

<b>L.p.</b>	<b>PRZEDMIOT</b>	<b>Wykładowca</b>
1.	Wstęp do badań klinicznych	
	Wstęp do badań klinicznych	Marta Bednarek
	Najważniejsze aspekty badań klinicznych	Maciej Bojczuk
2.	Metodologia badań klinicznych	
	Monitorowanie badania klinicznego	Maciej Bojczuk
	Zasady dobrej praktyki klinicznej	Agnieszka Sokół
	Zasady dobrej praktyki klinicznej (szkolenie z wyd. certyfikatu)	Ernest Szubert
	Safety	Ewa Orlewska
	Farmakokinetyka	Piotr Rafalski
	Farmakodynamika	Piotr Rafalski
	Laboratorium Lokalne i Laboratorium Centralne	Beata Dworakowska
	Badania kliniczne wyrobów medycznych	Beata Kiersnowska
	Najtrudniejsze przypadki i rozwiązania	Beata Dworakowska
	Algorytm postępowania, Root Cause	Beata Dworakowska
3.	Tworzenie dokumentów na potrzeby badania klinicznego	
	RODO	Kamila Kocańda
	Protokół	Agnieszka Strzelecka
	Protokół	Marcin Dudek
	Biostatystyka	Aldona Kubala-Kukuś
	Świadoma zgoda pacjenta	Kamila Kocańda
	Świadoma zgoda pacjenta	Agnieszka Sokół
	Broszura badacza	Marcin Dudek
	CSR	Marcin Dudek
	Trial Master File	Konstanty Kolesiński
	Investigator Site File	Magdalena Pac-Pomarnacka
4.	Prowadzenie badania klinicznego w ośrodku	
	Wymagania względem ośrodka badań klinicznych	Tomasz Bętkowski
	Lek badany – zarządzanie ze strony ośrodka	Jolanta Cholewa
	Rekrutacja pacjentów	Renata Dudziak
	Dokumentacja źródłowa	Łukasz Łuszczyna

	Badania ze zdrowymi ochotnikami	Renata Dudziak
	eCRF	Mariusz Budzisz
	Dokumentacja elektroniczna i zarządzanie danymi	Mariusz Budzisz
	OMS	Jolanta Cholewa
5.	Jakość w badaniach klinicznych	
	Audyt, Inspekcje	Łukasz Łuszczyna
	Jakość w badaniach klinicznych	Łukasz Łuszczyna
	Zarządzanie ryzykiem	Łukasz Łuszczyna
6.	Finansowanie Niekomercyjnych badań klinicznych	
	Pozyskiwanie środków na badania niekomercyjne	Olga Zajączkowska
	Umowa o przeprowadzenie badania klinicznego	Magdalena Pac-Pomarnacka
	Budżet badania klinicznego	Katarzyna Konarska
	Opis Przedmiotu Zamówienia	Barbara Kotras
	Prawo Zamówień Publicznych	Brabara Kotras
7.	Zarządzanie w badaniach klinicznych	
	CRO	Renata Dudziak
	Podwykonawcy	Tomasz Szelaąg
	Lek badany	Andrzej Sijka
	EU CTR	Agata Janiszewska
	EU CTR	Wojciech Pilus
	Tworzenie i Organizacja CWBK	Marta Bednarek
	Współpraca z CWBK	Marta Bednarek
	Zarządzanie badaniem klinicznym w CWBK	Marta Bednarek
	Dzień z życia Kierownika projektu ze strony Sponsora	Ewelina Kowalewska
	Zarządzanie Procesowe	Marta Bednarek
	Zarządzanie projektem w badaniach klinicznych	Tomasz Szelaąg
8.	Wykłady Ekspertów	
	Opis doświadczeń własnych	Zbigniew Siudak,
	Opis doświadczeń własnych	Beata Kręcisz,
	Opis doświadczeń własnych	Anna Raciborska
9.	Seminarium/Egzamin końcowy	<b>Dorota Koziel</b>