

XXXIV Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia

16-20 marzo 2026

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei farmaci (CNRVF)

N° ID: 120C26_P

Rilevanza

La valutazione dell'appropriatezza della prescrizione dei farmaci e le attività di farmacovigilanza rappresentano uno dei compiti più importanti degli operatori del SSN impegnati nel settore dell'epidemiologia e del monitoraggio delle prescrizioni farmaceutiche.

Scopo e obiettivi

Il Corso si propone di far comprendere i principali aspetti della pianificazione e conduzione degli studi di farmacoepidemiologia e analizzare criticamente i risultati di studi pubblicati.

Obiettivi specifici Al termine del corso, i partecipanti saranno in grado di:

- 1) identificare i metodi della farmacovigilanza, in particolare le segnalazioni spontanee;
- 2) identificare i metodi per la conduzione di studi descrittivi;
- 3) identificare i metodi per la conduzione e l'analisi statistica degli studi clinici randomizzati;
- 4) applicare i metodi per la conduzione e l'analisi statistica degli studi osservazionali: coorte, caso-controllo, *case-only*;
- 5) leggere criticamente e commentare articoli su studi clinici randomizzati e osservazionali;
- 6) interpretare gli elementi fondamentali delle relazioni di causalità tra farmaci ed eventi avversi;
- 7) leggere criticamente e commentare revisioni sistematiche.

Obiettivo formativo ECM

25-Farmacoepidemiologia, farmacoeconomia, farmacovigilanza

Metodo didattico o di lavoro

Lezioni frontali ed esercitazioni.

Prevalentemente didattica attiva con utilizzo di lavoro in piccoli gruppi (max 5-6 persone per gruppo) per favorire l'apprendimento e la condivisione dei contenuti disciplinari e favorire, inoltre, lo sviluppo di competenze quali la cooperazione e la collaborazione professionale necessarie per la conduzione di studi epidemiologici. A ciascun/a partecipante verrà distribuito materiale di lettura, selezionato sulla base della rilevanza rispetto agli obiettivi specifici di ciascuna unità didattica, diapositive delle lezioni e materiale per le esercitazioni.

PROGRAMMA

Lunedì 16 marzo

8.30 Registrazione dei/delle partecipanti

9.00 Introduzione al corso

F. Menniti Ippolito, Direttrice del Reparto di Farmacoepidemiologia, Centro Nazionale Ricerca e Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità



PROVIDER ECM N.2224

- 9.10 *La farmacoepidemiologia: obiettivi e metodi*
S. Spila Alegiani (sostituto: **R. Da Cas**)
- 10.10 Intervallo
- 10.30 *Statistica descrittiva*
M. Cutillo (sostituto: **R. Da Cas**)
- 11.30 *Gli studi descrittivi*
R. Da Cas (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 12.30 Esercitazione: *Studi descrittivi*
R. Da Cas (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 13.30 Intervallo
- 14.30 *La farmacovigilanza*
G. Marano (sostituta: **I. Ippoliti**)
- 15.30 *La fitovigilanza*
I. Ippoliti (sostituto: **G. Marano**)
- 16.00 Esercitazione: *Farmacovigilanza*
G. Marano (sostituta: **I. Ippoliti**)
- 17.30 Chiusura della giornata

Martedì 17 marzo

- 9.00 Presentazione della giornata
- 9.10 *Gli studi clinici randomizzati (I)*
R. Raschetti (sostituta: **F. Mayer**)
- 10.10 Intervallo
- 10.30 Esercitazione: *Studi clinici randomizzati (I)*
R. Raschetti (sostituta: **F. Mayer**)
- 11.30 *L'inferenza statistica*
M. Cutillo (sostituta: **F. Mayer**)
- 12.30 *Gli studi clinici randomizzati (II)*
R. Raschetti (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 13.30 Intervallo
- 14.30 *L'analisi dei dati negli studi epidemiologici (I)*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 15.30 Esercitazione: *Studi clinici randomizzati (II)*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 17.30 Chiusura della giornata



PROVIDER ECM N.2224

Mercoledì 18 marzo

- 9.00 Presentazione della giornata
- 9.10 *Lo studio di coorte*
S. Spila Alegiani (sostituta: **F. Mayer**)
- 10.10 Intervallo
- 10.30 Esercitazione: *Studio di coorte (I)*
S. Spila Alegiani (sostituta: **F. Mayer**)
- 12.30 *Gli studi multi-database*
R. Da Cas (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 13.30 Intervallo
- 14.30 *L'analisi dei dati negli studi epidemiologici (II)*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 15.30 Esercitazione: *Studio di coorte (II)*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 17.30 Chiusura della giornata

Giovedì 19 marzo

- 9.00 Presentazione della giornata
- 9.10 *Lo studio caso-controllo*
G. Traversa (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 10.10 Intervallo
- 10.30 *L'analisi dei dati negli studi epidemiologici (III)*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 11.30 Esercitazione: *Studio caso-controllo*
F. Mayer (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 13.30 Intervallo
- 14.30 *Gli studi basati solo sui casi*
G. Traversa (sostituta: **F. Mayer**)
- 15.15 Esercitazione: *Studi basati solo sui casi*
G. Traversa (sostituta: **F. Mayer**)
- 16.30 *Bias, confondimento*
C. Morciano (sostituta: **S. Spila Alegiani**)
- 17.30 Chiusura della giornata

