

Program Studiów Podyplomowych Badań Klinicznych i Biomedycznych Badań Naukowych

| lp. | Przedmiot | Liczba zajęć teoretycznych | Liczba zajęć praktycznych | ECTS |
|--|---|----------------------------|---------------------------|-----------|
| 1 | Wprowadzenie do badań klinicznych | 13 | 5 | 2 |
| 2 | Wprowadzenie do badań klinicznych – Pharmacovigilance | 6 | - | 1 |
| 3 | Pacjent w badaniu klinicznym | - | 2 | 1 |
| 4 | Bioetyczne aspekty realizacji badań klinicznych | 2 | 2 | 1 |
| 5 | Dokumentacja w badaniu klinicznym | 8 | 16 | 4 |
| 6 | Szkolenie z Zasad Dobrej Praktyki Klinicznej (GCP) | - | 10 | 3 |
| 7 | Komisja Bioetyczna w badaniach naukowych | 4 | - | 1 |
| 8 | Bezpieczeństwo stosowania produktu leczniczego | 2 | 4 | 1 |
| 9 | Badany produkt leczniczy | 2 | 4 | 1 |
| 10 | Zarządzanie projektem badawczym | 2 | 4 | 1 |
| 11 | Charakterystyka randomizowanych badań klinicznych | 4 | - | 1 |
| 12 | Prawo w badaniach klinicznych | 16 | 2 | 2 |
| 13 | Monitorowanie badań klinicznych | 4 | 4 | 2 |
| 14 | Specyfika badań klinicznych w kardiologii i nadciśnieniu tętniczym | 5 | - | 1 |
| 15 | Specyfika badań klinicznych w onkologii | 4 | - | 1 |
| 16 | Specyfika badań klinicznych w reumatologii | 3 | - | 1 |
| 17 | Specyfika badań klinicznych w neurologii | 2 | - | 1 |
| 18 | Specyfika badań klinicznych w pulmonologii | 2 | - | 1 |
| 19 | Specyfika badań klinicznych w pediatrii | 3 | - | 1 |
| 20 | Kierunki rozwoju badań klinicznych | 2 | 5 | 1 |
| 21 | Przygotowanie ośrodka badawczego do inspekcji i audytów | 2 | 5 | 1 |
| 22 | Organizacja ośrodka badań klinicznych | - | 7 | 3 |
| 23 | Granty w badaniach naukowych | 2 | 2 | 1 |
| 24 | Projektowanie badań klinicznych – protokół w badaniach klinicznych | 2 | 4 | 1 |
| 25 | Rejestracja badań klinicznych – aktualne wymagania i najnowsze zmiany w prawodawstwie | - | 8 | 3 |
| 26 | Modele współpracy firm CRO z ośrodkami badań klinicznych | - | 4 | 1 |
| Łącznie: 178 godzin dydaktycznych | | 90 | 88 | 38 |