



Calendario Formazione

Corsi

16, 18 and 22 February 2021 <i>Online</i>	Regulatory and Scientific Pathways for Global Advanced Therapy Medicinal Products Development (ATMPs) <i>A broad scientific and regulatory overview of the current status and challenges facing ATMPs development</i> <i>Regulatory</i>
16 and 18 February 2021 <i>Online</i>	Clinical Evaluation for Medical Devices <i>Understanding the clinical evaluation requirements for the MedTech industry in the context of MDR 2017/745</i> <i>Medical Device</i>
From 16 February to 17 June 2021 <i>Online</i>	MASTERCLASS Medical Devices: A 5-Step Clinical Evaluation Masterclass <i>Medical Device</i>
23, 24, 25 e 26 febbraio 2021 <i>Online</i>	La Conduzione di uno Studio Clinico con un Dispositivo Medico-Diagnostico in Vitro <i>Dai requisiti regolatori per la sottomissione alla gestione dello studio</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
25 febbraio, 02 e 04 marzo 2021 <i>Online</i>	Hospital Meeting: dall'Ideazione alla Conduzione di una Riunione di Successo <i>Medical Affairs / Soft Skill</i>
05 March 2021 <i>Online</i>	"Attributability" in Pharmacovigilance: Still a Hot Topic <i>How to navigate the different algorithms and approaches used to evaluate the causality of an adverse event/reaction.</i> <i>Farmacovigilanza</i>



08, 10 and 12 March 2021 <i>Online</i>	Medical Writing Course: Improve your Writing & Reviewing Skills <i>Writing, editing & proofreading tips for medical writers: a standardised process to make your message effective; review & ensure document quality</i> <i>Medical Writing</i>
11 marzo 2021 <i>Online</i>	Webinar: La Gestione dell'Advisory Board nei Progetti Life Science <i>I fondamentali</i> <i>Medical Affairs / Soft Skill</i>
15, 16, 17 e 18 marzo 2021 <i>Online</i>	ISO 14155/2020 - Come Svolgere uno Studio Clinico con Dispositivi Medici <i>Implementazione, Ottemperanza e Chiavi per il Successo</i> <i>Dispositivi Medici</i>
15, 17 and 19 March 2021 <i>Online</i>	Medical Writing Course: Improve your Writing & Reviewing Skills <i>Writing, editing & proofreading tips for medical writers: a standardised process to make your message effective; review & ensure document quality</i> <i>Medical Writing</i>
From 15 March to 28 October 2021 <i>Online</i>	Medical Writing Paths: 'Medical Communications' & 'Regulatory Writing' <i>Medical Writing</i>
18 and 19 March 2021 <i>Online</i>	How to Globally Register a Medical Device <i>Regulatory strategy, steps and timelines for global medical device market access with an eye on the Americas, the Asian pacific and China</i> <i>Medical Device</i>
23 and 25 March 2021 <i>Online</i>	How to Write a Clinical Evaluation Plan <i>Find your way around the strategic kick-off of a medical device clinical evaluation</i> <i>Medical Device</i>
From 23 March to 17 June 2021 <i>Online</i>	Medical Devices: A Focused Clinical Evaluation Programme <i>Dispositivi Medici</i>
31 marzo 2021 <i>Online</i>	Come produrre dati non clinici e comunicare contenuti scientifici in poco tempo? Elementare, Watson! <i>Dispositivi Medici / Medical Affairs</i>



