

HARMONOGRAM III DNIA BADAŃ KLINICZNYCH

9:00

Otwarcie konferencji 9:00 – 9:30

Panel merytoryczny UCK – AI w badaniach klinicznych, dane w badaniach klinicznych

dr. inż. Marcin Nowakowski | 9:30 – 10:00

Komputer kwantowy – nowa perspektywa badań medycznych

10:00

mgr Dariusz Szplit | 10:00 – 10:30

AdamedVoice, czyli jak trenować model językowy do rozpoznawania kontekstu mowy

10:30

Prelegenci w trakcie ustaleń | 10:30–11:00

Wykorzystanie AI dla wspierania diagnostyki i badań klinicznych – projekty badawcze prowadzone z Politechniką Gdańską

11:00

| 11:00–11:15

Dyskusja z panelistami

11:30

Rozwój niekomercyjnych badań klinicznych – rzeczywistość, idea, nowe możliwości, wyzwania

Prelegent w trakcie ustaleń | 11:30–11:55

Badania kliniczne, a eksperyment medyczny – pytania i wyzwania głównego badacza

→ **Sesja Q&A** | 11:55 – 12:05

12:05

Prelegent w trakcie ustaleń | 12:05 – 12:30

Zbuduj swój potencjał! Kompetencje i kariera 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 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

mgr Jan Szweda | 14:15 – 14:30

Od pomysłu do pacjenta – jak powstaje system eCRF wspierający badania kliniczne?

14:30

Edyta Sobotka, Olga Bogaczyńska | 14:30 – 14:45

Kluczowe aspekty nadzoru Sponsora w badaniach outsourced: strategię 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	
	Izabela Gudewicz 16:00 – 16:15 Czy skomplikowany schemat badania klinicznego w onkologii zdarza się często?	
16:15	Krzysztof Kovačs 16:15 – 16:30 Rekrutacja w badaniach klinicznych: jak przełamać bariery i dotrzeć do pacjenta?	
16:30	Zuzanna Budzińska, Zofia Budzisz, Marta Nowacka, Julia Rymarowicz 16:30 – 16:45 Wiedza studentów Wydziału Nauk o Zdrowiu GUMed o badaniach klinicznych - wyniki ankiety	
16:45	Maciej Wojciechowski 16:45 – 16:55 Innowacja: Bliźniak Cyfrowy w ochronie zdrowia	
16:55	Balbina Makurat-Kasprolewicz 16:55 – 17:05 Innowacja: Zastosowanie nanocząstek ZrO ₂ w warstwach uzyskanych metodą plasma electrolytic oxidation (PEO)	
17:05	Katarzyna Kot-Nowak 17:05 – 17:15 Jakość, certyfikacja, akredytacja: zmiany organizacyjne na podstawie danych spółki medycznej	
17:15	Anna Michno 17:15 – 17:25 Innowacja: Wykorzystanie potencjału biokompatybilnych i biodegradowalnych nanocząstek jako nośników leków, w tym leków trombolitycznych	
17:25	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_2/DD/02 sala seminaryjna (w trakcie potwierdzania)	Badania biorównoważności - kompleksowa organizacja - Pharmbiotest Prowadzący w trakcie ustaleń 18:00 – 20:00 CMI_2/DD/03 sala seminaryjna (w trakcie potwierdzania)

*Harmonogram może ulec zmianie