

Convegno

La qualità dei Clinical Trial Sites in Italia

Presentazione del rapporto 2023 del laboratorio sul management delle sperimentazioni cliniche
In memoria del Dott. Luca Angerame



Martedì 5 dicembre 2023, ore 14.30-18.00

presso Farmindustria, Sala Recordati

Via del Nazareno, 12 – Roma

Ore 14.30

Registrazione

Ore 15.00

Saluti di apertura

Giuseppe ARBIA, Direttore ALTEMS, Università Cattolica del Sacro Cuore

Marcello CATTANI, Presidente FARMINDUSTRIA

Americo CICCHETTI, Direttore Generale della Programmazione Sanitaria, Ministero della Salute

Ore 15.15

La ricerca clinica sponsor in Italia

Marco ZIBELLINI, Direttore Direzione Tecnico Scientifica, FARMINDUSTRIA

Mauro RACANIELLO, Ufficio Innovazione, Prevenzione Antimicrobico-Resistenza e Terapie Avanzate, FARMINDUSTRIA

Ore 15.30

Il nuovo regolamento delle sperimentazioni cliniche

Sandra PETRAGLIA, Dirigente Area Pre-Autorizzazione AIFA

Ore 15.45

Clinical Trial Sites -Capacità scientifica vs capacità imprenditoriale

Carlo NICORA, Responsabile ricerca clinica FIASO e Direttore Generale Fondazione Istituto Nazionale dei Tumori IRCCS

Ore 16.00

Gestione dei Clinical Trials e qualità dei dati

Sara TESTONI, Vicepresidente Gruppo Italiano Data Manager

Ore 16.15

Pazienti, sperimentazioni cliniche e qualità

Marco GRECO, Presidente European Patients' Forum, patient representative della commissione Europea presso EMA

Ore 16.30

CRO e benchmarking di qualità dei Clinical Trial Sites

Fabrizio FORINI, Presidente AICRO, Senior Director, R&D Solutions, Head of Site Management, ITALY and NORDICS at IQVIA

Ore 16.45

Progetto Indicatore qualità Clinical Trial Sites

Emmanouil TSIASIOTIS, Responsabile Laboratorio sul Management delle Sperimentazioni Cliniche (MSC) ALTEMS

Valeria BICINI, Project manager CTC, Fondazione Policlinico Universitario A.Gemelli, IRCCS

Vincenzo NARDELLI, Responsabile analisi statistica, Laboratorio sul Management delle Sperimentazioni Cliniche (MSC) ALTEMS

Ore 17.10

TAVOLA ROTONDA - Q&A

Moderà

Guido RASI, Professore Ordinario Università di Tor Vergata, Consulente del Ministro della Salute Settore Farmaco, già Direttore Esecutivo EMA

Intervengono:

Americo CICCHETTI, Direttore Generale della Programmazione Sanitaria, Ministero della Salute

Marco ZIBELLINI, Direttore Direzione Tecnico Scientifica, FARMINDUSTRIA

Sandra PETRAGLIA, Dirigente Area Pre-Autorizzazione AIFA

Marco GRECO, Presidente European Patient's Forum

Fabrizio FORINI, Presidente AICRO

Gennaro DANIELE, Responsabile Scientifico laboratorio MSC ALTEMS, Direttore scientifico presso Clinical Trials Center, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS

Ore 17.45

Presentazione del corso di perfezionamento

Filippo LEONE, Responsabile Ricerca, Università Cattolica del Sacro Cuore

Ore 18.00

Conclusioni

Emmanouil TSIASIOTIS, Responsabile Laboratorio sul Management delle Sperimentazioni Cliniche (MSC) ALTEMS

Segreteria Organizzativa:
Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari (ALTEMS)
- altems.unicatt.it/

In collaborazione con



FARMINDUSTRIA



UNIVERSITÀ
CATTOLICA
del Sacro Cuore