



Studia podyplomowe Monitorowanie i koordynacja badań klinicznych

Numer usługi 2024/09/05/14073/2294847

7 800,00 PLN brutto

7 800,00 PLN netto

40,63 PLN brutto/h

40,63 PLN netto/h

WYŻSZA SZKOŁA
INFORMATYKI I
ZARZĄDZANIA Z
SIEDZIBĄ W
RZESZOWIE



📍 zdalna w czasie rzeczywistym

📚 Studia podyplomowe

🕒 192 h

📅 16.11.2024 do 30.06.2025

Informacje podstawowe

Kategoria	Zdrowie i medycyna / Medycyna
Identyfikator projektu	Małopolski Pociąg do kariery
Sposób dofinansowania	wsparcie dla osób indywidualnych wsparcie dla pracodawców i ich pracowników
Grupa docelowa usługi	Studia adresowane do absolwentów studiów wyższych zainteresowanych zagadnieniami około medycznymi, chcących wykorzystać te zainteresowania w szybko zyskującym popularność zawodzie monitora, czy koordynatora badań klinicznych. Usługa adresowana także dla Uczestników Projektu MP.
Minimalna liczba uczestników	18
Maksymalna liczba uczestników	30
Data zakończenia rekrutacji	14-11-2024
Forma prowadzenia usługi	zdalna w czasie rzeczywistym
Liczba godzin usługi	192
Podstawa uzyskania wpisu do BUR	art. 163 ust. 1 ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 742, z późn. zm.)
Zakres uprawnień	Studia podyplomowe

Cel

Cel edukacyjny

Studia podyplomowe Monitorowanie i koordynacja badań klinicznych wraz z egzaminem potwierdzają przygotowanie do prowadzenia dokumentacji związanej z prowadzeniem badań klinicznych.

Efekty uczenia się oraz kryteria weryfikacji ich osiągnięcia i Metody walidacji

Efekty uczenia się	Kryteria weryfikacji	Metoda walidacji
Charakteryzuje historię badań klinicznych, kierunki i fazy rozwoju w tym uwarunkowania prawne i etyczne	Przedstawia rozwój badań klinicznych na przestrzeni lat, omawia czynniki mające wpływ na rozwój badań klinicznych	Wywiad swobodny
Rozróżnia instytucje i podmioty oraz ich role w procesie prowadzenia badań klinicznych	Opisuje role i zadania poszczególnych podmiotów zaangażowanych w badania kliniczne	Prezentacja
Analizuje dokumentację źródłową i gromadzi właściwe dane dotyczące badań klinicznych z uwzględnieniem stosowanych zasad i praktyk.	Wykorzystuje dokumenty źródłowe do tworzenia analiz i podejmowania decyzji dotyczących prowadzenia badań klinicznych	Analiza dowodów i deklaracji
Dobiera zespół badawczy, określa role i zadania poszczególnych jego członków oraz zależności pomiędzy interesariuszami zaangażowanymi w badanie kliniczne	Tworzy schematy postępowań angażując zespoły posiadające wymagane umiejętności i doświadczenie	Wywiad swobodny
Dobiera narzędzia informatyczne i systemy elektroniczne celem właściwego zarządzania danymi.	Wybiera narzędzia i systemy informatyczne adekwatne do planowanych zadań	Debata swobodna

Kwalifikacje

Kompetencje

Usługa prowadzi do nabycia kompetencji.

Warunki uznania kompetencji

Pytanie 1. Czy dokument potwierdzający uzyskanie kompetencji zawiera opis efektów uczenia się?

Tak. Absolwent studiów podyplomowych uzyskuje świadectwo zgodnie z obowiązującym rozporządzeniem ministerialnym oraz zaświadczenie o osiągniętych efektach uczenia się.

Pytanie 2. Czy dokument potwierdza, że walidacja została przeprowadzona w oparciu o zdefiniowane w efektach uczenia się kryteria ich weryfikacji?

Tak. Każdy przedmiot kończy się zaliczeniem, zaliczeniem na ocenę lub egzaminem zgodnie z wytycznymi zawartymi w kartach przedmiotów.

Pytanie 3. Czy dokument potwierdza zastosowanie rozwiązań zapewniających rozdzielenie procesów kształcenia i szkolenia od walidacji?

Tak. Po uzyskaniu zaliczeń i zdaniu egzaminów przedmiotowych oraz zakończeniu zajęć dydaktycznych słuchacz zdaje egzamin końcowy w formie ustnej wypowiedzi przed powołaną komisją.

Program

Usługa przygotowuje do administrowania i zarządzania badaniami klinicznymi.

Program studiów obejmuje następujące zagadnienia:

- Badania kliniczne – wprowadzenie do badań klinicznych,
- Dokumentacja w badaniu klinicznym,
- Aspekty prawne prowadzenia badań klinicznych,
- Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych,
- Zarządzanie badaniem klinicznym,
- Monitorowanie badań klinicznych,
- Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych,
- Audyt w badaniach klinicznych.

Czas trwania studiów: 2 semestry, 192 godziny w formie zdalnej, umożliwiają uzyskanie 30 punktów ECTS.

Dni zajęć dydaktycznych: sobota, niedziela w godz. 08.00 - 16.10. (godzina dydaktyczna - 45 minut). Zajęcia zdalne prowadzone są w czasie rzeczywistym z wykorzystaniem platformy Cisco Webex.

Zajęcia na studiach prowadzone są w formie wykładów, ćwiczeń, warsztatów, case study.

