



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

Italian Medicines Agency

GCP Promotion Unit

GCP and Pharmacovigilance Inspectorate



unicri
advancing security, serving justice,
building peace

UNICRI

United Nations

Interregional Crime and Justice

Research Institute

UFFICIO STAMPA

15-16 DICEMBRE a Roma Tavola Rotonda Internazionale sui problemi delle sperimentazioni cliniche nei Paesi in via di sviluppo

L'Agenzia Italiana del Farmaco e l'UNICRI (United Nations Interregional Crime and Justice Research Institute) nel corso della Tavola Rotonda che si terrà il 15 e 16 dicembre p.v a Roma, nella sede FAO di Viale delle Terme di Caracalla, con inizio alle ore 9, presenteranno una ricerca sulle problematiche etiche e legali legate alle diverse fasi delle sperimentazioni cliniche nei Paesi in via di sviluppo. Negli ultimi anni, infatti, la proliferazione della ricerca clinica sugli esseri umani in questi Paesi ha sollevato preoccupazioni per le implicazioni etiche e legali legate alla cattiva conduzione delle sperimentazioni, della violazione dei diritti umani e del benessere dei partecipanti, collegate ad una inadeguata revisione etica e scientifica dei protocolli e ad un assente o insufficiente sistema di regolamentazione dei farmaci.

Un focus particolare è dedicato alle legislazioni e al livello di protezione dei partecipanti alla ricerca biomedica in Africa, al fine di identificare i Paesi in cui è più urgente la formazione specifica sulla revisione etica dei protocolli, sulle ispezioni di buona pratica clinica e sui problemi collegati al rafforzamento delle leggi vigenti.

La Tavola Rotonda costituirà anche occasione di confronto delle esperienze sulla protezione dei partecipanti alle sperimentazioni cliniche tra le istituzioni nazionali ed internazionali e promuoverà l'espressione di bisogni, aspettative e proposte provenienti dall'esperienza sul campo per poter meglio pianificare i futuri programmi di formazione e l'elaborazione, attraverso l'impegno delle organizzazioni internazionali e della società civile, di strumenti universali in biomedicina efficaci nella regolamentazione delle sperimentazioni cliniche.

I giornalisti e le troupe radiotelevisive interessate a partecipare dovranno accreditarsi presso l'UNICRI entro domani mattina, venerdì 12 dicembre, inviando una mail contenente nome, cognome, testata all'indirizzo di posta elettronica cte@unicri.it.