

Direttore del Corso
Dr. Andrea Capponi, Direttore D.S.P.O.



Regione Piemonte
AOU Maggiore della Carità
Novara

Responsabile Scientifico/Progettista del Corso
Dr.ssa Anna Irene Monteverde, referente clinico CTC

Segreteria Organizzativa
CTC

Recapito Telefonico: 2093/2091, ctc@maggioreosp.novara.it

Modalità di iscrizione per dipendenti AOU

Inviare email alla segreteria organizzativa indicando nominativo, struttura di appartenenza e recapito telefonico

Modalità di iscrizione per Operatori ESTERNI AOU

Inviare email alla segreteria organizzativa indicando nominativo, struttura di appartenenza e recapito telefonico. L'iscrizione al Corso è gratuita

N.B.: per garantire lo svolgimento dell'evento in condizioni di sicurezza verranno accettate solo le prime 50 iscrizioni pervenute

Evento non accreditato ECM

**PERCORSO DI ACCREDITAMENTO
DEGLI STUDI CLINICI DI FASE I:
CRITICITÀ ED ESPERIENZE A
CONFRONTO**

3 SETTEMBRE 2020

14.00-16.30

La registrazione dei partecipanti aprirà 15 minuti prima dell'inizio delle attività

Aula Magna

Corso non accreditato ECM

Area/Obiettivo formativo

Obiettivo nazionale: Accreditamento strutture sanitarie e dei professionisti; cultura della qualità (codice 14)

Obiettivo del dossier formativo: di processo

- Dr.ssa Clara Deambrogi, Study Coordinator S.C.D.U. Ematologia A.O.U. Novara
- Dr.ssa Paola Maggiora, Study Coordinator S.C.D.U. Oncologia A.O.U. Novara

Obiettivo del corso

Breve inquadramento degli studi clinici di fase I e approfondimento dei requisiti richiesti per lo svolgimento di questi studi clinici

Destinatari

Tutte le professioni

Docenti

- Dr. Andrea Capponi, Direttore D.S.P.O. A.O.U. Novara
- Dr.ssa Caterina Donati, Responsabile Fasi I, Farmacia Oncologica, IRST Meldola (FC)
- Dr.ssa Oriana Nanni, Direttore dell'Unità di Biostatistica e Sperimentazioni Cliniche, IRST Meldola (FC)
- Dr. David James Pinato, Clinical Senior Lecturer in Medical Oncology, Responsabile Centro Studi Clinici di Fase I, Imperial College, Londra UK
- Dr.ssa Patrizia Serra, Responsabile Study Coordinators dell'Unità di Biostatistica e Sperimentazioni Cliniche, IRST Meldola

Partecipano alla Tavola Rotonda

- Prof. Gianluca Gaidano, Direttore S.C.D.U. Ematologia-membro BOARD CTC – A.O.U. Novara
- Prof.ssa Alessandra Gennari, Direttore S.C.D.U. Oncologia-membro BOARD CTC – A.O.U. Novara
- Prof. Mario Pirisi, Direttore S.C.D.U. Medicina Interna I A.O.U. Novara
- Dr.ssa Alessia Pisterna Direttore S.C. Farmacia Ospedaliera A.O.U. - membro BOARD CTC – A.O.U. Novara

Programma

Ore 13.45

Registrazione partecipanti

Ore 14.00- 16.30 Moderatori A. Gennari, G. Gaidano

14.00 – 14.10 Introduzione – La Sperimentazione Clinica all'interno della A.O.U. Novara
Dr. A. Capponi

14.10 – 14.40 Sperimentazioni di fase I: l'esperienza dell'IRST di Meldola
Dr.ssa O. Nanni

14.40 – 15.00 Il ruolo del farmacista

Dr.ssa C. Donati

15.00 – 15.20 Il ruolo del Clinical Trial Coordinator

Dr.ssa P. Serra

15.20 – 15.50 Struttura Fasi I a Imperial College, Londra UK

Dr. D.J. Pinato

15.50 – 16.20 Tavola Rotonda - Quale ruolo per gli studi clinici di fase I nel management del paziente onco-ematologico?

Prof. Mario Pirisi, Dr.ssa Alessia Pisterna, Dr.ssa C. Deambrogi, Dr.ssa P. Maggiore e tutti i relatori e i moderatori

16.20 – 16.30 Discussione

Ore 16.30

Chiusura del corso.