07, 12, 14, 16 e 21 aprile 2021 <i>Online</i>	Modi e Metodi di Misurazione del Valore del Farmaco o del Dispositivo Medico <i>Come il payer misura il valore del prodotto</i> <i>Market Access</i>
07 and 09 April 2021 <i>Online</i>	The Use of EudraVigilance Data Analysis System (EVDAS) in the Signal Management System <i>Pharmacovigilance</i>
08 and 09 April 2021 <i>Online</i>	7-Step Workshop to Master your Publication Planning <i>How to disclose research results in a timely and effective manner</i> <i>Medical Writing</i>
13, 16 e 20 aprile 2021 <i>Online</i>	Ricerca Clinica: Comunicare meglio per Lavorare meglio <i>Strategie, competenze e ruoli per realizzare un perfetto lavoro di squadra</i> <i>Ricerca Clinica / Soft Skill</i>
13 and 15 April 2021 <i>Online</i>	How to write a Clinical Evaluation Report from the MDR Perspective <i>Medical Device</i>
13 e 15 aprile 2021 <i>Online</i>	La Ricerca Bibliografica attraverso le Banche Dati Biomediche e l'Uso di Indicatori Bibliometrici <i>Dove e come trovare la letteratura scientifica che fa la differenza</i> <i>Farmacovigilanza / Medical Affairs / Ricerca Clinica</i>
19, 22, 26 e 29 aprile 2021 <i>Online</i>	Il Ruolo Strategico del Medical Science Liaison durante il Ciclo di Vita del Prodotto <i>Quattro moduli per conoscere in pratica il ruolo di MSL</i> <i>Medical Affairs</i>
20, 22 e 27 Aprile 2021 <i>Online</i>	Promozione dei Brand nel Farmaceutico <i>Come sfruttare al meglio i canali di promozione nuovi e tradizionali nel rispetto delle normative attuali</i> <i>Regolatorio</i>
20, 22, 27 e 29 aprile 2021 <i>Online</i>	Qualità, Compliance e Audit in GVP <i>Come applicare le GVP (Good Pharmacovigilance Practices) alla gestione della Qualità ed all'Auditing in Farmacovigilanza</i> <i>Farmacovigilanza</i>



28 and 29 April 2021 <i>Online</i>	IVDs: Get Started on the Right Foot <i>How to be ready for IVDR: regulatory impact and milestones for CE marking</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
05, 06 e 07 maggio 2021 <i>Online</i>	Comunicare con l'Intelligenza Relazionale - La flessibilità nelle relazioni per comunicare, guidare e motivare colleghi e interlocutori, in presenza e da remoto <i>Soft Skill</i>
10, 11, 12 and 17 May 2021 <i>Online</i>	Writing Scientific Articles: Starting with the Right Foot <i>The basics for writing a scientific paper</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
11 and 12 May 2021 <i>Online</i>	Performance Evaluation of In-Vitro-Diagnostic Devices (IVDs) <i>Practical considerations for the Performance Evaluation Report (PER)</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
12 e 14 maggio 2021 <i>Online</i>	La Gestione del Case Processing in Farmacovigilanza <i>Raccolta, gestione e trasmissione delle segnalazioni di sospette reazioni avverse</i> <i>Farmacovigilanza</i>
18, 19 and 20 May 2021 <i>Online</i>	Knowing your Post-Market Clinical Follow-up (PMCF) <i>How to program the life-cycle of your device under the MDR 2017/745 requirements</i> <i>Medical Device</i>
18, 20, 25 and 28 May 2021 <i>Online</i>	Pharmacovigilance Documents in the Life Cycle of a Medicinal Product: From Patients to Health Authorities <i>Development Safety Update Report (DSUR), Risk Management Plan (RMP), Periodic Safety Update Report (PSUR) / Periodic Benefit-Risk Evaluation Report (PBRER), and Addendum to the Clinical Overview</i> <i>Farmacovigilanza</i>
18, 19 e 20 maggio 2021 <i>Online</i>	Struttura e Contenuti del Protocollo di uno Studio Clinico <i>Come prepararlo in modo efficace</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing / Regolatorio</i>



19 e 21 maggio 2021 <i>Online</i>	General Data Protection Regulation (GDPR), Ricerca Scientifica e Norme Locali <i>L'impatto del GDPR sugli studi clinici a livello locale ed internazionale</i> <i>Ricerca Clinica</i>
20, 25 e 27 maggio 2021 <i>Online</i>	Gli Strumenti Statistici per Pianificare e Comprendere uno Studio Clinico <i>Medical Affairs / Ricerca Clinica / Statistica e Data Management</i>
26 maggio 2021 <i>Online</i>	PubMed e La Ricerca Bibliografica: corso avanzato <i>Come rendere più efficace la tua ricerca bibliografica e sfruttare al meglio lo strumento</i> <i>Farmacovigilanza / Medical Affairs / Ricerca Clinica</i>
26, 27 e 28 maggio 2021 <i>Online</i>	La Registrazione dei Dispositivi Medici presso FDA <i>Le differenti tipologie di submission e la preparazione di una 510K</i> <i>Dispositivi Medici</i>
27 and 28 May 2021 <i>Online</i>	New MDR/IVDR Requirement: the 'Person Responsible for Regulatory Compliance' (PRRC) <i>Responsibilities & challenges for medical device companies within MDR & IVDR</i> <i>IVDs (In-Vitro Diagnostics) / Medical Device</i>
07, 08 and 10 June 2021 <i>Online</i>	Do-It-Yourself or Outsource? Cooperation with Medical Writing Providers <i>How to get the most out of your medical writing consultant</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
08,10 e 14 giugno 2021 <i>Online</i>	Signal Detection e Signal Management <i>Ricerca, identificazione, interpretazione e gestione dei segnali di sicurezza</i> <i>Farmacovigilanza</i>
09, 15, 16, 22 e 23 giugno 2021 <i>Online</i>	La visione strategica del Market Access dei Dispositivi Medici <i>Market Access</i>
09 June 2021 <i>Online</i>	Great Topic - Shame About the Slides! <i>Creating clear and professional-looking slide decks to communicate biomedical science</i> <i>Soft Skill</i>



