

Medicina rigenerativa, terapie avanzate e Cell Factory

CORSO TEORICO PRATICO

Organizzato da UNIVERSITÀ degli STUDI di PAVIA,
EUROCLONE SpA e con il patrocinio di GISM
MILANO, 12-13 Settembre 2017



Il Corso prevede due giornate di aggiornamento teorico con lezioni di esperti sulla **medicina rigenerativa e le terapie avanzate** e una giornata di corso pratico nella Cell Factory diretta dal Prof. Marazzi presso l'Ospedale Ca' Granda in Niguarda.

Verranno ampiamente trattati i temi inerenti le norme comportamentali in Cell Factory, il quadro regolatorio in base alle normative vigenti AIFA/ISS e il controllo qualità secondo le Pharmacopee.

Durante l'esercitazione pratica ciascun partecipante sotto la guida di esperti qualificati, potrà visitare la struttura e assistere alla descrizione delle attività e delle procedure di produzione di farmaci di terapia avanzata secondo le GMP.

Modalità di iscrizione

1. Collegarsi al sito www.ecmunipv.it.
2. Se siete già registrati accedete con il vostro username e password e passate al punto 5 di questa guida. Se invece non siete registrati cliccate sul bottone "registrati".
3. Compilate tutti i campi obbligatori (contrassegnati dall'asterisco) e premete il pulsante "registrati" in fondo al modulo
4. Come riporta anche il sito dovrete attendere di ricevere una mail all'indirizzo di posta elettronica che avrete indicato al momento dell'iscrizione: seguite le istruzioni contenute nella mail. *Attenzione* se non doveste ricevere la mail dopo aver verificato anche nelle cartelle di "posta indesiderata" o "spam" potete contattarci via mail (segreteria@ecmunipv.it) o telefono (339.8866844) per completare la procedura.
5. Dopo aver confermato l'iscrizione alla piattaforma potete accedere con username e password scelti.
6. Cliccate su "catalogo corsi", scorrete la lista fino al corso interessato.
Il bottone verde "prenota" accanto al corso vi permette di prenotarvi.
Dopo conferma il bottone diventerà di colore giallo con la scritta "in attesa". Sarete infatti nella fase di attesa di approvazione.

N.B.: il termine ultimo per le iscrizioni è il **31 Agosto 2017**

Responsabile Scientifico:

Maria Luisa Torre, Dipartimento di Scienze del Farmaco, Università degli Studi di Pavia

Comitato Scientifico:

Augusto Pessina, Presidente GISM

Enrico Lucarelli, Segretario GISM

Maura Ferrari, Vice Presidente GISM

Ivana Ferrero, Città della Salute e della Scienza, Università degli Studi di Torino, GISM

Mario Marazzi, Azienda Ospedaliera Ospedale Niguarda Cà Granda

INFORMAZIONI GENERALI

Sede del Corso: EUROCLONE SpA

Ingresso: Via Figino 20/22, Pero (MI)

Destinatari e numero massimo partecipanti:

il corso è destinato prioritariamente a Biologi, Biotecnologi, Farmacisti, CTF, Medici, Tecnici biomedici, personale del Servizio Sanitario Nazionale o di altri enti di promozione e tutela della salute.

Saranno ammessi un massimo di 20 partecipanti.

La partecipazione alla manifestazione è di € 500,00 IVA inclusa.

Le spese di **viaggio e soggiorno** sono a **carico del partecipante**.

Segreteria Organizzativa

Elena Formiga, EUROCLONE SpA
info.bio@euroclone.it

Provider per l'accreditamento

ECM Provider N.49:

Ufficio ECM - Università degli Studi di Pavia,
Corso Strada Nuova, 65 Pavia

Tel. 0382 986029 - Cell. 3398866844 Fax 0382 987931

segreteria@ecmunipv.it; www.ecmunipv.it



Euroclone SpA

Via Figino, 20/22 - 20016 Pero (MI) Italy - Tel. +39 02 38195.1 - Fax +39 02 33913713 - info@euroclone.it - www.euroclone.it
Quality Management Systems certified according to ISO 9001 and ISO 13485 international standards

Medicina rigenerativa, terapie avanzate e Cell Factory: corso teorico e pratico
12-13 Settembre 2017
PROGRAMMA

I GIORNATA

Sessione I.		
Introduzione alla medicina rigenerativa e alle terapie avanzate		
09.00-09.30	Registrazione e presentazione del corso	EuroClone SpA
09.30-10.30	Introduzione alla medicina rigenerativa e alle Terapie Avanzate: inquadramento normativo	Maria Luisa Torre
Sessione II.		
Norme comportamentali in Cell Factory		
10.30-12.00	La produzione: dai laboratori ospedalieri alle <i>Cell Factory</i> autorizzate: ambienti, ruoli, responsabilità, gestione della qualità e della documentazione	Ivana Ferrero
12.00-13.30	Come si lavora in Cell Factory Flusso di personale: ingresso e vestizione Flusso di materiale Pulizie e manutenzioni	
Sessione II.		
Il controllo di qualità e il rilascio del prodotto		
14.30-16.30	Il Controllo qualità I test secondo le Pharmacopee	Ivana Ferrero
16.30-17.30	Il batch record e il rilascio del prodotto	Katia Mareschi
17.30-18.00	Valutazione ECM	

II GIORNATA

Sessione III.		
Esercitazioni presso la S.S. Terapia Tissutale, Centro di Riferimento Regionale per la Coltura di Epidermide Umana in Vitro e Banca per la Crioconservazione dei Tessuti, Azienda Ospedaliera Ospedale Niguarda Cà Granda, Milano. Responsabile: Dott. Mario Marazzi		
09.00-10.00	Presentazione della struttura e descrizione delle attività e delle procedure.	Mario Marazzi
10.00-12.00	Manipolazione e colture cellulari di cheratinociti, fibroblasti e condrociti in GMP. Gene Therapy per la terapia antitumorale e malattie genetiche rare.	Federica Mingotto
14.00-16.00	Manipolazione delle Isole Pancreatiche: processi di produzione e controlli	Barbara Antonioli, Marta Galuzzi, Marta Tosca
16.00-18.00	Visita guidata alla struttura	Mario Marazzi Marta Tosca

Faculty

- Maria Luisa Torre, Università degli studi di Pavia
- Ivana Ferrero, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino, Università degli Studi di Torino
- Katia Mareschi, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino, Università degli Studi di Torino
- Federica Mingotto, MolMed, Milano
- Mario Marazzi, AO Ospedale Niguarda Cà Granda, Milano
- Barbara Antonioli, AO Ospedale Niguarda Cà Granda, Milano
- Marta Galuzzi, AO Ospedale Niguarda Cà Granda, Milano
- Marta Tosca, AO Ospedale Niguarda Cà Granda, Milano

