



SOMMARIO

- **Bianca Rocca eletta Vice-Chairperson 2016-2018 del Working Group of Thrombosis della European Society of Cardiology (ESC)**
- **European Certified Pharmacologist (EuCP), in italiano “Registro Italiano dei Farmacologi Certificati” (RiFARC)**
- **Programma Finale del Convegno Monotematico SIF “The stressed brain: psychopathologic implications and pharmacological intervention” - Milano, 3-4 Marzo 2016**
- **Convegno “Challenges in Inflammation” - Firenze, 30 Marzo - 1 Aprile 2016 - 25 Soci SIF del GdL Infiammazione, che parteciperanno all’evento, non dovranno versare la quota di iscrizione**
- **Convegno Monotematico “Controversies in Neurodegeneration” - Catania, 9-10 giugno 2016**
- **7th European Congress of Pharmacology (EPHAR2016) - Istanbul, Turkey, 26-30 June 2016**
- **Bando FISM 2016 per il finanziamento di progetti di ricerca e borse di studio sulla sclerosi multipla**
- **Quindicesima Conferenza Nazionale sulla Farmaceutica: Meccanismi Regolatori per l’Accesso ai Farmaci Innovativi - Comunicato Stampa: “Quali regole per l’accesso ai farmaci innovativi?”**
- **Borse di Studio per progetti di ricerca in ambito farmacologico bandite dalla SIF grazie al contributo incondizionato di MSD Italia - Relazione finale della Dr.ssa Michela Campolo (Università di Messina)**

Bianca Rocca eletta Vice-Chairperson 2016-2018 del Working Group of Thrombosis della European Society of Cardiology (ESC)

La Prof.ssa Bianca Rocca è stata eletta a Vice-Chairperson del Working Group of Thrombosis della European Society of Cardiology (ESC), per il periodo 2016-2018.

Il Presidente e il Consiglio Direttivo della SIF si congratulano con la Prof.ssa Bianca Rocca.

European Certified Pharmacologist (EuCP), in italiano “Registro Italiano dei Farmacologi Certificati” (RiFARC)

“European Certified Pharmacologist” (EuCP), in italiano “Registro Italiano dei Farmacologi Certificati” (RiFARC): è un sistema sviluppato da EPHAR per certificare coloro che operano nel campo della farmacologia e che eccellono per educazione, competenze, esperienza e stato professionale, al quale ha recentemente aderito la nostra Società.

Le linee guida per la certificazione sono disponibili su SIFWEB ai link:

[Guidelines for the Certification as European Certified Pharmacologists \(EuCP\)](#)

[Linee Guida per la Certificazione \(EuCP\) – Versione italiana](#)

[Modulo di iscrizione \(PDF\)](#)

[Modulo di iscrizione \(Word\)](#)

Approvate dalla Commissione EuCP (European Certified Pharmacologists) in data 8 Dicembre 2015, descrivono le procedure per ottenere la certificazione e l'eventuale rinnovo, così come le conoscenze teoriche e pratiche e l'esperienza professionale per diventare EuCP. La commissione sta provvedendo a formulare dei percorsi EuCP di cui sarà poi data pubblicità attraverso il sito web della SIF nonché attraverso mail a tutti i membri SIF.

La Commissione RIFaRC/EuCP è costituita da: Giuseppe Cirino, Romano Danesi, Mariagrazia Grilli, Giovan Battista Leproux, Marco Scatigna.

Programma Finale del Convegno Monotematico SIF “The stressed brain: psychopathologic implications and pharmacological intervention”

Milano, 3-4 Marzo 2016

Il programma finale e maggiori informazioni sono disponibili su SIFWEB alla pagina:

http://www.sifweb.org/eventi/2016/sif_conv_monot_stressed_brain_mi_030316.pdf.

