



Da dicembre 2010 è on line il nuovo portale web dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) sulla Ricerca Clinica dei farmaci. Il Portale della Ricerca Clinica sui Farmaci (PRC) è una fonte di informazione pubblica sulle sperimentazioni cliniche dei medicinali condotte in Italia, sulle norme ed i principi etici che regolano la ricerca, sulle iniziative in materia di sperimentazione promosse dall'AIFA.

Obiettivo principale del portale è quello di fornire a istituzioni, cittadini, operatori sanitari e aziende farmaceutiche un unico punto di accesso alle informazioni e ai documenti relativi alla sperimentazione clinica sui farmaci e ai servizi riservati agli operatori del settore quali l'Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Cliniche e il Registro degli Studi Osservazionali, fornendo una visione globale di tutto l'insieme "ricerca clinica".

Dal portale è possibile accedere alla consultazione dei registri dei Comitati etici, dei Centri e dei Laboratori privati e ad un nuovo motore di ricerca pubblico degli studi clinici sui farmaci, che consente, tramite diverse modalità di ricerca, l'accesso alle informazioni di tutti gli studi autorizzati dal 2004 ad oggi.

Il PRC si articola in un'area di consultazione pubblica ed in un'area riservata agli operatori professionali.

L' Area pubblica consente la consultazione dei dati dei protocolli delle sperimentazioni cliniche in Italia dal 2004 ad oggi. I dati pubblici sono sotto la responsabilità diretta dei Promotori degli studi, dei loro delegati nonché degli organismi preposti responsabili della valutazione dei protocolli. Le norme che regolano la sperimentazione e i principali documenti internazionali di riferimento, come la Dichiarazione di Helsinki e la Convenzione di Oviedo, sono disponibili nel PRC. Inoltre, sono consultabili il glossario dei termini, l'archivio della newsletter e tutte le attività editoriali AIFA, tra cui il rapporto annuale sulla sperimentazione e le campagne di comunicazione istituzionali

L' Area riservata è accessibile agli organismi pubblici responsabili della valutazione dei protocolli (Comitati Etici, Autorità Competente) e alle organizzazioni responsabili della gestione, avvio ed eventuale finanziamento degli studi (Promotori e organizzazioni delegate dai Promotori). Le Regioni e Province autonome, tramite gli Assessorati alla Sanità hanno accesso in consultazione alle ricerche che si svolgono nel territorio di competenza. In accordo alla normativa vigente ogni utente, tramite le credenziali rilasciate dall'AIFA (user id e password), è obbligato a comunicare per via telematica i dati di competenza relativi ai protocolli di ricerca. Tali dati costituiscono il supporto informativo dell'Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (OsSC) e del Registro degli Studi Osservazionali (RSO). Tramite il link Bandi di Ricerca AIFA, pertinente alle ricerche finanziabili dall'AIFA sulla base di bandi tematici annuali, gli sperimentatori che intendano promuovere studi con finalità non commerciale possono richiedere la prima registrazione in occasione di un nuovo bando.