09 e 10 giugno 2021 <i>Online</i>	La Compliance Regolatoria nel Contesto dei Dispositivi Diagnostici in Vitro <i>Dalla direttiva IVD (98/79/CE) al Regolamento europeo 2017/746, cosa cambia?</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
15, 16 and 17 June 2021 <i>Online</i>	The Summary of Safety and Clinical Performance (SSCP) <i>Tools and techniques to help you in balancing regulator's expectations and manufacturers timelines</i> <i>Medical Device</i>
15, 17 e 21 giugno 2021 <i>Online</i>	La Gestione dell'Advisory Board nei Progetti Life Science <i>Modelli e strumenti</i> <i>Medical Affairs / Soft Skill</i>
15 and 17 June 2021 <i>Online</i>	Searching the Medical Literature <i>How and where to find the information you need</i> <i>Clinical Research / Medical Affairs / Pharmacovigilance</i>
15, 18, 22 e 25 giugno 2021 <i>Online</i>	Patient Support Program (PSP) <i>Strategie, confini ed esperienze a confronto di un PSP</i> <i>Medical Affairs</i>
22 e 23 giugno 2021 <i>Online</i>	Medical Reading <i>Valutare, comprendere ed interpretare l'articolo scientifico</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
24 and 25 June 2021 <i>Online</i>	Combination Products under the EU Medical Devices Regulation (MDR) <i>A targeted training to understand the regulatory pathway for device drug and drug device combinations in the European Union (EU). Updates from the MDR 2017/745 and EMA guidance</i> <i>Medical Device</i>
30 giugno, 02 e 05 luglio 2021 <i>Online</i>	Computer System Validation - GxP Process Owner and Quality Assurance: In or Out? <i>Il ruolo del QA e del Process Owner nella convalida dei sistemi computerizzati (CSV) GxP</i> <i>Ricerca Clinica</i>
30 June and 02 July 2021 <i>Online</i>	Pharmacovigilance System: Audit & Inspection Readiness <i>Farmacovigilanza</i>



06 e 08 luglio 2021 <i>Online</i>	La Gestione di un Team di Medical Science Liaison <i>Creare un piano di lavoro, motivare il gruppo, raggiungere obiettivi comuni: esperienze a confronto</i> <i>Medical Affairs</i>
14, 16 and 21 September 2021 <i>Online</i>	How are you? - Measuring Quality of Life (QoL) <i>An attempt to turn what is subjective into objective data</i> <i>Market Access / Medical Affairs / Ricerca Clinica</i>
Dal 24 settembre al 27 novembre 2021 <i>Online</i>	PERCORSO FORMATIVO Medical Science Liaison: Prepararsi alle Sfide Future di una Professione Complessa <i>Corso di alta specializzazione per lo sviluppo delle competenze tecnico-scientifiche peculiari del Medical Science Liaison (MSL)</i> <i>Medical Affairs</i>
27, 28 and 29 September 2021 <i>Online</i>	Tips and Tricks to Improve your Technical/Scientific Writing <i>Learn the basic techniques to effectively write technical/scientific documents</i> <i>Medical Writing</i>
27 e 28 settembre 2021 <i>Online</i>	Strategia e Requisiti per Ottenere il Marchio CE dei Dispositivi Diagnostici in Vitro <i>I passi da seguire e gli errori da evitare per arrivare alla registrazione con successo!</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
28 and 30 September 2021 <i>Online</i>	Beyond PubMed <i>Additional approaches and sources for cost-effective literature monitoring</i> <i>Farmacovigilanza</i>
06, 07 and 08 October 2021 <i>Online</i>	Clinical Study Protocols - Structure & Content <i>Medical Writing</i>
12, 14, 19 e 21 ottobre 2021 <i>Online</i>	Audit e Auditor 4.0 in GxP <i>Approcci innovativi all'Audit e sfide degli Auditor alla luce dei nuovi requisiti e delle nuove tecnologie</i> <i>Ricerca Clinica</i>
15, 18 e 22 Ottobre 2021 <i>Online</i>	Audit to Computer Systems <i>Be ready!</i> <i>Ricerca Clinica</i>