Convegno “Challenges in Inflammation”

Firenze, 30 Marzo - 1 Aprile 2016

25 Soci SIF del GDL Infiammazione, che parteciperanno all'evento, non dovranno versare la quota di iscrizione.

Il GdL Infiammazione della SIF, insieme a GREMI ed Inflammex, organizza un simposio dal titolo “Targeted therapies for inflammatory diseases” nell'ambito del convegno “Challenges in Inflammation”, Firenze, 30 marzo - 1 aprile 2016.

I membri del GDL Infiammazione sono invitati a sottomettere abstract per questo convegno.

Gli abstract potranno essere scelti o come comunicazioni orali (in ogni simposio c'è spazio per due comunicazioni orali) o come poster (sono previsti 30 poster).

Il miglior poster e la migliore comunicazione orale verranno premiati dal Comitato Organizzatore.

Rimborso spese di viaggio per 25 soci SIF under 38 che parteciperanno al convegno in oggetto fino ad un massimo di 200,00 euro per socio SIF under 38.

Per maggiori informazioni: <http://events.inflammex.fr/?event=seminaire-inflammex>.

Convegno Monotematico SIF “Controversies in Neurodegeneration”

Catania, 9-10 Giugno 2016

Maggiori informazioni saranno rese disponibili su SIFWEB a breve.

7th European Congress of Pharmacology - EP HAR2016

Istanbul, Turkey, 26-30 June, Military Museum and Cultural Center

Per maggiori informazioni www.epharm2016.org.

Bando FISM 2016 per il finanziamento di progetti di ricerca e borse di studio sulla sclerosi multipla

Le domande di finanziamento per progetti ricerca e borse di studio potranno essere presentate a FISM esclusivamente on-line all'indirizzo <http://www.aism.it/bandifism>.

Quindicesima Conferenza Nazionale sulla Farmaceutica: Meccanismi Regolatori per l'Accesso ai Farmaci Innovativi -Comunicato Stampa: quali regole per l'accesso ai farmaci innovativi?

Il Sistema Sanitario Nazionale dovrà sostenerne il costo garantendo l'accesso ai pazienti ma anche riuscire a evitare il default

Giovedì 18 febbraio si è svolta a Catania la XV Conferenza Nazionale sulla Farmaceutica, organizzata dal professor Filippo Drago, coordinatore del Master in Discipline Regolatorie dell'Università di Catania, in collaborazione con Farmindustria e con il patrocinio della Società Italiana di Farmacologia (SIF). La Conferenza rappresenta ormai da anni un momento cruciale di confronto tra esperti del settore farmaceutico nazionale sui temi più scottanti del panorama nazionale.

Il tema di questa edizione, da tempo al centro del dibattito nazionale, ha riguardato i meccanismi regolatori per l'accesso ai farmaci innovativi. Il punto focale del problema è rappresentato dalla sostenibilità del Sistema Sanitario Nazionale e dall'impatto dell'arrivo di farmaci innovativi ad alto costo, il cui accesso deve comunque essere assicurato ai pazienti ma evitando il default del sistema.

Più volte è stata sottolineata l'importanza di poter disporre di una chiara definizione di innovatività, per poter individuare quei farmaci che, rappresentando un avanzamento nel trattamento di una patologia, possano essere considerati meritevoli di benefici nel processo di negoziazione (ad esempio con un *premium price*).

Idealmente, un farmaco per essere considerato innovativo, deve avere ottenuto evidenze conclusive di efficacia, tramite un confronto *head to head* con il *gold standard* di trattamento disponibile, rispetto al quale il nuovo farmaco abbia mostrato un beneficio terapeutico aggiuntivo. Tuttavia, accade sempre più spesso che al momento della richiesta di autorizzazione all'agenzia regolatoria i dati disponibili non siano tali da avere una definizione chiara del valore terapeutico del nuovo farmaco.

