

Relatori e Moderatore

Prof. Ferruccio Fazio

Ministro della Salute

On. Raffaele Fitto

Ministro per i Rapporti con le Regioni

Sen. Daniele Bosone

Vice Presidente XII Commissione Igiene e Sanità del Senato

Sen. Cesare Corsi

*Presidente Consulta Nazionale Politiche Sociali e sanità del PDL
Presidente Osservatorio Sanità e Salute*

Prof. Guido Rasi

Direttore Generale AIFA

Sen. Antonio Tomassini

Presidente XII Commissione Igiene e Sanità del Senato

Prof. Francesco Cognetti

*Responsabile Oncologia Medica Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
IRCSS*

Dott. Claudio Cricelli

Presidente SIMG

Prof. Achille P. Caputi

Past President SIF

Dott. Franco Di Mare

Giornalista Rai

Dott. Sergio Dompé

Presidente Farmindustria

Dott. Andrea Messori

Vice Presidente SIFO

Dott.ssa Teresa Petrangolini

Segretario Generale CittadinanzAttiva

Dott. Carlo Pini

Dirigente di Ricerca dell'ISS

Dott. Massimo Scaccabarozzi

Presidente IAPG

Con il patrocinio di:



Promosso da:

Associazione Parlamentare
per la tutela e la promozione
del diritto alla prevenzione

Con il supporto non condizionato di:

IAPG ITALIAN AMERICAN
PHARMACEUTICAL
GROUP



BIOLOGICI E BIOSIMILARI: Ruolo centrale del medico e sicurezza del paziente

**Martedì - 19 Gennaio 2010
Ore 10.30**

Segreteria Organizzativa

Focus Eventi Srl
Lungotevere degli Altoviti 1, 00186 Roma
Tel.: 06 68805889 - Fax: 06 68219111
E-mail: info@focuseventi.it - Web: www.focuseventi.it

**Senato della Repubblica
Sala "Caduti in Nassirya"
Piazza Madama, 11 - Roma**

PRESENTAZIONE

La presentazione al Senato del disegno di legge n. 1875 “Modifiche al decreto legge 18 settembre 2001, n. 347, convertito, con modificazioni, dalla legge 16 novembre 2001 n. 405, recante interventi urgenti in materia di spesa sanitaria e nuove disposizioni in materia di farmaci biosimilari a firma congiunta Corsi Tomassini, ha stimolato questa conferenza promossa dall’Osservatorio Sanità e Salute e dall’Associazione Parlamentare per la Tutela e promozione del diritto alla prevenzione.

L’obiettivo è quello di chiamare ad un confronto sul tema il mondo istituzionale, scientifico e dei rappresentanti delle associazioni di pazienti.

I farmaci biologici sono farmaci di nuova concezione e rappresentano l’ultima frontiera in termini di ricerca e d’innovazione, svolgendo un ruolo fondamentale nel trattamento di molte patologie gravi .

I biosimilari , come indicato dall’EMA sono medicinali simili ad un prodotto biologico di riferimento già autorizzato ma non uguale a causa della complessità dei processi produttivi che rendono impossibile la realizzazione di due copie identiche.

La diversità tra farmaci generici e biosimilari rende difficile l’applicazione della normativa vigente prevista per i farmaci generici che il disegno di legge intende modificare sancendo il principio della non equivalenza terapeutica e della conseguente non sostituibilità automatica, ribadendo la centralità del medico curante nelle scelte del trattamento al fine di tutelare salute e sicurezza del paziente.

BIOLOGICI E BIOSIMILARI: RUOLO CENTRALE DEL MEDICO E SICUREZZA DEL PAZIENTE

PROGRAMMA

10.00

MODERATORE

Dott. Franco Di Mare

APERTURA DEI LAVORI

Sen. Cesare Corsi

Sen. Antonio Tomassini

RELATORI

Dott. Carlo Pini

Prof. Guido Rasi

Dott. Claudio Cricelli

Prof. Achille P. Caputi

Dott. Andrea Messori

Dott. Sergio Dompé

Prof. Francesco Cognetti

Dott.ssa Teresa Petrangolini

Dott. Massimo Scaccabarozzi

CONCLUSIONI

On. Raffaele Fitto

Prof. Ferruccio Fazio

Sen. Daniele Bosone