











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

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

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

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 - FADOL 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 Farmindustria

Gualberto Gussoni - FADOI

On. Angela lanaro - Intergruppo parlamentare Scienza&Salute e

Sperimentazione Clinica

On. Beatrice Lorenzin* - Intergruppo parlamentare

Sperimentazione Clinica

On. Andrea Mandelli - Vicepresidente della Camera dei

Jessica Mandrioli - Universita' di Modena e Reggio Emilia

Dario Manfellotto - Presidente FADOL

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

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



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@newaurameetina.it