

PROGRAM KONFERENCE

CZECRIN VĚDECKÁ VÝROČNÍ KONFERENCE 2021

8. 6. 2021 | Teams & Stream



ZAHÁJENÍ A ÚVODNÍ SLOVO

9:00 – 9:20

CZECRIN v roce 2021

Regina Demlová (LF MU, MOÚ)

Greetings from ECRIN

Jacques Demotes (ECRIN)

BLOK I: OBOROVĚ ORIENTOVANÉ SÍTĚ PRO KLINICKÉ STUDIE

9:20 – 10:45 | *Moderují: Regina Demlová, Radka Obermannová*

Koncept „CZECRIN disease-oriented networks“ na národní úrovni

Regina Demlová (LF MU, MOÚ)

Představení národní výzkumné iktové sítě STROCZECH

Robert Mikulík (LF MU, FNUSA-ICRC)

Představení národní výzkumné sítě CARDIO

Zuzana Mořovská (LF UK, FN KV)

Představení národní výzkumné sítě ONCO – průřezové aktivity

Radka Obermannová (LF MU, MOÚ)

Představení národní výzkumné sítě HEMATO-ONCO

Jiří Mayer (LF MU, FN Brno)

Diskuze

Přestávka

BLOK II: REGULAČNÍ VĚDA A JIŠTĚNÍ KVALITY

10:50 – 12:15 | *Moderují: Jiří Deml, Leoš Ševčík*

Regulační a strategická podpora CZECRIN v klinickém výzkumu

Jiří Deml (LF MUNI)

Farmakoekonomické studie

Barbora Říhová (LF MU)

Řízení rizik v klinických hodnocení z pohledu Kvality manažera

Leoš Ševčík (LF MU)

Registry KH a transparentnost dat z klinických studií

Kateřina Nebeská (LF MU)

5 základních rad při přípravě KH – na co si dát při realizaci KH pozor

Jana Vinklerová (LF MU)

Diskuze

Přestávka na oběd

BLOK III: CZECRIN OPEN ACCES A SPOLUPRÁCE

13:00 – 14:15 | *Moderují: Jiří Deml, Jana Vinklerová*

CZECRIN Open Access principy a dostupnost služeb

Jiří Deml (LF MUNI)

Proces žádosti o spolupráci s VVI CZECRIN a přehled využití služeb VVI CZECRIN

Jana Vinklerová (LF MUNI)

Proces žádosti o spolupráci s ECRIN-ERIC

Kristýna Nosková (LF MUNI, FN Brno, ECRIN)

RIS databáze – regulační informace na jednom místě

Jitka Rychlíčková (LF MUNI, FNUSA-ICRC)

Klinický data management a jeho důležitost v klinických studiích

Martina Štorová (LF MUNI, FNUSA-ICRC)

Diskuze

BLOK IV: VARIA

14:15 – 15:25 | *Moderují: Lenka Součková, Jakub Johaník*

HTA

Martin Zavadil (FN Motol, UK)

CoVaST: Covid-19 Vaccines Safety Tracking

Abanoud Riad (LF MUNI)

Akademická klinická hodnocení organizovaná Thomayerovou nemocnicí: NORMOSANG, IMUNOR

Jiří Škopek (Fakultní Thomayerova nemocnice)

REMED

Jan Maláška (FN Brno)

IVER-FNUSA

Michal Rezek (FNUSA)

COVIGI

Karolína Grodová (LF MUNI)

Psychedeliky asistovaná terapie v léčbě rezistentní deprese a deprese v rámci existenciální krize u onkologicky nemocných pacientů – klinická hodnocení PSIKET001 a PSIKET002

Filip Tylš, Tomáš Páleníček (NÚDZ, Psyon – Psychedelická klinika, 3.LF UK)

Diskuze

Přestávka

BLOK V: VÝSLEDKY A VÝSTUPY Z KLINICKÝCH STUDIÍ PODPOROVANÝCH VVI CZECRIN A CZECRIN 4 PATIENTY

15:30 – 16:55 | *Moderují: Regina Demlová, Lenka Součková*

Vývoj a výzkum ATMP pro klinická hodnocení

Lenka Zdražilová Dubská (LF MU, FN Brno)

