

Agenda

Spotkanie informacyjne dla przedstawicieli pacjentów i uczestników badań klinicznych

Data spotkania: 2 lutego 2024 r.

Forma spotkania: spotkanie online

Godzina rozpoczęcia: 10:00

Planowana godzina zakończenia: 11:30

Organizatorzy: Naczelna Komisja Bioetyczna
Agencja Badań Medycznych

Partnerzy: Biuro Rzecznika Praw Pacjenta

Cel spotkania:

Celem spotkania jest poszerzenie wiedzy na temat procesu oceny etycznej badań klinicznych produktów leczniczych, uwzględniając ochronę praw i interesu oraz bezpieczeństwa uczestników badań klinicznych. Przybliżona zostanie również struktura i funkcjonowanie Naczelnej Komisji Bioetycznej do spraw badań klinicznych oraz system odszkodowań za ewentualne szkody wynikające z udziału w badaniach klinicznych.

Spotkanie dedykowane jest wszystkim osobom zainteresowanym tematyką oceny etycznej badań klinicznych, a w szczególności reprezentantom pacjentów, stowarzyszeń i fundacji, których cele statutowe obejmują działania na rzecz pacjentów, takie jak ochrona praw pacjentów, promocja zdrowia, profilaktyka i edukacja zdrowotna.

Dodatkowe informacje:

Spotkanie poprzedzone jest rejestracją uczestników.

Dyskusja podczas spotkania odbywa się w trybie ciągłym.

Plan spotkania

10:00 – 10:05 Rozpoczęcie spotkania. Powitanie uczestników.

10:05 – 10:30 Rola, struktura organizacyjna oraz funkcjonowanie Naczelnej Komisji Bioetycznej.

*Magdalena Bartnik-Jaszewska, Zastępca Dyrektora Centrum Rozwoju Badań Klinicznych,
Agencja Badań Medycznych*

10:30 – 10:55 Ochrona praw i dobrostanu oraz bezpieczeństwa uczestników badań klinicznych przy ocenie etycznej.

*Urszula Jaworska, Prezes Zarządu Fundacji Urszuli Jaworskiej,
Naczelna Komisja Bioetyczna*

10:55 – 11:20 System odszkodowań za ewentualne szkody wynikające z udziału w badaniu klinicznym.

Fundusz Kompensacyjny.

Tomasz Młynarski, Dyrektor Departamentu Świadczeń Kompensacyjnych,

Biuro Rzecznika Praw Pacjenta

11:20 – 11:30 Panel pytań.

11:30 Zakończenie spotkania.