

CZWARTEK, 26 MARCA 2026 r.

9:00 - 9:10	POWITANIE GOŚCI dr hab. n. med. Beata Jagielska Dyrektor Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowego Instytutu Badawczego prof. dr hab. n. med. Piotr Rutkowski Pełnomocnik Dyrektora ds. Narodowej Strategii Onkologicznej i Badań Klinicznych
BLOK I	SYNERGIA WSPÓŁPRACY – JAK WZMACNIĄĆ BADANIA KLINICZNE W ONKOLOGII
9:10 - 9:30	BADANIA KLINICZNE W NARODOWYM INSTYTUCIE ONKOLOGII prof. dr hab. n. med. Piotr Rutkowski Pełnomocnik Dyrektora ds. Narodowej Strategii Onkologicznej i Badań Klinicznych
9:30 - 9:50	CZY BADANIA KLINICZNE MOGĄ ZMIEŃCIĆ NAUKĘ I PRAKTYKĘ KLINICZNĄ W OBSZARZE MEDYCyny SERCOWO-NACZYNIOWEJ ? prof. dr hab. n. med. Robert Gil Kierownik Kliniki Kardiologii Państwowego Instytutu Medycznego Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
9:50 - 10:15	EORTC'S ACTIVITIES IN EUROPEAN ACADEMIC RESEARCH: OPPORTUNITIES AND STRENGTHS Winette T.A. van der Graaf, MD PhD President of the European Organisation for Research and Treatment of Cancer (EORTC)
10:15 - 10:35	POLISH CANCER MISSION HUB: DZIAŁANIA NA RZECZ BADAŃ KLINICZNYCH prof. dr hab. m. med. Iwona Ługowska Pełnomocnik Dyrektora ds. Współpracy Międzynarodowej
10:35 - 11:30	PANEL DYSKUSYJNY I: JAK BUDOWAĆ TRWAŁY, WIARYGODNY EKOSYSTEM BADAŃ KLINICZNYCH W ONKOLOGII dr n. med. Blanka Seklecka MBA Kierownik Działu Badań Klinicznych, Adamed Pharma dr Dawid Łyżwa Kierownik Działu Badań Klinicznych, JPP Biologics mgr farm. Izabela Leszczyński Senior Clinical Research Manager - Oncology, Clinical Site Partnership Lead, MSD Polska Aneta Sińska - Haber Associate Director, PPD Clinical Research Services dr n. med. Elżbieta Bylina Dyrektor Centrum Rozwoju Badań Klinicznych, Agencja Badań Medycznych
11:30 - 12:25	PRZERWA KAWOWA
BLOK II	DANE I ŚCIEŻKA PACJENTA – NOWOCZESNE PODEJŚCIE DO BADAŃ KLINICZNYCH
12:25 - 12:35	CENTRUM WSPARCIA BADAŃ KLINICZNYCH dr n. med. Katarzyna Kozak Kierownik Centrum Wsparcia Badań Klinicznych Kierownik Ambulatorium Niekomercyjnych Badań Klinicznych
12:35 - 12:45	BADANIA WCZESNYCH FAZ JAKO INTEGRALNA CZĘŚĆ BADAWCZEGO OŚRODKA ONKOLOGICZNEGO dr n. med. Sylwia Jaczewska Oddział Badań Wczesnych Faz

12:45 - 13:00	<p>NIekomercyjne badania kliniczne – przykłady badań realizowanych w NIO-PIB</p> <p>dr n. med. Katarzyna Kozak Kierownik Oddziału Badań Wczesnych Faz Kierownik Ambulatorium Niekomercyjnych Badań Klinicznych</p>
13:00 - 13:15	<p>Międzynarodowe badania kliniczne EORTC w polskiej praktyce onkologicznej – rola polskiego biura współpracy (Liaison Office)</p> <p>dr n. med. Agnieszka Byszek mgr Patrycja Buczak Biuro współpracy z EORTC w Polsce</p>
13:15 - 13:30	<p>Partnerstwo w badaniach klinicznych – jak budować sprawny i wiarygodny ekosystem współpracy</p> <p>mgr Tomasz Szelaż Poland Strategy Director, BioNTech SE</p>
13:30 - 14:20	<p>PANEL DYSKUSYJNY II: JAK ZAPEWNIĆ WYSOKĄ JAKOŚĆ BADAŃ KLINICZNYCH</p> <p>Prof. dr hab. n. prawn. Monika Urbaniak Przewodnicząca Naczelnej Komisji Bioetycznej</p> <p>mgr Lidia Dyndor OnkoFitka Lidka</p> <p>dr Michał Gryz Dyrektor Departamentu Inspekcji Produktów Leczniczych i Wyrobów Medycznych, URPLW MiPB</p> <p>dr n. med. Katarzyna Kozak Kierownik Centrum Wsparcia Badań Klinicznych</p> <p>dr n. med. Paweł Rogala Klinika Nowotworów Tkanki Miękkich, Kości i Czerniaków NIO-PIB</p>
14:20 - 14:30	<p>Zakończenie: Podsumowanie wniosków systemowych i pacjenckich, zaproszenie do współpracy w ramach CWBK</p>
14:30	<p>LUNCH, NETWORKING</p>

**MIEJSCE
WYDARZENIA**

