



## Studia podyplomowe "Monitorowanie i koordynacja badań klinicznych"

Numer usługi 2025/05/07/14073/2730289

8 400,00 PLN brutto

8 400,00 PLN netto

45,65 PLN brutto/h

45,65 PLN netto/h

WYŻSZA SZKOŁA  
INFORMATYKI I ZARZĄDZANIA Z  
SIEDZIBĄ W  
RZESZOWIE

📄 Studia podyplomowe

📖 zdalna w czasie rzeczywistym

🕒 184:00 h

📅 25.10.2025 do 30.06.2026

★★★★★ 4,6 / 5

620 ocen

## Informacje podstawowe

<b>Kategoria</b>	Zdrowie i medycyna / Medycyna
<b>Identyfikatory projektów</b>	Małopolski Pociąg do kariery
<b>Grupa docelowa usługi</b>	<p>Studia adresowane do absolwentów studiów wyższych zainteresowanych zagadnieniami około medycznymi, chcących wykorzystać te zainteresowania w szybko zyskującym popularność zawodzie monitora, czy koordynatora badań klinicznych.</p> <p>Usługa również adresowana dla Uczestników Projektu "Małopolski pociąg do kariery - sezon 1" i/lub dla Uczestników Projektu "Nowy start w Małopolsce z EURESem"</p>
<b>Minimalna liczba uczestników</b>	18
<b>Maksymalna liczba uczestników</b>	30
<b>Data zakończenia rekrutacji</b>	24-10-2025
<b>Forma prowadzenia usługi</b>	zdalna w czasie rzeczywistym
<b>Liczba godzin usługi</b>	184
<b>Podstawa uzyskania wpisu do BUR</b>	art. 163 ust. 1 ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce (t. j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1571, z późn. zm.)
<b>Zakres uprawnień</b>	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
	Wymienia akty prawne i regulacje na poziomie krajowym i międzynarodowym dotyczące badań klinicznych	Wywiad swobodny
	Wymienia rodzaje i główne elementy umów dotyczących badań klinicznych	Prezentacja
	Przedstawia zasady dobrej praktyki klinicznej	Wywiad swobodny
	Wymienia rodzaje i fazy badań klinicznych	Wywiad ustrukturyzowany
Rozróżnia instytucje i podmioty oraz ich role w procesie prowadzenia badań klinicznych	Opisuje role i zadania poszczególnych podmiotów zaangażowanych w badania kliniczne	Prezentacja
	Wymienia i funkcje i zadania Komisji Bioetycznej	Wywiad swobodny
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
	Wyjaśnia czym jest formularz świadomej zgody pacjenta	Wywiad swobodny
	Wymienia jaka dokumentacja jest gromadzona przed w trakcie i po zakończeniu badania	Wywiad ustrukturyzowany

Efekty uczenia się	Kryteria weryfikacji	Metoda walidacji
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
	Opisuje funkcje i zadania ośrodka i zespołu badawczego	Prezentacja
	Wymienia standardowe procedury stosowane w badaniach klinicznych, wskazuje role i zadania CRO i Sponsora	Wywiad swobodny
	Wymienia systemy informatyczne wykorzystywane w badaniach klinicznych	Debata swobodna
Dobiera narzędzia informatyczne i systemy elektroniczne celem właściwego zarządzania danymi.	Tworzy raporty z wizyt monitorujących	Wywiad swobodny
	Opisuje zasady bezpieczeństwa danych i dokumentacji w badaniach klinicznych	Debata swobodna
Ocenia i dokonuje analizy bezpieczeństwa danych poprzez działania audytowe i monitorujące.	Wyjaśnia cele i zasady prowadzenia działań audytowych w obszarze badań klinicznych	Prezentacja
	Wyjaśnia czym są fałszerstwa i oszustwa oraz w jaki sposób się przed takimi działaniami zabezpieczyć	Wywiad swobodny
	Wymienia rodzaje audytów i ich zakres w badaniach klinicznych	Prezentacja
Określa priorytety w realizowanych działaniach i wykorzystuje wiedzę w sposób odpowiedzialny.	Wymienia konsekwencje braku odpowiedzialności za przekazywane treści, przekazuje wiedzę opartą na podstawach naukowych.	Wywiad swobodny

## Kwalifikacje

### Kompetencje

Usługa prowadzi do nabycia kompetencji.

### Warunki uznania kompetencji

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

TAK

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

TAK

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

TAK

## Program

Usługa przygotowuje do administrowania i zarządzania badaniami klinicznymi.

