

# Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/trainings/35k32,Seminarium-pt-quotSpecyfika-prowadzenia-badan-klinicznych-wczesnych-fazquot.html>  
20.04.2024, 06:04

## 34.Seminarium pt. "Specyfika prowadzenia badań klinicznych wczesnych faz"

---

### Informacje ogólne

#### Kategoria szkolenia

Badania kliniczne

#### Obszar

kliniczne

#### Forma

szkolenia

#### Liczba godzin

3

#### Cena

bezpłatne

#### Odbiorca

administracja szpitali, członkowie i pracownicy komisji bioetycznych, członkowie zespołów badawczych, inne, lekarze, pacjenci

---

Szanowni Państwo,

serdecznie zapraszamy na seminarium online pt.. "Specyfika prowadzenia badań klinicznych wczesnych faz".

Celem szkolenia jest przekazanie uczestnikom wiedzy na temat badań klinicznych wczesnych faz w szczególności:

- celu i specyfiki prowadzenia tego typu badań,
- charakterystyki pacjenta w tym pacjenta onkologicznego,
- organizacji i koordynowania ośrodka badań wczesnych faz,
- zasad współpracy w ramach prowadzenia badań klinicznych wczesnych faz.

Zachęcamy do udziału w szczególności osoby będące częścią zespołów badawczych oraz wszystkich zainteresowanych wskazaną tematyką!

# Program

## Agenda

*„Specyfika prowadzenia badań klinicznych wczesnych faz”*

*22 lutego 2022 r. godz. 10.15*

10.15 – Powitanie uczestników spotkania przez Agnieszkę Ryniec, Dyrektor Centrum Rozwoju Badań Klinicznych Agencji Badań Medycznych

10.25 - *Część I. prof. dr hab. n. med. Ewa Lech-Marańda* – Dyrektor Instytutu Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie

*1. Badanie kliniczne wczesnych faz - cele badania i profil pacjenta.*

11:00 - *Dyskusja*

11.05 - *Część II. prof. dr hab. n. med. Piotr Rutkowski* – Zastępca Dyrektora ds. Narodowej Strategii Onkologicznej i Badań Klinicznych, Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy.

*1. Specyfika prowadzenia badań klinicznych wczesnych faz w onkologii.*

11:55 - *Dyskusja*

12.00 - *Część III. dr n. med. Elżbieta Bylina* - Kierownik Działu Badań Klinicznych, Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy.

1. *Organizacja ośrodka badań klinicznych wczesnych faz.*

12:55 - *Dyskusja*

13.00 - *Część IV. prof. dr hab. n. med. Rafał Dziadziuszko* - Koordynator Medyczny Ośrodka Badań Klinicznych Wczesnych Faz, Uniwersyteckie Centrum Kliniczne w Gdańsku.

1. *Zasady współpracy w ramach badań wczesnych faz - pacjent, ośrodki zewnętrzne, sponsor.*

13.50 - *Dyskusja*

13.55 **ZAKOŃCZENIE**

*Ilość uczestników jest ograniczona  
o udziale decyduje kolejność zgłoszeń.*

## Prowadzący

**dr n. med. Elżbieta Bylina**

Pracownik Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowego Instytutu Badawczego od 1995r. Pracę zawodową rozpoczęła na stanowisku pielęgniarki/koordynatora badań

klinicznych w Klinice Nowotworów Tkanek Miękkich, Kości i Czerniaków. Tytuł magistra uzyskała na Uniwersytecie Warszawskim na Wydziale Dziennikarstwa i Nauk Politycznych oraz ukończyła studia podyplomowe „Metodologia badań klinicznych”. W efekcie zaangażowania w pracę naukową przygotowała rozprawę doktorską, którą obroniła w 2020 r. uzyskując stopień doktora w dziedzinie nauk medycznych i nauk o zdrowiu. Od 2015 roku pełni funkcję Kierownika Działu Badań Klinicznych w NIO-PIB. Od początku pracy zawodowej zajmuje się koordynowaniem oraz organizacją badań klinicznych.

### **prof. dr hab. n. med. Rafał Dziadziuszko**

Kierownik Kliniki Onkologii i Radioterapii Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego oraz Koordynator Medyczny Ośrodka Badań Klinicznych Wczesnych Faz w Uniwersyteckim Centrum Klinicznym w Gdańsku. Absolwent gdańskiej uczelni - posiada specjalizację z radioterapii onkologicznej oraz onkologii klinicznej. W latach 2005 - 2007 odbył stypendium naukowe w Uniwersytecie Colorado w Denver, pracując nad czynnikami predykcyjnymi korzyści klinicznej z leczenia inhibitorami receptora dla naskórkowego czynnika wzrostu (EGFR) u chorych na raka płuca. Od ponad dwudziestu lat prowadzi badania kliniczne oraz badania translacyjne w onkologii, we współpracy z uniwersyteckimi grupami badawczymi oraz z przemysłem farmaceutycznym. Jest autorem ok.180 prac naukowych i aktywnym uczestnikiem międzynarodowych konferencji naukowych w dziedzinie onkologii.

