

## Program konferencji

8:30	Rejestracja uczestników	
9:30	Powitanie i otwarcie konferencji	<i>Jadwiga Turło Teresa Brodniewicz Bogna Cichowska-Duma Krzysztof Broniec</i>
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	<i>Marek Tombarkiewicz</i>
10:30	Debata ekspertów: Legislacja dla innowacji	<i>Prowadzenie: Iwona Schymalla</i>
12:00	Innowacyjne terapie a korzyści dla pacjenta – perspektywa klinicysty i doświadczenie pacjenta	<i>Piotr Rutkowski</i>
12:30	Zintegrowany Dodatek ICH E6(R2) – interpretacja oraz praktyczne wytyczne dotyczące wdrożenia zmian w standardach Dobrej Praktyki Badań Klinicznych	<i>Tomasz Kosieradzki</i>
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?	<i>Nick Sykes</i>
14:45	Granice tolerancji w zakresie jakości – kres czy początek wysokich standardów?	<i>Marcin Makowski</i>
15:15	Nowoczesne strategie rekrutacyjne i media społecznościowe w badaniach klinicznych	<i>Magdalena Margasińska-Brach</i>
15:45	Baza badań onkologicznych dla lekarzy	<i>Piotr Wysocki</i>
16:00	Zakończenie konferencji	<i>Aneta Sitarska-Haber</i>