**ВЕБІНАР (онлайн)**

***«Зустріч з членами комісій з питань етики: Етична оцінка проведення клінічних досліджень лікарських засобів. Особливості роботи комісій в умовах воєнного стану. Огляд важливих питань.»***

***11 ж о в т н я 2024 року***

***Програма заходу***

Державний експертний центр МОЗ України запрошує на безоплатну онлайн зустріч із фахівцями Департаменту експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань, яка присвячена висвітленню актуальних питань організації діяльності комісій з питань етики при закладах охорони здоров’я при проведенні клінічних випробувань лікарських засобів.

Зокрема будуть розглянуті актуальні питання організації роботи комісії з питань етики в умовах воєнного стану:

- запровадження проведення засідань за допомогою сучасних засобів зв’язку

- адаптація стандартних операційних процедур

- інформування про побічні явища та реакції

|  |
| --- |
| ***Надання знань з етичної експертизи попередження можливого ризику для досліджуваних та моніторингу дотримання етичних та морально-правових принципів під час проведення клінічних випробувань*** |
| 09.55-10.00 | Реєстрація учасників |
| 10.00-10.10 | ***Відкриття семінару****.*Привітання ***Олександра ГУДЗЕНКА*,** /Начальник Агенції методологічної та науково-практичної роботи |
| 10.10-10.20  | Важливість етичних питань в розрізі проведення клінічних випробувань.***Доповідач Герасимчук Таїса Володимирівна*** */ Директор департаменту експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань* |
| 10.20-11.00 | Етична оцінка проведення клінічних досліджень лікарських засобів. Особливості роботи комісій в умовах воєнного стану. Огляд важливих питань.***Доповідач Шеметилло Юрій Олександрович*** */ Начальник відділу координації роботи локальних етичних комісій та моніторингу побічних реакцій.* |
| 11.00-11.30 | Етична оцінка інформованих згод для досліджуваних, в т.ч. при внесенні суттєвих поправок до матеріалів клінічного випробування.**Доповідач Вдовенко Дмитро Вікторович**/ *Експерт Відділу спеціалізованої експертизи матеріалів доклінічних та клінічних випробувань* |
| 11.30-11.50 | Відповіді на запитання.***Модератор******Герасимчук Таїса Володимирівна*** |
| 11.50-12.00  | Підсумки зустрічі. Пропозиції та планування щодо співпраці. ***Модератор******Герасимчук Таїса Володимирівна*** |