



Farmacovigilanza e vaccinovigilanza: corso teorico-pratico per l'operatore sanitario

Evento in presenza

Villa La Quiete - Firenze

10 Giugno 2026 14-18

PRESENTAZIONE

La vigilanza post-marketing di farmaci e vaccini costituisce un pilastro del sistema di sicurezza nazionale ed europeo, in linea con il quadro di farmacovigilanza dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) e con le Good Pharmacovigilance Practices (GVP) dell'European Medicines Agency. L'evento formativo, destinato agli operatori sanitari, prevede approfondimenti sui principi fondamentali di farmacovigilanza, sulle procedure per la gestione e la segnalazione di sospette reazioni avverse a farmaci e vaccini e dei difetti di qualità, sul ruolo dei punti di distribuzione farmaceutica, sull'applicazione della farmacovigilanza in ambito oncologico e sulle modalità di monitoraggio post-autorizzazione dei vaccini, con particolare attenzione alla sinergia tra operatori sanitari nella segnalazione efficace degli eventi avversi. L'evento ha dunque l'obiettivo di rafforzare la capacità degli operatori sanitari a riconoscere, valutare e comunicare tempestivamente le problematiche di sicurezza dei medicinali e dei vaccini, potenziando la collaborazione tra i diversi setting assistenziali e il corretto utilizzo delle procedure previste dal sistema di farmacovigilanza e vaccinovigilanza.

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Janette Monzillo, Dirigente farmacista presso il Settore Assistenza Farmaceutica e Dispositivi, Direzione Sanità, Welfare e Coesione Sociale, Regione Toscana.

PARTECIPANTI

L'evento formativo è rivolto a Medici e agli operatori sanitari (farmacisti, biologi, infermieri, infermieri pediatrici, tecnici sanitari laboratorio biomedico, MMG, pediatri di famiglia, specialisti ambulatoriali, Medici dell'emergenza sanitaria territoriale, Medici di continuità assistenziale).

AREA DI COMPETENZA E OBIETTIVO ECM

FARMACOEPIDEMIOLOGIA, FARMACOECONOMIA, FARMACOVIGILANZA

PROGRAMMA

13:30 – 14:00 Registrazione partecipanti

14:00 – 14:15 Introduzione ai lavori, *Silvia Velo*

14:15 – 14:45 Centro Regionale di Farmacovigilanza in Toscana: il nuovo modello organizzativo, *Janette Monzillo*

14:45 – 15:15 Segnalazione spontanea di sospette reazioni avverse a farmaci: aspetti pratici e teorici, *Alessandra Santoro*

15:15 – 15:45 La gestione e la segnalazione dei difetti di qualità nell'ambito della farmacovigilanza, *Renato Porchia*

15:45 – 16:15 Attività di farmacovigilanza in distribuzione diretta: esperienza dell'Azienda USL Toscana Nord Ovest, *Maria Tilde Torracca*



16:15 – 16:45 Farmacovigilanza in oncologia: sinergia tra operatori sanitari per una segnalazione efficace, *Alberto Michielon*

16:45 – 17:15 Vaccinovigilanza: inquadramento generale e peculiarità del sistema, *Emiliano Cappello*

17:15 – 18:00 Project work e presentazione in plenaria

RELATORI

Emiliano Cappello, Assegnista di ricerca presso l'Unità di Farmacologia e Farmacovigilanza, Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale, Università di Pisa

Alberto Michielon, Farmacista borsista presso l'U.O. Farmacia Ospedaliera dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Senese

Janette Monzillo, Dirigente Farmacista presso il Settore Assistenza Farmaceutica e Dispositivi, Direzione Sanità, Welfare e Coesione Sociale, Regione Toscana; Responsabile scientifico del Centro Regionale di Farmacovigilanza Toscano

Renato Porchia, Dirigente farmacista presso l'U.O. Farmacia Ospedaliera dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Pisana, Responsabile Locale di Farmacovigilanza

Alessandra Santoro, Farmacista presso UOSD Farmacovigilanza e Dispositivo Vigilanza, Dipartimento Politiche del Farmaco - Azienda Usl Toscana Sud-Est

Maria Tilde Torracca, Dirigente farmacista presso l'Azienda USL Toscana Nord Ovest; Responsabile della UOSD Farmaco e Dispositivo Vigilanza; Responsabile Locale di Farmacovigilanza

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

FORMAS – Laboratorio Regionale per la Formazione Sanitaria, ESTAR provider n. 13 accreditato presso Regione Toscana

Alice Gurioli info@formas.toscana.it

ACCREDITAMENTO ECM ED ISCRIZIONI

Al corso formativo sono stati attribuiti n. 4 crediti ECM. Per ricevere l'attestato ECM è necessario essere presenti per almeno il 90% delle ore e superare le prove di apprendimento previste. Il test di gradimento verrà somministrato on-line nei giorni successivi la chiusura dell'evento

Per iscriverti [clicca qui](#)