



WEBINAR

APPUNTAMENTO CON AFI, FADOI, GIDM E SIMeF

La Ricerca Clinica in Italia e il Regolamento Europeo: Partiamo!

LUNEDI' 31 GENNAIO 2022 - 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 distanza di qualche mese dall'ultimo Webinar promosso dalle 4 Associazioni e intitolato "LA RICERCA CLINICA IN ITALIA E IL REGOLAMENTO EUROPEO: AI BLOCCHI DI PARTENZA", abbiamo il piacere di invitarvi ad un nuovo Webinar dal titolo: "LA RICERCA CLINICA IN ITALIA E IL REGOLAMENTO EUROPEO: PARTIAMO!" che si terrà il 31 Gennaio 2022, per approfondire ulteriormente il ruolo dell'Italia nel panorama Europeo in materia di ricerca clinica. Anche a questo Webinar è prevista la partecipazione di autorevoli esponenti del mondo politico, istituzionale.

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
Sen. Paola Binetti - Segretario della Presidenza del Senato
On. Rossana Boldi - Intergruppo parlamentare Scienza&Salute
On. Fabiola Bologna - Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica e Scienza&Salute
Celeste Cagnazzo - Presidente GIDM
Maria Elena Cazzaniga - Ospedale San Gerardo di Monza
Lorenzo Cottini - AFI
César Hernández - Capo del Dipartimento dei Farmaci per uso umano dell'Agenzia Spagnola dei Farmaci e dei Prodotti Sanitari (AEMPS)
Rosaria Iardino - Presidente Fondazione The Bridge
On. Beatrice Lorenzin - Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica
On. Andrea Mandelli* - Vicepresidente della Camera dei Deputati
Dario Manfellotto - Presidente FADOI
Ilaria Maruti - AFI
Paola Minghetti - Vicepresidente AFI
Sandra Petraglia* - Dirigente dell'Area Pre-Autorizzazione AIFA
Carlo Petrini - Presidente Centro Coordinamento Nazionale Comitati Etici
Eva Josephine Runggaldier - SIMeF
Sergio Scaccabarozzi - Gestione operativa della ricerca - Fondazione IRCCS San Matteo-Pavia
Paola Trogu - SIMeF
Marco Vignetti - Presidente Fondazione Gimema
Marco Zibellini - Direttore Direzione Tecnico Scientifica presso Farmindustria

*in attesa di conferma

PROGRAMMA

- 14:00 - 14:15 - Introduzione ai lavori**
Dario Manfellotto (Presidente FADOI), Paola Minghetti (Vicepresidente AFI)
- 14:15 - 14:30 - Disamina dei decreti attuativi all'implementazione del regolamento Europeo 536/2014**
Ilaria Maruti (AFI)
- 14:30 - 14:45 - Intervista a César Hernández (Capo del Dipartimento dei Farmaci per uso umano dell'Agenzia Spagnola dei Farmaci e dei Prodotti Sanitari AEMPS)**
- 14:45 - 15:45 Tavola Rotonda 1**
Moderatori: Eva Josephine Runggaldier (SIMeF), Paola Trogu (SIMeF)
Alla luce dei Decreti attuativi del Regolamento Europeo 536/2014, quali prospettive di cambiamento in termini organizzativi e gestionali delle sperimentazioni cliniche?
Relatori: Sen. Paola Binetti (Segretario della Presidenza del Senato), On. Fabiola Bologna (Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica e Scienza&Salute), Maria Elena Cazzaniga (Ospedale San Gerardo di Monza), Sandra Petraglia* (Dirigente dell'Area Pre-Autorizzazione AIFA), Carlo Petrini (Presidente Centro Coordinamento Nazionale Comitati Etici), Sergio Scaccabarozzi (Gestione operativa della ricerca - Fondazione IRCCS San Matteo-Pavia)
- 15:45 - 16:45 - Tavola Rotonda 2**
Moderatori: Celeste Cagnazzo (Presidente GIDM), Lorenzo Cottini (AFI)
Oltre il Regolamento Europeo: visione e modernizzazione della Ricerca Clinica in Italia
Relatori: On. Rossana Boldi (Intergruppo parlamentare Scienza&Salute), Rosaria Iardino (Presidente Fondazione The Bridge), On. Beatrice Lorenzin (Intergruppo parlamentare Sperimentazione Clinica), On. Andrea Mandelli* (Vicepresidente della Camera dei Deputati), Marco Vignetti (Presidente Fondazione Gimema), Marco Zibellini (Direttore Direzione Tecnico Scientifica presso Farmaindustria)
- 16:45 - 17:00 - Sintesi dei lavori e conclusioni**
Marie Georges Besse (Presidente SIMeF)

[CLICCA QUI PER ISCRIVERTI](#)



La partecipazione è gratuita previa registrazione, da effettuarsi entro le ore 12.00 del 31 Gennaio.

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