



PROVIDER ECM N.2224

XIX Corso Farmacovigilanza applicata ai prodotti di origine naturale

3-5 giugno 2026

organizzato da

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ

Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci

N° ID: 114C26_P

Rilevanza

Per aumentare la consapevolezza sulla sicurezza dei prodotti di origine naturale da parte degli operatori sanitari è rilevante acquisire le competenze necessarie al riconoscimento e alla valutazione degli eventi avversi che possono derivare dall'assunzione di tali prodotti. L'integrazione di competenze tipiche della farmacovigilanza con quelle più legate alla nutri-e fitovigilanza può avere ricadute di sanità pubblica, migliorando l'informazione ai cittadini per un uso consapevole e sicuro di prodotti erroneamente ritenuti sicuri in quanto "naturali".

Scopo e obiettivi

Scopo del corso è fare acquisire agli operatori del Servizio Sanitario nazionale conoscenze teoriche e aggiornamenti in tema di farmacovigilanza, applicata alla sicurezza dei prodotti di origine naturale.

Obiettivi specifici

Al termine del corso, i/le partecipanti saranno in grado di:

1. Identificare e valutare possibili reazioni avverse ai prodotti di origine naturale;
2. Fornire elementi utili alla valutazione della loro sicurezza.

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), che cala l'individuo nel contesto di riferimento (uno scenario costruito su casi reali raccolti nel contesto di provenienza degli stessi partecipanti) e ne stimola il confronto con esperienze vissute per la progettazione di nuove idee risolutive. A ciascun partecipante verrà fornito del materiale di lettura, selezionato sulla base della rilevanza rispetto agli obiettivi specifici di ciascuna unità didattica e delle diapositive di sintesi come guida alla lettura.

PROGRAMMA

Mercoledì 3 giugno

- | | |
|-------------|---|
| 08.30-09.00 | Registrazione dei/le partecipanti |
| 09.00-09.10 | Indirizzo di benvenuto
Francesca Cirulli , Direttrice del Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci dell'Istituto Superiore di Sanità |

Organizzazione con sistema di gestione per la qualità certificato da Dasa-Rägister S.p.A. in conformità alla UNI EN ISO 9001



PROVIDER ECM N.2224

09.10-09.20	Introduzione al Corso Francesca Menniti Ippolito , Direttrice dell'Unità di Farmacoepidemiologia e Farmacosorveglianza del Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci dell'Istituto Superiore di Sanità
09.20-10.20	<i>La farmacovigilanza</i> G. Marano (sostituto R. Da Cas)
10.20-10.40	Intervallo
10.40-11.40	<i>La patologia iatrogena</i> N. Mores, M. F. Palma (sostituta: G. Marrocchino)
11.40-12.40	<i>Casi clinici</i> N. Mores, M. F. Palma (sostituta: G. Marrocchino)
12.40-13.40	Pausa pranzo
13.40-14.40	<i>Fitoterapia: indicazioni ed avvertenze per il medico e il farmacista</i> F. Firenzuoli (sostituta: E. Gallo)
14.40-15.40	<i>Cause di eventi avversi da prodotti di origine naturale</i> G. Mazzanti (sostituta: S. Di Giacomo)
15.40-16.40	<i>Esercitazione: Interazione tra farmaci e prodotti naturali</i> G. Mazzanti (sostituta: I. Ippoliti)
16.40-17.30	<i>Validazione dei segnali</i> R. Da Cas (sostituto: G. Marano)
17.30	Chiusura della giornata

Giovedì 4 giugno

09.20-10.20	<i>Web e social nella segnalazione di sospette reazioni avverse</i> U. Moretti (sostituto: R. Lora)
10.20-10.40	Intervallo
10.40-11.40	<i>Reazioni avverse da prodotti di origine naturale: il sistema di fitosorveglianza</i> I. Ippoliti (sostituta: S. Di Giacomo)
11.40-13.00	<i>Esercitazione: Valutazione dell'imputabilità delle reazioni avverse</i> I. Ippoliti (sostituta: F. Menniti Ippolito)
13.00-14.30	Pausa pranzo – Visita guidata presso la Biblioteca dell'Istituto Superiore di Sanità: "Mostra di libri antichi e di pregio appartenenti al Fondo Rari"
14.30-15.30	<i>Qualità e sicurezza degli integratori alimentari a base di piante</i> S. Di Giacomo (sostituta: I. Ippoliti)

*Organizzazione con sistema di gestione per la qualità certificato da Dasa-Rägister S.p.A. in conformità alla
UNI EN ISO 9001*



PROVIDER ECM N.2224

- 15.30-16.30 *Le segnalazioni ai Centri Antiveleni*
P.A. Moro (sostituta: **F. Maida**)
- 16.30-17.30 *Esercitazione: Valutazione di richieste di consulenza del CAV*
P.A. Moro (sostituta: **F. Menniti Ippolito**)
- 17.30 Chiusura della giornata

