

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 בצילם של חוק 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 הלסינקי, 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 מידג"ם, העתיד כבר כאן - ביו-בנקים כתשתית לביצוע מחקרים	12:10-12:25
ד"ר יהודית כהן, מנהלת מדעית, מידג"ם - המאגר הישראלי לדגימות ביולוגיות למחקר	
Clinical Studies in the New Era of Big Clinical and Molecular Data	12:25-12:40
פרופ' תמי פרץ, מנהלת מכון שרת לאונקולוגיה, מרכז רפואי הדסה, ירושלים	
הפסקת קפה וביקור בתערוכה	12:40-13:00

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

Clinical Trials in the World of Digital Health and Data, How is That?	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