

Ramowy Program Studiów Podyplomowych

Badania Kliniczne i Biomedyczne Badania Naukowe

-
1. Wprowadzenie do badań klinicznych – 8h
 2. Ścieżka kariery w badaniach klinicznych – 5h
 3. Język angielski w badaniach klinicznych – 20h
 4. Pacjent w badaniu klinicznym – 4h
 5. Niekomercyjne badania kliniczne – 3h
 6. Bioetyczne aspekty realizacji badań klinicznych – 4h
 7. Dokumentacja w badaniu klinicznym – 18h
 8. Szkolenie z Zasad Dobrej Praktyki Klinicznej (GCP) – 10h
 9. Komisja Bioetyczna w badaniach naukowych – 2h
 10. Bezpieczeństwo stosowania produktu leczniczego – 6h
 11. Badany produkt leczniczy – 6h
 12. Zarządzanie projektem badawczym – 8h
 13. Charakterystyka randomizowanych badań klinicznych – 4h
 14. Prawo w badaniach klinicznych – 13h
 15. Monitorowanie badań klinicznych – 8h
 16. Specyfika badań klinicznych w kardiologii – 5h
 17. Specyfika badań klinicznych w onkologii – 4h
 18. Specyfika badań klinicznych w reumatologii – 3h
 19. Specyfika badań klinicznych w neurologii – 2h
 20. Specyfika badań klinicznych w pulmonologii – 2h
 21. Specyfika badań klinicznych w pediatrii – 3h
 22. Kierunki rozwoju badań klinicznych – 5h
 23. Przygotowanie ośrodka badawczego do inspekcji i audytów – 7h
 24. Organizacja ośrodka badań klinicznych – 5h
 25. Projektowanie badań klinicznych – protokół w badaniach klinicznych – 6h
 26. Pharmacovigilance – 6h
 27. Data Management – 6h
 28. Rejestracja badań klinicznych – aktualne wymagania i najnowsze zmiany w prawodawstwie – 8h
 29. Modele współpracy firm CRO z ośrodkami badań klinicznych – 4h
 30. Rola pielęgniarki w ośrodku badań klinicznych – 4h
 31. Badania kliniczne wyrobów medycznych – 3h
 32. Przygotowanie do egzaminu końcowego – seminarium dyplomowe – 3h
 33. Egzamin końcowy – 2h

Studia trwają dwa semestry i obejmują łącznie **197 godz. zajęć dydaktycznych**, w tym **81 godz. zajęć kształtujących umiejętności praktyczne**.