

lp.	nazwa przedmiotu/modułu kształcenia	Liczba godzin zajęć													liczba punktów ECTS			Forma zaliczenia
		Liczba godzin zajęć łącznie	w tym zajęcia kształtujące umiejętności praktyczne	w tym zajęcia prowadzone z wykorzystaniem metod i technik kształcenia na odległość	samodzielna praca słuchacza	wykłady			seminaria			ćwiczenia			Liczba punktów łącznie	w tym punkty przypisane do zajęć kształtujących umiejętności praktyczne	w tym punkty przypisane do zajęć prowadzonych z wykorzystaniem metod i technik kształcenia na odległość	
						liczba godzin łącznie	w tym online	w tym e-learning	liczba godzin łącznie	w tym online	w tym e-learning	liczba godzin łącznie	w tym metodą symulacji	kategoria ćwiczeń				
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
		(dane z kolumn: 7+10+13)	(dane z kolumny 13)	(dane z kolumny 8+9+11+12+14)												(liczba punktów ECTS do danych z kolumny 13)	(liczba punktów ECTS do danych z kolumny 8+9+11+12+14+15)	
1	Wprowadzenie do badań klinicznych	8	0	0	42	4	0	0	4	0	0	0	0	nie dotyczy	2	0	0	zał
2	Ścieżka kariery w badaniach klinicznych	5	0	0	20	0	0	0	5	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
3	Język angielski w badaniach klinicznych	20	20	0	55	0	0	0	0	0	0	20	0	F	3	3	0	zał
4	Pacjent w badaniu klinicznym	4	0	0	21	0	0	0	4	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
5	Niekomercyjne badania kliniczne	3	0	0	22	0	0	0	3	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
6	Bioetyczne aspekty realizacji badań klinicznych	4	0	0	21	2	0	0	2	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
7	Dokumentacja w badaniu klinicznym	18	8	0	57	6	0	0	4	0	0	8	0	F	3	1	0	zał
8	Szkolenie z Zasad Dobrej Praktyki Klinicznej (GCP)	10	10	0	40	0	0	0	0	0	0	10	0	F	2	2	0	zał
9	Komisja Bioetyczna w badaniach naukowych	2	0	2	23	2	2	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	1	zał
10	Bezpieczeństwo stosowania produktu leczniczego	6	0	0	19	2	0	0	4	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
11	Badany produkt leczniczy	6	0	0	19	2	0	0	4	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
12	Zarządzanie projektem badawczym	8	4	0	42	4	0	0	0	0	0	4	0	F	2	1	0	zał
13	Charakterystyka randomizowanych badań klinicznych	4	0	4	21	0	0	0	4	4	0	0	0	nd	1	0	1	zał
14	Prawo w badaniach klinicznych	13	5	0	37	8	0	0	0	0	0	5	0	F	2	1	0	zał
15	Monitorowanie badań klinicznych	8	4	0	42	4	0	0	0	0	0	4	0	F	2	1	0	zał
16	Specyfika badań klinicznych w kardiologii	5	0	0	20	5	0	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
17	Specyfika badań klinicznych w onkologii	4	0	4	21	4	4	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	1	zał
18	Specyfika badań klinicznych w reumatologii	3	0	0	22	3	0	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
19	Specyfika badań klinicznych w neurologii	2	0	2	23	2	2	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	1	zał
20	Specyfika badań klinicznych w pulmonologii	2	0	2	23	2	2	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	1	zał
21	Specyfika badań klinicznych w pediatrii	3	0	0	22	3	0	0	0	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
22	Kierunki rozwoju badań klinicznych	5	0	0	20	0	0	0	5	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
23	Przygotowanie ośrodka badawczego do inspekcji i audytów	7	5	0	18	2	0	0	0	0	0	5	0	F	1	1	0	zał
24	Organizacja ośrodka badań klinicznych	5	5	0	20	0	0	0	0	0	0	5	0	F	1	1	0	zał
25	Projektowanie badań klinicznych – protokół w badaniach klinicznych	6	4	0	19	2	0	0	0	0	0	4	0	F	1	1	0	zał
26	Pharmacovigilance	6	4	0	19	2	0	0	0	0	0	4	0	F	1	1	0	zał
27	Data Management	6	4	0	19	2	0	0	0	0	0	4	0	F	1	1	0	zał
28	Rejestracja badań klinicznych – aktualne wymagania i najnowsze zmiany w prawodawstwie	8	4	0	42	4	0	0	0	0	0	4	0	F	2	1	0	zał
29	Modele współpracy firm CRO z ośrodkami badań klinicznych	4	0	0	21	0	0	0	4	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
30	Rola pielęgniarki w osrodku badań klinicznych	4	2	0	21	2	0	0	0	0	0	2	0	F	1	1	0	zał
31	Badania kliniczne wyrobów medycznych	3	0	0	22	0	0	0	3	0	0	0	0	nd	1	0	0	zał
32	Przygotowanie do egzaminu końcowego - seminarium dyplomowe	3	0	0	22	0	0	0	3	0	0	0	0	F	1	0	0	zał
33	Egzamin końcowy	2	2	0	48	0	0	0	0	0	0	2	0	F	2	2	0	egzamin
	Łącznie	197	81	14	903	67	10	0	49	4	0	81	0		44	18	5	
													nd -	nie dotyczy				