

## Programma Corso FAD Valutazione critica della letteratura sui farmaci oncologici



**Obiettivo formativo ECM:** 25 - Farmaco epidemiologia, farmacoeconomia, farmacovigilanza

**Obiettivo specifico:** Il corso si propone di approfondire i principali elementi, relativi al disegno e ai risultati degli studi, che concorrono a determinare la valutazione del rapporto benefici-rischi dei farmaci oncologici e oncoematologici e le raccomandazioni di utilizzo. In particolare, al termine del corso il partecipante avrà acquisito competenze nell'analisi critica della letteratura scientifica relativa a questi farmaci, nella valutazione della validità e trasferibilità degli studi clinici e nella lettura di linee guida, per poter discutere in modo informato il valore aggiunto di questi farmaci, favorendo decisioni cliniche consapevoli per migliorare la gestione terapeutica dei pazienti oncologici e oncoematologici e supportando un uso appropriato dei trattamenti innovativi anche nelle fasi avanzate della malattia.

**Modalità didattica:** La formazione è centrata su 3 moduli con propedeuticità progressiva, caratterizzati ciascuno da momenti sincroni (webinar su piattaforma Zoom in date stabilite, vedi dopo) e relativi questionari a risposta multipla disponibili sulla piattaforma di formazione a distanza SAEPE ([www.saepe.it](http://www.saepe.it)).

L'intero corso potrà anche essere seguito in modalità asincrona in quanto verrà resa disponibile in piattaforma la registrazione di ogni evento con i relativi questionari di valutazione.

La partenza del corso è prevista per il 4 maggio 2026 con il primo modulo *live*, i successivi verranno implementati via via secondo le date indicate nel programma. Il corso rimarrà disponibile sulla piattaforma SAEPE fino al 3 maggio 2027.

I momenti sincroni si terranno nelle seguenti date:

- Modulo 1 - 4 maggio 2026 (14:30-18:00)
- Modulo 2 - 11 maggio 2026 (14:30-18:00)
- Modulo 3 - 20 maggio 2026 (14:30-18:00)

### Accesso al corso:

1. Per accedere al corso occorre essere registrati alla piattaforma SAEPE ([www.saepe.it](http://www.saepe.it))
2. Per registrarsi a SAEPE basta collegarsi a [www.saepe.it](http://www.saepe.it), cliccare su "Registrati" in alto a destra e compilare tutti i campi della scheda di registrazione

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig

3. Per accedere ai webinar su Zoom occorre:

- accedere alla pagina del corso sulla piattaforma SAEPE qualche giorno prima dell'evento
- cliccare sul link di Zoom di iscrizione al webinar
- compilare i campi del modulo di iscrizione al webinar con: Nome, Cognome, Codice Fiscale, Professione ECM, e-mail, Regione di provenienza e cliccare poi su "Registrati"
- completata l'iscrizione si riceverà un'e-mail di conferma con il link che consentirà l'accesso al primo webinar e successivamente dei promemoria per gli incontri successivi.

L'iscrizione ai webinar su Zoom deve essere effettuata una sola volta ed è valida per tutti i tre momenti sincroni.

Per accedere ai moduli di FAD asincrona e ai questionari ECM basta accedere alla pagina del corso sulla piattaforma SAEPE dove sarà possibile consultare i materiali informativi a partire dal giorno 21 maggio 2026.

**Durata:** 10 ore

**Crediti:** 10

## Struttura

### Modulo 1

Webinar su piattaforma Zoom – 4 maggio 2026 (14:30-18:00)

#### *Sessione formativa*

1° MODULO 4 maggio, ore 14.30-18.00	Argomenti specifici	Tempo orientativo	Relatori
Contesto regolatorio/HTA EMA/AIFA	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Come sono approvati i farmaci oncologici: quali prove?</li> <li>• Early access e conditional marketing authorization</li> </ul>	60	A. Genazzani (Università di Torino)
	Indicazioni approvate e rimborsate SSN: innovazione, valore terapeutico aggiunto e prezzi	60	N. Magrini (IRCCS S. Orsola, Bologna)
	Domande	10	
RCT e studi registrativi – aspetti generali	Popolazione dei trial e trasferibilità, disegno degli studi	40	G. Formoso (AUSL Reggio Emilia)
	Disegni avanzati e oncologia di precisione	40	R. Banzi (Istituto Mario Negri, Milano)

