

## **COSIsiFA: un progetto di informazione e formazione indipendente sul farmaco**

**"COSIsiFA"** (Cittadini ed Operatori Sempre Informati sul FArmaco) è un progetto nazionale di informazione indipendente finanziato dall'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), al quale partecipano tutte le Regioni e la Province Autonome attraverso le strutture delle proprie ASL/AO e delle Università.

Il progetto è rivolto sia ai **professionisti sanitari** che ai **cittadini** e si propone l'obiettivo ambizioso di costruire un atteggiamento più consapevole nell'uso dei farmaci, favorendo un approccio informato e responsabile alle terapie.

### **Indipendenza: l'asse portante del progetto**

Una delle principali fonti di informazione per i professionisti sanitari è rappresentata dall'industria farmaceutica, che investe ingenti risorse in questa attività; la letteratura scientifica dimostra però che l'informazione "di parte" tende sistematicamente a sostenere l'efficacia dei medicinali, alimentando aspettative non sempre giustificate e talvolta contribuendo ad un uso non appropriato.

Per quanto riguarda i cittadini, l'enorme quantità di informazioni disponibili nel web rende difficile distinguere le informazioni affidabili da quelle inaccurate o addirittura false.

Nel progetto COSIsiFA viene utilizzato un approccio basato sull'**analisi critica e trasparente delle prove di efficacia e sicurezza**, che mette al centro la salute e il buon uso delle risorse sanitarie.

Le strutture ed i professionisti che lavorano al progetto non possono avere interessi con le aziende produttrici di medicinali; i **contenuti** sono **scientificamente fondati, trasparenti e liberi da influenze commerciali**.

### **Le aree di interesse**

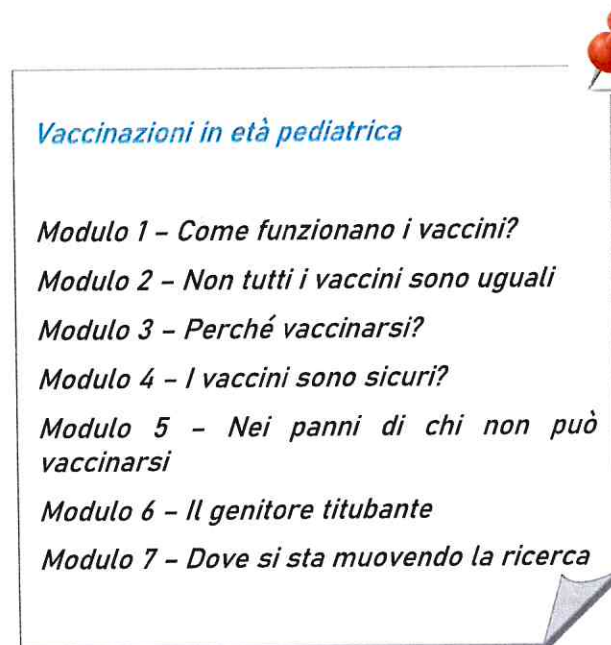
I contenuti del progetto riguardano quattro ambiti fondamentali di salute pubblica individuati dall'AIFA: **l'area pediatrica, quella oncologica, l'antibiotico resistenza e la cronicità e polifarmacoterapia**.

Il progetto prevede inoltre la realizzazione di **3 percorsi formativi rivolti ai cittadini**, nei quali i temi riguardanti l'uso dei farmaci e dei vaccini verranno affrontati con un linguaggio più semplice ed attraverso l'utilizzo di giochi interattivi, video animazioni ed infografiche.

I percorsi per i cittadini saranno erogati su una piattaforma dedicata e saranno accessibili in qualunque momento, con la possibilità di svolgerli in più sessioni.

Il primo percorso, che sarà disponibile alla fine di novembre, sarà dedicato alle **vaccinazioni in età pediatrica**; verrà affrontato in particolare il tema della **sicurezza dei vaccini** e verranno fornite risposte scientificamente affidabili ai **quesiti più frequenti** dei genitori.

Pur essendo destinato ai cittadini, questo percorso può rappresentare anche uno strumento di supporto per i professionisti sanitari nell'orientare i genitori verso una scelta informata e consapevole sulla vaccinazione dei propri figli.



