

Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/aktualnosci/2112,Konferencja-Agencji-Badan-Medycznych-i-ECRIN-z-okazji-Miedzynarodowego-Dnia-Bada.html>
10.10.2024, 20:03

Konferencja Agencji Badań Medycznych i ECRIN z okazji Międzynarodowego Dnia Badań Klinicznych - PROGRAM

Już 23 maja, z okazji obchodów Międzynarodowego Dnia Badań Klinicznych, w Warszawie odbędzie się konferencja pn. „International Clinical Trials Day 2023 - Decentralised clinical trials: Making Clinical trials more accessible?” organizowana przez Agencję Badań Medycznych oraz Europejską Sieć Infrastruktur Badań Klinicznych (ECRIN).

Polska za pośrednictwem Agencji Badań Medycznych w listopadzie 2022 r. została włączona w struktury Sieci ECRIN. Zadaniem Sieci jest wspieranie prowadzenia międzynarodowych badań klinicznych w Europie, ze szczególnym uwzględnieniem badań niekomercyjnych. Obecnie do ECRIN należy dwanaście krajów. Mając na uwadze promocję realizacji ponadnarodowych projektów badawczych, zdecydowano, że tegorocznym tematem konferencji z okazji Międzynarodowego Dnia Badań Klinicznych będzie kwestia decentralizacji badań naukowych.

Pandemia COVID-19 stała się bodźcem dla wysiłków zmierzających do wdrożenia zdecentralizowanych badań klinicznych, a wielu interesariuszy, w tym organy regulacyjne, rozpoczęły prace nad opracowaniem zaleceń i najlepszych praktyk w celu zabezpieczenia pacjentów i ich danych w nowym modelu. W badaniach klinicznych produktów leczniczych coraz częściej wykorzystywane są rozwiązania umożliwiające realizację części procedur poza ośrodkiem badań klinicznych, a tym samym ograniczeniu lub wyeliminowaniu fizycznej obecności pacjenta w ośrodku realizującym dane badanie. Podczas konferencji eksperci poruszą m.in. kwestię wykorzystania cyfrowych rozwiązań w celu pozyskania danych zdrowotnych w czasie rzeczywistym, bezpieczeństwa przetwarzania danych, ułatwienia pacjentom dostępu do badań klinicznych, a także porozmawiają o ewentualnych barierach dotyczących projektowania badania.

Wydarzenie zgromadzi prelegentów z całej Europy, aby omówić aktualny stan wiedzy oraz wyzwania i możliwości związane z decentralizacją badań. W konferencji udział weźmie m.in. dr Amy Rogers, MEMO Research, Division of Molecular and Clinical Medicine, School of Medicine, University of Dundee, która podzieli się doświadczeniami dotyczącymi zdecentralizowanych badań klinicznych w Europie w ramach projektu Trials@Home. Szczególne miejsce zajmie także sesja dotycząca różnych perspektyw interesariuszy, w tym pacjentów, regulatorów i przemysłu.

„International Clinical Trials Day 2023 - Decentralised clinical trials: Making Clinical trials more accessible?” będzie wydarzeniem hybrydowym. Uczestnicy mogą dołączyć do prelegentów w Hotelu Bellotto w Warszawie lub śledzić wydarzenia online. Udział w konferencji jest bezpłatny.



Trwa rejestracja na wydarzenie:
<https://ecrin.org/ictd-2023>

Konferencja pn. „International Clinical Trials Day 2023 - Decentralised clinical trials: Making Clinical trials more accessible?” (ICTD) została zapoczątkowana w 2005 roku przez ECRIN, zgodnie z jej misją wspierania wielonarodowych badań klinicznych w Europie. ICTD gromadzi pacjentów, podmioty polityki zdrowotnej, badaczy, pracowników służby zdrowia i obywateli z Europy i spoza niej w celu omówienia kwestii związanych z wielonarodowymi badaniami klinicznymi.

AGENDA

ICTD

International
Clinical Trials Day
23 May 2023

9H to 16H30

9H | WELCOME TO ICTD 2023

9H30 | THE TRIALS@HOME PROJECT: WHAT HAVE WE LEARNED ABOUT DECENTRALISED CLINICAL TRIALS IN EUROPE?

Keynote by *Rachel Copland*, Research Fellow, University of Dundee

11H15 | MULTISTAKEHOLDER PERSPECTIVE

11h15 - Decentralised Clinical Trials - a Patient Perspective

Richard Ballerand, EUPATI Fellow, NICE Technology Appraisal Committee Lay Member, EMA European Patient Expert, uMd Executive Member, RSM Fellow

11h45 - EU Recommendations on Decentralised Elements in Clinical Trials

Ditte Zerlang Andersen, PhD, EU Project Manager, Special Adviser-Danish Medicines Agency

12h15 - Decentralised Clinical Trials – Industry Perspective

Ekata Shah, Global Study Associate Director, AstraZeneca Pharma Poland

13H30 | OPERATIONAL AND TECHNOLOGICAL APPROACHES

13h30 - e-Consent: not a one size fits all

Hilde Vanaken, PhD, Eng, MsC, Head of EFGCP eConsent Initiative

14h - Taking part in trials without leaving your own bed: experience from PRINCIPLE and PANORAMIC

Ly-Mee Yu, DPhil, Deputy Director Academic and Head of Statistics, Trials Unit Oxford

14h30 - Using decentralized elements in a paediatric trial

Jaroslav Meyer-Szary, MD PhD, Assistant professor, Department of Pediatric Cardiology and Congenital Heart Diseases, Medical University of Gdańsk

15H | PANEL SESSION

Future of patient participation: conventional, hybrid, fully decentralized?

16H15 | CLOSING REMARKS



[Poprzedni Strona](#)
[Następny Strona](#)