#### *Sessione di valutazione*

- Questionario di valutazione modulo 1

## Modulo 2

Webinar su piattaforma Zoom – 11 maggio 2026 (14:30-18:00)

### Sessione formativa

2° MODULO 11 maggio, ore 14.30- 18.00	Argomenti specifici	Tempo orientativo	Relatori
Recap	Messaggi chiave del modulo precedente	15	G. Formoso (AUSL Reggio Emilia)
Valutazione statistica negli RCT in oncologia	Significatività statistica vs rilevanza clinica: come interpretare le “curve” dei trial sui farmaci oncologici	60	V. Torri (Istituto Mario Negri, Milano)
	Domande	15	
Dalla ricerca alle decisioni	<ul style="list-style-type: none"><li>Entità del beneficio clinico in oncologia: l'esempio della ESMO scale</li><li>L'approccio GRADE per la valutazione della certezza delle prove e della forza delle raccomandazioni</li></ul>	120	D. Trapani (Istituto Europeo di Oncologia, Milano) N. Magrini (IRCCS S. Orsola, Bologna)

### Sessione di valutazione

- Questionario di valutazione modulo 2

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig

**Modulo 3**  
**Webinar su piattaforma Zoom – 20 maggio 2026 (14:30-18:00)**

**Sessione formativa**

<b>3° MODULO</b> <b>20 maggio, ore</b> <b>14.30-18.00</b>	<b>Argomenti specifici</b>	<b>Tempo orientativo</b>	<b>Relatori</b>
Recap	Messaggi chiave del modulo precedente	15	G. Formoso (AUSL Reggio Emilia)
Dalla ricerca alle decisioni	Dalle valutazioni di HTA alle raccomandazioni per la pratica clinica	115	A. Ferro, G. Franzoso, A. Russi, (Istituto Oncologico Veneto, Padova) S. Gori (IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar di Valpolicella - VR) MC Banzi (AUSL Reggio Emilia) G. Longo (Policlinico di Modena)
	Domande	10	
Valutazione tossicità multiterapie	Esempi su interazioni rilevanti in oncologia	20	E. Sapigni (Regione Emilia-Romagna) P. Silimbani (IRCCS IRST "Dino Amadori")
Approcci nel fine vita	Farmaci oncologici: quale rapporto benefici-rischi nel fine vita?	20	G. Formoso, G. Borciani (AUSL Reggio Emilia)
	Cure palliative: equilibrio tra appropriatezza delle cure e preferenze dei pazienti	30	S. Tanzi (AUSL Reggio Emilia)

**Sessione di valutazione**

- Questionario di valutazione modulo 3

**Disponibilità online del corso:** dal 04/05/2026 al 03/05/2027

**Responsabile scientifico:** Giulio Formoso, Direttore S.C. Farmacoepidemiologia, Azienda USL di Reggio Emilia e Centro Regionale Farmacovigilanza, Regione Emilia-Romagna

**Destinatari:** tutti gli operatori sanitari

### **Docenti, relatori, tutor**

Dott.ssa Rita Banzi  
Dott.ssa Maria Banzi  
Dott.ssa Greta Borciani  
Dott.ssa Alessandra Ferro  
Dott. Giulio Formoso  
Dott. Gianpaolo Franzoso  
Dott. Armando Genazzani  
Dott.ssa Stefania Gori  
Dott. Giuseppe Longo  
Dott. Nicola Magrini  
Dott. Alberto Russi  
Dott.ssa Ester Sapigni  
Dott. Paolo Silimbani  
Dott.ssa Silvia Tanzi  
Dott. Valter Torri  
Dott. Dario Trapani

