

58.Seminarium pt. „Badania kliniczne w populacji pediatrycznej”

Informacje ogólne

Kategoria szkolenia

Badania kliniczne

Obszar

kliniczne

Forma

szkolenia

Cena

bezpłatne

Odbiorca

administracja szpitali, członkowie zespołów badawczych, inne,
lekarze

Szanowni Państwo,

serdecznie zapraszamy na spotkanie pt. „Badania kliniczne w populacji pediatrycznej”.

Celem szkolenia jest przekazanie uczestnikom wiedzy na temat:

- ➔ rekrutacji uczestników,
- ➔ prowadzenia procesu udzielania zgody na udział w pediatrycznym badaniu klinicznym,

- specyfiki koordynacji badania w populacji pediatrycznej,
- aktualnych wyzwań związanych z organizacją badań klinicznych z udziałem dzieci.

Jako prelegenci wystąpią:

Antoni Jędrzejowski – Prezes Stowarzyszenia na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce, Celina Bujalska – radca prawny w NGL Legal oraz Monika Szkop – koordynator badań klinicznych w obszarze pediatrii w Instytucie „Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka”.

Zachęcamy do udziału w seminarium w szczególności osoby zaangażowane w organizację badań klinicznych w populacji pediatrycznej oraz wszystkich zainteresowanych wskazaną tematyką.

Program

Agenda

„Badania kliniczne w populacji pediatrycznej”

24 stycznia 2023 r. o godz. 10.00

10.00 - Powitanie uczestników spotkania

10.05 - Część I. – Antoni Jędrzejowski – Stowarzyszenie na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce GCPpl

1. Rekrutacja uczestników w badaniach pediatrycznych – możliwości i wyzwania oraz główne czynniki na nią wpływające

10.50 - Część II. – r. pr. Celina Bujalska – NGL Legal

1. Przeprowadzenie procesu udzielania świadomej zgody na udział w pediatrycznym badaniu klinicznym w różnych sytuacjach i w zależności od wieku dziecka

11.20 - Część III. - Monika Szkop - Centrum Zdrowia Dziecka

1. Specyfika koordynacji badania w populacji pediatrycznej
2. Ścieżka pacjenta
3. Aktualne wyzwania związane z organizacją badań klinicznych w pediatrii
4. Co dalej w przypadku zakończenia badania - możliwość kontynuacji leczenia badanym produktem leczniczym

12:05 - Dyskusja

12:30 - ZAKOŃCZENIE

Ilość uczestników jest ograniczona

o udziale decyduje kolejność zgłoszeń.

Prowadzący

r. pr. Celina Bujalska

Radca prawny, senior associate w zespole Products & Health kancelarii NGL Legal. Od wielu lat doradza podmiotom z branży medycznej i ochrony zdrowia w zakresie regulacyjnym i compliance. Reprezentuje także klientów w sporach sądowych, zwłaszcza z zakresu odpowiedzialności za produkt. Udziela porad odnoszących się do każdego etapu cyklu życia produktu, w tym dotyczących badań klinicznych.

Dr n. med. Antoni Jedrzejowski

Lekarz pediatra i doktor nauk medycznych Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego. Autor i współautor artykułów dotyczących pediatrii oraz badań klinicznych publikowanych w polskich i międzynarodowych czasopismach medycznych. Prezes Stowarzyszenia Na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl). Wykładowca na studiach podyplomowych oraz prelegent na branżowych konferencjach w zakresie badań klinicznych. Dyrektor projektów w Parexel, wiodącej firmie z sektora Contract Research Organisations. Odpowiedzialny za zarządzanie globalnymi programami i projektami badawczymi realizowanymi na zlecenie firm farmaceutycznych i biotechnologicznych. Ekspert od zarządzania projektowego certyfikowany przez Project Management Institute. Wieloletnie doświadczenie w zarządzaniu badaniami klinicznymi faz II-IV dotyczących innowacyjnych produktów leczniczych w różnych wskazaniach terapeutycznych, w tym onkologia, kardiologia, reumatologia, gastroenterologia, choroby zakaźne oraz pediatria.

Monika Szkop

Z wykształcenia mgr inż. biotechnologii.

Od 6 lat koordynuje badania kliniczne II i III fazy w obszarze neurologii dziecięcej, w tym wielośrodkowe badania ViRap.

Współautorka protokołów i dokumentacji niekomercyjnych badań klinicznych prowadzonych w Klinice Neurologii i Epileptologii Instytutu "Pomnik - Centrum Zdrowia Dziecka".

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 17.01.2023 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.

Weź udział w szkoleniu, zarejestruj się

Nie ma jeszcze ustalonych terminów szkolenia? Zarezerwuj miejsce.



Agencja Badań Medycznych

[Zarejestruj się](#)