Venerdì 20 marzo

- 9.00 Presentazione della giornata
- 9.10 *Revisioni sistematiche*
C. Morciano (sostituto: **R. Raschetti**)
- 10.10 Esercitazione: *Revisioni sistematiche*
C. Morciano (sostituto: **R. Raschetti**)
- 12.10 Prova scritta di apprendimento e questionari
- 13.00 Chiusura del Corso

DOCENTI e TUTOR

Maria CUTILLO, Roberto DA CAS, Ilaria IPPOLITI, Giuseppe MARANO, Flavia MAYER, Cristina MORCIANO, Stefania SPILA ALEGIANI

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei farmaci, ISS, Roma

Roberto RASCHETTI – *Epidemiologo già ISS, Roma*

Giuseppe TRAVERSA – *Epidemiologo già ISS, Roma*

Responsabile Scientifico dell'evento

STEFANIA SPILA ALEGIANI (tel. 0649904249; stefania.spila@iss.it)

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei farmaci, ISS

Segreteria Scientifica

ROBERTO DA CAS (tel. 06.49904254; roberto.dacas@iss.it)

CRISTINA MORCIANO (tel. 06.49904253 – cristina.morciano@iss.it)

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei farmaci, ISS

Segreteria Organizzativa

EMANUELA SALVI ((06.40904241 – emanuela.salvi@iss.it)

ALESSANDRA AMBROSONE (0640902699; alessandra.ambrosone@guest.iss.it)

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei farmaci, ISS

INFORMAZIONI GENERALI

Sede di svolgimento

Aula G.B. Rossi, Istituto Superiore di Sanità

Via Giano della Bella, 34 - Roma

Destinatari/e dell'evento e numero massimo di partecipanti

Il corso è rivolto ad operatori/trici del Servizio Sanitario Nazionale impegnati nel settore dell'epidemiologia e del monitoraggio delle prescrizioni farmaceutiche.

Saranno ammessi un massimo di 30 partecipanti. Non sono ammessi uditori.

Modalità di iscrizione e partecipazione

Per iscriversi, compilare ed inviare **entro l'11 febbraio 2026** il modulo disponibile al seguente link:

[DOMANDA DI ISCRIZIONE](#)

La partecipazione all'evento è gratuita. Le spese di viaggio e soggiorno sono a carico del partecipante.



PROVIDER ECM N.2224

Ai fini dell'accreditamento ECM, all'atto dell'iscrizione è indispensabile fornire il codice fiscale ed indicare professione e disciplina sanitaria.

Modalità di selezione dei partecipanti

Se le domande dovessero superare i posti disponibili verrà effettuata una selezione secondo i seguenti criteri: attinenza del corso con lo svolgimento dell'attività professionale; distribuzione geografica dei partecipanti; priorità alle domande presentate anche negli anni precedenti; appartenenza al Servizio Sanitario Nazionale.

Si intendono ammessi a partecipare solo coloro che riceveranno comunicazione di ammissione. In caso di rinuncia si prega inviare una mail. Non sono consentite sostituzioni da parte dei/delle partecipanti.

Modalità di verifica dell'apprendimento

Al termine del corso è prevista una prova di valutazione dell'apprendimento, obbligatoria per tutti/e i/le partecipanti, che consisterà in un questionario a risposta aperta e che si svolgerà inderogabilmente venerdì 20 marzo 2026 nell'orario previsto dal programma. Inoltre, verranno somministrati i questionari di gradimento e valutazione dell'evento, predisposti rispettivamente dall'ISS e dall'Agenas.

Crediti formativi ECM

È previsto l'accreditamento ECM per tutte le figure professionali. Come prescritto dalla normativa ECM, per ricevere i crediti i partecipanti dovranno garantire la presenza in aula per almeno il 90% del corso, completare con un successo minimo del 75% la prova di verifica dell'apprendimento e riconsegnare compilato il questionario ECM di valutazione dell'evento.

L'effettiva partecipazione all'evento formativo verrà rilevata mediante firma in ingresso e in uscita dell'apposito registro presenze.

Attestati

Al termine del corso, ai/alle partecipanti che ne faranno richiesta sarà rilasciato un certificato di presenza. L'attestato di partecipazione, comprensivo delle ore di formazione (lezioni ed esercitazioni), verrà inviato via mail ai partecipanti che avranno frequentato il corso per almeno l'80% della sua durata e conseguito con un successo minimo del 75% la prova di verifica dell'apprendimento.

L'attestato ECM sarà recapitato agli aventi diritto, a mezzo PEC, solo a procedure di accreditamento ECM espletate.

Per ogni informazione si prega di contattare la Segreteria Scientifica/Organizzativa ai recapiti sopra indicati.