### **Bibliografia essenziale alla base del corso**

1. Naci H, Davis C, Savovic J, et al. Design characteristics, risk of bias, and reporting of randomised controlled trials supporting approvals of cancer drugs by European Medicines Agency, 2014-16: cross sectional analysis. *BMJ* 2019;366:l5221.
2. Del Paggio J, Berry J, Hopman W, et al. Evolution of the randomized clinical trial in the era of precision oncology. *JAMA Oncol* 2021;7:728-73.
3. Kovic B, Jin X, Kennedy S, et al. Evaluating progression-free survival as a surrogate outcome for health-related quality of life in oncology - A systematic review and quantitative analysis. *JAMA Intern Med* 2018;178:1586-96.
4. Cooper K, Tappenden P, Cantrell A, et al. A systematic review of meta-analyses assessing the validity of tumour response endpoints as surrogates for progression-free or overall survival in cancer. *Br J Cancer* 2020;123:1686-96.
5. Prasad V. Surrogate end points in oncology: the speed-uncertainty trade-off from the patients' perspective. *Nature Reviews Clinical Oncology* 2025;22:313-4.
6. Walla A, Tula J, Prasad V. Progression-free survival, disease-free survival and other composite end points in oncology: improved reporting is needed. *Nature Reviews Clinical Oncology* 2023;20:885-95.

**Piattaforma:** [www.saepe.it](http://www.saepe.it)

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA/LIBERA PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA' PROFESSIONALE/FORMATIVA
Rita Banzi	Farmacista / Ricercatrice	Ricerca clinica e politiche regolatorie del farmaco	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri, Milano	<p><b>Dal 2014 a oggi</b>            Consulente            IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri,            Milano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dal 2018 Responsabile Centro Politiche Regolatorie in Sanità</li> <li>• Ricerca su metodologia ed etica della ricerca clinica</li> <li>• Studi su sistemi regolatori del farmaco e politiche sanitarie</li> <li>• Coordinamento e partecipazione a progetti europei</li> <li>• Valutazione di efficacia e sicurezza dei percorsi farmaceutici</li> <li>• Attività di formazione e docenza su studi clinici e revisioni sistematiche</li> </ul> <p><b>Dal 2016 a oggi</b>            Collaboratrice            Università degli Studi di Milano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Docenza su studi clinici randomizzati ed evidence synthesis</li> <li>• Formazione di personale sanitario e ricercatori</li> </ul> <p><b>Dal 2025 a oggi</b>            Collaboratrice            AUSL – IRCCS di Reggio Emilia</p>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Valutazione di percorsi terapeutici e politiche farmaceutiche</li> <li>• Integrazione tra ricerca clinica e pratica sanitaria</li> </ul> <p><b>Febbraio 2015 – Luglio 2015</b>  Collaboratore – Cochrane Response  Cochrane Innovations Ltd, Londra</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Preparazione revisioni sistematiche (HBV, HPV)</li> <li>• Screening letteratura, estrazione dati, valutazione rischio di bias</li> </ul> <p><b>2011 – 2015</b>  Collaborazione a progetto di ricerca  IRCCS Istituto Ortopedico Galeazzi, Milano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Progetto ministeriale su sviluppo di linee guida cliniche (GRADE)</li> <li>• Strategie di ricerca bibliografica e analisi della letteratura</li> <li>• Supporto metodologico ed editing scientifico</li> </ul>
Maria Banzi	Medico chirurgo	Oncologia medica	AUSL-IRCCS Reggio Emilia – U.O. Oncologia Medica	<p><b>2016 – in corso</b></p> Responsabile Struttura Semplice “Sperimentazioni cliniche” AUSL-IRCCS Reggio Emilia – U.O. Oncologia Medica
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinamento attività di sperimentazione clinica oncologica</li> <li>• Gestione e supervisione studi clinici (GCP)</li> </ul>

				<ul style="list-style-type: none"><li>• Valutazione protocolli e fattibilità studi</li><li>• Coordinamento team multidisciplinari di ricerca</li><li>• Monitoraggio qualità e compliance regolatoria</li></ul> <p><b>2013 – in corso</b></p> <p>Medico oncologo (Skin Cancer Unit) AUSL-IRCCS Reggio Emilia</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Gestione clinica pazienti con tumori cutanei</li><li>• Attività ambulatoriale e follow-up oncologico</li><li>• Partecipazione a studi clinici e protocolli sperimentali</li></ul> <p><b>2014 – in corso</b></p> <p>Responsabile PDTA/GMD tumori gastrointestinali AUSL-IRCCS Reggio Emilia</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Coordinamento percorso diagnostico-terapeutico assistenziale</li><li>• Gestione multidisciplinare pazienti con neoplasie gastrointestinali</li><li>• Definizione strategie terapeutiche integrate</li></ul> <p><b>2013 – in corso</b></p> <p>Collaboratore scientifico Agenzia Sanitaria e Sociale Regionale (Emilia-Romagna)</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Supporto metodologico per valutazione evidenze scientifiche</li></ul>
--	--	--	--	--

