

## Responsabile Scientifico

**Domenico Franco Merlo**

*Coordinatore dell'Infrastruttura Ricerca e Statistica*

Azienda USL – IRCCS di Reggio Emilia



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE  
EMILIA-ROMAGNA

Azienda Unità Sanitaria Locale di Reggio Emilia

IRCCS Istituto in tecnologie avanzate e modelli assistenziali in oncologia

**DIREZIONE SCIENTIFICA**  
**INFRASTRUTTURA RICERCA E STATISTICA**

*Corso di Formazione*

## Coordinatrice dell'evento

**Lucia Genovese**

*Responsabile della Formazione*

*Direzione Scientifica*

S.C. Infrastruttura Ricerca e Statistica

Azienda USL – IRCCS di Reggio Emilia

Viale Umberto I, 50 - 42123 Reggio Emilia

Tel. 0522 296976 - Fax: 0522 295622

E-mail: [lucia.genovese@ausl.re.it](mailto:lucia.genovese@ausl.re.it)

**Focus sulle GCP -**  
**Documenti essenziali:**  
*ciò che è essenziale*  
**non è invisibile agli occhi**

Reggio Emilia,

**14 e 20 maggio 2019** (1a edizione)  
**23 e 25 settembre 2019** (2a edizione)

## Docente

**Carla Polimeni**

*Quality Assurance and Training Manager,*

*Bioikos Ambiente srl – Divisione Yghea, Bologna*

## Iscrizione

Per l'iscrizione compilare la scheda on line sulla intranet aziendale scegliendo l'edizione preferita.



## Date del Corso

1a edizione - 14 e 20 maggio 2019

Orario: 14.00 - 18.00

Aula Cubica, Palazzo Rocca Saporiti

Viale Murri 7 - Reggio Emilia

2a edizione - 23 e 25 settembre 2019

Orario: 14.00 - 18.00

23 settembre presso Sala conferenze CORE, ASMN

Viale Risorgimento 80 - Reggio Emilia

25 settembre presso Aula Cubica, Palazzo Rocca Saporiti

Viale Murri 7 - Reggio Emilia

## Struttura del corso

Il corso, della durata di 8 ore, sarà svolto in 2 sessioni pomeridiane ciascuna di 4 ore e sarà ripetuto in due edizioni con un massimo di 50 partecipanti ognuna.

Alla fine di ogni edizione sarà somministrato un test finale di apprendimento e sarà rilasciato il certificato di partecipazione.

## Destinatari

Il corso, promosso dalla Infrastruttura Ricerca e Statistica, è aperto al personale dell'Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia e riservato alle figure professionali presenti negli organigrammi delle Unità Cliniche di Fase I.

## Obiettivo generale della formazione

Approfondire le conoscenze sulla documentazione richiesta dalla GCP per una corretta conduzione delle sperimentazioni cliniche sui medicinali incluse quelle di Fase I e approfondire aspetti particolari relativi alla gestione ed archiviazione.

## Obiettivi formativi specifici

- Presentare e discutere aspetti specifici relativi alla documentazione e alla sua archiviazione.
- Introdurre e discutere ruoli e responsabilità delle diverse figure professionali coinvolte nella conduzione delle sperimentazioni cliniche e nella gestione della documentazione.

## Crediti ECM

È stato richiesto l'accreditamento per Medici, Biologi, Infermieri, Farmacisti, Chimici, Tecnici sanitari di radiologia medica, Tecnici sanitari di laboratorio biomedico.