



CLINICAL TRIAL DAYS

Ricerca Clinica: tra sfide e opportunità

Centro Congressi "Tina Anselmi" IRCCS "Saverio de Bellis"
Castellana Grotte 20 - 22 Maggio 2026

20 Maggio 2026

14.00 - 18.00 VIII incontro del tavolo operativo dei QA di fase 1

21 Maggio 2026

09.00 - 13.00 VIII incontro del tavolo operativo dei QA di fase 1

Congresso CLINICAL TRIAL DAYS

13.30 - 14.00 Registrazione partecipanti
14.00 - 14.30 **Saluti Istituzionali**
Sottosegretario On. **Marcello Gemmato**
Presidente della Regione **Antonio Decaro**
Commissario Straordinario "IRCCS de Bellis" **Luigi Fruscio**
CDA AIFA **Francesco Fera**

Introduzione: **Prof. Gianluigi Giannelli, Direttore Scientifico "IRCCS de Bellis"**

14.30 - 15.30 **Sessione I - La ricerca clinica & le sfide del territorio**
Moderatore: **Patrizia Nardulli**
14.30 La Sperimentazione Clinica come valore aggiunto per la ricerca scientifica di un IRCCS - **Ornella Rotolo**
14.45 I numeri della ricerca clinica in Puglia: presente e futuro - **Maurizio Polignano**
15.00 L'AI a supporto della ricerca clinica - **Giovanni Maria Biancofiore**
15.15 Discussione
15.45 - 16.45 **Sessione II - Stakeholder - Gli attori della ricerca clinica. Il punto di vista del Centro Sperimentale**
Moderatore: **Celeste Cagnazzo**
15.45 Nuove Frontiere del data management alla luce delle GCP E6 (R3) - **Vincenza Lorusso**
16.00 Le sfide della CSV nella ricerca clinica - **Nicola Calò**
16.15 CSV: l'esperienza del tavolo dei QA di Fase 1 - **Stefano Stabile**
16.30 Discussione
16.45 - 17.00 Chiusura dei lavori

22 Maggio 2026

09.00 - 10.00 **Sessione III - Stakeholder - Gli attori della ricerca clinica. Il promotore (Profit vs No Profit esigenze a confronto)**
Moderatore: **Maurizio Polignano**

09.00 Sfide della ricerca no-profit: lo stato normativo in Italia - **Celeste Cagnazzo**
09.15 Impatto degli studi clinici nella pratica clinica - **Claudio Lotesoriere**
09.30 Service Provider negli studi clinici: il Quality System come garanzia della compliance GCP - **Laura Martena**
09.45 Discussione

10.00 - 11.00 **Sessione IV - Il ruolo della farmacia nella ricerca clinica**
Moderatore: **Luigi D'Ambrosio Lettieri**

10.00 Fase 1, il ruolo della farmacia - **Piera Maiolino**
10.15 Valutazioni farmacologiche in Fase 1 - **Monica Montagnani**
10.30 Gestione e tracciabilità delle terapie iniettabili secondo le GCP E6 (R3) - **Maria Antonietta Maselli**
10.45 Discussione

11.00 - 11.30 Coffee break

11.30 - 12.30 **Sessione V - La centralità del paziente negli studi clinici**
Moderatore: **Paolo Leonardi**

11.30 La creazione della rete per facilitare l'accesso ai trial - **Gianfranco De Feo**
11.45 Il ruolo del paziente nei trial clinici - **Testimonianza di un paziente**
12.00 Il ruolo dei pazienti e delle associazioni di volontariato oncologico nella ricerca - **Elisabetta Iannelli**
12.15 Discussione

12.30 - 13.30 **Sessione VI - Diffusione dei risultati della ricerca e trasferimento tecnologico**
Moderatore: **Giuseppe Dalfino**

12.30 Ricerca Traslazionale - Oncologia Sperimentale/Medicina Personalizzata - **Franco Perrone**
12.45 Il network "Perfetto": la prima rete italiana di Uffici di Trasferimento Tecnologico nelle Life Science - **Angelica Miccolis**
13.00 Caso di successo - **Roberto Negro e Valentina Arrè**
13.15 Discussione
13.30 - 14.30 Lunch

14.30 - 15.15 **Sessione VII - Le società scientifiche (SIFO) e l'impegno nella Ricerca Clinica attività della ASC "Sperimentazioni"**
Moderatore: **Pietro Trisolini**

14.30 La revisione R3 delle GCP E6. Qual è il ruolo della Farmacia Ospedaliera - **Emilia Laudati**
14.45 Il contratto per la conduzione di una sperimentazione clinica - **Giulia De Marchi**
15.00 Discussione
15.15 - 15.45 Conclusioni

ECM

Evento n° 2773-483972
Obiettivo n. 3
N. 8 crediti ECM per 80 partecipanti
Tutte le professioni
Pin: CTD2026

PROVIDER



PROEVENTI SRL
info@proeventi.it
www.proeventi.it

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Prof. Gianluigi Giannelli