In particolare, un elevato grado d'incertezza è insito nel nuovo meccanismo dell'*adaptive licensing*, ovvero il processo di autorizzazione di tipo prospettico, che inizia con l'autorizzazione precoce di un medicinale in una popolazione ristretta di pazienti e prosegue con una serie di fasi iterative di raccolta di evidenze e di adattamento dell'autorizzazione all'immissione in commercio per ampliare l'accesso al farmaco a popolazioni di pazienti più ampie. Questo approccio mira a rendere più rapido l'accesso dei nuovi farmaci al mercato, concedendo l'autorizzazione all'immissione in commercio sulla base di prove di efficacia limitate rispetto a quelle necessarie per le autorizzazioni tradizionali. Questo approccio deve prevedere una periodica rivalutazione del profilo beneficio-rischio nella fase *post-marketing*, con una rivalutazione degli accordi di prezzo e rimborso definiti in fase iniziale di approvazione.

In questo scenario d'incertezza, è stata ribadita l'importanza dei *Managed Entry Agreements* (MEA), ovvero sia gli accordi di accesso condizionato al mercato per farmaci innovativi e/o ad alto costo che consentono di mettere a disposizione nuovi trattamenti per i pazienti, pur nell'incertezza, data dalla mancanza di informazioni su benefici terapeutici o costi effettivi. I MEA sono comunque validi strumenti che consentono alle Autorità regolatorie di rispondere alla sfida di disporre di risorse sempre più limitate a fronte di un continuo aumento dei costi delle nuove terapie.

Altresì è stata ribadita l'importanza dei *registri di monitoraggio* come strumenti essenziali per favorire la sostenibilità del sistema, poiché consentono l'approvazione di farmaci che effettivamente assicurano al paziente un beneficio pari o superiore a quello emerso dagli studi pre-registrativi.

È stata, infine, sottolineata la necessità di una nuova *governance* del sistema con proposte per accelerare e semplificare i processi decisionali e garantire la sostenibilità della spesa farmaceutica.

Tra i presenti alla XV Conferenza Nazionale sulla Farmaceutica, il presidente della SIF Giorgio Cantelli Forti, il presidente di Farmindustria Massimo Scaccabarozzi, rappresentanti delle commissioni dell'AIFA tra cui Amelia Filippelli, Patrizia Popoli, Giovanna Scroccaro e Armando Genazzani, farmaco-economisti come Americo Cicchetti, Claudio Jommi e Nello Martini, l'epidemiologo Paolo Bruzzi, i farmacologi Renato Bernardini e Achille Caputi, il pro-rettore dell'Università di Catania Alessandra Gentile.

Borse di Studio per progetti di ricerca in ambito farmacologico bandite dalla SIF grazie al contributo incondizionato di MSD Italia

Relazione finale della **Dr.ssa Michela Campolo**, Università di Messina, Dipartimento di Scienze Chimiche, Biologiche, Farmaceutiche e Ambientali.

Tutor: Prof. Salvatore Cuzzocrea.

Titolo: Role of prolyl endopeptidase in the pathogenesis of Parkinson's disease.

Il testo completo della relazione è disponibile su SIFWEB, sezione "Borsisti SIF", alla pagina:

http://www.sifweb.org/infos/sif_relaz_finale_msd_campolo_2016.pdf.

**Sostieni la Società Italiana di Farmacologia**

La Società Italiana di Farmacologia è tra i beneficiari dei proventi del 5 per mille dell'IRPEF.

È sufficiente apporre la propria firma ed indicare, sulla dichiarazione dei redditi, nel riquadro associazioni di volontariato, onlus, associazioni di promozione sociale e da altre fondazioni e associazioni riconosciute, il Codice Fiscale della SIF che è 97053420150, per destinare tali fondi a Borse di studio SIF per giovani ricercatori.

Per maggiori informazioni, contattare la segreteria SIF: 02-29520311. sif.informazione@segr.it; sif.farmacologia@segr.it.