Zajęcia dydaktyczne realizowane są w blokach kilkugodzinnych. Każdy blok zajęć zawiera określoną liczbę godzin dydaktycznych (45 minut) wpisaną w harmonogramie i przerwy. Przerwy nie są wliczane do czasu zajęć dydaktycznych.

Wykładowcami studiów podyplomowych są praktycy zajmujący się tematyką badań klinicznych z poziomu różnych podmiotów posiadający praktyczne doświadczenie.

Zajęcia prowadzone są w sposób interaktywny, angażujący słuchaczy do wykonywania zadań, ćwiczeń i projektów oraz tworzenia dokumentacji badań klinicznych.

Walidacja: słuchacz studiów podyplomowych uzyskuje zaliczenie lub ocenę po zakończeniu każdego przedmiotu. Po zakończeniu zajęć dydaktycznych, uzyskaniu zaliczeń z wszystkich przedmiotów dopuszczany jest do egzaminu końcowego. Po pozytywnym zdaniu egzaminu końcowego uzyskuje świadectwo ukończenia studiów podyplomowych.

Harmonogram

Liczba przedmiotów/zajęć: 0

Przedmiot / temat zajęć	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
Brak wyników.				

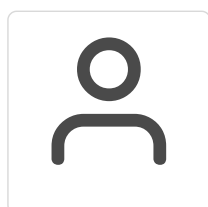
Cennik

Cennik

Rodzaj ceny	Cena
Koszt przypadający na 1 uczestnika brutto	7 800,00 PLN
Koszt przypadający na 1 uczestnika netto	7 800,00 PLN
Koszt osobogodziny brutto	40,63 PLN
Koszt osobogodziny netto	40,63 PLN

Prowadzący

Liczba prowadzących: 1



1 z 1

Ewelina Knurek

Absolwentka studiów magisterskich na kierunku Filologia angielska Uniwersytetu Rzeszowskiego oraz I edycji studiów podyplomowych z Monitorowania i Koordynacji Badań Klinicznych w Wyższej Szkole Informatyki i Zarządzania w Rzeszowie. Swoją przygodę z badaniami klinicznymi rozpoczęła, pracując jako Koordynator Badań Klinicznych w jednej z rzeszowskich przychodni, gdzie koordynowała prowadzone tam badania z dziedziny onkologii. Po dwóch latach pracy na tym stanowisku postanowiła dalej rozwijać swoje zainteresowania z tego zakresu, obejmując kolejno role: Specjalisty ds. Badań Klinicznych (In-house Clinical Research Associate) oraz Monitora Badań Klinicznych (Clinical Research Associate) w jednej z wiodących firm typu CRO na świecie. Od 2021 roku wykładowca WSliZ na studiach podyplomowych Monitorowanie i Koordynacja Badań Klinicznych.

Informacje dodatkowe

Informacje o materiałach dla uczestników usługi

Zapewniamy uczestnikom studiów dostęp do materiałów przekazywanych przez wykładowców poszczególnych przedmiotów drogą elektroniczną oraz na platformie Moodle. Słuchacze otrzymują: prezentacje przygotowane przez wykładowców, skrypty, inne materiały opisowe przygotowane przez wykładowców, zestawy ćwiczeń.

Warunki uczestnictwa

Osoby z wykształceniem wyższym (I lub II stopnia). Rejestracja <https://podyplomowe.wsiz.pl/rekrutacja/>

Rejestracja na studia podyplomowe odbywa się w formie elektronicznej. Aby zarezerwować miejsce na studiach podyplomowych konieczne jest złożenie kompletu wymaganych dokumentów rekrutacyjnych. Zgłoszenie na studia tylko przez Bazę Usług Rozwojowych nie gwarantuje miejsca w grupie.

Informacje dodatkowe

Czesne za studia wpisane w karcie usługi nie obejmuje opłaty rekrutacyjnej w wysokości 50 zł. Opłatę rekrutacyjną należy wnieść w chwili rejestracji na studia przez system rekrutacyjny uczelni.

Szczegółowy harmonogram zajęć oraz kadra zostanie uzupełniony na conajmniej 6 dni przed terminem pierwszych zajęć.

Usługa skierowana do Uczestników Projektu MP.

Warunki techniczne

Zajęcia zdalne prowadzone są z użyciem platformy Cisco Webex. Słuchacz loguje się do platformy Cisco Webex ze swojego konta w Wirtualnej Uczelni. Słuchacz, aby skorzystać z zajęć online musi posiadać stanowisko pracy spełniające poniższe minimalne wymagania:

Komputer/laptop/ z zainstalowanym systemem:

Windows

- Windows 10 lub nowszym

Mac OS

- 10.15 lub nowszym

Urządzenia mobilne:

iOS

- 16 i nowsze

iPadOS

- 16 i nowsze

Android

- 10 i nowsze

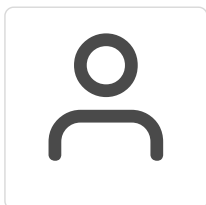
Minimalna przepustowość połączenia internetowego:

- Download 4 Mb/s
- Upload 4 MB/s

Niezbędne oprogramowanie umożliwiające uczestnikom dostęp do prezentowanych treści i materiałów

- Przeglądarka internetowa (według wyboru słuchacza)

Kontakt



Marta Cisek-Babiarz

E-mail mcisek@wsiz.edu.pl

Telefon (+48) 178 661 517