



FARMINDUSTRIA

Napoli, 15 novembre 2022
[10:30-16:30]

Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale
via Mariano Semmola, 52 - Aula Romolo Cerra

Corso di Formazione per i Direttori Generali di Aziende Sanitarie, Ospedaliere e IRCCS associati a FIASO

LA RICERCA CLINICA

PROGRAMMA

09:45 Welcome coffee

10:30 Saluti Istituzionali

Attilio A. M. Bianchi, Direttore Generale Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale Napoli

Marco Zibellini, Direttore Direzione Tecnico-scientifica Farmindustria

Antonio D'Amore, Direttore Generale AORN Cardarelli di Napoli, Vicepresidente FIASO

SESSIONE PLENARIA - Moderano: **Renato Pizzuti**, Direttore Generale AO Moscati Avellino, Coordinatore FIASO Campania
Roberto Sanfilippo, Direttore Generale CEFPAS Caltanissetta, Coordinatore FIASO Sicilia

11:00 Il contesto della ricerca in Italia e nel mondo

Marco Zibellini, Direttore Direzione Tecnico-scientifica Farmindustria

11:15 La ricerca clinica è ed ha un valore per il DG e l'azienda sanitaria?

Carlo Nicora, Direttore Generale Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori di Milano

11:30 Il regolamento europeo per la ricerca clinica: cosa cambia per i centri clinici

Iliaria Maruti, Director of Site Management and Monitoring, Start-up unit, Astra Zeneca

11:45 I decreti attuativi: i requisiti normativi per continuare a fare ricerca

Sandra Petraglia, Dirigente Area Pre Autorizzazione, Agenzia Italiana del Farmaco

12:00 Gli aspetti critici che limitano la ricerca nelle aziende sanitarie:

Questionario FIASO

Sergio Scaccabarozzi, Esperto di Ricerca Clinica

12:15 La roadmap congiunta: presentazione delle attività dei gruppi del pomeriggio

Eva Runggaldier, **Valentina Sinno**, **Iliaria Maruti**, **Oriana Nanni**, **Celeste Cagnazzo**, **Paola Trogu**

13:00 Pranzo

SESSIONE POMERIDIANA - Moderano: **Vincenzo La Regina**, Direttore Generale AOU Mater Domini Catanzaro, Coordinatore FIASO Calabria, **Alfredo Budillon**, Direttore Scientifico Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale Napoli

14:00 Suddivisione dei partecipanti in 3 gruppi coordinati da rappresentanti di parte industriale e di FIASO

Gruppo #1: Coordinatori: **Eva Runggaldier** - Country Head of Trial Monitoring, Novartis

Valentina Sinno - Referente SS Clinical Trial Center Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano

Dichiarazione di idoneità del centro da parte del DG e processo di fattibilità

Gruppo #2: Coordinatori: **Iliaria Maruti** - Director of Site Management and Monitoring, Start-up unit, Astra Zeneca

Oriana Nanni - Responsabile del Programma Unico per l'Innovazione e la Ricerca, Direttore UOC Biostatistica e Sperimentazioni Cliniche, Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori, Meldola (FC)

Studi no profit; contratto standard tra azienda farmaceutica e ospedale/ sponsor indipendente; aspetti operativi della cessione dei dati

Gruppo #3: Coordinatori: **Celeste Cagnazzo** AOU Città della Salute e della Scienza di Torino Senior Clinical Research

Coordinator & Project Manager, **Paola Trogu** - Country Head of Site Management and Monitoring Astra Zeneca

Il Clinical Trial Center: tipologie di risorse, contratti, formazione del personale

SESSIONE PLENARIA

15:00 Presentazione dei lavori di gruppo

16:00 Conclusioni

Carlo Nicora

FIASO