



## **Seminarium pt. „Wytyczne dotyczące przenoszenia badań klinicznych do Clinical Trial Information System (CTIS) zgodnie z Rozporządzeniem 536/2014”**

---

Zapraszamy do udziału w seminarium on-line pt. „Wytyczne dotyczące przenoszenia badań klinicznych do Clinical Trial Information System (CTIS) zgodnie z Rozporządzeniem 536/2014”, organizowanym przez Agencję Badań Medycznych we współpracy z Urzędem Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

**Seminarium odbędzie się 21 listopada 2023 r., w godz. 10:00 - 12:00.**

Celem spotkania jest przekazanie uczestnikom wiedzy na temat wytycznych dotyczących przenoszenia badań w okresie przejściowym zgodnie z Rozporządzeniem 536/2014 oraz zasad działania Clinical Trial Information System (CTIS).

Prelegentką podczas spotkania będzie dr Ewa Ołdak - Radca w Gabinetach Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Zachęcamy do udziału w szczególności pracowników ośrodków realizujących badania kliniczne oraz wszystkich zainteresowanych wskazaną tematyką.

Szczegółowe informacje oraz formularz rejestracji znajdują się na stronie internetowej: <https://abm.gov.pl/pl/aktualnosci/2352,Seminarium-pt-Wytyczne-dotyczace-przenoszenia-badan-klinicznych-do-Clinical-Tria.html>

Spotkanie odbędzie się za pośrednictwem platformy internetowej Zoom.

Liczba miejsc jest ograniczona - zapisy trwają do wyczerpania limitu uczestników.

