

FACULTY

ANTONIO AGLIONE
MILANO
EMILIO BRIA
VERONA
CELESTE CAGNAZZO
TORINO
STEFANO CASCINU
MODENA
AGNESE COSENZA
PARMA

CINZIA CUPANI
ROMA
ALESSANDRO DI COSTANZO
FIRENZE
FRANCESCO DI COSTANZO
FIRENZE
LEONARDA FERRI
PARMA
PAOLA GRANATA
FERRARA

ELISABETTA IANNELLI
ROMA
LUCIA LONGO
CARPI
GIUSEPPE LONGO
MODENA
GABRIELE LUPPI
MODENA
MICHELA MAUR
MODENA

PASQUALE MIGHALI
MODENA
MANUELA MONTI
MELDOLA
LUCA MOSCETTI
MODENA
PERLA VIOLA
COMO



SVILUPPI NELLA RICERCA CLINICA, DALLA NUOVA NORMATIVA EUROPEA ALLA CONDUZIONE DEGLI STUDI DI FASE 1 COSA STA CAMBIANDO?

MODENA 27 SETTEMBRE 2016

AULA CS1.4
Policlinico di Modena

SEGRETERIA SCIENTIFICA

LUCA MOSCETTI U.O. di Oncologia Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena

COMITATO SCIENTIFICO

STEFANO CASCINU, FRANCESCO DI COSTANZO, LUCIA LONGO, GABRIELE LUPPI,
RENATA TODESCHINI, MICHELE TOGNETTO

SEDE DEL CONVEGNO

AULA CS1.4 - POLICLINICO DI MODENA Viale del Pozzo, 71 - 41124 Modena MO

ISCRIZIONE

L'iscrizione è gratuita previa registrazione online effettuabile dal sito www.mitcongressi.it sezione:

**SVILUPPI NELLA RICERCA CLINICA, DALLA NUOVA NORMATIVA EUROPEA
ALLA CONDUZIONE DEGLI STUDI DI FASE 1, COSA STA CAMBIANDO?**

ECM

Sono stati richiesti i crediti per le seguenti figure professionali: **Genetista, Oncologo, Radioterapista, Medico Chirurgo, Anatomo Patologo, Microbiologo, Radiodiagnosta, Direzione Medica di Presidio Ospedaliero, Farmacista Ospedaliero, Biologo e Infermiere**

PROVIDER E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

 MI&T Srl Viale Carducci, 50 - 40125 Bologna - Tel. 051 220427 - Fax 051 0822077
info@mitcongressi.it - www.mitcongressi.it

con il contributo incondizionato di:

Major sponsor  ONCOLOGY

Minor sponsor  AstraZeneca

 NOVARTIS

con il patrocinio di:



ALLA LUCE DEI RECENTI SVILUPPI NORMATIVI, GLI ATTORI COINVOLTI NELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA DELLE PRINCIPALI NEOPLASIE (POLMONE, MAMMELLA, OVAIO E ALTRI BIG KILLER) HANNO LA NECESSITÀ DI APPROFONDIRE LE CRITICITÀ LEGATE ALLA CONDUZIONE DEGLI STUDI. L'INTERAZIONE DELLE FIGURE DEDICATE È DI FONDAMENTALE IMPORTANZA PER IL MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ DELLE SPERIMENTAZIONI CLINICHE

10.00 APERTURA DEL CONVEGNO
S. Cascinu, F. Di Costanzo, G. Luppi

I SESSIONE RICERCA CLINICA: IL PROSSIMO FUTURO

Moderatori: G. Luppi, L. Longo

10.30 **LA NUOVA NORMATIVA EUROPEA 536/2014, QUALI CAMBIAMENTI NEI PROCESSI AUTORIZZATIVI?**
C. Cupani

10.50 **CRITICITÀ DELLA NORMATIVA**
C. Cagnazzo

11.00 Discussione

11.15 Coffee break

11.30 **ARRIVEREMO PRONTI AL CAMBIAMENTO? PAROLA AL COMITATO ETICO**
G. Longo

11.50 **LA VISIONE DELLE CRO**
P. Granata

12.10 **IL MEDICO SPERIMENTATORE**
E. Bria

12.30 Discussione

13.00 Pausa

II SESSIONE GLI STUDI DI FASE 1

Moderatori: E. Iannelli, A. Di Costanzo

13.30 **STUDI DI FASE 1: COSA SONO E DOVE POSSONO ESSERE CONDOTTI**
M. Maur

13.50 **I PROCESSI DI ACCREDITAMENTO PER GLI STUDI DI FASE 1**
P. Mighali

14.10 **IL DATA MANAGER È PRONTO ALLA SFIDA?**
M. Monti

14.30 **FORMAZIONE DELL'INFERMIERE DI RICERCA: BISOGNO INSODDISFATTO?**
A. Cosenza, L. Ferri

14.50 **IL RUOLO DELLA CRO: CRITICITÀ NELLA CONDUZIONE DEGLI STUDI DI FASE 1**
P. Viola

15.10 **LE ASSOCIAZIONI DEI PAZIENTI: SIAMO PRONTI?**
A. Aglione

15.30 Discussione

16.00 Conclusioni