



Agenda I Szkoły Letniej

„Jakość w badaniach naukowych i pracach rozwojowych – standardy, normy i certyfikaty jakości”

Dzień 1:

Inauguracja Szkoły

Data: Środa, 12 czerwca 2019 r.

Miejsce: Sala konferencyjna IMDiK PAN

12.00 – 12.15	Otwarcie Szkoły i powitanie uczestników przez Kierownika Projektu Och!Dok – Prof. Andrzej Chwojnowski
12.15 - 13.45	„Wprowadzenie do zagadnień jakości w badaniach naukowych i pracach rozwojowych” (dr Teresa Brodniewicz, MTZ Clinical Research Sp. z o.o.)
13.45 – 16.30	Sesja plakatowa i dyskusja (w trakcie sesji przekąski, kawa, herbata, itp. mała sala konferencyjna oraz korytarz na I piętrze)



Rzeczpospolita
Polska

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny



Projekt realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020
współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego



Dzień 2:

Zapewnienie jakości i standardy w badaniach naukowych i pracach rozwojowych

Data: Czwartek, 13 czerwca 2019 r.

Miejsce: Sala konferencyjna IMDiK PAN

09.00 – 10.30	Dobra Praktyka Laboratoryjna (GLP) i walidacja metod biomedycznych – mgr Monika Puła Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa im. dr K. Vietha w Radomiu
10.30 – 11.15	Standardy i zapewnienie jakości w badaniach biomateriałów - prof. Andrzej Chwojnowski, IBiB PAN
11.15 – 12.15	Przerwa kawowa i sesja plakatowa (mała sala konferencyjna oraz korytarz na I piętrze)
12.15 – 13.45	Dobra Praktyka Kliniczna (ICH GCP) - dr Małgorzata Duszczyk, Parexel Sp. z o.o.
13.45 – 15.15	Standardy jakości w badaniach klinicznych (ISO:9001, normy UEISO) – mgr Małgorzata Drop, MTZ Clinical Research Sp. z o.o.
15.15 -17.00	Lunch i dyskusja (bufet IMDiK PAN, parter)



Fundusze Europejskie
Wiedza Edukacja Rozwój



Rzeczpospolita
Polska

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny



Projekt realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020
współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego



Dzień 3:

Normy i certyfikaty jakości w rozwoju produktów, wyrobów oraz procedur medycznych

Data: Piątek, 14 czerwca 2019 r.

Miejsce: Sala konferencyjna IMDiK PAN

09.00 - 10.30	Certyfikacja i dopuszczenie do obrotu wyrobów medycznych <i>- dr Marta Słomka, HCD Economics</i>
10.30 – 12.00	Dobra Praktyka Wytwarzania (GMP) – mgr Krzysztof Różycki, <i>Laboratorium Syntez Chemicznych CEPT, IMDiK PAN</i>
12.00 – 13.00	Przerwa kawowa i sesja plakatowa (mała sala konferencyjna oraz <i>korytarz na I piętrze)</i>
13.00 – 14.30	Jakość dowodów naukowych – dr Kinga Stańczak – Mrozek, Agencja <i>Oceny Technologii Medycznej i Taryfikacji</i>
14.30 – 16.00	Wymagania jakościowe dla produktów leczniczych somatycznej terapii komórkowej – dr hab. Anna Sarnowska, IMDiK PAN
16.00 – 17.30	Lunch i dyskusja (bufet IMDiK PAN, parter)



Rzeczpospolita
Polska

Unia Europejska
Europejski Fundusz Społeczny



Projekt realizowany w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020
współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Społecznego