

INFORMAZIONI GENERALI

Sede del Convegno:

Auditorium Ministero della Salute
Via G. Ribotta, 5 - Roma

A chi è rivolto:

- Direzioni mediche e Ricerca clinica
- Clinical monitor
- Project manager
- Clinical Trial Associates
- CROs
- Membri dei Comitati etici
- Responsabili di strutture sanitarie
- Tutti gli operatori del settore

Chi è e cosa fa SIFEIT:

La SIFEIT è una società scientifica che si occupa di promuovere e gestire attività di studio, ricerca e formazione nel campo dell'economia del farmaco, dei medical device e settori correlati.

Infatti, tra i suoi obiettivi c'è quello di promuovere attivamente il ruolo educativo, scientifico e di partnership, coinvolgendo ogni possibile interlocutore interessato, allo scopo di farla diventare un riferimento per il mondo sanitario nazionale e le relative strutture pubbliche e private di riferimento.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA:



Didactika S.r.l.
Piazza della Trasfigurazione, 8/a
00151 ROMA
Tel. 06-9437.8432
e-mail: info@didactika.it
www.didactika.it



“IL NUOVO REGOLAMENTO EUROPEO SULLA SPERIMENTAZIONE CLINICA: ASPETTI CRITICI E OPPORTUNITÀ”

Roma, 17 settembre 2015



Sede del Convegno:

Auditorium Ministero della Salute
Via G. Ribotta, 5 - Roma

RELATORI E MODERATORI

Antonino Amato

Direttore Clinical Trial Center, Università Cattolica Sacro Cuore - Roma

Giuseppe Assogna

Presidente della Società Italiana per gli Studi di Economia ed Etica sul Farmaco e sugli Interventi Terapeutici - Roma

Paolo Bettica

Clinical Research and Development Director Italfarmaco - Roma

Michele Blasco

Direttore Medico Takeda Italia – Roma

Gianni De Crescenzo

Direttore Medico Celgene Italia – Milano

Francesco De Santis

Presidente Italfarmaco – Milano

Giovanbattista Leproux

Executive Medical Director Bristol Myers Squibb Italia – Roma

Aldo Pietro Maggioni

Direttore Centro Studi ANMCO – Firenze

Antonietta Martelli

Direttore della Sezione di Farmacologia e Tossicologia del Dipartimento di Medicina Interna - Di.M.I.- Università di Genova

Alessandro Mugelli

Presidente Comitato Etico Ospedale Meyer - Firenze

Pierluigi Navarra

Direttore Istituto di Farmacologia, Università Cattolica Sacro Cuore- Roma

Carlo Nicora

Direttore Generale A.O. Giovanni XXIII - Bergamo

Sandra Petraglia

Direttore Ufficio Ricerca e Sperimentazione Clinica AIFA - Roma (in attesa di conferma)

Fausto Roila

Direttore Struttura Complessa di Oncologia Medica, AO Santa Maria – Terni

Marco Romano

Presidente SSFA - Milano

Carlo Tomino

Research Consultant and Trainer - Roma

PROGRAMMA

08.30 Registrazione partecipanti

09.15 Introduzione: Giuseppe Assogna

Moderatori:

Giuseppe Assogna, Antonietta Martelli

09.40 Il nuovo regolamento europeo sulla sperimentazione clinica dei medicinali

Carlo Tomino

10.00 Il punto di vista dell'azienda farmaceutica

Paolo Bettica

10.20 Il punto di vista del Comitato Etico

Alessandro Mugelli

10.40 Il punto di vista del Direttore generale di AO

Carlo Nicora

11.00 Nuovo regolamento europeo: problematiche e quesiti aperti

Sandra Petraglia (in attesa di conferma)

11.20 **Discussione**

11.40 **Coffee break**

12.00 **Tavola rotonda: cosa è necessario fare per essere competitivi?**

Moderatori:

Francesco De Santis, Pierluigi Navarra

Intervengono:

Antonino Amato, Michele Blasco, Gianni De Crescenzo, Giovanbattista Leproux, Aldo Pietro Maggioni, Antonietta Martelli, Fausto Roila, Marco Romano

14.30 Conclusioni e chiusura lavori