

Agencja Badań Medycznych

<https://www.abm.gov.pl/pl/aktualnosci/1060,Seminarium-pt-Badania-kliniczne-produktow-CAR-T-wytwarzanie-zgoda-srodowiskowa-r.html>
19.05.2024, 23:23

Seminarium pt. „Badania kliniczne produktów CAR-T, wytwarzanie, zgoda środowiskowa, rejestracja badania”

W dniu 07 września 2021 r. w godzinach 10.00-17:00 odbędzie się seminarium online pt. „Badania kliniczne produktów CAR-T, wytwarzanie, zgoda środowiskowa, rejestracja badania” organizowane przez Agencję Badań Medycznych.

Celem seminarium jest przekazanie uczestnikom informacji na temat wymogów formalnych i regulatorowych związanych z uruchamianiem badania klinicznego mającego na celu rozwijanie produktów leczniczych ATIMP, zwłaszcza produktów wykorzystujących technologię CAR-T.

Prelegentami będą między innymi:

- Anna Ryszczuk - Dyrektor Departamentu Inspekcji ds. Wytwarzania, Główny Inspektorat Farmaceutyczny
- Ewa Ołdak - Dyrektor Departamentu Badań Klinicznych Produktów Leczniczych, Urząd Rejestracji produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych
- Joanna Rybak - Główny specjalista w Departamencie Ochrony Przyrody, Ministerstwo Klimatu i Środowiska
- dr Marcin Piejko - Ekspert ds. jakości / lekarz banku, Bank Komórek, Zakład Biologii Komórki, Wydział Biochemii, Biofizyki i Biotechnologii, Uniwersytetu Jagielloński

Zachęcamy do udziału w seminarium lekarzy, badaczy, członków zespołów badawczych oraz wszystkie osoby zainteresowane poszerzeniem swojej wiedzy z zakresu wymogów obowiązujących zespoły uruchamiające badania kliniczne w obszarze produktów leczniczych ATIMP, zwłaszcza produktów CAR-T.

Formularz rejestracji znajdują się [TUTAJ](#)
Zapisy przyjmowane będą do piątku 3 września do godziny 16:00.
Spotkanie odbędzie się za pośrednictwem platformy internetowej Teams.

