

Sub egida Academiei Române, Secția de Științe Medicale



Partener instituțional



MINISTERUL EDUCAȚIEI ȘI CERCETĂRII
AUTORITATEA NAȚIONALĂ PENTRU CERCETARE

Parteneri academici



UNIVERSITATEA BABES-BOLYAI
BABES-BOLYAI TRÓFIANYKÖZLET
BABES-BOLYAI UNIVERSITY
BABES-BOLYAI UNIVERSITY
TRADITIO ET EXCELLENTIA



ASEBUSS
Romanian-American Business School

Sponsori



Cu sprijinul



Bristol Myers Squibb



Partener media



SUMMITUL ROMÂN PENTRU CERCETARE CLINICĂ

9 OCTOMBRIE 2025 | CROWNE PLAZA BUCUREȘTI

AGENDA

Înregistrare & Cafea de bun-venit

08:45 - 09:15

09:15 - 09:30

Cuvânt de deschidere

Acad. Prof. Dr. Victor Voicu, Co-fondator & Președinte de onoare al SRCCC

09:30 - 09:45

Discurs

Prof. Daniel David, PhD, Ministrul Educației și Cercetării, Co-fondator & Membru în
Consiliul Director al SRCCC

09:45 - 10:00

Discurs

Prof. Dr. Adrian Streinu-Cercel, Senator, Președintele Comisiei pentru sănătate din
Senatul României

Eveniment organizat de



MC eveniment: **Ada Roseti**

RO 1/5



10:00 - 11:30

Avantajul competitiv al națiunilor - Capabilitățile României pentru cercetare clinică în 2025

Dezvoltarea durabilă a sectorului de cercetare clinică din România nu poate depinde exclusiv de atragerea studiilor internaționale, ci trebuie să se bazeze și pe formarea academică structurată a unei noi generații de profesioniști bine pregătiți. În ciuda adoptării oficiale a Regulamentului European privind Studiile Clinice (EU CTR), în continuare persistă diferențe de interpretare la nivel local, reflectând discrepanțe mai ample în ceea ce privește alinierea și capacitatea instituțională.

Una dintre cele mai neglijate dimensiuni este lipsa angajamentului constant al autorităților față de investiții în dezvoltarea capitalului uman din acest domeniu. Conform teoriei lui Michael E. Porter privind avantajul competitiv al națiunilor, țările care investesc în educație, standarde și infrastructură creează condițiile pentru o poziționare strategică pe termen lung. O curriculumă academică națională, recunoscută și acceptată, în domeniul cercetării clinice – aliniată la normele europene și bazată pe credite ECTS – ar reprezenta mai mult decât un progres tehnic: ar constitui un semnal clar de intenție strategică.

Acest panel va analiza rolul formării academice în conturarea unui mediu de cercetare calificat și competitiv în România și modul în care universitățile, autoritățile competente și actorii implicați în cercetare pot colabora pentru a impulsiona această transformare.

Moderator:

Dr. Nic Voiculescu, EMBA, Co-fondator & Președintele Consiliului Director al SRCCC

Membri în panel:

Prof. Daniel David, PhD, Ministrul Educației și Cercetării, Co-fondator & Membru în Consiliul Director al SRCCC

Prof. Dr. Patriciu Achimaș-Cadariu, Coordonatorul Departamentului de cercetare și dezvoltare din cadrul Institutului Oncologic „Prof. Dr. Ion Chiricuță” din Cluj-Napoca, Co-fondator SRCCC

Dr. Hans Christian Hoeck, CEO & Președinte Trialcare, Membru al Consiliului din conducerea SCRS, Co-fondator & Membru în Consiliul Director al SRCCC

Prof. Dr. Viorel Jinga, Rectorul Universității de Medicină și Farmacie „Carol Davila” din București, Co-fondator SRCCC

Prof. Dr. Adrian Streinu-Cercel, Senator, Președintele Comisiei pentru sănătate din Senatul României

Prof. Ovidiu Dîmbean-Creța, PhD, Rector ASEBUSS

Tomasz Mackiewicz, Clinical Operations Lead pentru Roche Poland

Pauză de cafea

11:30 - 11:45



11:45 - 13:15

Este România o piață care oferă șanse egale operatorilor din domeniul studiilor de cercetare clinică?

România continuă să demonstreze un potențial semnificativ în domeniul cercetării clinice, având o bază solidă de expertiză medicală și un angajament tot mai crescut din partea sponsorilor internaționali. Cu toate acestea, capacitatea sa de a concura cu adevărat pe plan internațional depinde de cât de eficient poate acționa lipsa sistemice de consecvență din plan intern și de capacitatea de a asigura un mediu de reglementare și financiar care să inspire încredere, eficiență și predictibilitate.

Într-un peisaj european din ce în ce mai competitiv, în care coerența politicilor și practicile comerciale echitabile sunt factori-cheie de diferențiere, România (prin autorități, industria farmaceutică, actorii din cercetarea clinică etc.) trebuie să reanalizeze anumite mecanisme fiscale și contractuale care, fără intenție, pot dezavantaja anumite centre de cercetare sau pot limita investițiile. Disparitățile din modul în care aceleași activități sunt interpretate sau tratate - din punct de vedere financiar sau administrativ - pot slăbi poziționarea strategică a țării.

Acest panel reunește reprezentanți ai autorităților financiare și de reglementare, alături de actori din domeniul cercetării clinice, pentru a reflecta asupra direcției actuale a României și pentru a explora soluții menite să construiască un cadru mai transparent, echitabil și competitiv pentru dezvoltarea studiilor clinice.

