



## **Badacz, zespół badawczy i ośrodek prowadzący badanie kliniczne**

---

### **Wykładowcy:**

- **Urszula Piotrowicz** - absolwentka Wydziału Farmaceutycznego Akademii Medycznej w Białymstoku ((obecnie Uniwersytet Medyczny w Białymstoku). Posiada wieloletnie doświadczenie w badaniach klinicznych, które zdobyła pracując na stanowiskach eksperckich i kierowniczych w firmach farmaceutycznych i CRO. W ramach swoich obowiązków koncentruje się na jakości prowadzenia badań klinicznych zgodnie z Dobrą Praktyką Klinikzną i obowiązującymi regulacjami. Obecnie pełni funkcję Kierownika Operacyjnego w Centrum Badań Klinicznych w Novo Nordisk.
- **Piotr Pietrzak** - absolwent kierunku Biologia oraz doktor nauk weterynaryjnych SSGW w Warszawie. Ukończył studia podyplomowe z zakresu Zarządzania w Przemysle Farmaceutycznym, jak również Organizacji i Zarządzania Badaniami Klinicznymi. Posiada doświadczenie z zakresu nauk przedklinicznych oraz klinicznych, zdobyte podczas realizacji projektów w startupach, firmach farmaceutycznych oraz CRO. Obecnie pełni funkcję Kierownika Operacyjnego w Centrum Badań Klinicznych w Novo Nordisk.

**Celem szkolenia** jest przedstawienie informacji z zakresu organizacji ośrodka badawczego, w tym określenie składu i zadań zespołu, przygotowanie placówki medycznej do prowadzenia badania klinicznego produktu leczniczego.

### **Program:**

1. Przygotowanie (lokalowe, techniczne) placówki medycznej do prowadzenia badań klinicznych
2. Obowiązki ośrodka w celu zapewnienia jakości w badaniu
3. Organizacja zespołu placówki medycznej w badaniu klinicznym
4. Zadania i obowiązki głównego badacza oraz zespołu

5. Przygotowanie ośrodka do współpracy z firmą farmaceutyczną/CRO – w zarysie
6. Ścieżka pacjenta w ośrodku krok po kroku.
7. Wprowadzenie do dokumentacji pacjenta w badaniu klinicznym

***Szkolenie realizowane w partnerstwie z INFARMA.***

