

## **RESPONSABILE SCIENTIFICO**

**Paola Rossi**

Centro Regionale di Farmacovigilanza  
Regione Friuli Venezia Giulia

## **SEGRETERIA ORGANIZZATIVA**

“Formazione e Valorizzazione  
del Personale”

Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale

**Tel** 0432-554255 **Fax** 0432-554381

**email:** formazione.asuiud@asufc.sanita.fvg.it

Responsabile: **Marina Barbo**

## **FACULTY**

Giulia Fornasier, Maria Manfrida, Matteo Pavan,  
Paola Rossi, Sarah Samez, Laura Sottosanti,  
Gabriele Stocco, Monica Zanier

### **Modalità d'iscrizione**

- La partecipazione è gratuita. Verranno accettate le iscrizioni pervenute entro e non oltre il 21 settembre fino ad esaurimento degli 80 posti disponibili.
- I dipendenti ASUFC possono iscriversi inviando richiesta alla e-mail della Segreteria Organizzativa.
- Gli utenti extra aziendali possono scaricare il “Modulo d'iscrizione esterni” seguendo il percorso: <https://asufc.sanita.fvg.it> -> Didattica e Formazione -> Formazione e valorizzazione del personale.
- Tale modulo, compilato e firmato, va inviato in allegato all'indirizzo e-mail della Segreteria Organizzativa.

## **DESTINATARI ECM:**

- Infermiere,
- Infermiere pediatrico
- Farmacista
- Medico chirurgo (Anestesia e Rianimazione, Continuità assistenziale, Farmacologia e tossicologia clinica, Ginecologia e ostetricia, Medicina e chirurgia di accettazione e di urgenza, Medicina generale, Neonatologia, Pediatria, Pediatri di libera scelta, Farmacia)
- Medici in formazione specialistica delle discipline indicate
- Ostetrica/o

### **Criteri di assegnazione dei crediti ECM**

Prima dell'evento verrà inviato il link con le istruzioni per effettuare l'accesso alla videoconferenza all'indirizzo e-mail aziendale o come indicato al momento dell'iscrizione.

Al fine del conseguimento dei crediti ECM si procederà con la verifica di:

- Report degli accessi (si chiede di collegarsi con cognome e nome esatti)
- compilazione della scheda di gradimento e superamento della verifica dell'apprendimento (numero di risposte corrette  $\geq$  80%).



## **L'uso dei farmaci in gravidanza e la segnalazione di sospetta reazione avversa madre-figlio: la sindrome da astinenza neonatale**

**27 settembre 2021**

Codice evento: *ASUFC\_21317*

**Videoconferenza**

**Assegnati 4 crediti ECM**

**Obiettivo formativo:** n. 18 – *Contenuti tecnico-professionali (conoscenze e competenze) specifici di ciascuna professione, di ciascuna specializzazione e attività ultraspecialistica, ivi incluse le malattie rare. e la medicina di genere*

## **ABSTRACT**

Ad ottobre 2020 è stato pubblicato il primo rapporto AIFA inerente l'uso dei farmaci in gravidanza, frutto della collaborazione tra AIFA-ISS-Regioni con l'intento di ampliare le conoscenze sulla appropriatezza d'uso dei medicinali in questa specifica condizione. È obiettivo primario del corso quello di estendere le conoscenze degli operatori sanitari sul tema della segnalazione di sospette reazioni avverse (ADR) a farmaci utilizzati durante la gravidanza (trasmissione madre-figlio), sensibilizzando alla segnalazione quale misura pro attiva per il monitoraggio della sicurezza d'uso dei medicinali, con esplicito riferimento a medicinali utilizzati per la disassuefazione dalle tossicodipendenze. L'evento intende rafforzare le conoscenze in tema di farmacovigilanza applicata all'uso dei farmaci in gravidanza, con specifico riferimento ai percorsi di segnalazione di sospette reazioni avverse madre-figlio

Obiettivo del corso è istruire gli utenti al corretto percorso di segnalazione, presentare le evidenze di casi clinici regionali, affinché la farmacovigilanza sia percepita quale strumento attivo di monitoraggio sulla sicurezza d'uso dei farmaci nella fase post-marketing in popolazioni speciali (donne in gravidanza)

## **PROGRAMMA**

- 10.30 Introduzione e obiettivi del corso
- 10.45 Principali dati del rapporto AIFA "L'uso dei farmaci in gravidanza"
- 11.00 Il contributo della farmacovigilanza per la sicurezza d'uso dei medicinali (epilessia in gravidanza e medicinali a base di Acido Valproico)
- 11.15 Andamento della segnalazione di ADR (sospetta reazione avversa) nei reparti a carattere materno-infantile del Friuli Venezia Giulia
- 11.45 Segnalazione di ADR madre-figlio: caratteristiche della scheda di segnalazione AIFA e criteri per la corretta compilazione
- 12.15 *Pausa*

## **PROGRAMMA**

- 12.45 Introduzione al caso clinico di sindrome da astinenza neonatale rilevato nel 2020 e ringraziamenti
- 12.55 Sintomatologia della sindrome da astinenza neonatale, casistica in FVG, complicanze e figure professionali coinvolte
- 13.25 Aspetti farmaco-tossicologici e monitoraggio terapeutico nella gestione delle dipendenze in gravidanza
- 13.55 Il ruolo del Centro Regionale di FarmacoVigilanza (CRFV), importanza della qualità dei dati nelle schede di segnalazione, il problema della sottosegnalazione
- 14.25 Aspetti legali e normativi correlati alla segnalazione spontanea delle sospette reazioni avverse
- 14.45 Testimonianza—confronto con altre Aziende del FVG sulle segnalazioni di ADR
- 15.15 Verifica finale e conclusioni del corso (15.30)