



Agencja Badań Medycznych zaprasza przedstawicieli organizacji pacjenckich do udziału w warsztatach w formie hybrydowej (stacjonarnie bądź on-line)

„Pacjent w badaniach klinicznych – świadoma zgoda”

20.04.2023 r. godz. 10.00

10.00 – Powitanie uczestników spotkania

10.05 – **Część I. – Piotr Sawicki- Head of Patient Recruitment MICS**

1. Formularz świadomej zgody i informacja dla pacjenta;
2. Rodzaje formularzy świadomych zgód;
3. Uzyskiwanie świadomej zgody jako proces;
4. Aspekty prawne podpisania świadomej zgody;
5. Aspekty praktyczne podpisania świadomej zgody.

11.05 – **Część II. – Maciej Janiec** – Specjalista ds. badań klinicznych w ABM

1. Prawa i obowiązki uczestnika badania klinicznego.

11.35 – Przerwa

12.00 – **Część III. – Dariusz Żebrowski- Członek Zarządu GCPpl**

1. Specyfika komunikacji lekarz – pacjent;
2. Jak czytać treść świadomej zgody i informacji o badaniu, aby zrozumieć?
3. Jak upewnić się, że rozumiem treść świadomej zgody i informacji o badaniu?
4. Najistotniejsze informacje w dokumencie świadomej zgody i informacji o badaniu;
5. Jakie pytania zadać lekarzowi po zapoznaniu się z treścią świadomej zgody i informacją o badaniu?

12.45 – **Część IV. – dr n. med. Rafał Staszewski, MBA** – Z-ca Prezesa ds. finansowania badań w ABM

1. O czym chciałbym usłyszeć przed podpisaniem świadomej zgody? – warsztaty z udziałem organizacji pacjentów z wypracowaniem rekomendacji dla badaczy

13.30 – **Zakończenie**