Vývoj a výzkum ATMP na bázi MSC

Irena Koutná (LF MU, FNUSA-ICRC)

TDM u sunitinibu + Design protokolu KH

Šárka Kozáková (LF MU, FN Brno)

Vývoj LC-MS metody pro kvantifikaci TKI

Katarína Kostolanská (LF MU, FNUSA-ICRC)

Design a metodologie N-of-1 trials

Adam Svobodník (LF MU, FNUSA-ICRC)

Investigatorem iniciované klinické studie (IICT): Srovnání České republiky a Portugalska
z hlediska politiky financování a vědeckých výsledků

Lenka Součková (LF MU, FNUSA-ICRC, ECRIN)

Diskuze

UKONČENÍ

16:55 – 17:05

Projití výsledků testu a vylosování výherců

Jakub Johanik (FNUSA-ICRC, NMB Brno)

Závěrečné slovo, rozloučení

Regina Demlová (LF MU, MOÚ)

CZECRIN 4 PACIENTY – Zavádění inovativních moderních terapií

Informace o projektu

Období realizace: 1. 7. 2017 – 30. 6. 2021

Registrační číslo: CZ.02.1.01/0.0/0.0/16_013/0001826

Název: CZECRIN_PRO PACIENTY – zavádění inovativních moderních terapií

Příjemce: Fakultní nemocnice u sv. Anny v Brně

Partneři: Masarykova univerzita

Název programu: OP VV

Prioritní osa: PO 1 – Posilování kapacit pro kvalitní výzkum

Výše přidělené dotace celkem: 19 996 786 Kč

Období udržitelnosti: 1. 7. 2021 – 30. 6. 2026

Hlavní řešitel projektu: Lenka Součková, Ph.D.

Popis a cíl projektu:

Hlavním cílem projektu je dále podpořit modernizaci a výzkumné aktivity výzkumné infrastruktury CZECRIN (struktura uvedená v Cestovní mapě České republiky velkých infrastruktur pro výzkum, experimentální vývoj a inovace pro léta 2016 až 2022) a dále podpora a zvýšení mezinárodní kvality výzkumu a jeho výsledků.

Hlavním výzkumným cílem projektu je **vývoj, výroba a klinické hodnocení inovativního léčivého přípravku ATMP se zaměřením na oblast vzácných onemocnění**. Dílčí cíle projektu jsou rozděleny do třech základních výzkumných oblastí, které jsou infrastrukturou CZECRIN dále rozvíjeny:

1) Vývoj a výroba léčivého přípravku ATMP

Dílčím cílem je validace postupu izolace mezenchymálních buněk z kostní dřeně a z tukové tkáně a jejich aplikace do klinické praxe v rámci klinického hodnocení léčivého přípravku ATMP.

2) Sledování a klinicko-farmakologická interpretace koncentrací inovativních moderních léčiv v terapii vzácných onemocnění s důrazem na pediatricko-onkologická onemocnění

Dílčím cílem je zavedení metodik kvalitativní a kvantitativní detekce analytů inovativních moderních léčiv na bázi monoklonálních protilátek a tyrozinkinázových inhibitorů pomocí LC-MS, jejich reprodukce a aplikace do klinické praxe v rámci klinického hodnocení spolu s komplexní farmakologickou interpretací směřující k určení biologicky optimální dávky léčiva a délky terapie.

3) Návrh designu a příprava protokolu klinického hodnocení v oblasti vzácných onemocnění

Dílčím cílem je návrh protokolu a design studie k výše zmíněným klinickým hodnocením v oblasti vzácných onemocnění.

Podpořeno ze státního rozpočtu prostřednictvím MŠMT projektem VI CZECRIN (LM2018128) a z Evropského fondu pro regionální rozvoj – projekt CZECRIN_4 PACIENTS (CZ.02.1.01/0.0/0.0/16_013/0001826).



EVROPSKÁ UNIE
Evropské strukturální a investiční fondy
Operační program Výzkum, vývoj a vzdělávání

