

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	kategoria ćw.	samodzielna praca słuchacza
1	Wprowadzenie do badań klinicznych. Ścieżka kariery w badaniach klinicznych	zaliczenie	2	7	5			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	8	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	Egzamin końcowy	egzamin	1			2	F	23
	Łącznie liczba godz. dydaktycznych (kontaktowych):	194	39	70	41	83		781