

Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/trainings/75k77,Konferencja-dla-prawnikow-pt-quotRola-prawnika-w-badaniach-klinicznychquot.html>
26.04.2024, 22:21

75.Konferencja dla prawników pt: "Rola prawnika w badaniach klinicznych"

Informacje ogólne

Kategoria szkolenia

Badania kliniczne

Obszar

kliniczne

Forma

konferencje

Liczba godzin

9

Cena

bezpłatne

Odbiorca

inne

Organizacja

Zapraszamy do uczestnictwa w konferencji pt. "Rola prawnika w badaniach klinicznych" w ramach projektu „Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej” w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 Oś Priorytetowa V Wsparcie dla obszaru zdrowia Działanie 5.2 Działania projakościowe

i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych.

Kryterium udziału w konferencji jest posiadanie co najmniej wykształcenia wyższego prawniczego (mgr prawa) – weryfikacja nastąpi na podstawie:

- Skanu dyplomu ukończenia studiów magisterskich na kierunku prawo lub
- Posiadania statusu radcy prawnego/aplikanta radcowskiego weryfikowanego na podstawie Krajowej wyszukiwarki Radców prawnych znajdującej się pod adresem:
<https://rejestradcow.pl/Home/Index#> lub
- Posiadania statusu adwokata/aplikanta adwokackiego weryfikowanego na podstawie Krajowego Rejestru Adwokatów i Aplikantów Adwokackich znajdującego się pod adresem :
<https://rejestradwokatow.pl/>

Proces rekrutacji przebiega dwuetapowo:

- Etap 1 - wypełnienie formularza podstawowego w systemie naboru kandydatów w zakładce "Szkolenia ABM"
- Etap 2 - przesłanie skanu dyplomu* ukończenia studiów magisterskich na kierunku prawo na adres e-mailowy:
power@abm.gov.pl

**kandydat może przesłać zrzut ekranu zawierający jego dane w rejestrze na stronie Krajowej wyszukiwarki Radców prawnych lub Krajowego Rejestru Adwokatów i Aplikantów Adwokackich*

***skan dyplomu powinien być zanonimizowany (wyczerniony) w zakresie danych tj. wizerunek (zdjęcie), data i miejsce urodzenia oraz wynik na*

dypłomie

Nabór trwa od 4 kwietnia do 11 maja 2023 roku.

O udziale decyduje kolejność zgłoszeń. Liczba miejsc jest ograniczona.

W razie pytań prosimy o kontakt na adres: power@abm.gov.pl

Program

TERMIN: 30 maja 2023 r. (wtorek)

FORMA: stacjonarna

o3Hotel***

ul. Mangalia 1

02-758 Warszawa

RAMOWY PROGRAM KONFERENCJI

8:00- 9:00

09:00 - 09:10

Rejestracja uczestników

Rozpoczęcie konferencji, powitanie uczestników

09:10 – 10:50	<p>Procedura wydawania pozwolenia na badania kliniczne w kontekście Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) NR 536/2014 z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi oraz uchylenia dyrektywy 2001/20/WE oraz ustawy o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi z dnia 9 marca 2023 r.</p> <p>Prelegenci:</p> <ul style="list-style-type: none"> • adw. Maciej Huzior
10:50 – 11:05	<p>Przerwa I</p>
11:05 – 12:00	<p>System oceny etycznej badań klinicznych produktów leczniczych określony w ustawie o badaniach klinicznych produktów leczniczych z dnia 9 marca 2023 r.</p> <p>Prelegent:</p> <ul style="list-style-type: none"> • dr hab. n. med. Marek Czarkowski
12:00 – 12:45	<p>Zasady funkcjonowania Naczelnej Komisji Bioetycznej</p> <p>Prelegent:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Przedstawiciel Naczelnej Komisji Bioetycznej
12:45 – 13:30	<p>Przerwa II (lunch)</p>
13:30 – 15:10	<p>Fundusz Kompensacyjny Badań Klinicznych dla uczestników badań klinicznych określony w ustawie o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi z dnia 9 marca 2023 r.</p> <p>Prelegenci:</p> <ul style="list-style-type: none"> • adw. Dariusz Tarabasz
15:10 – 15:25	<p>Przerwa III</p>
15:25 – 17:05	<p>Omówienie pozostałych zmian regulacyjnych wynikających z Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) NR 536/2014 z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi oraz uchylenia dyrektywy 2001/20/WE oraz ustawy o badaniach klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi z dnia 9 marca 2023 r.</p> <p>Prelegent:</p> <ul style="list-style-type: none"> • adw. Agnieszka Kulawiak
17:05 – 17:30	<p>Zakończenie konferencji</p>

Partnerzy



Stowarzyszenie GCPpl



Weź udział w szkoleniu, zarejestruj się

Nie ma jeszcze ustalonych terminów szkolenia? Zarezerwuj miejsce.



Agencja Badań Medycznych

[Zarejestruj się](#)