*Vaccinazioni in età pediatrica*

*Modulo 1 – Come funzionano i vaccini?*  
*Modulo 2 – Non tutti i vaccini sono uguali*  
*Modulo 3 – Perché vaccinarsi?*  
*Modulo 4 – I vaccini sono sicuri?*  
*Modulo 5 – Nei panni di chi non può vaccinarsi*  
*Modulo 6 – Il genitore titubante*  
*Modulo 7 – Dove si sta muovendo la ricerca*

## Programma Corso FAD **Revisione della terapia e riduzione dei farmaci nell'anziano**

**Obiettivo formativo ECM:** 25. Farmaco epidemiologia, farmacoeconomia, farmacovigilanza.

**Obiettivo specifico:** Il corso si propone di fornire ai professionisti sanitari conoscenze aggiornate e strumenti pratici per una gestione appropriata e sicura della terapia farmacologica negli anziani.

Al termine del corso, il partecipante avrà acquisito conoscenze sulla valutazione dell'appropriatezza prescrittiva secondo criteri riconosciuti a livello internazionale (Beers, START/STOPP, STOPP-Frail), sulla gestione delle interazioni tra farmaci, alimenti e integratori e sull'identificazione dei fattori che influenzano l'aderenza terapeutica.

Sarà inoltre in grado di integrare correttamente la ricognizione e la riconciliazione farmacologica nelle transizioni di cura, comprendendone principi e procedure, e di contribuire consapevolmente al processo di deprescrizione, collaborando alla valutazione di rischi e benefici e favorendo una comunicazione efficace con pazienti, familiari e caregiver.

**Modalità didattica:** La formazione è centrata su 6 moduli, ciascuno composto da una o più videorelazioni, materiali testuali di sintesi/approfondimento, videoanimazioni, scenari di pratica e un questionario ECM.

**Durata:** 14 ore

**Crediti:** 14

**Struttura**

- **Modulo 1 – Epidemiologia della multimorbilità, polifarmacoterapia e appropriatezza prescrittiva**
  - Sessione formativa
    - Dati epidemiologici (videopresentazione)
    - Strumenti per la valutazione dell'appropriatezza prescrittiva (videopresentazione)
    - Schede su criteri di Beers, criteri START/STOPP, criteri STOPP – Frail (materiale di approfondimento)
  - Sessione di valutazione
    - Caso clinico 1
    - Caso clinico 2
    - Questionario di valutazione modulo 1

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig

- **Modulo 2 – Interazioni farmacologiche clinicamente rilevanti**
  - Sessione formativa
    - Interazioni farmaco-farmaco (videopresentazione e videoanimazione)
    - Interazioni farmaco-integratore (videopresentazione e videoanimazione)
    - Interazioni farmaco-alimenti (videopresentazione)
    - Interazioni farmacologiche clinicamente rilevanti (materiale di sintesi)
  - Sessione di valutazione
    - Caso clinico 3
    - Caso clinico 4
    - Questionario di valutazione modulo 2
- **Modulo 3 – Aderenza alle terapie**
  - Sessione formativa
    - Aderenza terapeutica: definizioni, linee guida e tassonomia (videopresentazione e videoanimazione)
    - Strumenti e strategie per il miglioramento dell'aderenza (videopresentazione)
    - Aderenza alle terapie (materiale di sintesi)
  - Sessione di valutazione
    - Questionario di valutazione modulo 3
- **Modulo 4 – Ricognizione e riconciliazione farmacologica**
  - Sessione formativa
    - Che cos'è, perché è importante, quando si applica, chi la esegue (videopresentazione e videoanimazione)
    - Raccomandazione n. 17 del Ministero della Salute
    - Ricognizione e riconciliazione farmacologica (materiale di sintesi)
  - Sessione di valutazione
    - Questionario di valutazione modulo 4
- **Modulo 5 – Processo di revisione farmacologica e deprescrizione**
  - Sessione formativa (videopresentazioni)
    - Che cos'è, perché è importante, quando si applica, chi lo esegue (videopresentazione e videoanimazione)
    - Modalità di sospensione dei farmaci (videopresentazione)
    - Revisione della terapia e deprescrizione: dalla teoria all'implementazione nei diversi ambiti assistenziali (materiale di sintesi)
    - Schede di deprescrizione di specifiche classi di farmaci (inibitori di pompa protonica, ipoglicemizzanti, antipsicotici – materiale di approfondimento)
  - Sessione di valutazione
    - Caso clinico 5
    - Caso clinico 6
    - Questionario di valutazione modulo 5
- **Modulo 6 – Benefici attesi nei diversi contesti assistenziali**
  - Sessione formativa