20 October 2021 <i>Online</i>	Writing Science for Lay Audiences <i>Ways to improve the readability of your message</i> <i>Medical Writing</i>
27 and 28 October 2021 <i>Online</i>	Clinical Study Reports - a 360° Perspective <i>Planning and Authoring CSRs in Accordance with Public Disclosure Requirements</i> <i>Medical Writing</i>
03 e 05 novembre 2021 <i>Online</i>	ICH GCP E6 R2: Prevenire è Meglio che Curare <i>La qualità e la compliance alla Buona Pratica Clinica nella conduzione degli studi clinici attraverso oversight e gestione del rischio</i> <i>Ricerca Clinica</i>
9 e 10 novembre 2021 <i>Online</i>	La Sorveglianza Post-Market dei Dispositivi Diagnostici in Vitro <i>Come implementare le corrette procedure per la gestione post-vendita</i> <i>Dispositivi medico-diagnostici in vitro</i>
10 e 12 novembre 2021 <i>Online</i>	Analisi Critica e Strumenti Operativi per affrontare l'Audit Trail Review <i>Dalla normativa alla pratica</i> <i>Regolatorio</i>
18 and 19 November 2021 <i>Online</i>	Labelling Requirements for Medical Devices <i>Understanding the regulatory labelling requirements for medical devices in the context of the MDR 2017/745</i> <i>Medical Device</i>
22 November 2021 <i>Online</i>	Standard Operating Procedures (SOPs): Processes and Authoring <i>Best practices for writing successful procedures</i> <i>Clinical Research / Market Access / Medical Affairs / Medical Writing / Pharmacovigilance / Regulatory</i>
23, 25, 30 novembre e 02 dicembre 2021 <i>Online</i>	Safety Management e Farmacovigilanza <i>Aspetti normativi, clinici e metodologici della farmacovigilanza, gestione della safety nello sviluppo clinico del farmaco</i> <i>Farmacovigilanza</i>
24 e 26 novembre 2021 <i>Online</i>	La Gestione dei Reclami e della Vigilanza Post Market per i Dispositivi Medici <i>La gestione della vigilanza post market: quando il reclamo deve essere notificato alle Autorità Competenti in Europa e in USA</i> <i>Dispositivi Medici</i>



30 November and 1 December 2021 <i>Online</i>	Medical Reading <i>The critical evaluation of scientific publications</i> <i>Medical Affairs / Medical Writing</i>
--	---

Conferenze

04, 05 e 06 maggio 2021 <i>Online</i>	Italian ePharma Day <i>Ricerca, Innovazione e Trasformazione Digitale: l'evoluzione necessaria della ricerca clinica - #nontorniamoindietro</i>
14 - 18 June 2021 <i>Online</i>	International Pharmacovigilance Days <i>Evolvement of Pharmacovigilance Today and in the Near Future</i>
21 - 24 September 2021 <i>Online</i>	MedDev Day
28 September 2021 <i>Utrecht, The Netherlands</i>	Patient Partnering in Clinical Development <i>How to best integrate Patients into your Strategies and Operations in Clinical Development - STEP IV</i>
05 October 2021 <i>Online</i>	European Epidemiological Forum <i>Generating Diseases Insights and Therapeutic Value in the realm of RWD: are we making the most of Artificial Intelligence and Machine Learning?</i>
12 ottobre 2021 <i>Online</i>	Italian Pharmacovigilance Day
21 October 2021 <i>Copenhagen</i>	Nordic Pharmacovigilance Day
16 November 2021 <i>Madrid</i>	European Statistical Forum <i>Application of Causal Inference in Drug Development</i>

