

SPERIMENTAZIONI CLINICHE E PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI

L'interazione tra il Reg. UE n. 536/2014 sulle sperimentazioni cliniche (CTR) ed il Reg. UE n. 2016/679 sulla protezione dei dati personali (GDPR)

Roma, giovedì 26 maggio 2022
Sala Recordati – Farmindustria
Via del Nazareno, 12
h. 9.00 / 15.30

- 9.00 Registrazione e welcome coffee
- 9.30 Saluti e introduzione di Farmindustria
Sergio Dompé
- 9.45 L'efficienza del Sistema Italia nel settore della ricerca scientifica
Anna Maria Porrini, Medical Affairs and Clinical Operation Roche Italia
- 10.15 Novità normative e problematiche emergenti: applicabilità e limiti del CTR
Giovanna Ianni, League, The Legal Hub
- 10.45 Coffee break
- 11.00 La posizione di Aifa nell'interpretazione del CTR alla luce del GDPR
Sandra Petraglia, Dirigente Area Pre Autorizzazione, AIFA
- 11.30 Prima Tavola Rotonda
I ruoli privacy negli studi clinici. Riflessioni e proposte
Moderatore - Rocco Panetta, PANETTA Studio Legale - IAPP Country Leader

Angelo Loiacono, DPO Ospedale Pediatrico Bambino Gesù - I.R.C.C.S.
Cecilia Lugato, Dipartimento Sanità e Ricerca, Garante per la protezione dei dati personali
Riccardo Spagnoli, Global Privacy Officer, Chiesi Farmaceutici
- 12.45 Lunch & Networking
- 14.15 Le risposte della comunità scientifica alle interazioni tra CTR e GDPR nelle singole giurisdizioni europee
Rocco Panetta, PANETTA Studio Legale - IAPP Country Leader

14.45 Seconda Tavola Rotonda

Le basi giuridiche del trattamento dei dati personali dei pazienti negli studi clinici: consenso o legittimo interesse?

Moderatore – Serena Alvino, DPO Dompé Group

Stefano Biondi, DPO, Menarini Group

Riccardo Giannetti, Scheme Manager, Inveo

Agostino Migone De Amicis, Centro Coordinamento Comitati etici

15.30 Conclusione dei lavori