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Partecipazione a panel multidisciplinari regionali (GrEFO)</li> <li>• Sviluppo raccomandazioni su farmaci oncologici</li> </ul> <p><b>2015 – 2016</b></p> <p>Consulente oncologo</p> <p>Nucleo Operativo Provinciale – AUSL Reggio Emilia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Supporto alla definizione del Prontuario Terapeutico AVEN</li> <li>• Valutazione utilizzo farmaci oncologici</li> </ul> <p><b>2001 – oggi</b></p> <p>Dirigente Medico Oncologia Medica</p> <p>AUSL-IRCCS Reggio Emilia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività clinica oncologica ospedaliera</li> <li>• Gestione pazienti oncologici in ambito multidisciplinare</li> <li>• Partecipazione a trial clinici nazionali e internazionali</li> </ul>
Greta Borciani	Farmacista	Farmacista ospedaliera	AUSL IRCCS Reggio Emilia – Arcispedale Santa Maria Nuova	<p><b>2026 – in corso</b></p> <p>Dirigente Farmacista – incarico professionale alta specializzazione “Percorsi farmaco regolatori e flussi informativi”</p> <p>AUSL IRCCS Reggio Emilia – Arcispedale Santa Maria Nuova</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinatore Area Farmaco</li> <li>• Segreteria Scientifica Commissione Farmaco AVEN e</li> </ul>

				<p>coordinamento regionale</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Supporto valutazioni farmaci (documentazione, raccordo clinici)</li><li>• Gestione percorsi accesso e registri AIFA (farmaci innovativi, CAR-T)</li><li>• Referente flussi farmaceutici aziendali e regionali</li><li>• Attività in COBUS e reti cliniche (malattie immunomediate)</li><li>• Referente antidoti e farmaci urgenze</li><li>• Analisi consumi, budget e richieste inserimento farmaci</li><li>• Valutazioni di costo-opportunità e audit clinici</li></ul> <p><b>Luglio 2008 – Febbraio 2026</b></p> <p>Dirigente Farmacista AUSL IRCCS Reggio Emilia – Arcispedale Santa Maria Nuova</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Area Farmaco e Commissione Farmaco AVEN</li><li>• Coordinamento Segreterie Scientifiche Area Vasta</li><li>• Nucleo operativo provinciale</li><li>• Gestione flussi farmaceutici</li><li>• Attività in COBUS e reti cliniche</li><li>• Attività galenica e farmaci ospedalieri</li></ul> <p><b>Gennaio 2006 – Giugno 2008</b></p> <p>Farmacista – Libero professionista AUSL IRCCS Reggio Emilia – Arcispedale Santa Maria</p>
--	--	--	--	---

				<p>Nuova</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Area farmaco e galenica tradizionale</li> <li>• Flussi farmaceutici e supporto sperimentazioni</li> </ul>
Alessandra Ferro	Medico chirurgo	Oncologia medica	Istituto Oncologico Veneto IOV -IRCSS	<p><b>Novembre 2021 – in corso</b></p> <p>Dirigente Medico – Oncologia Medica Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività clinica e di ricerca in oncologia toracica</li> <li>• Gestione pazienti con tumori polmonari in setting avanzati e precoci</li> <li>• Partecipazione a studi clinici e attività di ricerca traslazionale</li> <li>• Attività multidisciplinare (tumor board, PDTA oncologici)</li> <li>• Produzione scientifica continuativa (numerose pubblicazioni internazionali)</li> </ul> <p><b>Novembre 2016 – Ottobre 2021</b></p> <p>Medico in formazione specialistica – Oncologia Medica Università di Padova / Istituto Oncologico Veneto IRCCS</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Formazione clinica e ricerca in oncologia</li> <li>• Attività su tumori solidi (toracici, gastrointestinali, ginecologici)</li> <li>• Partecipazione a studi clinici e attività sperimentali</li> <li>• Sviluppo competenze in medicina personalizzata e oncologia di precisione</li> </ul>

