



Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica



LA RICERCA CLINICA IN ITALIA E IL REGOLAMENTO EUROPEO: AI BLOCCHI DI PARTENZA

VENERDI' 28 MAGGIO - ORE 14:00/17:00

Webinar promosso da AFI (Associazione Farmaceutici Industria), FADOI (Società Scientifica di Medicina Interna) - GIDM (Gruppo Italiano Data Manager) - SIMeF (Società Italiana di Medicina Farmaceutica).

A maggio dello scorso anno le 4 Associazioni Scientifiche AFI, FADOI, GIDM e SIMeF hanno proposto alla comunità scientifica ed istituzionale un Documento contenente alcune indicazioni per una migliore efficienza della ricerca clinica in Italia, anche prendendo spunto dalle esperienze dell'emergenza Covid-19.

Questo incontro si propone di fare il punto sul ruolo dell'Italia nel panorama europeo in materia di ricerca clinica e di condividere le opportunità e i rischi correlati all'implementazione del nuovo Regolamento, facendo tesoro degli insegnamenti dell'ultimo anno.

COMITATO ORGANIZZATORE

Marie Georges Besse - Presidente SIMeF
Celeste Cagnazzo - Presidente GIDM
Lorenzo Cottini - AFI
Gualberto Gussoni - FADOI
Dario Manfellotto - Presidente FADOI
Ilaria Maruti - AFI
Paola Minghetti - Vicepresidente AFI
Eva Josephine Runggaldier - SIMeF
Paola Trogu - SIMeF

ELENCO MODERATORI & RELATORI

Marie Georges Besse - Presidente SIMeF
On. Rossana Boldi - Intergruppo parlamentare Scienza&Salute
On. Fabiola Bologna - Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica e Scienza&Salute
Celeste Cagnazzo - Presidente GIDM
Marina Elena Cazzaniga - Ospedale San Gerardo di Monza
Lorenzo Cottini - AFI
Francesco De Santis - Comitato di Presidenza di Farindustria
Gualberto Gussoni - FADOI
On. Angela Ianaro - Intergruppo parlamentare Scienza&Salute e Sperimentazione Clinica
On. Beatrice Lorenzin* - Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica
On. Andrea Mandelli - Vicepresidente della Camera dei deputati
Jessica Mandrioli - Università di Modena e Reggio Emilia
Dario Manfellotto - Presidente FADOI
Ilaria Maruti - AFI
Paola Minghetti - Vicepresidente AFI
Sandra Petraglia - Direttore Ufficio Area Pre Autorizzazione AIFA
Carlo Petrini - Presidente del Comitato Etico dell'Istituto Superiore di Sanità
Eva Josephine Runggaldier - SIMeF
Sergio Scaccabarozzi - Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico S. Matteo di Pavia, in rappresentanza del Gruppo di Lavoro sulla Sperimentazione Clinica di Fondazione The Bridge
Sen. Pierpaolo Sileri - Sottosegretario di Stato, Ministero della Salute, Roma
Paola Trogu - SIMeF

***in attesa di conferma**

PROGRAMMA

- 14:00 - 14:10 - Introduzione ai lavori**
Marie Georges Besse, Paola Minghetti
- 14:10 - 14:20 - Saluti Istituzionali e cenni di indirizzo**
Sen. Pierpaolo Sileri - Sottosegretario di Stato, Ministero della Salute, Roma
- 14:20 - 14:35 - Presentazione del documento programmatico e perché è applicabile alla vigilia del Regolamento Europeo 536/2014**
Gualberto Gussoni
- 14:35 - 15:35 - Tavola Rotonda**
Moderatori: Paola Trogu, Ilaria Maruti
Il Regolamento Europeo 536/2014 rappresenta una rivoluzione copernicana per la Ricerca Clinica in Europa: quali sono le opportunità e i rischi per l'Italia?
On. Fabiola Bologna, Francesco De Santis, On. Angela Ianaro, Jessica Mandrioli, Carlo Petrini e Sergio Scaccabarozzi
- 15:35 - 16:35 - Tavola Rotonda**
Moderatori: Lorenzo Cottini, Eva Josephine Runggaldier
L'Italia come fulcro della Ricerca clinica in Europa:
• Quali sono i punti di forza del nostro Paese?
• Cosa ci manca per essere pronti?
• Come possiamo eccellere in Europa?
On. Rossana Boldi, Marina Elena Cazzaniga, On. Beatrice Lorenzin*, On. Andrea Mandelli e Sandra Petraglia
- 16:35 - 17:00 - Sintesi dei lavori e conclusioni**
Celeste Cagnazzo e Dario Manfellotto

***in attesa di conferma**

CLICCA QUI PER ISCRIVERTI



La partecipazione è gratuita previa registrazione. Le iscrizioni verranno accettate fino alle ore 17.00 del giorno precedente al webinar.

Segreteria Organizzativa

New Aurameeting Srl

Via Rocca d'Anfo, 7 - 20161 Milano

Tel: +39 02 66203390 - Fax: +39 02 45486457

E-mail: eventi@newaurameeting.it