Program studiów obejmuje następujące zagadnienia (przedmioty):

- Badania kliniczne – wprowadzenie do badań klinicznych (16 godz. zajęcia teoretyczne),
- Dokumentacja w badaniu klinicznym (16 godz. zajęcia teoretyczne, 24 godz. zajęcia praktyczne)
- Aspekty prawne prowadzenia badań klinicznych (8 godz. zajęcia teoretyczne, 4 godz. zajęcia praktyczne),
- Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych (8 godz. zajęcia teoretyczne, 8 godz. zajęcia praktyczne),
- Rekrutacja i rozwój kariery w badaniach klinicznych (8 godz. zajęcia teoretyczne),
- Zarządzanie badaniem klinicznym (20 godz. zajęcia teoretyczne, 4 godz. zajęcia praktyczne),
- Monitorowanie badań klinicznych (20 godz. zajęcia teoretyczne, 12 godz. zajęcia praktyczne),
- Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych (8 godz. zajęcia teoretyczne, 8 godz. zajęcia praktyczne),
- Audyt w badaniach klinicznych (10 godz. zajęcia teoretyczne, 10 godz. zajęcia praktyczne).

Czas trwania studiów: 2 semestry, 184 godziny w formie zdalnej, umożliwiają uzyskanie 30 punktów ECTS.

Słuchacze rozwijają kompetencje cyfrowe obejmujące poznanie i korzystanie z systemów informatycznych wspomagających prowadzenie dokumentacji, analiz i raportów w badaniach klinicznych.

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 z reguły odbywają się w blokach obejmujących 4 godziny dydaktyczne i przerwę 30 minut (np. zajęcia realizowane w godzinach 08.00-11.30, obejmują 4 x 45 minut i 30 minut przerwa).

W szczegółowym harmonogramie każde zajęcia będą oznaczone jako teoretyczne lub praktyczne

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 pozycji harmonogramu: 49

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>1 z 49</b> Badania kliniczne - wprowadzenie, 6 godz. dydaktycznych	Daria Solarz-Keller	25-10-2025	08:55	13:25	04:30
<b>2 z 49</b> Badania kliniczne - wprowadzenie, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	26-10-2025	08:00	11:30	03:30
<b>3 z 49</b> Badania kliniczne - wprowadzenie, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	26-10-2025	12:40	16:10	03:30
<b>4 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Magdalena Zielińska	15-11-2025	08:00	11:30	03:30
<b>5 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Magdalena Zielińska	15-11-2025	12:40	16:10	03:30
<b>6 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	16-11-2025	08:00	11:30	03:30
<b>7 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Magdalena Zielińska	16-11-2025	12:40	16:10	03:30
<b>8 z 49</b> Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewa Międlar, MBA	29-11-2025	08:00	11:30	03:30

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>9 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Magdalena Zielińska	29-11-2025	12:40	16:10	03:30
<b>10 z 49</b> Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewa Międlar, MBA	30-11-2025	08:00	11:30	03:30
<b>11 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	30-11-2025	12:40	16:10	03:30
<b>12 z 49</b> Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewa Międlar, MBA	13-12-2025	08:00	11:30	03:30
<b>13 z 49</b> Aspekty prawne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	13-12-2025	12:40	16:10	03:30
<b>14 z 49</b> Aspekty etyczne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewa Międlar, MBA	14-12-2025	08:00	11:30	03:30
<b>15 z 49</b> Badania kliniczne - wprowadzenie, 2 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	14-12-2025	12:40	14:20	01:40

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>16 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	17-01-2026	08:00	11:30	03:30
<b>17 z 49</b> Aspekty prawne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	17-01-2026	12:40	16:10	03:30
<b>18 z 49</b> Aspekty prawne prowadzenia badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	18-01-2026	08:00	11:30	03:30
<b>19 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	18-01-2026	12:40	16:10	03:30
<b>20 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	31-01-2026	08:00	11:30	03:30
<b>21 z 49</b> Rekrutacja i rozwój kariery w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	31-01-2026	12:40	16:10	03:30
<b>22 z 49</b> Rekrutacja i rozwój kariery w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	01-02-2026	08:00	11:30	03:30