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig

- Medicina generale, ospedale, residenze sanitarie assistenziali, cure palliative (videopresentazione)
- Barriere alla deprescrizione e comunicazione a caregiver e familiari (videopresentazione e videoanimazione)
- Ostacoli e benefici della deprescrizione nell'anziano (materiale di sintesi)
- Sessione di valutazione
- Questionario di valutazione modulo 6

**Disponibilità online del corso:** dal 31/07/2025 al 31/12/2025

**Responsabile scientifico:** Alessandro Nobili, ricercatore, specialista in farmacologia clinica e farmacoepidemiologia geriatrica, capo del Dipartimento di Politiche per la Salute dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS, Luca Pasina, ricercatore, responsabile del Laboratorio di Farmacologia Clinica e Appropriatezza Prescrittiva dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS.

**Destinatari:** tutti gli operatori sanitari

**Docenti, relatori, tutor**

Dott. Alessandro Nobili  
Dott. Luca Pasina  
Dott.ssa Maria Erminia Stochino  
Dott.ssa Arianna Deidda  
Dott.ssa Enrica Maria Puddu  
Dott. Giovanni Ambu  
Dott.ssa Enrica Menditto  
Dott.ssa Sara Mucherino  
Dott.ssa Ester Sapigni  
Dott. Salvatore Crisafulli  
Dott. Massimo Carollo  
Dott.ssa Silvia Scalpello  
Dott.ssa Simona Masucci

**Bibliografia essenziale alla base del corso**

- Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA). L'uso dei farmaci nella popolazione anziana in Italia - Rapporto nazionale 2019. [https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1577699/OsMed\\_Farmaci\\_anziani\\_13.10.2021.pdf](https://www.aifa.gov.it/documents/20142/1577699/OsMed_Farmaci_anziani_13.10.2021.pdf)
- Carollo M, Boccardi V, et al; Italian Scientific Consortium on medication review, deprescribing. Medication review and deprescribing in different healthcare settings: a position statement from an Italian scientific consortium. Aging Clin Exp Res 2024;DOI:1007/s40520-023-02679-2.
- Ministero della Salute - D.G. Programmazione sanitaria. Raccomandazione n. 17 - Riconciliazione della terapia farmacologica. 23 aprile 2015. [https://www.salute.gov.it/new/sites/default/files/imported/C\\_17\\_pubblicazioni\\_2354\\_allegato.pdf](https://www.salute.gov.it/new/sites/default/files/imported/C_17_pubblicazioni_2354_allegato.pdf)

**Assenza di sponsor:** Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig



Provider Nazionale ECM n. 103



[www.saepe.it](http://www.saepe.it)

- By the 2023 American Geriatrics Society Beers Criteria® Update Expert Panel. American Geriatrics Society 2023 updated AGS Beers Criteria® for potentially inappropriate medication use in older adults. J Am Geriatr Soc 2023; DOI:10.1111/jgs.18372.
- O'Mahony D, Cherubini A, et al. STOPP/START criteria for potentially inappropriate prescribing in older people: version 3. Eur Geriatr Med 2023;DOI:10.1007/s41999-023-00777-y.
- NICE Medicines and Prescribing Centre (UK). Medicines optimisation: the safe and effective use of medicines to enable the best possible outcomes. National Institute for Health and Care Excellence (NICE) 2015. PMID: 26180890.