Giulio Formoso	Dirigente Farmacista	Farmacista SNN	Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia, Dipartimento Farmaceutico	<p>Ottobre 2023 a oggi  Direttore, Struttura Operativa Complessa di Farmacoepidemiologia, Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia, Dipartimento Farmaceutico</p> <p><b>Gennaio 2018 - Settembre 2023</b>  Farmacista dirigente, Azienda USL di Reggio Emilia, Struttura Governo Clinico</p> <p><b>Agosto 2001 - Dicembre 2017</b>  Farmacista dirigente (da agosto 2010 con incarico professionale altamente qualificato con particolare funzione e valenza strategica)  Regione Emilia-Romagna, Direzione Generale Cura della Persona, Salute e Welfare  Servizio Assistenza Territoriale (da luglio 2015)  Regione Emilia-Romagna, Agenzia Sanitaria e Sociale Area Valutazione del Farmaco (da gennaio 2013 a giugno 2015)</p> <p><b>Marzo 1998 – da luglio 2001 a dicembre 2011</b>  CeVEAS – Centro per la Valutazione dell’Efficacia dell’Assistenza Sanitaria)</p>

Gianpaolo Franzoso	Farmacista	Farmacista ospedaliero	Istituto Oncologico Veneto (IOV) di Padova	<p><b>Dal 2018</b> – Dirigente Farmacista a tempo indeterminato presso Istituto Oncologico Veneto (IOV) di Padova</p> <p><b>Dal 2019</b> – Responsabile Aziendale della Vigilanza sui Dispositivi Medici (RAV)</p> <p><b>Dal 2018</b> – Componente e segretario dell'Unità di Valutazione Aziendale Dispositivi Medici (UVA-DM)</p> <p><b>2017–2018</b> – Dirigente Farmacista a tempo determinato presso Istituto Oncologico Veneto (IOV) di Padova</p> <p><b>2017</b> – Dirigente Farmacista presso AUSL della Romagna (Ravenna)</p> <p><b>2013–2017</b> – Dirigente Farmacista presso ULSS 5 Polesana (Adria)</p> <p><b>2012–2013</b> – Dirigente Farmacista (libero professionista) presso ULSS 19 Adria</p> <p><b>2010–2012</b> – Collaboratore farmacista presso UOC Farmacia Ospedaliera ULSS 19 Adria</p> <p><b>2008–2010</b> – Borsista farmacista presso ULSS 19 Adria</p>
Armando Genazzani	Medico chirurgo, Professore Ordinario	Farmacologia clinica	Università di Torino	<p>Dal 2024 - Professore ordinario in Farmacologia, Università di Torino</p> <p>2024-2026 – Presidente, Società Italiana di Farmacologia</p>

				<p>2011- Professore ordinario in Farmacologia, Università del Piemonte Orientale</p> <p>2002-2011 Professore associato in Farmacologia, Università del Piemonte Orientale</p> <p>2000-2003 University Lecturer in Pharmacology and Clare Hall Fellow, Università di Cambridge e Clare Hall College di Cambridge</p> <p>1998-2000 Cambridge Pharmacology Fellow e BBSRC Pharmacology Fellow, Università di Cambridge</p> <p>1997-1998 EMBO Long-Term Fellow, ETH Zurigo, Università</p> <p>1995-1997 Post-doctoral Researcher, Università di Oxford</p>
Stefania Gori	Medico chirurgo	Oncologia medica	IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar di Valpolicella (VR)	<p><b>Da Gennaio 2026 a oggi</b></p> <p>Coordinatore Ricerca Oncologica IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinamento attività di ricerca clinica oncologica</li> <li>• Supervisione studi clinici e trial</li> <li>• Integrazione ricerca-attività clinica</li> </ul> <p><b>Febbraio 2017 – in corso</b></p> <p>Direttore Medico, Unità Clinica di Fase I – Oncologia Medica IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)</p>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Direzione studi clinici di fase I</li> <li>• Sviluppo e gestione trial oncologici</li> <li>• Coordinamento team multidisciplinari</li> </ul> <p><b>Marzo 2023 – Dicembre 2025</b>  Direttore Dipartimento Oncologico  IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinamento attività dipartimentali oncologiche</li> <li>• Integrazione percorsi clinico-assistenziali</li> </ul> <p><b>Marzo 2013 – Dicembre 2025</b>  Direttore UOC Oncologia Medica  IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria, Negrar (VR)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinamento attività cliniche (degenza, day hospital, ambulatori)</li> <li>• Gestione attività di ricerca scientifica</li> <li>• Organizzazione servizi e personale</li> </ul>
Giuseppe Longo	Medico chirurgo	Oncologia medica	Azienda Ospedaliero- Universitaria Policlinico di Modena	<p>Dal 2019 ad oggi - Direttore del Dipartimento Assistenziale Integrato di Oncologia ed Ematologia AOU Policlinico di Modena</p> <p>Dal 2017 ad oggi - Docente della Scuola di Specializzazione di Oncologia</p>

