



In collaborazione con Regione Lombardia e Farmindustria

Change management nella Ricerca clinica in Italia: opportunità per i pazienti, per i ricercatori, per le imprese e per la competitività del Paese alla luce del Regolamento 536/2014 e della Legge N. 3/2018

Milano, Palazzo Lombardia, Auditorium Testori

12 febbraio 2018

Sessione I

Moderatori: AIFA, Regione Lombardia

- 9.00 – 9.20 Breve speech su Ricerca clinica in Italia alla luce del Regolamento 536/2014 e della Legge 3/2018 del Direttore Generale AIFA e dell'Assessore della Regione Lombardia
- 9.20 – 9.40 Attuazione del Regolamento UE 536/2014 in Italia: cambiamenti strutturali propedeutici per il settore della ricerca clinica sui farmaci (Sandra Petraglia, AIFA)
- 9.40 – 10.00 Impatto della Legge n.3 dell'11.01.2018 sull'evoluzione della ricerca clinica in Italia (Nicoletta Fusco, AIFA)
- 10.00 – 10.20 Il nuovo OsSC e il progetto Fast Track (Donatella Gramaglia, AIFA)
- 10.20 – 10.40 Fattori di attrattività e di competitività per la ricerca clinica. (Maurizio De Cicco, Vice presidente Farmindustria)
- 10.40 – 11.00 Organizzazione e ottimizzazione della gestione delle Segreterie Tecnico Scientifiche e dei Comitati etici per rispondere alle sfide di domani (Elisabetta Riva, Segreteria Scientifica Comitato etico San Raffaele)
- 11.00 – 11.20 *Pausa caffè*

Sessione II

<i>Moderatori:</i>	<i>Francesco De Santis, Vice Presidente Farmaindustria , FADOI</i>
11.20 – 11.40	Ricerca clinica nelle strutture sanitarie italiane: risultati di una recente survey e suggerimenti per migliorare il sistema (Francesco Ripa di Meana*, Presidente FIASO)
11.40 – 12.00	Non solo master: il ruolo delle Università in ricerca clinica – interazione accademia/industria e formazione (Alessandro Mugelli, Presidente SIF)
12.00 – 12.20	L'esperienza di un centro clinico ospedaliero. Risorse economiche, infrastrutture per la gestione della ricerca clinica (Carlo Nicora, Direttore Generale Ospedale Giovanni XXIII Bergamo)
12.20 – 12.40	Metodologie e tecnologie innovative per la ricerca e lo sviluppo dei farmaci - – interazione accademia/industria (Loredana Bergamin, Gruppo di lavoro Sperimentazione Clinica di Farmaindustria)
12.40 – 13.00	L'esperienza delle Contract Research Organization in Italia (Lorenzo Cottini, AFI, High Research)
13.00 – 13.30	Conclusioni (AIFA)

**in attesa di conferma*