Piattaforma: [www.saepe.it](http://www.saepe.it)

**Assenza di sponsor: Il programma non ha sponsor  
e rientra nel piano di formazione indipendente del Provider Zadig**

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA LIBERA PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA' PROFESSIONALE/FORMATIVA
Alessandro Nobili	Ricercatore	Sanità pubblica	Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS	<p><b>Dal 2021</b></p> <p>Capo del Dipartimento di Politiche per la Salute, dell'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS</p> <p><b>Dal 2019</b></p> <p>Responsabile scientifico del Progetto Italian Institute of Planetary Health</p> <p><b>Dal 2018</b></p> <p>Referente per l'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS della Rete Invecchiamento del Ministero della Salute</p> <p><b>Dal 2016</b></p> <p>Coordinatore del Master si I livello in Ricerca clinica dell'Università degli Studi di Milano</p> <p><b>Dal 2013</b></p> <p>Membro e vicepresidente del Comitato Etico Milano area B</p> <p>Dal 2012 Special editor per l'area Clinical Pharmacology and Toxicology dell'European Journal of Internal Medicine.</p>
Luca Pasina	Ricercatore	Farmacologia	Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS	<p><b>Dal 2003 ad oggi</b></p> <p>Ricercatore presso l'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS di Milano</p> <p>Responsabile del Laboratorio di Farmacologia Clinica e Appropriatezza Prescrittiva</p>

			<b>Dal 2022 al 2024</b> Membro del Comitato Etico Territoriale Lombardia 4
			<b>Dal 2017 al 2022</b> Membro del Comitato Etico della Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta di Milano in qualità di Esperto in Farmacologia
Maria Erminia Stochino	Dirigente medico	Farmacologia clinica  Universitaria di Cagliari	<b>Dal 2010 al 2011</b> Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari  <b>Dal 2011 al 2015</b> Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari Contratto libero-professionale  <b>Dal 2016 al 2019</b> Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari Contratto Dirigente Medico a Tempo determinato – disciplina Farmacologia Clinica Prestazione D'opera professionale nell'ambito delle attività connesse al Centro Regionale di Farmacovigilanza e Segreteria Scientifica del Comitato Etico AOU Cagliari  <b>Dal 2019 a oggi</b> Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari Contratto Dirigente Medico a Tempo Indeterminato – disciplina Farmacologia Clinica Responsabile Scientifico Centro Regionale di

			Farmacovigilanza assistenza clinica presso ambulatorio cefalea
Arianna Deidda	Dirigente medico	Farmacologia clinica Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari	<p><b>Dal 2019 a oggi</b></p> <p>Dirigente Medico a Tempo determinato in Farmacologia Clinica, Unità Complessa Farmacologia Clinica, Azienda Ospedaliero Universitaria Cagliari</p> <p>Sostituto del Responsabile scientifico del Centro Regionale di Farmacovigilanza (CRFV) della Regione Sardegna</p> <p>Già componente della segreteria tecnico-scientifica del Comitato Etico Sardegna</p> <p>Già componente della segreteria scientifica del Comitato Etico Indipendente della Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari</p> <p>Già componente della segreteria scientifica a supporto della Commissione per il Prontuario terapeutico Regionale</p> <p>Cultore della Materia per il settore scientifico disciplinare Farmacologia (BIO/14) presso il Corso integrato di Farmacologia (IV anno, canale pari), Corso di Laurea in Medicina e Chirurgia, Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università degli studi di Cagliari</p> <p>Attività clinica ambulatoriale e di ricerca c/o il Centro per lo Studio e la Terapia delle Cefalee Primarie “Franco Tocco”</p> <p><b>Dal 2012 al 2019</b></p> <p>Medico Chirurgo Specialista in Farmacologia Clinica</p> <p>Contratto libero professionale, Unità Complessa</p>

			Farmacologia Clinica, Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari
			Farmacologo clinico collaboratore del Centro Regionale di Farmacovigilanza (CRFV) della Regione Sardegna
Enrica Maria Puddu	Medico chirurgo	Farmacologia clinica Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari	<b>Da aprile 2025 a oggi</b> Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari Medico farmacologo clinico presso SC Farmacologia clinica Attività di Farmacovigilanza presso il Centro Regionale di Farmacovigilanza Regione Sardegna <b>Dal 2021 al 2025</b> Università degli Studi di Cagliari Medico in formazione specialistica in farmacologia e tossicologia <b>Da aprile 2024 a settembre 2024</b> Università degli Studi di Roma Tor Vergata Medico in formazione specialistica presso il Centro Cefalee <b>Dal 2020 al 2021</b> ATS Sardegna, Lanusei Medico dell'emergenza COVID-19 <b>Dal 2020 a oggi</b> Medico di continuità assistenziale Tortoli, ATS Sardegna <b>Da gennaio 2022 a luglio 2022</b> Medico vaccinatore, ATS Sardegna Cagliari
Giovanni Ambu	Medico Chirurgo	Farmacologia clinica Azienda Ospedaliero	<b>Dal 2015 a oggi</b>