SIF Informa n°09 del 29 Febbraio 2016

Newsletter della Società Italiana di Farmacologia (SIF)

Registrazione del Tribunale di Milano n° 711 del 27/11/2008 - ISSN 2282-2879

Direttore Responsabile: Prof. Corrado Blandizzi

Web Editor: Dott. Federico Casale

Archivio numeri pubblicati: <http://edicola.sifweb.org/edicola/sifinforma/pagina/archivio>

Società Italiana di Farmacologia

Segreteria Organizzativa

Viale Abruzzi 32 - 20131 Milano

Sede operativa

Via Giovanni Pascoli 3 – 20129 Milano

Tel 02 29520311 - Fax 02 29520179

Sito Web: <http://www.sifweb.org>

E-mail: sif.informazione@segr.it; sif.farmacologia@segr.it.

Disclaimer

SIF, Società Italiana di Farmacologia, si propone di pubblicare sul proprio sito internet www.sifweb.org informazioni precise ed aggiornate, ma non si assume alcuna responsabilità né garantisce la completezza ed esaustività delle informazioni messe a disposizione. In particolare, SIF precisa che le risposte fornite ai quesiti medico / tossicologici sono fornite sulla base della raccolta di fonti bibliografiche esistenti (rispetto alle quali non si garantisce la esaustività). Pertanto, dalle risposte ai quesiti non devono essere tratte conclusioni se non un mero richiamo alle fonti presenti in letteratura. La SIF, inoltre, avvisa gli utenti che le informazioni contenute nel proprio sito e le risposte ai quesiti hanno finalità meramente divulgative, informative ed educative e non possono in alcun modo sostituire la necessità di consultare il Ministero della Salute, l'Istituto Superiore di Sanità e più in generale le Istituzioni nazionali ed internazionali attive in materia. IL SITO INTERNET DI SIF E LE RISPOSTE AI QUESITI NON DEVONO IN ALCUN MODO ESSERE CONSIDERATI PARERI MEDICI. SIF, quindi, declina ogni responsabilità circa l'utilizzo del proprio sito, delle informazioni in esso contenute e delle risposte ai quesiti ed avverte l'utente che ogni e qualsiasi contenuto ed informazione del sito (comprese le risposte ai quesiti) sarà utilizzata sotto diretta e totale responsabilità dell'utente stesso. Né SIF, né alcuna altra parte implicata nella creazione, realizzazione e pubblicazione del sito internet di SIF e nelle redazioni delle risposte ai quesiti possono essere ritenute responsabili in alcun modo, né per alcun danno diretto, incidentale, conseguente o indiretto che deriva dall'accesso, uso o mancato uso di questo sito o di ogni altro ad esso collegato, o di qualunque errore od omissione nel loro contenuto. Le informazioni fornite nelle newsletters, le eventuali nozioni su procedure mediche, posologie, descrizioni di farmaci o prodotti d'uso sono da intendersi come di natura generale ed a scopo puramente divulgativo ed illustrativo. Non possono, pertanto, sostituire in nessun modo il consiglio del medico o di altri operatori sanitari. Nulla su <http://www.sifweb.org>, sulle relative newsletters, e-mails, o qualsiasi dei progetti della SIF, può essere interpretato come un tentativo di offrire o rendere un'opinione medica o in altro modo coinvolta nella pratica della Medicina. La Società Italiana di Farmacologia, i suoi Soci od altre parti ed essa connesse non possono, quindi, essere ritenuti responsabili circa risultati o conseguenze di qualunque utilizzo o tentato utilizzo di una qualsiasi delle informazioni riportate. Non sono ammesse la divulgazione e la diffusione di "SIF-Informa" senza precedente autorizzazione scritta della Società Italiana di Farmacologia.

Ricezione newsletter

Nella consapevolezza che le e-mail indesiderate sono oggetto di disturbo, vi informiamo che il vostro indirizzo viene conservato e trattato nel rispetto del DL 196/03 ed in qualsiasi momento potrà esserne richiesta la modifica o cancellazione come previsto dall'articolo 13. Tutti i destinatari della e-mail sono in copia nascosta (Privacy L. 75/96).

Qualora non intendeste ricevere ulteriori comunicazioni vi preghiamo di inviare una risposta all'indirizzo sif.farmacologia@segr.it con oggetto: CANCELLA.
