



CT

The 4th Annual Conference for Clinical Trials מחקרים קליניים בישראל 2018 - כדי לשרוד צריך להשתנות

יום שלישי, 23 באוקטובר 2018 מלון דויד אינטרקונטיננטל, תל אביב



אילת לבנון
מנהלת GCO-ישראל

ניהול תכני הכנס:



אהובה קורן
מנכ"לית, חברת ג'י.סי.פי ניסויים קליניים

תוכנית הכנס:

התכנסות, כיבוד ושתייה	09:00-08:00
דברי פתיחה	09:05-09:00
אהובה קורן, מנכ"לית, ג'י.סי.פי ניסויים קליניים	
דברי ברכה בשם משרד הבריאות	09:35-09:05
ד"ר קתרין אלה, מנהלת המחלקה לניסויים קליניים, משרד הבריאות	
Clinical research in Spain, an example of leadership in Europe	10:20-09:35
Dr. Miguel Zaballos, Clinical R&D Director, Spain & Portugal, GCO, Johnson & Johnson	
The value of RWE/BD to Improve feasibility process & enrollment efficiency	10:50-10:20
אילת לבנון, מנהלת GCO ישראל, מקבוצת החברות ג'ונסון-אנד-ג'ונסון	
הפסקת קפה	11:20-10:50
פיקוח ובקרה על ניסויים רפואיים בישראל 2018	11:50-11:20
ד"ר מירי כהן-קנדלי, מנהלת בקרה ניסויים קליניים, משרד הבריאות	
רב שיח: Have we adapted to adaptive clinical studies?	12:30-11:50
מנחה: ד"ר שי גולדשטיין, מנהל רפואי, חברת BMS - ישראל	
ד"ר אביבית פאר, מנהלת יחידת מחקרים קליניים, מרכז רפואי רמב"ם	
מגר' חנה ביליג, מנהלת היחידה לניסויים קליניים בתרופות, משרד הבריאות	
שמעון נרקיס, מנכ"ל מטרות	
מערכת האישור והמעקב אחר ניסויים קליניים בישראל - הצעה לשיפור	13:00-12:30
ד"ר אבי לבנת, יועץ	
ארוחת צהריים	13:45-13:00
The impact of the EU Medical Device Regulation (MDR) on the clinical strategy	14:15-13:45
Aly Talen, Co-Founder & Sr.VP Business Development, G.enae	
ניסויים קליניים באמ"ר בישראל - היבטים רגולטוריים	14:45-14:15
ד"ר שלמה יעקובי, מנהל היחידה לניסויים קליניים, אמ"ר ותרפיות מתקדמות, משרד הבריאות	
עקרונות ה-GDPR וחידושים בדיני פרטיות	15:15-14:45
עו"ד גיא שטודן, משרד בלטר, גוט, אלוני ושות'	
ברוכים הבאים לעתיד	15:40-15:15
ד"ר דיאנה מיקל, סמנכ"לית קאטו מחקרים ישראל	
דברי סיום	15:40
אהובה קורן, מנכ"לית, ג'י.סי.פי ניסויים קליניים	

הכנס בחסות



THE WHOLE PACKAGE