Moderator:

Dr. Francisc Proinov, MBA, Directorul executiv al SRCCC

Membri în panel:

Dr. Bogdan Chiritoiu, Președintele Consiliului Concurenței

Conf. Dr. Cristian Celea, Vicepreședintele Casei Naționale de Asigurări de Sănătate

Adina Vizoli, Partener PwC România

Alexandra Smedoiu, CFA, Partener Deloitte fiscalitate, Vice-Președinta CFA România

Răzvan Predica, Chief Comercial Officer Affidea | MedEuropa și Cluster CEO pentru România, Grecia și Ungaria

Cătălin Radu, Manager General Bristol Myers Squibb în România

Lucian Bozian, Partener D&B David and Baias

Pauză de prânz

13:15 - 14:00



14:00 - 15:30

Digitalizarea & Inteligența Artificială în cercetarea clinică: de la EDC (captarea datelor în format electronic) la decizii informate și centrate pe pacient

Transformarea digitală în cercetarea clinică nu mai este doar o tendință, ci o realitate. Sistemele de captare electronică a datelor (EDC) permit o colectare mai rapidă, mai precisă și mai sigură a datelor, în timp ce Inteligența Artificială (AI) deschide noi oportunități pentru analize predictive și luarea deciziilor în timp real. În paralel, instrumente precum formularul electronic de consimțământ informat (eICF) îmbunătățesc claritatea, accesibilitatea și trasabilitatea procesului de consimțământ, crescând gradul de înțelegere și implicare a pacientului.

Totodată, utilizarea instrumentelor electronice pentru raportarea rezultatelor de către pacient (ePRO) oferă o perspectivă directă și continuă asupra experienței pacientului, contribuind la o cercetare mai bine centrată pe nevoile acestuia.

Acest panel va explora modul în care aceste instrumente digitale pot fi integrate responsabil, eficient și etic în studiile clinice care implică subiecți umani - și va aborda, de asemenea, barierele actuale din România, începând cu infrastructura IT și claritatea reglementărilor și până la încrederea și gradul de adoptare în rândul pacienților și al profesioniștilor din domeniul sănătății.

Moderator:

Dr. Francisc Proinov, MBA, Directorul executiv al SRCCC

Membri în panel:

Raymond Nomizu, CEO & Fondator CRIO

Sarah Sutherland, Director asociat pentru implementări operaționale în regiunea Marii Britanii și Irlandei în cadrul PPD Clinical Research Services, companie parte din Thermo Fisher Scientific

Andrei Ionuț Damian, PhD, Fondatorul Ratio1.ai

Alexandru Lazăr, CEO și co-fondator docviser

Dr. Hans Christian Hoeck, PhD, CEO & Președinte Trialcare, Membru al Consiliului din conducerea SCRS, Co-fondator & Membru în Consiliul Director al SRCCC

Obinna Onwude, BDS, MSc, Principal - Strategic Consulting, Patient Centered Solutions IQVIA

Pauză de cafea

15:30 - 15:45



15:45 - 17:00

Percepția publicului și a profesioniștilor din domeniul medical asupra activităților de cercetare clinică

În România, activitățile de cercetare clinică rămân relativ necunoscute publicului larg și sunt adesea întâmpinate cu scepticism, în ciuda rolului lor esențial în progresul medicinei și în facilitarea accesului timpuriu la terapii inovatoare. Acest panel își propune să aducă în prim-plan vocile pacienților, ale familiilor acestora, precum și perspectivele investigatorilor, comitetelor de etică și organizațiilor de pacienți, pentru a discuta deschis ce înseamnă cu adevărat participarea la un studiu clinic din punct de vedere etic, emoțional și informațional. Vom analiza modul în care sunt înțelese drepturile pacienților și consimțământul informat și vom discuta cum pot fi promovate și consolidate comunicarea și încrederea în cercetarea clinică.

Discuția se va concentra pe identificarea unor instrumente practice pentru a îmbunătăți transparența, educația, promovarea cercetării/studiilor clinice și implicarea activă a pacienților în procesele decizionale din cadrul studiilor clinice.

Moderator:

Dr. Oana Cuzino, PhD, Fondatoarea DOC.ro - platformă online specializată în articole medicale documentate științific și în recrutare digitală de participanți pentru studii clinice

Membri în panel:

Rozalina Lăpădatu, Președinta APAA (Asociația Pacienților cu Afecțiuni Autoimune), Vice-Președinta Alianței Pacienților Cronici din România, Co-fondatoare SRCCC

Andreea Damian, PhD, doctor în Științele Comunicării în Sănătate Publică

Prof. Dr. Victor Strâmbu, Vice-președintele CNBMDM (Comisia Națională de Bioetică a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale)

Prof. Dr. Dragoș Vinereanu, Președintele Senatului Universității de Medicină și Farmacie „Carol Davila” din București, Co-fondator și Vice-președinte al Consiliului Director al SRCCC

Răzvan Predica, Chief Comercial Officer Affidea | MedEuropa și Cluster CEO pentru România, Grecia și Ungaria

Psih. Răzvan Predatu, PhD, Prodecan al Facultății de Psihologie și Științele Educației din cadrul Universității Babeș-Bolyai Cluj-Napoca

17:00 - 17:10

Cuvânt de încheiere

Dr. Nic Voiculescu, EMBA, Co-fondator & Președintele Consiliului Director al SRCC