

Konferencja z okazji Międzynarodowego Dnia Badań Klinicznych



BADANIA KLINICZNE: porozmawiajmy o innowacjach

25 maja 2017

Aula Centrum Dydaktycznego WUM
ul. Ks. Trojdena 2a, Warszawa

8:30	Rejestracja uczestników	
9:30	Powitanie i otwarcie konferencji	<p>Prof. dr hab. n. farm. Jadwiga Turło Prorektor ds. Nauki i Transferu Technologii Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego</p> <p>Dr n. biol. Teresa Brodniewicz Prezes Stowarzyszenia na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce GCPpl</p> <p>Bogna Cichowska-Duma Dyrektor Generalny Związku Pracodawców Innowacyjnych Firm Farmaceutycznych INFARMA</p> <p>Krzysztof Broniec Wiceprezes Polskiego Związku Pracodawców Firm Prowadzących Badania Kliniczne na Zlecenie POLCRO</p>
10:00	Rekomendacje Zespołu ds. badań klinicznych przy Ministrze Zdrowia. Perspektywa rozpoczęcia stosowania Rozporządzenia nr 536/2014 Parlamentu Europejskiego i Rady w Polsce – stan i harmonogram prac nad ustawą o badaniach klinicznych	<p>Dr n. med. Marek Tombarkiewicz Podsekretarz Stanu w Ministerstwie Zdrowia</p>
10:30	Debata ekspertów: legislacja dla innowacji	<p>Uczestnicy debaty: przedstawiciele Ministerstwa Zdrowia, Ministerstwa Rozwoju, URPL, Polskiej Federacji Szpitali, komisji bioetycznych, środowiska akademickiego, organizacji pacjentów oraz INFARMY, GCPpl i POLCRO</p> <p>Prowadzenie: Iwona Schymalla</p>
12:00	Innowacyjne terapie a korzyści dla pacjenta – perspektywa klinicysty i doświadczenie pacjenta	<p>Prof. dr hab. n. med. Piotr Rutkowski Kierownik Kliniki Nowotworów Tkanek Miękkich, Kości i Czerniaków Centrum Onkologii w Warszawie</p>
12:30	Zintegrowany Dodatek ICH E6(R2) – interpretacja oraz praktyczne wytyczne dotyczące wdrożenia zmian w standardach Dobrej Praktyki Badań Klinicznych	<p>Tomasz Kosieradzki Quality Assurance Advisor, Department of Clinical Development Polpharma Biologics; Stowarzyszenie na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce GCPpl</p>
13:00	Przerwa – lunch	
14:00	Dostępność nowoczesnych terapii – dokąd zmierzamy i co nas czeka w przyszłości? Availability of modern therapies – where we are heading and what's the future?	<p>Nick Sykes Senior Director Worldwide Safety & Regulatory Pfizer, Chair of EFPIA Clinical Trial & Transparency Priority Working Group</p>
14:45	Granice tolerancji w zakresie jakości – kres czy początek wysokich standardów?	<p>Marcin Makowski Head of Centralized Monitoring AstraZeneca, Transcelerate RBM Workstream</p>
15:15	Nowoczesne strategie rekrutacyjne i media społecznościowe w badaniach klinicznych	<p>Magdalena Margasińska-Brach Związek Pracodawców Firm Prowadzących Badania Kliniczne na Zlecenie POLCRO</p>
15:45	Baza badań onkologicznych dla lekarzy	<p>Prof. dr hab. n. med. Piotr Wysocki Kierownik Katedry i Kliniki Onkologii Uniwersytetu Jagiellońskiego, Kierownik Oddziału Klinicznego Onkologii Szpitala Uniwersyteckiego</p>
16:00	Zakończenie konferencji	<p>Aneta Sitarska-Haber Członek Zarządu Stowarzyszenia na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce GCPpl</p>