

Razionale

Il Laboratorio sul Management delle Sperimentazioni Cliniche (Lab MSC) di ALTEMS, attivo dal 2020 dedica le proprie risorse allo sviluppo di metodologie per valutare l'impatto della ricerca clinica sul Sistema Sanitario Nazionale.

Quest'anno, ci siamo concentrati su tre livelli di analisi (aziendale, executive, operativo) attraverso tre progetti di ricerca:

- I. "La Qualità dei Clinical Trial Sites in Italia"
- II. "Il ruolo dei Direttori Generali nella ricerca clinica"
- III. "Analisi delle competenze delle professioni coinvolte nella ricerca clinica"

In occasione dell'evento annuale, il 17 dicembre saranno condivisi e illustrati i risultati, promuovendo un confronto tra gli interlocutori del settore: istituzioni, industria, professionisti.

Sarà un'opportunità per discutere i risultati e analizzare le loro implicazioni nel settore della ricerca clinica. Inoltre, l'evento favorirà il networking tra i partecipanti, consentendo scambi di idee e la creazione di collaborazioni utili per il futuro.

Il progetto, "La Qualità dei Clinical Trial Sites in Italia", si propone di valutare la qualità dei siti di sperimentazione clinica nel contesto italiano. In particolare, la creazione di uno strumento di auto-valutazione consentirà ai siti di migliorare le loro pratiche interne, consentendo agli sponsor l'identificazione dei siti più idonei per ciascun studio nel settore profit, aumentando l'attrattività del Paese.

Il progetto "Il ruolo dei Direttori Generali nella ricerca clinica" attraverso l'analisi della loro formazione e del contesto organizzativo in cui operano esplora il loro ruolo strategico rispetto all'attrattività delle rispettive aziende.

Nel progetto "Analisi delle competenze delle professioni coinvolte nella ricerca clinica", vengono mappate in modo dettagliato competenze tecniche e soft-skills, evidenziando possibili lacune e relative possibili soluzioni.

I tre progetti partono da un'analisi del sistema e forniscono una serie di strumenti innovativi, utili per la gestione e organizzazione della ricerca clinica che complessivamente mirano a migliorare la qualità del settore.

UNIVERSITÀ CATTOLICA del Sacro Cuore



ALTEMS

ALTA SCUOLA DI ECONOMIA
E MANAGEMENT DEI SISTEMI SANITARI

Con il patrocinio di



Ministero della Salute



FARMINDUSTRIA



Le aziende sostenitrici del laboratorio per l'anno 2024 sono:



Evento Annuale
del Laboratorio ALTEMS sul

Management delle Sperimentazioni Cliniche

Martedì 17 dicembre 10:00-17:00

**FONDAZIONE
ROMA**

Via Marco Minghetti, 17
00187 Roma

Ore 10:00 **Registrazione & Welcome Coffee**
Un momento di accoglienza e networking tra i partecipanti.

Ore 10:30 **Saluti Istituzionali**
Orazio Schillaci
Ministro della Salute
Franco Parasassi
Presidente Fondazione Roma
Giuseppe Arbia
Direttore ALTEMS, Università Cattolica del Sacro Cuore

Ore 10:45 **Introduzione ai temi della giornata**
Nicola Pinelli
Direttore FIASO
Carlo Riccini
Vicedirettore generale Farmindustria
Emmanouil Tsiasiotis
Responsabile del lab MSC ALTEMS

Ore 11.15 **SESSIONE I:
Analisi delle competenze delle professioni coinvolte nella ricerca clinica**
Francesca Orsini
Ricercatrice ALTEMS
Ilaria Valentini
Ricercatrice ALTEMS

Tavola Rotonda
Roberta Pellegrini [MODERATORE]
Segretario del Tavolo di lavoro in materia di ricerca clinica con farmaci e dispositivi medici per uso umano, Ministero della Salute

Barbara Mangiacavalli
Presidente FNOPI

Federica Morandi
Direttrice Programmi Accademici e di Ricerca ALTEMS

Paola Rogliani
Direttore UOC Malattie Respiratorie e Dipartimento Emergenza e Accettazione, Policlinico Tor Vergata

Sara Testoni
Vicepresidente Gruppo Italiano Data Manager

Ore 12:45 **SESSIONE II:
Laboratorio MSC e Formazione**
Federica Morandi
Direttrice Programmi Accademici e di Ricerca ALTEMS

Ore 13:00 Lunch & Networking

Ore 14:00 **SESSIONE III:
Il ruolo dei direttori generali nella ricerca clinica**
in collaborazione con FIASO
Federica Morandi
Direttrice Programmi Accademici e di Ricerca ALTEMS
Alessandra Pernice
Ricercatrice ALTEMS

Tavola Rotonda
Carlo Nicora [MODERATORE]
Vicepresidente FIASO

Americo Cicchetti
Direttore Generale Programmazione Sanitaria, Ministero della Salute

Alessandro Delle Donne
Direttore Generale dell'IRCCS "Istituto Tumori Giovanni Paolo II" di Bari

Roberto Poscia
Direttore Unità di Ricerca Clinica e Clinical Competence, Policlinico Umberto I
Vicepresidente del Centro di coordinamento Nazionale dei Comitati Etici

Marco Zibellini
Direttore Direzione Tecnico Scientifica presso Farmindustria

Ore 15:15 Coffee break

Ore 15:30 **SESSIONE IV:
La qualità dei clinical trial sites**
Emmanouil Tsiasiotis
Responsabile del lab MSC ALTEMS
Vincenzo Nardelli
Ricercatore ALTEMS

Tavola Rotonda
Guido Rasi [MODERATORE]
Professore di Microbiologia Università degli Studi di Roma Tor Vergata I Consulente del Ministro della Salute con incarico di esperto nel settore di farmaci

Fabrizio Forini
Presidente AICRO

Sandra Petraglia
Dirigente Area Pre-Autorizzazione AIFA

Roberto Poscia
Direttore Unità di Ricerca Clinica e Clinical Competence, Policlinico Umberto I
Vicepresidente del Centro di coordinamento Nazionale dei Comitati Etici

Emmanouil Tsiasiotis
Responsabile del lab MSC ALTEMS

Marco Zibellini
Direttore Direzione Tecnico Scientifica presso Farmindustria

Ore 17:00 **Chiusura dei lavori e prospettive future**
Guido Rasi
Professore di Microbiologia Università degli Studi di Roma Tor Vergata I Consulente del Ministro della Salute con incarico di esperto nel settore di farmaci
Emmanouil Tsiasiotis
Responsabile del lab MSC ALTEMS

