

Responsabile Scientifico: **Dott. Gianfranco De Feo** – Direttore ff della SC Monitoraggio scientifico e Quality Assurance della Ricerca

"Good Clinical Practice (GCP) ed aspetti di qualità nella conduzione degli studi clinici"

1° Edizione: 4 Novembre 2021

2° Edizione: 7 Dicembre 2021

WEBINAR - INT IRCCS FONDAZIONE G. PASCALE

Programma

8.30 - 8.45 Registrazione partecipanti

8.45 - 9.00 Saluti del Direttore Scientifico: **Nicola Normanno**

9.00 – 9.15 Introduzione al Corso: **Gianfranco De Feo**

9.15– 10.00 **"Metodologia della ricerca clinica: tipologia di studi e le fasi della sperimentazione clinica"** - *Dr.ssa Maria Carmela Piccirillo*

10.00 –10.45 **"Regolamento UE 536/2014 e Raccomandazioni dei gruppi di esperti della Commissione UE relative all'applicazione del regolamento UE 536/2014"** - *Dr.ssa Rosanna Parasole*

10.45– 11.30 **"Analisi dei risultati di una sperimentazione clinica"** - *Prof. Paolo Chiodini*

11.30 - 11.45 ***Pausa***

11.45- 12.15 **"Azioni intraprese per garantire la qualità delle sperimentazioni condotte presso l'INT"** - *Dr. Gianfranco De Feo*

12.15 - 13.00 **"La corretta gestione del Consenso Informato"** - *Dott.ssa Clorinda Schettino*

13.00 -13:45 *Pausa Pranzo*

13.45 – 14.15 **"La Gestione delle emergenze nell'ambito degli studi clinici di Fase 1"**
Dr. Arturo Cuomo

14.15 – 15:00 **"La Gestione del Farmaco Sperimentale alla luce del Regolamento UE 536/2014"** - *Dott.ssa Piera Maiolino*

15.00 – 15:30 **"Il ruolo dell'infermiere di ricerca – focus sul farmaco sperimentale"**
Dott.ssa Ida Palazzo

15.30 - 16.00 Test verifica di apprendimento

L'Evento non prevede erogazione Crediti ECM

=====

Responsabile Scientifico dell'Evento: **Gianfranco De Feo** g.defeo@istitutotumori.na.it

081 5903 681

Segreteria Organizzativa:

Filomena Spasiano: filomena.spasiano@istitutotumori.na.it

Rossana Casti: r.casti@istitutotumori.na.it

081 5903 211