

RELATORI E MODERATORI

ARMANDO BARTOLAZZI, Sottosegretario di Stato alla Salute, Ministero della Salute
FAUSTO BARTOLINI, Direttore Dipartimento Assistenza farmaceutica USL Umbria 2; Coordinatore SIFO-FARE
RENATO BOTTI, Direttore Generale alla Salute e integrazione sociosanitaria, Regione Lazio
MARIA TERESA BRESSI, Coordinamento nazionale associazioni malati cronici
FRANCESCO CATTEL, Direttore SC Farmacia ospedaliera AOU Città della Salute e della Scienza di Torino
LUCA COLETTI, Sottosegretario di Stato alla Salute, Ministero della Salute
SIMONA CREAZZOLA, Presidente Società Italiana Farmacia Ospedaliera
SABRINA DE CAMILLIS, National Government Affairs Sr. Manager AMGEN
STEFANO DEL MISSIER, Direttore responsabile Italian Health Policy Brief
MASSIMO GARAVAGLIA, Sottosegretario di Stato al Ministero dell'Economia e delle Finanze
MAURIZIO LEMBO, Responsabile RUP Progetto Aggregatore InnovaPuglia
LUCA LI BASSI, Direttore generale Agenzia Italiana del Farmaco
LORELLA LOMBARDOZZI, Direzione regionale salute e politiche sociali, Regione Lazio
FABIO PAMMOLLI, Professore Ordinario di Economia e Management presso il Politecnico di Milano; Presidente CERM
MAURIZIO PASTORELLO, Direttore dipartimento Farmaceutico, ASP di Palermo
ANTONIO SAITTA, Assessore alla Sanità, Regione Piemonte; Coordinatore Conferenza Stato-Regioni
GIOVANNA SCROCCARO, Direttore Direzione Farmaceutico - Protesica - Dispositivi medici, Regione del Veneto
MARIO SENSINI, Giornalista, Corriere della Sera
UGO TRAMA, Dirigente UO Politica del farmaco e dispositivi, Regione Campania

MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE

Per partecipare all'evento, è necessario fare richiesta alla segreteria organizzativa ALTIS (02-49538300, info@altis-ops.it). È possibile richiedere l'accredito fino a tre giorni prima dell'evento. Le iscrizioni verranno accettate e confermate dalla segreteria fino ad esaurimento dei posti disponibili. Per poter accedere all'Auditorium del Ministero è necessario esibire un documento d'identità valido.

BIOSIMILARI: PROSPETTIVE PER IL FUTURO DEL SSN

30 MAGGIO 2019

ore 10.00 - 13.30

ROMA

Auditorium "Cosimo Piccinno"

MINISTERO DELLA SALUTE - Lungotevere Ripa, 1

Promosso da

IHPB
ITALIAN HEALTH POLICY BRIEF

Segreteria organizzativa

ALTIS
Omnia Pharma Service
Editore di IHPB IPh&HP1Rb+

Con il contributo non condizionato di

AMGEN

Promosso da

IHPB
ITALIAN HEALTH POLICY BRIEF

RAZIONALE

L'introduzione nel mercato dei biosimilari e il loro progressivo maggiore utilizzo ha generato minori costi per le Regioni ormai più che evidenti: pur con differenti percentuali di penetrazione, da Regione a Regione, è tuttavia assodato che i biosimilari hanno rappresentato e rappresentano un'opportunità imprescindibile per politiche sanitarie orientate alla qualità delle cure e alla sostenibilità del sistema.

Il salto logico e, per certi aspetti, di visione nelle prossime scelte dei policy maker, a questo punto, non è più quello strettamente limitato al maggiore utilizzo del biosimilare (che deve darsi per scontato), ma al mantenimento di un mercato che possa contemporaneamente garantire la maggiore disponibilità possibile di molecole, ovvero di opzioni terapeutiche sia per i prescrittori che per i pazienti, di modo da corrispondere a criteri di appropriatezza che, alla dimensione economica, associno sempre l'appropriatezza clinica e la compliance terapeutica.

I sistemi e gli strumenti di approvvigionamento vanno dunque affinati in un'ottica di sostenibilità duratura nel tempo, per evitare il rischio che la ricerca di un massimo risparmio economico nel breve periodo venga pagato a caro prezzo con minore appropriatezza terapeutica e basso grado di compliance nel lungo periodo. Le Regioni hanno oggi la responsabilità di definire scelte di policy sanitaria che sfruttino appieno le più efficaci esperienze finora fatte nel nostro paese, ma evitandone i punti deboli e con la finalità di garantire tali scelte per periodi temporali medio-lunghi.

In questa prospettiva di lavoro, Italian Health Policy Brief, testata di politica economica e sanitaria, intende organizzare un evento su scala nazionale, che vede la partecipazione di vari protagonisti della comunità scientifica e della sanità locale: clinici, gestori della Sanità, associazioni di pazienti e rappresentanti delle istituzioni. Il Convegno si pone l'obiettivo di dar vita a un confronto sulle nuove potenzialità dei biosimilari nel mutato contesto sanitario, oltre che riflettere sulle modalità di riallocazione a favore dell'innovazione delle risorse generate dai farmaci biosimilari.

OBIETTIVO

Mettere a fuoco la sostenibilità a lungo termine del mercato dei biosimilari discutendo le regole e gli strumenti appropriati per garantire una sana competizione, massimizzando i risparmi per il servizio sanitario nazionale e supportando il reinvestimento nell'innovazione.

Stefano Del Missier
Direttore responsabile Italian Health Policy Brief

PROGRAMMA

09.30-10.00	Welcome coffee & Registrazione
10.00-11.15	Saluti istituzionali – A. Bartolazzi Prospettive e opportunità del SSN – L. Coletto Sistema regolatorio: l'impatto del secondo Position Paper dell'AIFA – L. Li Bassi Progetto CERM: Sostenibilità a lungo termine del mercato – F. Pammolli Il nuovo scenario economico per i biosimilari – S. Del Missier

BIOSIMILARI ED INNOVAZIONE: DUE FACCE DI UNA MEDAGLIA A GARANZIA DEL PAZIENTE

11.15-12.15	Tavola rotonda <i>Reinvestimento in innovazione: gli incentivi per il futuro</i> Moderatore: Mario Sensini Partecipano: <ul style="list-style-type: none">• R. Botti*• M.T. Bressi• F. Cattel• L. Coletto• A. Saitta
-------------	---

GOVERNANCE REGIONALE PER MANTENERE LA SOSTENIBILITÀ E LA CONCORRENZIALITÀ DEL MERCATO

12.15-13.15	Tavola rotonda <i>L'accordo quadro come strumento per garantire la sostenibilità</i> Moderatore: Simona Creazzola Partecipano: <ul style="list-style-type: none">• F. Bartolini• S. De Camillis• M. Lembo• L. Lombardozzi• M. Pastorello• G. Scroccaro• U. Trama
-------------	---

13.15-13.30 Le prospettive in Italia per i biosimilari – **M. Garavaglia**

13.30-14.00 Light lunch & Partenze

**in attesa di conferma*