				<p>Dal 2015 ad oggi - Coordinatore del Gruppo Regionale Farmaci Oncoematologici (GREFO)</p> <p>2014-2015 - Collaborazione con OMS come Temporary WHO Staff al progetto WHO EML New Cancer Medicines</p> <p>2013-2018 - Vice Direttore del Dipartimento di Oncologia ed Ematologia AOU Policlinico di Modena</p> <p>Dal 2012 ad oggi - Direttore della Struttura Complessa Medicina Oncologica dell'azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena</p> <p>2004-2012 - Direttore della Struttura Semplice Dipartimentale Osservazione Breve Onco-Ematologica ed Ambulatorio Urgenze ed affido da Pronto Soccorso</p> <p>Dal 2001 ad oggi - nominato dalla Giunta Regionale Emilia Romagna membro della Commissione Regionale del Farmaco</p>
Nicola Magrini	Medico chirurgo	Farmacologia clinica	Azienda Ospedaliera IRCCS S. Orsola Bologna e AUSL Romagna	Da 2024 – Coordinatore Scientifico Commissione Regionale del Farmaco, Assessorato Politiche per la Salute, Regione Emilia-Romagna

				<p>Da 2023 – Direttore programma Interaziendale Valutazione, Innovazione, HTA e Sostenibilità SSN</p> <p>2020-2023 - Direttore Generale AIFA Agenzia Italiana del Farmaco</p> <p>2014-2020 - Scientist, Segretario della Lista dei Farmaci Essenziali dell'Organizzazione Mondiale della Sanità - OMS / WHO Department of Essential Medicines and Health Products World Health Organization – WHO HQ Geneva, Switzerland</p> <p>2012-2014 - Responsabile dell'Area Valutazione del Farmaco, Agenzia Sanitaria Regionale dell'Emilia-Romagna, Bologna</p> <p>2000-2012 - Direttore del CeVEAS, Centro per la Valutazione dell'Efficacia dell'Assistenza Sanitaria, Azienda Sanitaria di Modena, Modena</p>
Alberto Russi	Farmacista	Farmacista ospedaliero	Istituto Oncologico Veneto (IOV) IRCCS	<p><b>16 Agosto 2022 – in corso</b></p> <p>Dirigente Farmacista (tempo indeterminato)</p> <p>Istituto Oncologico Veneto IRCCS – sede di Castelfranco Veneto</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività di farmacia ospedaliera in ambito oncologico</li> </ul>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Governance del farmaco: horizon scanning, early access, monitoraggio spesa</li> <li>• Referente flussi farmaceutici e distribuzione diretta</li> <li>• Gestione richieste extra-LEA (off-label, L.648/96, fondo AIFA 5%)</li> <li>• Referente sperimentazioni cliniche e attività di ricerca</li> <li>• Partecipazione a gruppi regionali (PDTA, valutazione precoce farmaci oncologici)</li> </ul> <p><b>Giugno 2021 – Agosto 2022</b> Dirigente Farmacista (tempo determinato) Istituto Oncologico Veneto IRCCS</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività clinica e gestionale in farmacia oncologica</li> <li>• Supporto a sperimentazioni cliniche e gestione farmaci innovativi</li> </ul> <p><b>Aprile 2021 – Maggio 2021</b> Farmacista – Libero professionista Istituto Oncologico Veneto IRCCS</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività di supporto clinico e gestionale in farmacia oncologica</li> </ul>
Ester Sapigni	Farmacista	Farmacista ospedaliero	Regione Emilia-Romagna	<p><b>Gennaio 2017 – in corso</b> Dirigente/Funziario Farmacista (tempo indeterminato) Regione Emilia-Romagna</p>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività regionali di politica del farmaco (ambito territoriale e ospedaliero)</li> <li>• Definizione e monitoraggio degli obiettivi di assistenza farmaceutica</li> <li>• Coordinamento Gruppo regionale rischio clinico da farmaci</li> <li>• Responsabile Centro Regionale di Farmacovigilanza</li> <li>• Sviluppo della Farmacia dei Servizi e supporto alle reti assistenziali</li> <li>• Partecipazione a commissioni regionali e tavoli tecnici nazionali/interregionali</li> <li>• Monitoraggio appropriatezza prescrittiva e spesa farmaceutica</li> <li>• Supporto alla programmazione sanitaria e governance del farmaco</li> </ul> <p><b>2020 – in corso</b></p> <p>Docente</p> <p>Università di Parma – Master universitario</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Docenza su sicurezza dei farmaci e farmacovigilanza</li> <li>• Formazione su gestione del rischio clinico e sicurezza delle cure</li> </ul> <p><b>2022</b></p> <p>Docente</p> <p>Università degli Studi di Padova</p>
--	--	--	--	---

