

RAMOWY PLAN STUDIÓW PODYPLOMOWYCH

Nazwa studiów podyplomowych: Studia Podyplomowe Badań Klinicznych i Biomedycznych Badań Naukowych

lp.	nazwa przedmiotu/modułu kształcenia	forma zaliczenia zal./egz.	ECTS	liczba godzin					
				wykłady	seminaria	ćwiczenia	e-learning	kategoria ćw.	samodzielna praca słuchacza
1	Wprowadzenie do badań klinicznych. Ścieżka kariery w badaniach klinicznych	zaliczenie	2	3	5		4		38
2	Wprowadzenie do badań klinicznych – Pharmacovigilance	zaliczenie	1	4		4			17
3	Język angielski w badaniach klinicznych	zaliczenie	3			20		F	55
4	Pacjent w badaniu klinicznym	zaliczenie	1		4				21
5	Niekomercyjne badania kliniczne	zaliczenie	1		3				22
6	Bioetyczne aspekty realizacji badań klinicznych	zaliczenie	1	2		2		F	21
7	Dokumentacja w badaniu klinicznym	zaliczenie	3	8	4	8		F	51
8	Szkolenie z Zasad Dobrej Praktyki Klinicznej (GCP)	zaliczenie	2			10		F	40
9	Komisja Bioetyczna w badaniach naukowych	zaliczenie	1				2		23
10	Bezpieczeństwo stosowania produktu leczniczego	zaliczenie	1	2	4				19
11	Badany produkt leczniczy	zaliczenie	1	2	4				19
12	Zarządzanie projektem badawczym	zaliczenie	1	2		5		F	18
13	Charakterystyka randomizowanych badań klinicznych	zaliczenie	2				4		46
14	Prawo w badaniach klinicznych	zaliczenie	3	8	4	4		F	59
15	Monitorowanie badań klinicznych	zaliczenie	1	4		4		F	17
16	Specyfika badań klinicznych w kardiologii	zaliczenie	1				5		20
17	Specyfika badań klinicznych w onkologii	zaliczenie	1	4					21
18	Specyfika badań klinicznych w reumatologii	zaliczenie	1	3					22
19	Specyfika badań klinicznych w neurologii	zaliczenie	1				2		23
20	Specyfika badań klinicznych w pulmonologii	zaliczenie	1				2		23
21	Specyfika badań klinicznych w pediatrii	zaliczenie	1	3					22
22	Kierunki rozwoju badań klinicznych	zaliczenie	1		5				20
23	Przygotowanie ośrodka badawczego do inspekcji i audytów	zaliczenie	1	2		5		F	18
24	Organizacja ośrodka badań klinicznych	zaliczenie	1			5		F	20
25	Granty w badaniach naukowych	zaliczenie	1	2		2		F	21
26	Projektowanie badań klinicznych – protokół w badaniach klinicznych w badaniach klinicznych	zaliczenie	1	2		4		F	19
27	Rejestracja badań klinicznych – aktualne wymagania i najnowsze zmiany w prawodawstwie	zaliczenie	2	4		4		F	42
28	Modele współpracy firm CRO z ośrodkami badań klinicznych	zaliczenie	1			4		F	21
29	Badania kliniczne wyrobów medycznych	zaliczenie	1		3				22
30	Rola pielęgniarki w ośrodku badań klinicznych	zaliczenie	1	2		2		F	21
31	Egzamin końcowy	egzamin	1			2		F	23
Łącznie liczba godz. dydaktycznych (kontaktowych):		197	41	57	36	85	19		824