

# הוועידה הלאומית למחקרים קליניים בישראל

5 בפברואר 2018 | מלון דיוויד אינטרקונטיננטל ת"א

תוכנית הכנס

**08:30-09:00 התכנסות ורישום**

**09:00-09:10 דברי פתיחה**

**יו"ר הכנס: ד"ר משה נוימן**, מנכ"ל חברת BRD - ביומדיקל בע"מ. יועץ בינלאומי לרגולציה בפיתוח רפואי בניסויים קליניים

## מושב 1 - הרגולטור, התעשייה וכוחות השוק כמנועי צמיחה למחקר הקליני

**09:10-09:30 המחלקה לניסויים קליניים - פעמינו לאן?**

**ד"ר קתרין אלה**, מנהלת המחלקה לניסויים קליניים, משרד הבריאות

**09:30-09:50 הערכות חברת הזנק לניסוי קליני בישראל בעידן השינויים הגלובליים והמקומיים**

**ד"ר משה נוימן**, מנכ"ל חברת BRD - ביומדיקל בע"מ. יועץ בינלאומי לרגולציה בפיתוח רפואי בניסויים קליניים

**09:50-10:10 Outsourcing Clinical Trials - How to Pick a CRO in 2018**

**James Nolan, CEO, InClinica, USA**

**10:10-10:40 TBA**

**10:40-11:10 הפסקת קפה וביקור בתערוכה**

## מושב 2 - קושיות במחקר "ללא מוצר מחקר"

**א. המחקר הגנטי בצל של מידע גנטי והוועדה העליונה לאישור המחקרים הגנטיים**

**11:10-11:30 זרקור על מחקר בגנטיקה בראיית הרגולטור**

**עו"ד אפרת נאות מרקוביץ**, מנהלת מדור, ועדת הסינטי, לשכת מדען ראשי, משרד הבריאות

**11:30-11:50 אישור מחקר גנטי בישראל כפי שהוא היום - מטרות, תהליכים ושמירת האינטרס הציבורי**

**ד"ר גיל סיגל**, חבר הוועדה העליונה לניסויים בבני אדם, ראש המרכז למשפט רפואי, ביו-אתיקה ומדיניות בריאות, הקריה האקדמית אונו

**11:50-12:10 הגנטיקה ככלי לטיוב מחקרים קליניים**

**פרופ' איתן פרידמן**, מנהל היחידה האונקוגנטית, מכון גנטי, המרכז הרפואי ע"ש שיבא, תל השומר

**ב. מחקר קליני בבנקי רקמות ובסיסי נתונים מבוססי דגימות שנאספו מגופו של החולה**

**12:10-12:25 מידג"ם, העתיד כבר כאן - ביו-בנקים כתשתית לביצוע מחקרים**

**ד"ר יהודית כהן**, מנהלת מדעית, מידג"ם - המאגר הישראלי לדגימות ביולוגיות למחקר

**12:25-12:40 Clinical Studies in the New Era of Big Clinical and Molecular Data**

**פרופ' תמי פרץ**, מנהלת מכון שרת לאונקולוגיה, מרכז רפואי הדסה, ירושלים

**12:40-13:00 הפסקת קפה וביקור בתערוכה**

## מושב 3 - מוקדי עניין עולמי במחקר פורץ דרך בישראל

א. לא רק עשן לבן במחקר הקליני בקנאביס בישראל

**קנאביס לשימוש רפואי - מחומר אסור לתרופה מבטיחה**

13:00-13:15

**ד"ר מיכאל דור, יועץ ראשי של יחידת הקנביס, משרד הבריאות**

**מה בין קנאביס ל"כל דורש" לקנאביס כתכשיר רפואי - יצור על פי דרישות היק"ר**

13:15-13:30

**ד"ר אורנה דריזין, מנכ"ל נקסטר**

**TBA**

13:30-13:45

**פרופ' דדי מאירי**

**ב. רפואה דיגיטאלית בראי המחקר הקליני**

**TBA**

13:45-14:05

**Dr. Susan Alpert, Former Senior VP Chief Regulatory Officer of Medtronic,  
VP Regulatory Sciences for C.R. Bard, Inc. and FDA Director of the ODE (USA)**

**רפואה 3.0 - הבריאות בעידן המהפכה התעשייתית הרביעית**

14:05-14:25

**ד"ר מיכל לוטם, מומחית בחדשנות רפואית, מייסדת אושיה**

**דברי סיום**

14:25-14:30

**ארוחת צהריים וסיום**

14:30-15:15

## דמי רישום לצוות רפואי ומתאמות מחקר:

- הרשמה מוקדמת עד ה-10.1.2018 – 270 ש"ח
- הרשמה מה-11.1.2018 עד ה-1.2.2018 – 340 ש"ח
- הרשמה מה-2.2.2018 ועד יום הכנס – 390 ש"ח

\* המחיר כולל ארוחת צהריים

## דמי רישום לנציגי חברות:

- הרשמה מוקדמת עד ה-10.1.2018 – 700 ש"ח + מע"מ
- הרשמה מה-11.1.2018 ועד ה-1.2.2018 – 800 ש"ח + מע"מ
- הרשמה מה-2.2.2018 ועד יום הכינוס – 870 ש"ח + מע"מ

\* המחיר כולל ארוחת צהריים

לפרטים והרשמה: 03-7650504