





SISTEMI INFORMATICI NEI CLINICAL TRIAL

GIOVEDI' 25 MARZO E GIOVEDÌ 8 APRILE - ORE 14:30/16:30

Il Gruppo di Studio AFI "TC RICERCHE CLINICHE " organizza un webinar di approfondimento sul tema "Convalida di sistemi informatici per gli studi clinici. Le aspettative dell'EMA".

Relatori provenienti dalle Aziende Farmaceutiche attive sul territorio nazionale e consulenti del settore illustreranno il documento che ribadisce le aspettative dell'EMA sulla convalida dei sistemi informatici utilizzati per gli studi clinici (EMA Q&A 8 e 9 Q&A: Good clinical practice (GCP) e l'allegato "Notice to sponsor ..." 7 Aprile 2020), anche alla luce del crescente impiego di Software in cloud.

Saranno trattati in dettaglio: l'audit alle CRO e ai fornitori di sistemi informatici, i contratti con CRO e fornitori di software, i criteri di base della convalida dei sistemi informatici nell'ambito della ricerca clinica e la relativa SOP.

Infine saranno messe a confronto alcune soluzioni per la firma elettronica da remoto e le modalità per generare delle copie certificate in formato elettronico. Sono previsti momenti di confronto e dibattito durante i quali i relatori saranno a disposizione per

Sono previsti momenti di confronto e dibattito durante i quali i relatori saranno a disposizione per rispondere alle domande del pubblico.

Il webinar si rivolge al personale di QA degli sponsor ed in particolare di chi si occupa degli audit, ma più in generale a chi gestisce gli studi clinici, anche all'interno delle CRO.

COMITATO ORGANIZZATORE

Pier Luigi Agazzi - AFI - Adeodata Massimo Beccaria - AFI - Advice Pharma Lorenzo Cottini - AFI - High Research Antonio Danese - AFI - DV Informatica Guido Fedele - AFI

RELATORI/MODERATORI

Pier Luigi Agazzi - AFI - Adeodata

Massimo Beccaria - AFI - Advice Pharma

Lorenzo Cottini - AFI - High Research

Antonio Danese - AFI - DV Informatica

Guido Fedele - AFI

Maria Grazia Luciani - Novartis Farma

Marco Manfroi - AFI - Chiesi Farmaceutici

Giovanni Mantovani - AFI - Chiesi Farmaceutici

Laura Monti - Adeodata

Roberta Rizzi - AFI - Chiesi Farmaceutici

Sabrina Vignolo - Menarini IFR

PROGRAMMA - Prima Sessione - 25 Marzo

PROGRAMMA - Seconda Sessione - 8 Aprile

Antonio Danese (AFI - DV Informatica) **Moderatori:**

Massimo Beccaria (AFI - Advice Pharma)

14:30 - 14:40 - Presentazione del webinar

Lorenzo Cottini (AFI - High Research)

14:40 - 15:00 - Le aspettative dell'EMA

Roberta Rizzi (AFI - Chiesi Farmaceutici)

15:00 - 15:30 - Audit alle CRO e ai fornitori di SaaS

Marco Manfroi (AFI - Chiesi Farmaceutici)

15:30 - 16:00 - Convalida di sistemi informatici per gli

studi clinici

Pier Luigi Agazzi (AFI - Adeodata)

16:00 - 16:30 - Domande e risposte

Massimo Beccaria (AFI - Advice Pharma)

Antonio Danese (AFI - DV Informatica)

Guido Fedele (AFI)

Moderatori: Antonio Danese (AFI - DV Informatica)

Massimo Beccaria (AFI - Advice Pharma)

14:30 - 14:40 - Presentazione del webinar

Lorenzo Cottini (AFI - High Research)

14:40 - 15:10 -La SOP della convalida dei sistemi

informatici nelle GCP

Giovanni Mantovani Chiesi (AFI

Farmaceutici)

15:10 - 15:40 -Come generare copie elettroniche di

documenti e source data in conformità

alle GxP

Maria Grazia Luciani (Novartis Farma),

Sabrina Vignolo (Menarini IFR)

15:40 - 16:10 -Come firmare elettronicamente da remoto

Laura Monti (Adeodata)

15:40 - 16:10 -Domande e risposte

> Massimo Beccaria (AFI - Advice Pharma) Antonio Danese (AFI - DV Informatica)

Guido Fedele (AFI)

CON IL SUPPORTO INCONDIZIONATO DI



CLICCA QUI PER ISCRIVERTI

La partecipazione è gratuita previa registrazione per Soci e non Soci AFI. 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 66200418

E-mail: eventienewaurameeting.it

Segreteria Scientifica

AFI - Associazione Farmaceutici Industria Viale Ranzoni, 1 - Milano Tel: +39 02 4045361 - Fax: +39 02 48717573

E-mail: segreteria@afiscientifica.it