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>23 z 49</b> Dokumentacja w badaniu klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	Katarzyna Szymańska	01-02-2026	12:40	16:10	03:30
<b>24 z 49</b> Zarządzanie badaniem klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	14-02-2026	08:00	11:30	03:30
<b>25 z 49</b> Audyt w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	14-02-2026	12:40	16:10	03:30
<b>26 z 49</b> Zarządzanie badaniem klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	15-02-2026	08:00	11:30	03:30
<b>27 z 49</b> Audyt w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	15-02-2026	12:40	16:10	03:30
<b>28 z 49</b> Zarządzanie badaniem klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	07-03-2026	08:00	11:30	03:30
<b>29 z 49</b> Zarządzanie badaniem klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	07-03-2026	12:40	16:10	03:30
<b>30 z 49</b> Zarządzanie badaniem klinicznym, 2 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	12-03-2026	18:10	19:50	01:40

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>31 z 49</b> Zarządzanie badaniami klinicznym, 2 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	19-03-2026	18:10	19:50	01:40
<b>32 z 49</b> Audyt w badaniach klinicznych, 2 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	21-03-2026	08:00	09:40	01:40
<b>33 z 49</b> Audyt w badaniach klinicznych, 2 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	21-03-2026	09:50	11:30	01:40
<b>34 z 49</b> Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	21-03-2026	12:40	16:10	03:30
<b>35 z 49</b> Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	22-03-2026	08:00	11:30	03:30
<b>36 z 49</b> Audyt w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	22-03-2026	12:40	16:10	03:30
<b>37 z 49</b> Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	11-04-2026	08:00	11:30	03:30

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
38 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	11-04-2026	12:40	16:10	03:30
39 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	12-04-2026	08:00	11:30	03:30
40 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	12-04-2026	12:40	16:10	03:30
41 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	25-04-2026	08:00	11:30	03:30
42 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	25-04-2026	12:40	16:10	03:30
43 z 49 Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	26-04-2026	08:00	11:30	03:30
44 z 49 Zarządzanie badaniem klinicznym, 4 godz. dydaktyczne	dr Maja Łebska	26-04-2026	12:40	16:10	03:30
45 z 49 Audyty w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Andrzej Szczęsny	16-05-2026	08:00	11:30	03:30

Przedmiot / temat	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
<b>46 z 49</b> Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	16-05-2026	12:40	16:10	03:30
<b>47 z 49</b> Monitorowanie badań klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Ewelina Bętkowska, MBA	30-05-2026	08:00	11:30	03:30
<b>48 z 49</b> Systemy elektroniczne i zarządzanie danymi w badaniach klinicznych, 4 godz. dydaktyczne	Daria Solarz-Keller	30-05-2026	12:40	16:10	03:30
<b>49 z 49</b> Walidacja - egzamin końcowy	-	30-06-2026	10:00	10:45	00:45

## Cennik

### Cennik

Rodzaj ceny	Cena
Koszt przypadający na 1 uczestnika brutto	8 400,00 PLN
Koszt przypadający na 1 uczestnika netto	8 400,00 PLN
Koszt osobogodziny brutto	45,65 PLN
Koszt osobogodziny netto	45,65 PLN

## Prowadzący

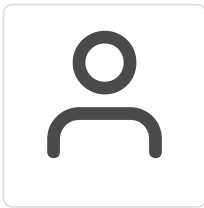
Liczba prowadzących: 7



1 z 7

### Katarzyna Szymańska

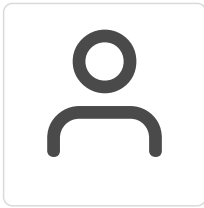
Koordinator badań klinicznych. Absolwentka studiów podyplomowych z zakresu monitorowania i koordynacji badań klinicznych. Od 2022 roku prowadzi zajęcia dydaktyczne na studiach podyplomowych.



2 z 7

### Daria Solarz-Keller

Absolwentka biofizyki molekularnej Uniwersytetu Jagiellońskiego oraz studiów podyplomowych z zakresu monitorowania i koordynacji badań klinicznych. Realizuje projekty związane z badaniami klinicznymi.



3 z 7

### Ewa Międlar, MBA

Magister pielęgniarstwa, specjalistka pielęgniarstwa anestezjologicznego i intensywnej opieki.

Absolwentka Wydziału Ochrony Zdrowia Collegium Medicum Uniwersytetu Jagiellońskiego w Krakowie. Ukończyła I edycję studiów podyplomowych „Badania Kliniczne – organizacja, prowadzenie z elementami zarządzania” na Uniwersytecie Medycznym w Lublinie oraz studia menedżerskie MBA w Ochronie Zdrowia w Wyższej Szkole Informatyki i Zarządzania w Rzeszowie.