### **prof. dr hab. n. med. Ewa Lech-Marańda**

Od 2010 r. pracuje w Instytucie Hematologii i Transfuzjologii w Warszawie, gdzie od 2017 r. pełni funkcję Dyrektora. W 2016 r. ukończyła studia „MBA w ochronie zdrowia”. Od 2013 r. pełniła funkcję konsultanta wojewódzkiego, a od 2018 jest konsultantem krajowym w dziedzinie hematologii. Posiada specjalizację z chorób wewnętrznych, hematologii, transplantologii klinicznej i immunologii klinicznej. Ma duże doświadczenie w kierowaniu badaniami klinicznymi, w ostatnich kilku latach prowadziła ponad 25 badań. Autorka ponad 140 prac cytowanych ok.

1800 razy. Jest 5-krotną laureatką Nagrody Ministra Zdrowia za dorobek naukowy i stypendystką rządu francuskiego oraz International Union Against Cancer.

## prof. dr hab. n. med. Piotr Rutkowski

Specjalista w zakresie chirurgii ogólnej i onkologicznej, Kierownik Kliniki Nowotworów Tkanek Miękkich, Kości i Czerniaków Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego w Warszawie, Zastępca Dyrektora ds. Narodowej Strategii Onkologicznej i Badań Klinicznych, były Przewodniczący Rady Naukowej NIO-PIB. Głównym przedmiotem jego zainteresowania są czerniaki skóry oraz mięsaki tkanek miękkich i kości (w tym GIST). Członek takich stowarzyszeń, jak ASCO, *Connective Tissue Oncology Society*, PTO, ESSO, ESMO, Europejskiej Organizacji do Badań i Leczenia Raka — EORTC. Przewodniczący-Elekt Polskiego Towarzystwa Onkologii Klinicznej oraz ex-Prezes Polskiego Towarzystwa Chirurgii Onkologicznej. Członek Editorial Board *Annals of Surgical Oncology*, *European Journal of Surgical Oncology*, *Nowotwory – Journal of Oncology*, *Oncology in Clinical Practice*. Autor i współautor ponad 140 oryginalnych prac naukowych (Impact Factor ponad 4000, indeks cytowań powyżej 14000, indeks-H 65, uhonorowany Highly Cited Researcher in Clinical Medicine 2021) oraz kilku podręczników (m.in. uhonorowany nagrodą zespołową Ministra Zdrowia za podręcznik *Chirurgia nowotworów*) i rekomendacji klinicznych polskich i międzynarodowych. Uczestnik wielu międzynarodowych programów badawczych (m.in. dotyczących biopsji węzła wartowniczego w czerniaku skóry, badań molekularnych u chorych na mięsaki, czerniaki skóry i GIST, wielośrodkowych badań klinicznych). Współkoordynator Rejestru Klinicznego GIST i Polskiego Rejestru Nowotworów Kości. Członek Rady Agencji Badań Medycznych, Przewodniczący Rady Naukowej Akademii Czerniaka., Przewodniczący Zespołu Ministra Zdrowia ds. Narodowej Strategii Onkologicznej.

# Uwagi

Istnieje możliwość tłumaczenia spotkania przez tłumacza Polskiego Języka Migowego (PJM). Prosimy o zgłaszanie takiej potrzeby na adres e-mail: szkolenia@abm.gov.pl do dnia 14.02.2022 r.

Na adres e-mail podany w formularzu zgłoszeniowym otrzymają Państwo link do spotkania.

Udział w szkoleniu będzie możliwy wyłącznie po wcześniejszej rejestracji. Prosimy o dokładne zapoznanie się z komunikatami wyświetlanymi w trakcie rejestracji oraz po jej dokonaniu. Otrzymanie maila z potwierdzeniem zapisu na dane szkolenie jest jednoznaczne z prawidłowym ukończeniem rejestracji i zakwalifikowaniem na szkolenie.

Ilość uczestników jest ograniczona, o udziale decyduje kolejność zgłoszeń.

## Weź udział w szkoleniu, zarejestruj się

Nie ma jeszcze ustalonych terminów szkolenia? Zarezerwuj miejsce.

Agencja Badań Medycznych

[Zarejestruj się](#)

