesica, dispositivi medici, Regione del Veneto; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*
- **Giuseppe Seghi Recli**, *Farminindustria*
- **Marco Silano**, *Centro nazionale malattie rare, Istituto Superiore di Sanità*
- **Laura Sottosanti***, *Ufficio Farmacovigilanza, AIFA*
- **Stefania Spila Alegiani**, *Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci - Istituto Superiore di Sanità*
- **Silvia Stefanelli**, *Studio Legale Stefanelli & Stefanelli*
- **Miriam Sturkenboom**, *Department of Datascience and Biostatistics, University Medical Center Utrecht/VAC4EU*
- **Roberto Tessari**, *U.O.C. Farmacia Ospedaliera, IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria*
- **Giuseppe Toffoli**, *Già Direttore di Farmacologia Sperimentale e Clinica, CRO-IRCCS di Aviano; Commissione Scientifica ed Economica del Farmaco, AIFA*
- **Luca Tomassini**, *Ufficio Registri di Monitoraggio AIFA*
- **Silvia Tonolo**, *Associazione Nazionale Malati Reumatici - ANMAR*
- **Gianluca Trifirò**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Roberto Triola**, *Farminindustria*
- **Marco Tuccori**, *Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona*
- **Angela Variola**, *Centro delle Malattie Retto-Intestinali Ospedale Sacro Cuore Don Calabria*

FACULTY

- **Marco Villa**, *Struttura Controllo e monitoraggio dati, LEA e outcome - Direzione Generale Welfare - Regione Lombardia*
- **Maria Vitale**, *Cittadinanzattiva*
- **Davide Zaccagnini**, *Agora Labs*
- **Elena Zanzottera**, *Cegedim Health Data*
- **Manuel Zorzi**, *UOC Servizio Epidemiologico Regionale, Azienda Zero - Regione Veneto*



SPONSOR



INFORMAZIONI

COORDINAMENTO ORGANIZZATIVO E REFERENTE PER GLI SPONSOR



Depha*forum*

Dephaforum S.r.l.

Via Giosuè Carducci, 26 - 20123 Milano

Tel. +39 02 58301356

Ref. Maria Cristina Carena

mc.carena@dephaforum.it - www.dephaforum.it

SEGRETERIA CONGRESSUALE



PLANNING

PLANNING Congressi S.r.l.

Via Guelfa, 9 - 40138 Bologna

Tel. +39 338 6371243

Ref. Matilde Rinaudo

m.rinaudo@planning.it - www.planning.it