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Formazione su farmacoeconomia e uso appropriato delle risorse sanitarie</li> </ul> <p><b>2017 – in corso</b></p> <p>Autore / Ricercatore</p> <p>Ambito nazionale e internazionale</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Produzione scientifica su farmacovigilanza e sicurezza dei farmaci</li> <li>• Studi su vaccini COVID-19 e farmaci biologici</li> <li>• Partecipazione a network di ricerca nazionali (es. VALORE)</li> <li>• Redazione linee guida e documenti istituzionali</li> </ul>
Paolo Silimbani	Farmacista	Farmacista ospedaliero	IRST IRCCS – Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori “Dino Amadori”	<p><b>18 Giugno 2018 – in corso</b></p> <p>Dirigente Farmacista (tempo indeterminato)</p> <p>AUSL Romagna – sede di Rimini / IRST IRCCS Meldola (Farmacia Oncologica)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività di farmacia ospedaliera in ambito oncologico</li> <li>• Responsabile aziendale di Farmacovigilanza (gestione ADR, rete RNF, reportistica)</li> <li>• Preparazione e controllo farmaci oncologici e sperimentali (GMP-like)</li> <li>• Gestione farmaci sperimentali e supporto a studi clinici (GCP)</li> <li>• Attività di governo clinico: appropriatezza prescrittiva, terapie innovative, off-label (L.648/96)</li> </ul>

			<ul style="list-style-type: none"> <li>• Supporto a gruppi clinici (ematologia, terapie avanzate) e definizione programmi terapeutici</li> <li>• Monitoraggio budget e spesa farmaceutica, registri AIFA e rimborsi</li> <li>• Partecipazione a progetti di ricerca e stesura protocolli</li> <li>• Referente formazione personale e organizzazione attività formative</li> <li>• Attività logistica e gestione approvvigionamento farmaci</li> <li>• Controllo qualità e sviluppo procedure operative</li> <li>• Attività di ricerca (HPLC, stabilità farmaci oncologici)</li> </ul> <p><b>17 Agosto 2015 – 17 Giugno 2018</b></p> <p>Dirigente Farmacista (tempo indeterminato)</p> <p>IRST IRCCS – Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori “Dino Amadori”</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività in farmacia oncologica ospedaliera</li> <li>• Farmacovigilanza e gestione segnalazioni reazioni avverse</li> <li>• Preparazione e gestione farmaci oncologici e sperimentali</li> <li>• Supporto a sperimentazioni cliniche e attività di ricerca</li> <li>• Monitoraggio appropriatezza terapeutica e sicurezza dei farmaci</li> </ul> <p><b>2011 – 2015</b></p> <p>Farmacista in formazione specialistica (Farmacia Ospedaliera)</p> <p>IRST IRCCS / AUSL Romagna / Policlinico S. Orsola-Malpighi</p>
--	--	--	---

