

הוועידה הלאומית למחקרים קליניים בישראל

5 בפברואר 2018 | מלון דיוויד אינטרקונטיננטל ת"א

תוכנית הכנס

08:30-09:00 התכנסות ורישום

דברי פתיחה 09:00-09:10

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

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

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

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

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

"Global Crisis" regarding Clinical Trials 09:50-10:10

James Nolan, CEO, InClinica, USA

Current Trends and Challenges in the Clinical Trial Arena - Pharma Industry Perspective 10:10-10:40

ד"ר רענן כהן, מנהל רפואי של abbVie ישראל

הפסקת קפה וביקור בתערוכה 10:40-11:10

מושב 2 - קושיות במחקר "ללא מוצר מחקר"

א. המחקר הגנטי בצילם של חוק מידע גנטי והוועדה העליונה לאישור המחקרים הגנטיים

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

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

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

ד"ר גיל סיגל, חבר הוועדה העליונה לניסויים בבני אדם, ראש המרכז למשפט רפואי,

ביו-אתיקה ומדיניות בריאות, הקריה האקדמית אונו

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

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

מחקר ופיתוח בקנביס בישראל - סוללים את הדרך ל-EBM

13:00-13:15

בועז אלבו, מנהל תחום מו"פ, כללי איכות והכשרה - היחידה לקנביס רפואי (יק"ר), 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

קנאביס כתרופה, תוצאות ראשוניות מכמה ניסויים קליניים בישראל

13:30-13:45

פרופ' משנה דדי מאירי, ראש המעבדה לחקר הסרטן והקנבינואידים, הטכניון, חיפה

ב. רפואה דיגיטאלית בראי המחקר הקליני

Clinical Trials in the World of Digital Health and Data

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-2.2.2018 - 270 ₪
- הרשמה מה-3.2.2018 ועד יום הכנס - 340 ₪

* המחיר כולל מע"מ ארוחת צהריים

דמי רישום לנציגי חברות:

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

* המחיר כולל ארוחת צהריים

לפרטים והרשמה: 03-7650504