

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)
info@aiomservizi.it | Via Enrico Nöe, 23 | Via Rimini, 25
Provider ECM n.1462 | 20133 Milano | 00182 Roma
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 (Associazione Eupati, Roma),
Ileana Frau (Promotore, Parma),
Chiara Vela (Infermiera di ricerca, Milano),
Mario Occhipinti (Giovane Oncologo, Milano)*
- 18.15 Conclusioni
Francesca Fabbri (Meldola, FC)