

INFORMAZIONI GENERALI

Sede del convegno:

l'evento si svolge venerdì 20 giugno 2025 a Bologna,
presso il Royal Hotel Carlton - Via Montebello 8.

La Segreteria Organizzativa è a disposizione dei partecipanti
presso la sede congressuale dalle ore 12.30 di venerdì 20 giugno 2025
e per tutta la durata dell'evento.

Adesioni:

l'iscrizione all'incontro è gratuita e dà diritto alla partecipazione ai lavori scientifici,
al welcome lunch e al coffee break, al materiale congressuale
e all'attestato di partecipazione. Per partecipare è necessario iscriversi
attraverso la piattaforma online dedicata raggiungibile [cliccando qui](#).

Consiglio Direttivo Working Group AIOM Coordinatori di ricerca clinica (CRC):

Coordinatrice:

Francesca Fabbri

Componenti:

Chiara Citterio, Rossana Critelli, Alessandra Ferrari,
Angela Maria Elena Frazzetto, Giulia Ricci, Stefano Stabile, Francesca Zeponi

Segreteria AIOM



Via Enrico Nöe, 23 | fax 02. 23 60 018
20133 Milano | aiom.segretario@aiom.it
02. 70 63 02 79 | www.aiom.it

Segreteria Organizzativa



Uffici (Milano e Roma) | Via Enrico Nöe, 23 | Via Rimini, 25
info@aiomservizi.it | 20133 Milano | 00182 Roma
Provider ECM n.1462 | 02. 26 68 31 29 | 06. 69 36 65 85



XXIII Conferenza Nazionale Aiom
Sessione Coordinatori di Ricerca Clinica

Innovazione e
digitalizzazione
nella ricerca clinica:
sfide, soluzioni e futuro

BOLOGNA | 20 giugno 2025
Royal Hotel Carlton

Programma

- 13.00 Registrazione partecipanti e welcome lunch
- 13.45 Saluti istituzionali
- 13.55 Introduzione e apertura dei lavori
Francesca Fabbri - Coordinatrice WG AIOM CRC

14.00 - 17.00 **Moderatori: Francesca Fabbri (Meldola, FC),
Alessandra Ferrari (Pavia)**

I SESSIONE

Sperimentazione Clinica: Come Superare le Sfide e Ottimizzare i Processi

- 14.00 Approcci innovativi per gestire la fattibilità e le complessità operative di un trial clinico
Gennaro Daniele (Roma)
- 14.20 L'esperienza di un centro clinico
Irene Federici (Ancona)

II SESSIONE

Governance dei Dati e Convalida dei Sistemi: Esperienze e Best Practices nei Trial Clinici

- 14.30 Data Governance e Data Integrity per le GCP R3
Sara Testoni (Meldola, FC)
- 14.50 Source records e le copie conformi all'originale
Maurizio Gaetano Polignano (Castellana Grotte)
- 15.10 L'esperienza di 2 centri clinici :
 - la Cartella clinica Mista - *Chiara Citterio (Piacenza)*
 - la Cartella clinica elettronica validata - *Margherita Musella (Meldola, FC)*
- 15.30 La Convalida di Sistemi Computerizzati e delle Cartelle Cliniche Elettroniche
Stefano Stabile (Milano)
- 15.50 Computer System Validation: L'esperienza di Un centro Clinico
Gianfranco De Feo (Napoli)

III SESSIONE

Dalla Progettazione alla Convalida: La CRF negli Studi No-Profit

- 16.10 Progettazione e gestione della CRF dal punto di vista del promotore no-profit
Laura Delliponti (Pisa)
- 16.30 L'esperienza di un centro clinico nella gestione di studi no-profit e confronto su CSV CRF
Rossana Critelli (Orbassano, TO)

16.45 - 17.00 Coffee break

IV SESSIONE

Evoluzione dei Trial Clinici: Linee Guida 2024 e Impatto della Decentralizzazione

- 17.00 Decentralized Clinical Trials e Linea Guida in materia di semplificazione dell'Agosto 2024
Giulia Doria (Padova)
- 17.15 - 18.15 Tavola rotonda
"Elementi Decentralizzati e Decentralized Clinical Trials: punti di vista a confronto"
Moderatori: Francesca Fabbri (Meldola, FC), Alessandra Ferrari (Pavia)
- Un confronto aperto tra i principali attori della ricerca clinica per affrontare le sfide della gestione, del coordinamento e dell'ottimizzazione delle risorse.
- Partecipano: Angela Frazzetto (Farmacista, Roma),
Francesca Mannozi (Coordinatore di Ricerca, Meldola),
Laura Patrucco (Paziente Esperto EUPATI, Presidente ASSD, Milano),
Ileana Frau (Promotore, Milano),
Chiara Vela (Infermiera di ricerca, Milano),
Mario Occhipinti (Giovane Oncologo, Milano)*
- 18.15 Conclusioni
Francesca Fabbri (Meldola, FC)