



Agenzia Italiana del Farmaco
AIFA



FARMINDUSTRIA

LA RICERCA CLINICA PARLA EUROPEO, LA NUOVA SFIDA PER ISTITUZIONI ED IMPRESE



Roma - giovedì, 21 gennaio 2016

Auditorium del Massimo

Via Massimiliano Massimo, 1 Roma

8.00 Registrazione e welcome coffee

9.00 – 10.00 Interventi introduttivi

Mario Melazzini (Agenzia Italiana del Farmaco)

Luca Pani (Agenzia Italiana del Farmaco)

Massimo Scaccabarozzi (Farmindustria)

Claudio Vincelli (Carabinieri per la Tutela della Salute)

Nicola Zingaretti (Regione Lazio)

I sessione

Moderatori: Sandra Petraglia (Agenzia Italiana del Farmaco)
Roberto Tascione (Farmindustria)

10.00 – 10.20

Regolamento UE 536/2014: opportunità e criticità per la ricerca clinica in Italia

Luca Pani (Agenzia Italiana del Farmaco)

10.20 – 10.40

La sfida della competitività italiana per mantenere ed attrarre investimenti in ricerca clinica

Massimo Scaccabarozzi (Farmindustria)

10.40 – 11.00

Le politiche industriali per l'attrattività degli investimenti in ricerca clinica in Italia nell'ottica del Regolamento UE 536/2014

Paolo Bonaretti (Ministero dello Sviluppo Economico)

11.00 – 11.20

Proposte per un'efficace implementazione del Regolamento UE 536/2014

Novella Luciani (Ministero della Salute)

11.20 – 11.40

La nuova normativa europea: un'opportunità di collaborazione pubblico-privato

Patrizia Popoli (Istituto Superiore di Sanità)

11.40 Discussione generale

13.00 – 14.00 Pausa pranzo

II sessione

Moderatori: Angela Del Vecchio (Agenzia Italiana del Farmaco)
Maurizio de Cicco (Farmindustria)

14.00 – 14.15

Regolamento UE 536/2014: un nuovo ruolo per i pazienti?

Filippo Buccella (EUPATI)

14.15 – 14.30

La ricerca clinica collaborativa

Giancarlo Agnelli (FADOI)

14.30 – 14.45

Nuove sfide per la valutazione da parte dei comitati etici

Alessandro Mugelli (CE Pediatrico Toscana e SIF)

14.45 – 15.00

La governance territoriale della ricerca clinica

Giovanna Scroccaro (Regione Veneto)

15.00 – 15.15

Nuove opportunità per la ricerca in outsourcing

Mariapia Cirenei (AICRO)

15.15 – 15.30

Modelli organizzativi per la gestione delle sperimentazioni cliniche nelle grandi aziende ospedaliere

Paolo Petralia (FIASO)

15.30 – 15.45

Il punto di vista del farmacista ospedaliero.

La gestione del farmaco sperimentale

Maria Dell'Aera (SIFO)

15.45 – 16.30 Interventi preordinati

Walter Marrocco (FIMMG) - **Claudio Cricelli** (SIMG)

Guido Fedele - **Lorenzo Cottini** (AFI)

Marco Romano (SSFA) - **Stefania Gori** (AIOM)

Maurizio Tomirotti (CIPOMO) - **Francesco Di Costanzo** (FICOG)

e Discussione generale

16.30 – 17.00 Conclusioni

(Agenzia Italiana del Farmaco – Farmindustria)