



Praktycznie aspekty pracy lekarza w badaniach klinicznych

Wykładowca:

- **Sandra Kowalczyk-Magister farmacji, absolwentka Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu. Ukończyła dwa kierunki studiów podyplomowych - Organizacja i Zarządzanie na Uniwersytecie Ekonomicznym w Poznaniu, oraz Badania Kliniczne i Biomedyczne Badania Naukowe na Uniwersytecie Medycznym w Poznaniu. Aktywna Członkini Grupy ds. Badań klinicznych wyrobów medycznych Stowarzyszenia na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl) oraz Członkini Sądu Koleżeńskiego w kadencji 2025-2028 Stowarzyszenia na Rzecz Dobrej Praktyki Badań Klinicznych w Polsce (GCPpl). Od 3 lat związana zawodowo z branżą badań klinicznych, najpierw jako Koordynator i Farmaceuta w ośrodku, obecnie Clinical Project Manager i Monitor po stronie CRO.**

Program szkolenia:

- **nazewnictwo w badaniach klinicznych**
- **fazy badań klinicznych**
- **podstawowe dokumenty w badaniu klinicznym: protokół, broszura badacza, formularz świadomej zgody**
-

przebieg badania klinicznego - omówienie typowych wizyt

- **współpraca lekarza z zespołem badawczym, sponsorem i monitorem**
- **jakość w badaniach klinicznych, prowadzenie dokumentacji badaniowej**
- **zagadnienia GCP**
- **rola lekarza jako badacza - zakres odpowiedzialności, kompetencje i wymogi formalne.**

Szkolenie realizowane w partnerstwie z NIL IN Sieć Lekarzy Innowatorów.