		Universitaria di Cagliari Cagliari	Medico specializzato in farmacovigilanza e sicurezza dei farmaci presso Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari <b>Dal 2015 al 2017</b> Medico di pronto soccorso presso Il Lido, Cagliari <b>Dal 2018 al 2021</b> Medico chirurgo presso Laboratorio e analisi ricerche cliniche (LARC), Cagliari <b>Dal 2020 al 2021</b> Medico chirurgo presso Laboratorio Analisi Cliniche Galeno, Cagliari
Enrica Menditto	Professore associato  Farmacoeconomia, Farmacoutilizzazione, Socioeconomia e Normativa dei medicinali	Università degli Studi di Napoli Federico II  Docente di Normativa Farmaceutica e Farmacoeconomia Dipartimento di Farmacia, Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>2021</b> Presidente della International Society for Medication Adherence ESPACOMP <b>Dal 2020 al 2024</b> Direttore del Centro Interdipartimentale di Ricerca in Farmacoeconomia e Farmacoutilizzazione CIRFF Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>Dal 2020 a oggi</b> Professore Associato	<b>Dal 2021 a oggi</b> Docente di Normativa Farmaceutica e Farmacoeconomia Dipartimento di Farmacia, Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>2021</b> Presidente della International Society for Medication Adherence ESPACOMP <b>Dal 2020 al 2024</b> Direttore del Centro Interdipartimentale di Ricerca in Farmacoeconomia e Farmacoutilizzazione CIRFF Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>Dal 2020 a oggi</b> Professore Associato

		Dipartimento di Farmacia, Università degli Studi di Napoli Federico II Docente di Legislazione e Normativa del Controllo di Qualità Docente di legislazione e normativa del settore farmaceutico Dipartimento di Farmacia, Università degli Studi di Napoli Federico II
	<b>Da luglio 2017 a dicembre 2017</b>	Ricercatore ospite  Coordinamento di studi osservazionali sul confronto tra Paesi Europei in materia di patologie croniche, Instituto de Investigación Sanitaria Aragón (IIS Aragón), Saragozza, Spagna
	<b>Dal 2013 a oggi</b>	Consulente esperto in Farmacoeconomia e Farmacoutilizzazione  Azienda Sanitaria Locale di Caserta (ASL CE), Campania.
Sara Mucherino	Ricercatore	Farmacoeconomia, Farmacoutilizzazione, Napoli Federico II  Università degli Studi di Napoli Federico II  Ricercatore post-dottorato  Dipartimento di Farmacia, Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>Dal 2022 al 2024</b>  Ricercatore post-dottorato  CIRFF - Centro di ricerca in Farmacoeconomia e Utilizzo dei Farmaci, Università degli Studi di Napoli Federico II  <b>Dal 2019 al 2023</b>

			Dottorato di ricerca in Scienze Farmaceutiche Dipartimento di Farmacia, Università di Napoli Federico II, Italia
		<b>Dal 2018 al 2019</b>	Borsa di studio CIRFF - Centro di ricerca di farmacoeconomia e utilizzo dei farmaci, Università di Napoli Federico II
		<b>Dal 2023 a oggi</b>	Membro del Comitato Esecutivo Società Internazionale per l'Adesione Terapeutica (ESPACOMP)
Ester Sapigni	Dirigente farmacista	<p><b>Dal 2022 a oggi</b></p> <p>Coordinatore del Gruppo ISPOR Roma per il Futuro (GIRF), Società Internazionale di Farmacoconomia e Ricerca sui Risultati (ISPOR), Sezione Italia Roma</p> <p><b>Dal 2021 a oggi</b></p> <p>Presidente del Comitato dei ricercatori all'inizio della carriera Società Internazionale per l'Adesione Terapeutica (ESPACOMP)</p>	<p><b>Dal 1999 al 2001</b></p> <p>Regione Emilia-Romagna</p> <p>Responsabile di staff presso l'Unità Organizzativa Servizio Distretti</p> <p><b>Dal 2002 al 2016</b></p> <p>Regione Emilia-Romagna</p> <p>Professional presso l'Unità Organizzativa Servizio Assistenza</p>

