

EINAMŲJŲ METŲ UŽDUOTYS (2017 m.)

1. Koordinuoti Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro įsakymo „Dėl klinikinių tyrimų reglamento nuostatų įgyvendinimo“ projekto rengimą ir derinimą, siekiant įgyvendinti Europos Tarybos ir Europos Parlamento reglamentą (ES) Nr. 536/2014 dėl žmonėms skirtų vaistų klinikinių tyrimų, kuriuo panaikinama Direktyva 2001/20/EB;
2. Siekiant tobulinti sveikatos priežiūros įstaigų darbuotojų profesinės etikos ir bendravimo įgūdžius, parengti mokymo programos projektą ir organizuoti mokomąjį seminarą;
3. Atstovauti Lietuvai UNESCO Tarpvyriausybiniam bioetikos komitete ir pirmininkauti šiam komitetui;
4. Atstovauti Lietuvai Europos Tarybos Bioetikos komitete (Committee on Bioethics, DH-BIO);
5. Atnaujinti Lietuvos bioetikos komiteto rekomendacijas dėl reklaminių skelbimų, kviečiančių dalyvauti klinikiniuose vaistinių preparatų tyrimuose.