

*Coordinamento
per la Integrità
della Ricerca Biomedica*



*Alessandro Liberati
Roma, 3 Novembre 2003*

Introduzione alla giornata

- Come e perché è nato il CIRB?
- Cosa discuteremo in questa II riunione annuale?
- Attività future

Perché è nato il CIRB?

Per dare una risposta:

- alla crescente preoccupazione per il conflitto di interessi in campo biomedico
- alla limitata capacità di reazione a questa situazione da parte dei singoli ricercatori, istituzioni ed amministratori sanitari

Come è nato il CIRB?

- Da una iniziativa di un gruppo di individui (clinici, ricercatori, esperti di comunicazione scientifica) che hanno sentito il bisogno di avviare iniziative coordinate in Italia
- Attraverso l'iniziale coinvolgimento di sette gruppi che hanno fornito il supporto logistico e organizzativo per far decollare l'iniziativa

I promotori dell'appello

CIRB - Microsoft Internet Explorer

File Modifica Visualizza Preferiti Strumenti ?

Indietro Avanti Termina Aggiorna Pagina iniziale Cerca Preferiti Cronologia Posta Stampa Modifica

Indirizzo <http://www.cirb.it/promotori.php>

- APPELLO
- PROMOTORI
- ADESIONI
- OBIETTIVI
- BIBLIOGRAFIA
- SITI
- INIZIATIVE
- NEWS
- FORUM
- SCRIVETECI
- HOME

PROMOTORI

Associazione Italiana di Epidemiologia 

 Associazione Italiana di Oncologia Medica

Centro Cochrane Italiano 

ZADIG Editore Zadig

Federazione Italiana di Cardiologia 

Società Italiana di Ematologia

 Società Italiana di Medicina Interna

Che cosa ha fatto finora?

- Ha prodotto un Appello per avviare iniziative di sensibilizzazione e nuove regole condivise
- Ha avviato un sito web (www.cirb.it) dove sono raccolte esperienze e messe a disposizione informazioni e riferimenti nazionali e internazionali
- Ha realizzato tre indagini di approfondimento rivolte a Società Scientifiche, operatori della informazione e Direttori Generali

Per cosa il CIRB si è da subito impegnato?

- Definizione di principi condivisi per la stesura dei contratti di ricerca tra sponsor, enti e ricercatori per il superamento del veto alla pubblicazione da parte dello sponsor stesso
- Definizione di modalità di comunicazione dei risultati che tutelino i diritti dei malati/cittadini e la indipendenza del ricercatore
- Pubblicazione sull' "Osservatorio Nazionale delle Sperimentazioni Cliniche" di un set minimo di informazioni sugli studi in corso ed il loro esito e la disponibilità di accesso a questi dati per tutte le parti interessate

Per cosa il CIRB si è da subito impegnato? (II)

- Definizioni di modalità esplicite di dichiarazione dei potenziali conflitti di interesse
- Assunzione di iniziative di formazione, potenziamento e messa in rete dei Comitati Etici in vista di un miglioramento della loro capacità di valutazione critica della rilevanza clinica ed "eticità sostanziale" dei protocolli

Struttura della giornata

- **Mattina --->>>> "Come siamo"**

Discussione ed approfondimento sui temi del conflitto di interessi nella ricerca e sullo "stato di salute" della ricerca indipendente in Italia

- **Pomeriggio -->> "Come vorremmo essere"**

Discussione sulla possibilità di sviluppare e rafforzare una ricerca indipendente e mirata alle necessità del malato ed ai bisogni informativi del SSN

Attività future

- Prosecuzione delle attività di ricerca ed approfondimento su questi temi e sviluppo di iniziative nazionali ed internazionali
- Collaborazione con le istituzioni sanitarie nazionali e regionali che hanno specifica competenza in materia
- Sviluppo di iniziative di formazione e informazione rivolte a tutte le parti in causa