

HARMONOGRAM III DNIA BADAŃ KLINICZNYCH

9:00	Otwarcie konferencji 9:00 – 9:30	
	AI i dane w badaniach klinicznych	
	prof. dr hab inż. Jacek Rumiński 9:30 – 9:50 Lekarz AI → Sesja Q&A 9:50 – 9:55	
9:55	dr inż. Patryk Jasik 9:55 – 10:15 Komputer kwantowy - nowa perspektywa badań medycznych → Sesja Q&A 10:15 – 10:20	
10:20	mgr Dariusz Szplit 10:20-10:40 AdmedVoice, czyli jak trenować model językowy do rozpoznawania kontekstu mowy → Sesja Q&A 10:40 – 10:45	
10:50	Rozwój niekomercyjnych badań klinicznych - rzeczywistość, idea, nowe możliwości, wyzwania	
	prof. dr hab. Piotr Widtak 10:50-11:20 Badania kliniczne, a eksperyment medyczny - pytania i wyzwania głównego badacza → Sesja Q&A 11:20 – 11:30	
11:30	mgr farm. Łukasz Pronicki 11:30-11:55 Zbuduj swój potencjał! Kompetencje i kariera w badaniach klinicznych → Sesja Q&A 11:55 – 12:05	
12:05	mgr inż. Katarzyna Bigosińska 12:05 – 12:30 Clinical Trial Management - zarządzanie w badaniach klinicznych → Sesja Q&A 12:30 – 12:40	
12:40	mgr inż. Wojciech Kiedrowski 12:40 – 13:05 RCMC - idea, wyzwania i standardy w zakresie przetwarzania i wymiany danych klinicznych pomiędzy różnymi ośrodkami naukowymi → Sesja Q&A 13:05 – 13:15	
13:30	Kliniczne puzzle - co wpływa na sukces badania	
	mgr inż. Monika Zemelka 13:30 – 13:45 Wyzwania w zarządzaniu badaniami po stronie ośrodka badań klinicznych	
13:45	dr Hanna Preus 13:45 – 14:00 Prowadzenie badań klinicznych: Międzynarodowe wymagania prawne i wytyczne dotyczące badań klinicznych - wybrane aspekty	
14:00	dr Anna Kucińska-Chahwan 14:00 – 14:15 Jak skutecznie prowadzić badania niekomercyjne mimo licznych trudności - case study na przykładzie POL Prenatal CMV	
14:15	Jan Szweda 14:15 – 14:30 Od pomysłu do pacjenta - jak powstaje system eCRF wspierający badania kliniczne?	
14:30	mgr Edyta Sobotka, lek. wet. Olga Bogaczyńska 14:30 – 14:45 Kluczowe aspekty nadzoru Sponsora w badaniach outsourced: strategie operacyjne, modele partnershipowe oraz zapewnienie jakości procesowej	
14:45	14:45 – 15:15 Dyskusja z panelistami	
15:15	Przerwa 15:15 – 16:00	
16:00	Kliniczne labirynty: jak projekt badania, rekrutacja i edukacja kształtują przyszłość terapii	
	mgr Izabela Gudewicz 16:00 – 16:15 Czy skomplikowany schemat badania klinicznego w onkologii zdarza się często?	
16:15	lic. Krzysztof Kovačs 16:15 – 16:30 Rekrutacja w badaniach klinicznych: jak przełamać bariery i dotrzeć do pacjenta?	
16:30	lic. Zuzanna Budzińska, lic. Zofia Budzisz, lic. Marta Nowacka, lic. Julia Rymarowicz 16:30 – 16:45 Wiedza studentów Wydziału Nauk o Zdrowiu GUMed o badaniach klinicznych - wyniki ankiety	
16:45	mgr Maciej Wojciechowski 16:45 – 16:55 Innowacja: Bliźniak Cyfrowy w ochronie zdrowia	
16:55	mgr Balbina Makurat-Kasprolewicz 16:55 – 17:05 Innowacja: Zastosowanie nanocząstek ZrO ₂ w warstwach uzyskanych metodą plasma electrolytic oxidation (PEO)	
17:05	mgr Katarzyna Kot-Nowak 17:05 – 17:15 Jakość, certyfikacja, akredytacja: zmiany organizacyjne na podstawie danych spółki medycznej	
17:15	dr hab. Anna Michno 17:15 – 17:25 Innowacja: Wykorzystanie potencjału biokompatybilnych i biodegradowalnych nanocząstek jako nośników leków, w tym leków trombolitycznych	
17:25	mgr farm. Jagoda Miszewska 17:25 – 17:35 Innowacja: Nowoczesne zarządzanie lekami badanymi - propozycja systemu elektronicznego dla apteki szpitalnej	
18:00	Warsztaty dla młodych badaczy	
	Nowoczesne narzędzia IT w badaniach klinicznych - od eCRF po CTMS i analizę danych - eTrustMedical Jan Szweda 18:00 – 20:00 CMI_3/DD/03 sala seminaryjna	Badania biorównoważności - kompleksowa organizacja - Pharmbiotest mgr Agata Szałkowska, lic. Serhii Mashchenko 18:00 – 20:00 CMI_2/DD/03 sala seminaryjna