		Territoriale
	<b>Dal 2017 a oggi</b>	
Regione Emilia-Romagna		
Attività regionali inerenti alla politica del farmaco, sia in ambito territoriale/convenzionato sia ospedaliero.		
Partecipazione a costruzione e monitoraggio obiettivi regionali di assistenza farmaceutica nonché valutazione degli effetti sulla spesa e sui consumi di disposizioni regionali e interventi normativi.		
Attività in tema di sviluppo della Farmacia dei Servizi, con particolare attenzione alla definizione contenuti e modalità organizzative a sostegno delle reti tra strutture e professionisti sanitari, al fine di promuovere la crescita della qualità dei servizi forniti ed evitare possibili dispersioni.		
Rapporti con Associazioni di categoria delle Farmacie convenzionate e attività relative alla definizione di Accordi programmatici regionali.		
Coordinatore del Gruppo regionale Rischio clinico da Farmaci		
Responsabile Centro regionale Farmacovigilanza		
Componente Commissione Regionale Farmaco		
<b>Dal 2006</b>		
Esperienza Estera presso Organismi Internazionali o dell'Unione Europea		
Competenze maturate/consolidate: coordinatore regionale progetti di farmacovigilanza attiva, coordinatore (dal 2006)		

			<p>del gruppo regionale rischio clinico da farmaci, componente della commissione regionale farmaco, partecipazione alla costruzione e al monitoraggio degli obiettivi regionali di assistenza farmaceutica nonché alla valutazione degli effetti sulla spesa e sui consumi di disposizioni regionali, responsabile (da 2015; ultimo atto a riferimento deliberazione di giunta regionale n. 1175 del 22/07/2021) del centro regionale di farmacovigilanza -crfv, componente (dal 2020) del tavolo tecnico indisponibilità di aifa, componente del gruppo di lavoro ministeriale sulla raccomandazione ministeriale n. 14 in tema di gestione sicura dei farmaci oncologici-oncoematologici, supporto alla definizione di percorsi di dematerializzazione delle prescrizioni e dei piani terapeutici, componente del gruppo di coordinamento e gruppo di lavoro qualità ripp - raggruppamento interregionale per la plasmaderivazione, componente del gruppo di coordinamento regionale cure palliative, attività regionali inerenti alla politica del farmaco, sia in ambito territoriale/convenzionato sia ospedaliero.</p>
Salvatore Crisafulli	Assegnista di ricerca	Farmacologia e tossicologia clinica	<p>Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona</p> <p><b>Dal 2024 a oggi</b></p> <p>Assegnista di ricerca in farmacoepidemiologia e farmacovigilanza, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona</p> <p><b>Dal 2023 a oggi</b></p> <p>Responsabile farmacoepidemiologo Spin-off accademico</p>

“INnovative Solutions for medical Prediction and big data  
Integration in Real world setting srl – INSPIRE SRL”

**Da gennaio 2024 a marzo 2025**

Visiting research trainee Division of Pharmacoepidemiology  
and Pharmacoeconomics, Brigham & Women's Hospital and  
Harvard Medical School

**Dal 2023 a oggi**

Cultore della Materia per il SSD BIO/14 (Farmacologia) –  
Corso di Laurea Magistrale a Ciclo Unico in Medicina e  
Chirurgia, Università degli Studi di Verona

Dal 2021 al 2025

Dottorando in Scienze Biomediche Cliniche e Sperimentali,  
Dipartimento di Medicina, Università degli Studi di Verona

**Da maggio 2021 a settembre 2021**

Collaboratore farmacoepidemologo Spin-off accademico  
“INnovative Solutions for medical Prediction and big data  
Integration in Real world setting srl – INSPIRE SRL”

**Dal 2019 al 2021**

Borsista di ricerca in Farmacoepidemiologia e  
Farmacovigilanza, Dipartimento di Scienze Biomediche,  
Odontoiatriche e delle Immagini Morfologiche e Funzionali,  
Università degli Studi di Messina

**Dal 2018 al 2019**

Borsista di ricerca in Farmacoepidemiologia e  
Farmacovigilanza, U.O.S.D. di Farmacologia Clinica –