Od 2003 roku związana z obszarem badań klinicznych. Zatrudniona w Centrum Medycznym Medyk w Rzeszowie początkowo jako pielęgniarka oraz koordynator badań klinicznych. Obecnie na stanowisku Dyrektora ds. Badań Klinicznych w Centrum Badawczo-Rozwojowym CM Medyk. Odpowiedzialna za nadzorowanie i zarządzanie zespołem w trzech Ośrodkach, gdzie przeprowadzono 215 badań klinicznych, w których uczestniczyło ponad 1000 pacjentów.

W latach 2019-2024 wykładowca na Uniwersytecie Medycznym w Lublinie na kierunku badania kliniczne zarządzanie, monitoring i ekspertyza medyczna. Obecnie współpracuje z WSiIZ jako wykładowca akademicki na kierunku pielęgniarstwo – ścieżka anglojęzyczna oraz na studiach podyplomowych.



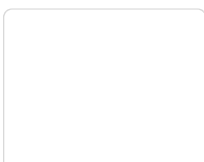
4 z 7

### dr Magdalena Zielińska

Dr n. med. i n. o zdr., wykładowczyni na studiach podyplomowych z zakresu farmakoekonomiki i badań klinicznych (Szkola Biznesu Politechniki Warszawskiej, Centrum Kształcenia Podyplomowego WUM). Nauczyciel akademicki Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego, gdzie specjalizuje się w zagadnieniach związanych z farmakoekonomiką, oceną technologii medycznych oraz medycyną opartą na danych naukowych. Członek Zarządu Polskiego Towarzystwa Ekonomiki Zdrowia w latach 2019–2022.

Karierę zawodową w przemyśle farmaceutycznym rozpoczęła w dziale monitorowania bezpieczeństwa farmakoterapii w firmie Pfizer. Obecnie pracuje w globalnym dziale badań klinicznych w jednej z największych firm farmaceutycznych świata, odpowiadając m.in. za analizę danych medycznych oraz ocenę bezpieczeństwa w badaniach klinicznych.

Od 2021 roku prowadzi zajęcia na studiach podyplomowych WSiIZ.



5 z 7

### dr Maja Łebska



Absolwentka Politechniki Gdańskiej, wydziału Chemicznego, na kierunku Biotechnologia. W 2001 roku uzyskała tytuł magistra inżyniera. W 2008 roku obroniła doktorat w dziedzinie nauk biologicznych, w zakresie biochemii w Polskiej Akademii Nauk w Instytucie Biochemii i Biofizyki w Warszawie.

Od 2008 roku pracuje w badaniach klinicznych. Zaczynała jako Monitor Badań Klinicznych, a od 2020 roku pełni funkcję Kierownika Badań Klinicznych.



6 z 7

### Ewelina Bętkowska, MBA

Posiada wieloletnie doświadczenie w obszarze ochrony zdrowia, zarządzania projektami oraz badań klinicznych faz I–IV, pełniąc funkcje Koordynatora projektów, Monitora Badań Klinicznych (region EMEA) oraz Kierownika Badań Klinicznych (region EMEA). Równolegle występuje jako wykładowca na studiach podyplomowych, doktoranckich oraz jako współorganizator konferencji naukowych.

Specjalizuje się w standardach ICH GCP, zarządzaniu projektami oraz zespołami badawczymi. Jest autorką programów studiów podyplomowych z zakresu badań klinicznych oraz warsztatów dla profesjonalistów sektora opieki zdrowotnej.

Od wielu lat związana z branżą badań klinicznych, współpracując z sektorem akademickim, firmami i sponsorami międzynarodowymi. Obecnie pełni funkcję Kierownika Badań Klinicznych.



7 z 7

### Andrzej Szczęsny

Lekarz medycyny z ponad 20-letnim doświadczeniem w badaniach klinicznych. Szczególne zainteresowania: audyty, inspekcje oraz tematyka quality compliance. Na studiach podyplomowych prowadzi zajęcia dydaktyczne od 2022 roku z zakresu audytu.

## 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.

Zgodnie z regulaminem studiów podyplomowych wymagany jest udział w co najmniej 80% zajęć dydaktycznych. Po każdym zajęciu istnieje możliwość generowania listy obecności z godziną zalogowania i wylogowania. Wykładowca ma możliwość sprawdzenia obecności przez odczytanie nazwisk zalogowanych słuchaczy.

### 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 dydaktycznych zostanie wprowadzony do karty usługi na co najmniej 6 dni przed terminem rozpoczęcia semestru. Harmonogram zajęć dydaktycznych może ulec zmianie.

Usługa jest zwolniona z VAT na podstawie art. 43 ust. 1 pkt 26b ustawa o podatku VAT.

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](mailto:mcisek@wsiz.edu.pl)

**Telefon** (+48) 178 661 517