



Associazione Farmaceutici Industria
Società Scientifica



Società Italiana di Medicina Farmacologica
Italian Society of Pharmaceutical Medicine



SPERIMENTAZIONE CLINICA E EMERGENZA CORONAVIRUS: IL GIUSTO EQUILIBRIO TRA PRIVACY, RICERCA E SALUTE

GIOVEDÌ 21 MAGGIO - ORE 15:00/17:00

WEBINAR SPERIMENTAZIONE CLINICA E EMERGENZA CORONAVIRUS: IL GIUSTO EQUILIBRIO TRA PRIVACY, RICERCA E SALUTE

Giovedì 21 Maggio 2020
Ore 15:00/17:00

Nell'ambito della ricerca clinica e nella situazione attuale, quali sono i rischi di una interpretazione estremamente restrittiva dei requisiti di privacy?

L'attuale contesto emergenziale dovuto a COVID19 e la successiva ripartenza, renderanno sfidante il necessario controllo dei dati originati dai protocolli sperimentali. L'attività di Source Data Verification è indispensabile per assicurare la qualità dei dati e quindi la robustezza dell'analisi statistica successiva, allo scopo di poter sviluppare prodotti medicinali sicuri ed efficaci. È altresì importante per la sicurezza dei pazienti. D'altro canto, la tutela della privacy è un requisito fondamentale e deve essere garantito ai partecipanti agli studi, così come descritto nei moduli di consenso informato. Il periodo di emergenza Coronavirus ha fatto emergere anche altri importanti spunti di discussione, oltre alla possibilità di verificare le cartelle cliniche da remoto: la possibilità di spedire il farmaco a casa dei partecipanti agli studi, una diversa gestione dei report di laboratorio ed altre valutazioni cliniche. I DPO degli ospedali ricoprono un ruolo cruciale per garantire che ci sia il giusto equilibrio fra la possibilità di accesso ai dati, così come previsto dalle GCP, e la garanzia che la sperimentazione avvenga in linea con i requisiti del caso.

In questo webinar AFI e SIMeF coinvolgono diversi attori (promotori, ospedali, pazienti) per discutere del giusto equilibrio tra controllo/ gestione dei dati e la privacy dei pazienti.

SCARICA IL PROGRAMMA E ISCRIVITI SUBITO