



Realizacja badania klinicznego w ośrodku badawczym i współpraca z monitorem

Cel Szkolenia:

Celem szkolenia jest przedstawienie kompleksowego podejścia do realizacji badania klinicznego w ośrodku badawczym, widzianego z perspektywy Badacza. Szkolenie omawia kluczowe etapy badania (od kwalifikacji ośrodka do jego zamknięcia), ze szczególnym uwzględnieniem roli, zakresu zadań oraz zasad efektywnej współpracy z monitorem (CRA).

Wykładowcy:

- **Joanna Borkowska - Lider ds. Badań Klinicznych, posiada 13 lat doświadczenia w branży badań klinicznych, które zdobyła współpracując z zespołami badawczymi jako monitor oraz kierownik badań klinicznych. Obecnie, odpowiedzialna za nadzorowanie i prowadzenie kluczowych projektów badawczych.**
- **Agnieszka Nocoń - Lider ds. Badań Klinicznych, od ponad 12 lat zjmuje się prowadzeniem badań klinicznych w różnych dziedzinach terapeutycznych. Posiada szeroką wiedzę z zakresu badań klinicznych jak również aktualnych wytycznych / regulacji zdobytą na różnych stanowiskach.**

Program szkolenia:

Omawiane zagadnienia: Kwalifikacja ośrodka, Selekcja ośrodka, Aktywacja ośrodka, Rekrutacja, Leczenie, Obserwacja po zakończeniu leczenia , Zamknięcie ośrodka, Współpraca z monitorem

Metoda: Szkolenie w formie zdalnej. Prezentacja wyżej wymienionych zagadnień w ujęciu praktycznym w formie wykładu z możliwością zadawania pytań prowadzącym.

Szkolenie realizowane w partnerstwie z Infarma.

