

19 MARZO 2022

CONDUZIONE – parte 2

- 09:00 – 09:30 Consenso informato e privacy:
come comunicare con il paziente
Francesca Laudato (Napoli)
- 09:30 – 10:00 Terapia sperimentale e campioni
biologici: come mantenere una corretta
tracciabilità
Umberto Malapelle (Napoli)
- 10:00 – 10:30 Come monitorare la safety del paziente:
la farmacovigilanza
Veronica Franchina (Messina)
- 10:30 – 11:00 L'importanza della qualità:
dal monitoraggio alle ispezioni
Manuela Monti (Meldola)

11:00 – 11:15 Coffee break

CONCLUSIONE

- 11:15 – 11:45 Conclusione dello studio:
come nascondere la polvere
sotto il tappeto
Gianfranco De Feo (Napoli)
- 11:45 – 12:15 Tiriamo le somme: la pubblicazione
dei risultati
Maria Carmela Piccirillo (Napoli)
- 12:15 – 12:45 Discussione

APPROFONDIMENTO

- 12:45 – 13:15 Le novità in ambito nazionale
ed internazionale
Celeste Cagnazzo (Torino)
- 13:15 – 13:45 Lettura: Come la ricerca sta cambiando
la storia di una patologia:
l'attuale scenario terapeutico nel NSCLC
Domenico Galetta (Bari)
- 13:45 – 14:00 Questionario e saluti finali
- 14.00 Lunch di commiato

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE DEL CORSO

Grand Hotel Oriente - Via Armando Diaz, 44 - 80134 Napoli

ISCRIZIONI

Inviare richiesta alla Segreteria Organizzativa:
rosaria.petrolo@ccicongress.com

L'iscrizione è gratuita e comprende:

- Partecipazione ai lavori scientifici
- Attestato di partecipazione
- Coffee break
- Lunch di commiato

Il Convegno è a numero chiuso e prevede un massimo di 60 parteci-
panti.

INFORMAZIONI SCIENTIFICHE

Responsabili Scientifici

Dott.ssa Francesca Arizio, Dott.ssa Celeste Cagnazzo

Provider del Corso

Centro Congressi Internazionale srl

ID 3926 – Evento n. 340863

Obiettivo formativo n. 5

PRINCIPI, PROCEDURE E STRUMENTI

PER IL GOVERNO CLINICO DELLE ATTIVITÀ SANITARIE

Sono previsti 8 crediti per 8 ore formative per le seguenti categorie e
discipline: Medico Chirurgo (tutte le discipline), Infermiere, Biologo,
Dietista, Farmacista: Farmacia Territoriale, Farmacia Ospedaliera, Tec-
nico Sanitario Di Laboratorio Biomedico

PER L'OTTENIMENTO DEI CREDITI È NECESSARIO:

- Appartenere ad una delle categorie professionali
e discipline sopra indicate
- Presenziare al 90% dell'attività formativa
- Rispondere correttamente ad almeno il 75% delle domande
previste nel Test di valutazione dell'apprendimento
- Compilare il questionario di gradimento della qualità percepita

Realizzato con il contributo non condizionante di:



SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Centro Congressi Internazionale srl
Via Guarino Guarini, 4 - 10123 Torino
Tel. 011 2446911 Fax 011 2446950
rosaria.petrolo@ccicongress.com
www.ccicongress.com

**L'ABC DEL GIOVANE
RICERCATORE
LE NUOVE
REGOLE DEL GIOCO**

Grand Hotel Oriente,
Napoli, 18-19 marzo 2022

RESPONSABILI SCIENTIFICI

Dott.ssa Francesca Arizio
Dott.ssa Celeste Cagnazzo

CON IL PATROCINIO DI



PROGRAMMA SCIENTIFICO

18 MARZO 2022

- 13:30 – 13:50 Registrazione partecipanti
e welcome coffee
- 13:50 – 14:00 Introduzione e saluti iniziali
Francesca Arizio, Celeste Cagnazzo

PIANIFICAZIONE

- 14:00 – 14:30 Dall'idea alla scrittura: come nasce
una sperimentazione
Alessandro Morabito (Napoli)
- 14:30 – 15:00 Documentazione della ricerca:
non solo il protocollo
Chiara Zingaretti (Meldola)
- 15:00 – 15:30 Avviare lo studio: quale iter devo seguire?
Francesca Arizio (Torino)
- 15:30 – 16:00 Set up operativo: definizione del gantt
e aspetti economico/contrattuali
Oriana Nanni, Luca Battistelli (Meldola)
- 16:00 – 16:30 Coffee break

CONDUZIONE – parte 1

- 16:30 – 17:00 Gli attori della ricerca: chi coinvolgere?
Giuliana Canzanella (Napoli)
- 17:00 – 17:30 L'importanza del dato
Daniele Gennaro (Roma)
- 17:30 – 18:00 Q & A

RAZIONALE SCIENTIFICO

Il mondo della ricerca clinica è un contesto in continua evoluzione, caratterizzato da una complessità crescente e da una necessità sempre più sentita di poter contare su clinici e personale di supporto alla ricerca, come coordinatori ed infermieri di ricerca, altamente competenti e specificamente formati.

La conoscenza della metodologia alla base della stesura di un protocollo per un nuovo progetto per tutti i professionisti, clinici e non, che approcciano al mondo della ricerca clinica e costituisce il punto di partenza per la pianificazione dello studio clinico.

Il protocollo, sia esso profit o "no profit", costituisce infatti il testo guida della ricerca e per la sua corretta conduzione è imprescindibile la padronanza dei contenuti e della stessa struttura.

Ma non c'è solo il protocollo. Pianificare uno studio significa conoscere quali sono i documenti essenziali, avere padronanza dell'iter che porta all'approvazione del progetto, sapersi orientare nella complessa normativa nazionale ed internazionale.

Significa, soprattutto, imparare che la ricerca può essere condotta solo grazie ad un team multidisciplinare altamente competente.

L'importanza della formazione su tali aspetti è stata, per

giunta, rimarcata anche dall'Autorità Competente Italiana, AIFA, che nel corso delle ultime ispezioni condotte ha segnalato la necessità di un maggiore sforzo, da parte dei vari attori della ricerca, di pianificare in maniera attenta i bisogni formativi dello staff e di riuscire, con costanza ed estrema precisione, a dar prova di tale avvenuta formazione.

Inoltre, con la piena applicazione del Regolamento 536/2014 prevista per fine gennaio 2022, il mondo della ricerca si prepara ad una vera e propria rivoluzione; una rivoluzione che in Italia, grazie a quelli che saranno i decreti attuativi della Legge 3/2018, avrà un notevole impatto sulle modalità di conduzione degli studi.

L'obiettivo di questo corso è fornire ai clinici e al personale di supporto alla ricerca le conoscenze di base rispetto alle fasi di preparazione di un protocollo di ricerca, dall'idea al suo sviluppo, per una corretta pianificazione e conduzione della sperimentazione.

