

POZVÁNKA

VÝBORU PRO ZDRAVOTNICTVÍ A SOCIÁLNÍ POLITIKU SENÁTU PČR

na konferenci konanou pod záštitou místopředsedy výboru prof. MUDr. Jana Žaloudíka, CSc.
 za odborné spolupráce výzkumné infrastruktury Czech Clinical Research Infrastructure Network
 (CZECRIN) a nadačního fondu PharmAround

„Národní den klinických hodnocení 2017“

dne **23. května 2017 od 9:30 hodin** v Jednácím sále Senátu PČR, Valdštejská ul., Praha 1
 (vstup z recepcce A1, průkaz totožnosti nutný)

9:00 – 9:30	Registrace
	Klinické studie v České republice v kontextu doby
9:30– 9:40	Úvodní slovo (J. Žaloudík, místopředseda Výboru pro zdravotnictví a sociální politiku Senátu PČR, ředitel Masarykova onkologického ústavu)
9:40 – 9:50	„Medicínské“ výzkumné infrastruktury v ČR a jejich význam pro klinický výzkum (R. Plaga, náměstek pro řízení sekce VŠ, vědy a výzkumu MŠMT)
9:50 – 10:00	Klinický výzkum v kontextu zdravotnictví v ČR (T. Philipp, náměstek pro zdravotní pojištění MZ ČR)
10:00 – 10:20	Regulace klinických hodnocení v ČR v návaznosti na evropské prostředí (Z. Blahuta, ředitel SÚKL)
10:20 – 10:40	Translačním výzkumem ke klinickým inovacím (M. Hajduch, ředitel BIOMEDREG)
10:40 – 11:00	Dopad regulací na provádění klinických studií v akademických podmínkách (R. Demlová, LF MU a MOÚ)
11:00 – 11:30	Přestávka na kávu
	Klinická hodnocení v době inovací, personalizace léčby a moderních technologií
11:30 – 11:45	Léčivé přípravky pro moderní terapie (ATMP) – jejich vývoj a regulace v EU a ČR, činnost CAT a naše zapojení (I. Haunerová, SÚKL)
11:45 – 12:00	Personalizované klinické studie s ATMP v akademickém prostředí (L. Zdražilová Dubská, LF MÚ a MOÚ)
12:00 - 12:15	Nanotechnologie a jejich možné biologické aplikace v klinickém výzkumu (D. Lukáš, Technická univerzita v Liberci)
12:15 – 12.30	Úloha farmakogenetiky v personalizovaném klinickém výzkumu (O. Slanař, 1. LF UK, člen CHMP EMA)
12:30 – 12:45	Inovativní klinické studie pro vzácná onemocnění a úloha „orphan drugs“ (K. Kubáčková, FN Motol, členka COMP EMA)
12:45 – 13:00	Diskuze

13:00 – 14:00	Oběd
	Současnost a budoucnost klinických studií v České republice
14:00 – 14:20	Budoucnost klinických studií z perspektivy státní regulační autority (A. Němcová, SÚKL)
14:20 – 14:35	Klinický výzkum v Masarykově onkologickém ústavu jako součást péče o pacienty: limitace a výzvy současné doby (M. Svoboda, MOÚ)
14:35 – 14:50	Význam klinických studií pro pacienty s mnohočetným myelomem (V. Maisnar, FN Hradec Králové)
14:50 – 15:10	Klinická hodnocení v ČR z pohledu inovativního průmyslu (B. Čečetková, AIFP)
15:10 – 15:25	Klinické studie očima pacienta (Ivana H., zástupce pacientské organizace)
15:25 – 15:40	Diskuze a závěr
16:00 – 17:30	Jednání výboru výzkumné infrastruktury CZECRIN a vyzvaných hostů (Valdštejnova pracovna)

Doc. MUDr. Peter Koliba, CSc. v. r.

předseda výboru

Gestor akce: senátor Jan Žaloudík

Vystoupení účastníků jsou chráněna autorskými právy.

Účastníci souhlasí s případným zveřejněním svých vystoupení na internetových stránkách Senátu.