

13 dicembre 2023

Il Giornata della ricerca
L'evoluzione della Qualità nella
Ricerca Clinica

Responsabile Scientifico
Giulia Peruzzotti



Introduzione

Il Sistema di Gestione della Qualità è alla base della Ricerca Clinica, garantendone la protezione dei soggetti e l'integrità dei dati. Ogni fase di uno studio o di una sperimentazione clinica, dal metodo e calcolo statistico alla stesura del report finale, deve essere integrata in un solido sistema di qualità, che ne garantisca il rispetto della normativa vigente e l'adeguatezza con le policies aziendali.

L'incontro è organizzato con la partecipazione e la collaborazione di diversi stakeholders, che contribuiscono costantemente nel mantenere alta la qualità degli Studi Clinici e che nei loro interventi ripercorreranno le tappe fondamentali dell'evoluzione della Qualità della Ricerca Clinica fino ai giorni nostri.

Faculty

Responsabile Scientifico

Giulia Peruzzotti

Referente CTO Clinical Trial Office,
IRCCS IEO Milano

Relatori

Laura Adamoli

Trial Activation & Reporting
Clinical Trial Office, Direzione Scientifica,
IRCCS IEO Milano

Marianna Agnello

Servizio Qualità, IRCCS IEO Milano

Chiara Albertoni

Compliance and GCP Consultant

Vincenzo Bagnardi

Professore di Statistica Medica
Dipartimento di Statistica e Metodi
Quantitativi,
Università degli Studi di Milano-Bicocca

Celeste Cagnazzo

Presidente GIDM
Unità di Ricerca e Sviluppo Clinico
S.C. Oncoematologia Pediatrica - AOU Città
della Salute e della Scienza
Presidio Ospedaliero Infantile Regina
Margherita, Torino

Gian Nicola Castiglione

Consente di Farmacovigilanza
Segretario di SIMeF ETS

Lorenzo Cottini

AFI coordinatore gds Ricerche Cliniche/Country
and Managing Director Evidenze Health

Fabrizio Galliccia

Direttore Ufficio Ispezioni GCP,
Agenzia Italiana del Farmaco

Maria Angela Massaro

GCP Quality Assurance, Auditor ISO
9001:2015, Clinical Trial Office, Direzione
Scientifica, IRCCS IEO Milano

Emanuela Omodeo Salè

Direttore di Struttura Complessa
Divisione di Farmacia,
IRCCS IEO Milano

Roberto Orecchia

Direttore Scientifico, IRCCS IEO Milano

Alessandra Ori

Associate Director, Clinical Operations &
Office Manager

Claudia Passoni

Coordinatore Unità Assistenziale dell'Area
Ricerca, IRCCS IEO Milano

Francesca Pavan

Coordinatrice Servizio Qualità, Accreditamento
e Rischio, IRCCS IEO Milano

Andrea Pucci

Senior GxP Consultant and Auditor,
Arithmos S.r.l.

Elisabetta Riva

Vice Presidente CET Lombardia 1
Membro Consiglio SIMEF

Sara Antonia Sconziano

QA Manager at Medineos, an IQVIA Company

Stefano Stabile

Niguarda Cancer Center, ASST Grande
Ospedale Metropolitan Niguarda

Paola Trogu

Country Head Site Management & Monitoring
Italy and Greece - AstraZeneca

Gianna Ursicino

Site Excellence Partner II
Global Site 6 Study Operations, GSSO
Clinical Development & Operations, GPD

Antoniette van Dijk

Director Growth & Operations
Europe- CareAccess

Elena Maria Carlotta Vismara

Coordinatore relazioni, Medpace Italia

Programma

Moderatori: L. Adamoli, F. Pavan

Sessione I

- 9.15 Registrazione Partecipanti - Welcome Coffee
- 9.45 Benvenuto e introduzione alla giornata - *R. Orecchia, G. Peruzzotti*
- 10.10 Evoluzione del Monitoraggio: Risk Based Assesment - *P. Trogu*
- 10.30 Discussione
- 10.40 Preparazione in vista dell'Audit: il punto di vista dello Sponsor - *G. Ursicino*
- 11.00 Discussione
- 11.10 Cambiamento dei finding riscontrati durante Audit GCP - *C. Albertoni*
- 11.30 Discussione
- 11.40 Requisiti di qualità e relativi finding riscontrati durante Ispezioni GCP
F. Galliccia - TBD
- 12.00 Discussione
- 12.10 Il sistema di qualità in Farmacovigilanza - *G. N. Castiglione*
- 12.30 Discussione
- 12.40 Un innovativo modello operativo del centro di sperimentazione - *A. van Dijk*
- 13.00 Discussione
- 13.10 Pausa pranzo

Sessione II

- 14.00 La gestione documentale di un IRCCS - *M. Agnello*
- 14.20 Discussione
- 14.30 CTQT: due centri di eccellenza a confronto - *S. Stabile, M.A. Massaro*
- 14.50 Discussione
- 15.00 Validazione dei Sistemi Computerizzati nella ricerca clinica - *A. Pucci*
- 15.20 Discussione
- 15.30 Garbage in - garbage out: la qualità del dato e dei risultati - *V. Bagnardi*
- 15.50 Discussione
- 16.00 Qualità in Real World data e Real World Evidence - *S.A. Sconziano, A. Ori*
- 16.20 Discussione
- 16.30 Tavola Rotonda: Nuove sfide e future aspettative per una qualità certificata nella ricerca clinica - *C. Cagnazzo, L. Cottini, M.A. Massaro, E. Omodeo Salè, C. Passoni, E. Riva, E.M.C. Vismara*
- 17.30 Conclusione lavori

Quote di iscrizione

In presenza: Euro 150 iva inclusa

Da remoto: Euro 80 iva inclusa

Per registrarsi cliccare sul seguente link:

<https://ems.mzevents.it/start/2147/ita>

Aree di interesse

Il corso non è accreditato ECM

Aree di interesse: Biologia, Farmacia,

Medicina Generale e Ricerca Clinica.

Attestato di partecipazione

L'attestato di partecipazione verrà inviato via mail dalla Segreteria Organizzativa entro pochi giorni dalla fine del corso.



Sede del corso
Aule Magna

Edificio 1 - Piano terra
Istituto Europeo di Oncologia
Via Ripamonti, 435 - 20141 Milano



Segreteria organizzativa

Mz Events srl
Via C. Farini 81 – 20159 Milano
Tel. 342 1863400
federica.assanelli@mzevents.it

Con il Patrocinio di



Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica



AICRO
Associazione Italiana Contract
Research Organization



GIDM
Coordinatori di
Ricerca Clinica
Gruppo Italiano Data Manager



Società Italiana di Medicina Farmaceutica
Italian Society of Pharmaceutical Medicine