			Azienda Ospedaliera Universitaria “Gaetano Martino”, Policlinico di Messina.
Massimo Carollo	Medico chirurgo  Farmacologia e tossicologia clinica	Specializzando in  Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona	<b>Da novembre 2022 a oggi</b>  Medico in Formazione Specialistica – Farmacologia e Tossicologia Clinica, Dipartimento di Diagnostica e Sanità Pubblica, Università degli Studi di Verona
			<b>Da dicembre 2021 a oggi</b>  Medico Chirurgo, Libero Professionista  Sostituzioni medici di medicina generale, nella provincia di Padova  Medico USCA presso sede di Rubano (PD) (gennaio-marzo 2022)  Medico CA presso Carcere Due Palazzi (Padova) (marzo- settembre 2022), Casa Circondariale di Treviso (marzo-aprile 2022), Istituto Penale per i Minorenni di Treviso (marzo- aprile 2022), Casa Circondariale di Belluno (ottobre 2022- oggi).
			<b>Da dicembre 2019 a giugno 2021</b>  Docente di alimentazione e nutrizione umana Presso l’Ente di Formazione I.R.I.GEM. di Bassano del Grappa (VI) per il corso annuale di “Elementi di dietologia”  <b>Da aprile 2016 a dicembre 2021</b>  Dietista Nutrizionista, Libero Professionista.
Silvia Scalpello	Dirigente farmacista  Farmacia ospedaliera	Azienda Ospedaliera Ordine Mauriziano Torino	<b>Da febbraio 2022 a oggi</b>  SC Farmacia Ospedaliera, Torino AO Ordine Mauriziano

			Dirigente Farmacista
			<b>Da aprile 2020 al 2022</b>
			SC Farmacia Ospedaliera, Torino AO Ordine Mauriziano
			Collaboratore autonomo, Farmacista Ospedaliero
			<b>Dal 2019 al 2020</b>
			SC Assistenza Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Locale Città di Torino
			Borsista Progetto Regionale “Farmacovigilanza nella medicina territoriale e popolazioni particolari”, Farmacista Territoriale
			<b>Dal 2017 al 2018</b>
			SC Farmacia Territoriale, Azienda Sanitaria Locale Vercelli Borsista Progetto Regionale “Farmacovigilanza nella medicina territoriale e popolazioni particolari”, Farmacista Territoriale
			<b>Dal 2012 al 2017</b>
			SC Assistenza Farmaceutica Territoriale, Azienda Sanitaria Locale Città di Torino ex TO 2 Borsista Progetto Regionale “FARMATER - Farmacovigilanza, Informazione, Appropriatezza Prescrittiva sul Territorio”, Farmacista Territoriale.
Simona Masucci	Dirigente farmacista	Farmacia ospedaliera Mauriziano Torino	<b>Dal 2021 a oggi</b> Dirigente Farmacista Incarico a tempo indeterminato, Farmacista Clinico di Area Onco-ematologica, A.O. Ordine Mauriziano di Torino c/o S.C. Farmacia Ospedaliera

	<b>Dal 2020 al 2021</b>
	Farmacista Ospedaliero, Libero professionista, Emergenza COVID-19 - Unità Farmaci Antiblastici A.O. Ordine Mauriziano di Torino c/o S.C. Farmacia Ospedaliera - Via Magellano 1 10128 Torino
	<b>Da gennaio 2021 a giugno 2021</b>
	Collaboratore tecnico-scientifico nel campo della farmacia clinica, Società Italiana di Farmacia Clinica e Terapia (SIFaCT)
	<b>Da settembre 2020 a novembre 2020</b>
	Farmacista Ospedaliero - Libero professionista - Progetto La Real World Evidence quale strumento per la Governance dell'innovazione in ambito oncologico ed oncoematologico: potenzialità e impatto di un Laboratorio sperimentale di farmacoutilizzazione istituito presso la S.C. Farmacia Ospedaliera dell'A.O. Ordine Mauriziano di Torino
	<b>Dal 2016 al 2020</b>
	Specializzanda in Farmacia Ospedaliera - c/o A.O. Ordine Mauriziano di Torino Dal 2015 al 2016 Farmacista Borsista Progetto FARMATER c/o ASL TO2- SoSD Appropriatezza prescrittiva.

Il provider dichiara ai sensi dell'art. 76 del DPR n.445/2000:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute" - Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;