

## 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](mailto:info@didactika.it)  
[www.didactika.it](http://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