



RAGGIUNGERE L'ECCELLENZA NELLA RICERCA CLINICA GRAZIE ALLA DEBUROCRATIZZAZIONE DEL SISTEMA

6 e 7 Giugno 2007 - Stresa (VB- Lago Maggiore), Regina Palace Hotel

Giunto alla terza edizione, **Pharma R&D** è un appuntamento consolidato e atteso con grande interesse da parte di chi opera nel campo della ricerca clinica con funzioni manageriali.

Rispetto al 2006, la nuova edizione del convegno manterrà inalterato il suo **orientamento al confronto e al dialogo tra le diverse parti** che intervengono nei progetti di sperimentazione, nuova sarà invece l'organizzazione dei temi. Infatti, la Sessione Plenaria del primo giorno, con la presenza dell'**AIFA** e di **Farmindustria**, presenterà gli **aggiornamenti sulla normativa vigente** (riorganizzazione dei Comitati Etici, gestione dei Clinical Trial Application Form, guidance sulle Reazioni Avverse) e interventi congiunti che diano spazio al **confronto** tra i vari attori della sperimentazione dei farmaci (spazi di semplificazione nella gestione degli studi clinici, rapporti pubblico-privato, nuove competenze delle Regioni). Il secondo giorno, organizzato in due Sessioni Parallele, verranno approfondite le seguenti tematiche:

- **Aspetti amministrativi, economici e gestionali:** pianificazione e controllo delle risorse nella ricerca clinica, tempi di approvazione degli studi, contratti di ricerca, consenso informato, uso del placebo, responsabilità, tutela dei dati, coperture assicurative, arruolamento dei pazienti, trattamenti off-label, issue management;
- **Aspetti tecnici, metodologici e compliance:** ispezioni GCP, sviluppo delle SOPs, audit alla farmacovigilanza, gestione post-registrativa dei farmaci generici, qualità nei trials di MMG, gestione delle targeted therapies e delle terapie avanzate farmacogenomica.

Pharma R&D rappresenta un momento unico di incontro e confronto per le Direzioni Mediche e i Professionisti della ricerca clinica. Nelle Aziende Farmaceutiche è rivolto a: Direttore Medico, Direttore Ricerca & Sviluppo, Responsabile Medico / Responsabile Area Terapeutica / Clinical Operation Manager, Medical Affairs Director, Responsabile Qualità Assurance, Responsabile Farmacovigilanza, Clinical Research Associate / Clinical Monitor, Clinical Project Manager / Clinical Project Leader. Nei Comitati Etici è rivolto al Presidente e al Responsabile Segreteria Scientifica. Nelle CRO è rivolto a: Direttore Generale, Business Development, Direttore Medico, Line Manager, Project Manager, Clinical Research Associate / Clinical Monitor. Nelle Biotech al Direttore Generale e al Chief Medical Officer. Nei Centri di Ricerca Ospedalieri / Universitari / Privati: Direttore Generale, Direttore Sanitario, Principal Investigator, Responsabile Ricerca Clinica.

Il convegno, organizzato da **Istituto Internazionale di Ricerca**, si svolgerà i prossimi **6 e 7 giugno** presso il Regina Palace Hotel di **Stresa**: per tutta la durata della manifestazione sarà allestita un'Area Espositiva dove i partecipanti potranno incontrare i maggiori operatori del settore.

Per informazioni e aggiornamenti sul programma:

Istituto Internazionale di Ricerca

Via Forcella, 3 - 20144 Milano

Tel. 02.83847.627 - Fax 02.83847.262

e-mail: pharmard@iir-italy.it web: www.iir-italy.it/pharmard



Istituto Internazionale di Ricerca
Know how to achieve