

- 10:30 – 10:40 **Benvenuto organizzativo**
- 10:40 – 10:50 Benvenuto da parte del Board Scientifico
- 10:50 – 11:00 **Sessione Q&A - L'utilizzo dell'eICF un unico strumento strategico per migliorare le operation, ridurre il rischio e coinvolgere il paziente**  
Marco Cappellini - CEO di Confirimo
- 11:00 – 11:10 **Sessione Q&A - L'innovazione tecnologica nella ricerca clinica: la prospettiva del paziente e il ruolo del Paziente Esperto**  
Paola Kruger - Patient Expert
- 11:10 – 11:20 **Sessione Q&A - Come l'ascolto dei bisogni della comunità scientifica e dei pazienti favorisce la co-creazione e la generazione di soluzioni tecnologiche innovative per la raccolta di dati nell'ambito di uno studio clinico: l'esperienza dello studio POWER, sfide ed opportunità**  
Rosaria Tempere - Country Study Manager di Roche S.p.a
- 11:20 – 11:30 **Sessione Q&A - Dati, evidenze e metodo: il punto di vista del CE nella revisione di un protocollo di ricerca clinica che utilizzi strumenti innovativi di raccolta dati**  
Giovanni Corrao - Professore ordinario, Dipartimento di Statistica e Metodi Quantitativi, Università degli Studi di Milano Bicocca
- 11:30 – 11:40 **Sessione Q&A - Ruoli e competenze nella Ricerca Clinica: come cambiano nel contesto tecnologico**  
Michela Barcella - Associate Executive Manager and Professional Coach at Michael Page
- 11:40 – 11:50 **Break**
- 11:50 – 12:30 **Tavola Rotonda | Bisogni e competenze in Ricerca Clinica nell'ambito del nuovo contesto tecnologico**  
*Chair: Paolo Morelli - CEO di PM Holding*  
Giovanni Corrao – Professore ordinario, Dipartimento di Statistica e Metodi Quantitativi, Università degli Studi di Milano Bicocca  
Luca Andrea Garibaldi – Co-fondatore Studio LEXAGE di Milano  
Paola Kruger – Patient Expert  
Rosaria Tempere – Country Study Manager di Roche S.p.a  
Giulia Valsecchi – Group Head of Quality Assurance R&D at Helsinn
- 12:30 **Morning Wrap up**
- ....
- 14:30 – 14:35 **Ripresa lavori**
- 14:35 – 14:45 **Sessione Q&A - Elementi di compliance e convalida delle cartelle cliniche elettroniche ospedaliere**  
Giulia Valsecchi - Group Head of Quality Assurance R&D at Helsinn
- 14:45 – 14:55 **Sessione Q&A - Minimizing the risk of drug development through applied data science\***  
Dimitrios Skaltsas – Co-founder & Executive Director at Intelligencia
- 14:55 – 15:05 **Sessione Q&A - Real World Evidence e Ricerca Clinica: soluzioni tecnologiche innovative a supporto della fase di Feasibility**  
Matteo Gabetta - R&D Manager at Biomeris
- 15:05 – 15:15 **Sessione Q&A - Il monitoraggio da remoto e le nuove frontiere**  
Michela Costantino - GDO Clinical Study Manager - Development Unit Pharmaceuticals at Novartis
- 15:15 – 15:25 **Sessione Q&A - Clinical Oversight: gestione di progetti ad alta complessità tecnologica**  
Marisa Minetti – Head of Late Phase Clinical Trial Administration at Chiesi Group  
Michele Montanari – Applications Manager at Arithmos Srl
- 15:25 – 15:35 **Break**
- 15:35 – 16:30 **Tavola Rotonda | La ricerca clinica al tempo del COVID-19: esperienze a confronto**  
*Chair: Veronica Crippa - CSM Group Head di Novartis*  
Celeste Cagnazzo – Senior Clinical Research Coordinator, Ospedale Regina Margherita  
Ilaria Maruti – Study Start-up Unit Manager at Roche S.p.A.  
Emilia Provenzano – Head of Clinical Operations at Novo Nordisk  
Paola Trogu – Manager of Monitoring and Site Management at Bayer Pharmaceuticals  
Roberto Vallalta – Head of Clinical Operations at GSK
- 16:30 **Conclusioni**