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Gestione farmaci sperimentali e attività di laboratorio</li> <li>• Controlli qualità, stabilità e processi produttivi (HPLC)</li> <li>• Farmacovigilanza attiva e analisi appropriatezza prescrittiva</li> <li>• Partecipazione a progetti di ricerca e HTA</li> </ul> <p><b>Giugno 2015 – Luglio 2015</b></p> <p>Farmacista volontario IRST IRCCS – Farmacia Oncologica</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Supporto alle attività di laboratorio e farmacia oncologica</li> </ul>
Silvia Tanzi	Medico chirurgo	Oncologia medica	Azienda USL-IRCCS Reggio Emilia	<p><b>Aprile 2013 – in corso</b></p> <p>Medico palliativista – Responsabile Unità di Cure Palliative AUSL-IRCCS Reggio Emilia</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività clinica con pazienti oncologici e non (ospedalieri e ambulatoriali)</li> <li>• Coordinamento Unità di Cure Palliative e gestione équipe multidisciplinare</li> <li>• Sviluppo modelli organizzativi di cure palliative integrate</li> <li>• Attività di ricerca clinica in cure palliative</li> <li>• Attività di formazione per operatori sanitari</li> <li>• Implementazione percorsi di early palliative care e integrazione ospedale-territorio</li> <li>• Partecipazione a PDTA oncologici e programmi di miglioramento qualità assistenziale</li> </ul>

				<p><b>Marzo 2023 – in corso</b></p> <p>Professore a contratto Università degli Studi di Trieste</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Docenza in Cure Palliative (moduli di Bioetica ed Ematologia)</li> <li>• Attività formativa per medici in formazione specialistica</li> </ul> <p><b>Gennaio 2012 – Dicembre 2013</b></p> <p>Medico palliativista – Consulente Centro Cure Progressive “P. Coruzzi”, Langhirano (Parma)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività consulenziale presso Hospice</li> <li>• Gestione pazienti complessi in cure palliative</li> </ul> <p><b>Luglio 2012 – Dicembre 2012</b></p> <p>Visiting Scientist MD Anderson Cancer Center – Houston (USA)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività di ricerca clinica in cure palliative</li> <li>• Attività ambulatoriale in team multidisciplinare</li> </ul>
Dario Trapani	Medico chirurgo	Oncologia medica	Istituto Europeo di Oncologia (IEO)	<p>Chair del Cancer Medicines Committee e rappresentante ESMO presso la European Medicines Agency (EMA)</p> <p>Healthcare Professionals' Working Party</p> <p>Membro, WHO EML Cancer Working Group</p>

				<p>Dal 2020 – Medical Oncologist &amp; Clinical Researcher Istituto Europeo di Oncologia – Divisione Sviluppo Nuovi Farmaci</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività clinica in oncologia medica</li> <li>• Ricerca clinica su nuovi trattamenti oncologici</li> </ul> <p>Dal 2022 – Assistant Professor, Dipartimento di Oncologia ed Oncoematologia, Università degli Studi di Milano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Attività didattica e supervisione studenti/specializzandi</li> <li>• Produzione scientifica e collaborazione accademica</li> </ul>
Valter Torri	Medico Ricercatore / Direttore Dipartimento Oncologia Clinica	Oncologia	Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri” IRCCS – Milano	<p><b>1985 – in corso</b></p> <p>Medico Ricercatore / Direttore Dipartimento Oncologia Clinica Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri” IRCCS – Milano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Disegno, coordinamento e analisi di studi clinici e preclinici</li> <li>• Valutazione efficacia e sicurezza di farmaci e dispositivi medici</li> <li>• Conduzione di revisioni sistematiche e metanalisi su dati individuali e aggregati</li> <li>• Sviluppo e produzione di linee guida cliniche</li> <li>• Attività di ricerca in ambito oncologico</li> <li>• Direzione del Dipartimento di Oncologia Clinica</li> </ul>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>• Coordinamento di progetti di ricerca nazionali e internazionali</li> </ul> <p><b>1985</b> Laurea in Medicina e Chirurgia (con lode) Università degli Studi di Milano</p> <p><b>1988</b> Specializzazione in Ricerche Farmacologiche Istituto di Ricerche Farmacologiche “Mario Negri” IRCCS – Milano</p> <p><b>1989</b> Specializzazione in Oncologia Medica Università degli Studi di Milano</p>

Il provider dichiara ai sensi dell’art. 76 del DPR n.445/2000:

- di aver fornito all’interessato l’informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 “La formazione continua nel settore salute” - Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l’Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l’interessato che il programma dell’evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall’ente accreditante;