Venerdì 5 giugno

- 09.00-10.00 *Aspetti tecnico-normativi degli integratori alimentari*
S. Di Giacomo (sostituta: **I. Ippoliti**)
- 10.00-11.00 *La valutazione dei farmaci tradizionali o di uso consolidato: l'attività dell'EMA*
A.M. Serrilli (sostituto: **A. Assisi**)
- 11.00-12.00 *La valutazione dell'efficacia e della sicurezza della medicina naturale*
F. Menniti Ippolito (sostituto: **G. Marano**)
- 12.00-13.00 *Esercitazione: Ideazione di una campagna informativa*
R. Da Cas (sostituta: **F. Menniti Ippolito**)
- 13.00-14.00 Test di verifica dell'apprendimento e questionari
- 14.00 Chiusura del Corso

DOCENTI, ESERCITATORI/TRICI ED EVENTUALI SOSTITUTI/E

Alessandro Assisi – Settore Innovazione e Strategia del Farmaco, Ufficio Procedure Centralizzate, AIFA, Roma

Roberto Da Cas – Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Silvia Di Giacomo – Dipartimento Sicurezza Alimentare, Nutrizione e sanità pubblica Veterinaria, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Fabio Firenzuoli – Centro di Eccellenza e Ricerca in Fitoterapia, Istituto Fanfani, Firenze

Eugenia Gallo – Centro di Riferimento Regionale per la Fitoterapia (CERFIT), Azienda Ospedaliera Careggi, Firenze

Ilaria Ippoliti – Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Riccardo Lora – Sezione di Farmacologia, Dipartimento Diagnostica e Sanità Pubblica, Università di Verona, Verona

Francesca Maida – Centro Antiveleni, Ospedale Niguarda, Milano

Giuseppe Marano – Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Gianna Marrocchino – Farmacologia, Medicina e Chirurgia Traslazionale, Università Cattolica del S. Cuore, Facoltà di Medicina e Chirurgia – GLASS Lazio, Roma

Gabriela Mazzanti – già Dipartimento Fisiologia e Farmacologia, Sapienza Università di Roma, Roma

Francesca Menniti Ippolito – Centro Nazionale per la Ricerca e la Valutazione preclinica e clinica dei Farmaci, Istituto Superiore di Sanità, Roma

Ugo Moretti – Sezione di Farmacologia, Dipartimento Diagnostica e Sanità Pubblica, Università di Verona, Verona

Organizzazione con sistema di gestione per la qualità certificato da Dasa-Rägister S.p.A. in conformità alla UNI EN ISO 9001



PROVIDER ECM N.2224

Nadia Mores – Farmacologia, Medicina e Chirurgia Traslazionale, Università Cattolica del S. Cuore, Facoltà di Medicina e Chirurgia – Gruppo di Lavoro per l'Analisi dei Segnali di Sicurezza (GLASS) Lazio, Roma

Paola Angela Moro – Centro Antiveleni, Ospedale Niguarda, Milano

Miriam Francesca Palma – Farmacologia, Medicina e Chirurgia Traslazionale, Università Cattolica del S. Cuore, Facoltà di Medicina e Chirurgia – Gruppo di Lavoro per l'Analisi dei Segnali di Sicurezza (GLASS) Lazio, Roma

Anna Maria Serrilli – Ufficio Procedure Post-autorizzazione, AIFA, Roma

Responsabile Scientifica dell'evento

Ilaria IPPOLITI

Tel. 06 4990 4247 – ilaria.ippoliti@iss.it

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

Segreteria Scientifica

Roberto DA CAS – Tel. 06 4990 4254 – roberto.dacas@iss.it

Giuseppe MARANO – Tel. 06 4990 4251 – g81.marano@iss.it

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

Segreteria Organizzativa

Emanuela SALVI – Tel. 06 4990 4241 – emanuela.salvi@iss.it

Alessandra AMBROSONE – Tel. 06 4990 2699 – alessandra.ambrosone@iss.it

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

INFORMAZIONI GENERALI

Sede di svolgimento

Istituto Superiore di Sanità, Aula Rossi, 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/e nel settore dell'epidemiologia e del monitoraggio delle prescrizioni farmaceutiche.

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

Modalità di iscrizione e partecipazione

Per iscriversi, compilare online e inviare entro il **8 maggio 2026** il modulo disponibile al seguente link:

[DOMANDA DI ISCRIZIONE evento ECM ID: 114C26_P – Compila modulo](#)

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

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

Modalità di selezione 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/delle 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

Organizzazione con sistema di gestione per la qualità certificato da Dasa-Rägister S.p.A. in conformità alla UNI EN ISO 9001



PROVIDER ECM N.2224

Al termine del corso è prevista una prova di verifica dell'apprendimento, obbligatoria per tutti/e i/le partecipanti, che consisterà in un questionario a risposta aperta.

Inoltre, verranno somministrati i questionari di gradimento/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% della durata dell'evento, 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 al percorso formativo verrà rilevata mediante firma in ingresso e in uscita dell'apposito registro presenze.

Attestati

Al termine della manifestazione, ai partecipanti che ne faranno richiesta sarà rilasciato un certificato di presenza.

L'attestato di partecipazione, comprensivo delle ore di formazione, verrà inviato via e-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 Organizzativa ai recapiti sopra indicati.