



WYŻSZA SZKOŁA
INFORMATYKI I
ZARZĄDZANIA Z
SIEDZIBĄ W
RZESZOWIE

★★★★★ 4,6 / 5

619 ocen

Studia podyplomowe "Monitorowanie i koordynacja badań klinicznych"

Numer usługi 2026/03/20/14073/3423379

📍 zdalna w czasie rzeczywistym

📖 Studia podyplomowe

🕒 184 h

📅 07.11.2026 do 30.06.2027

8 400,00 PLN brutto

8 400,00 PLN netto

45,65 PLN brutto/h

45,65 PLN netto/h

Informacje podstawowe

Kategoria	Zdrowie i medycyna / Medycyna
Identyfikatory projektów	Małopolski Pociąg do kariery
Grupa docelowa usługi	<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>
Minimalna liczba uczestników	18
Maksymalna liczba uczestników	30
Data zakończenia rekrutacji	06-11-2026
Forma prowadzenia usługi	zdalna w czasie rzeczywistym
Liczba godzin usługi	184
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 2024 r. poz. 1571, 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
	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

Kwalifikacje niewłączone do ZSK

Uznane kwalifikacje

Pytanie 1. Czy dokument jest wydany przez podmiot systemu oświaty lub szkolnictwa wyższego na podstawie odrębnych przepisów?

TAK

ustawa z dnia 20 lipca 2018 r. - Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce (Dz. U. z 2024 r. poz. 1571, 1871 i 1897)

Informacje

Nazwa Podmiotu prowadzącego walidację

Wyższa Szkoła Informatyki i Zarządzania

Nazwa Podmiotu certyfikującego

Wyższa Szkoła Informatyki i Zarządzania

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),
- Audyty 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 przedmiotów/zajęć: 1

Przedmiot / temat zajęć	Prowadzący	Data realizacji zajęć	Godzina rozpoczęcia	Godzina zakończenia	Liczba godzin
1 z 1 Egzamin końcowy - walidacja	Daria Solarz-Keller	30-06-2027	09:00	09:45	00:45

Cennik

Cennik

Rodzaj ceny	Cena
Koszt przypadający na 1 uczestnika brutto	8 400,00 PLN
Podmiot uprawniony do zwolnienia z VAT na podstawie art. 43 ust. 1 ustawy o VAT	
Koszt przypadający na 1 uczestnika netto	8 400,00 PLN
Koszt osobogodziny brutto	45,65 PLN
Koszt osobogodziny netto	45,65 PLN
W tym koszt walidacji brutto	0,00 PLN
W tym koszt walidacji netto	0,00 PLN
W tym koszt certyfikowania brutto	0,00 PLN
W tym koszt certyfikowania netto	0,00 PLN

Prowadzący

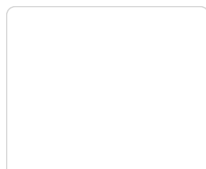
Liczba prowadzących: 7



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

Andrzej Szczęsny



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



3 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.



4 z 7

dr Magdalena Zielińska

Dr n. med. i n. o zdr., wykładowczyni na studiach podyplomowych z zakresu farmakoekonomiki i badań klinicznych (Szkoła 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 WSliZ.



5 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.



6 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.

7 z 7



Ewa Międlar, MBA

Magister pielęgniarstwa, specjalistka pielęgniarstwa anestezyjologicznego 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 WSiZ jako wykładowca akademicki na kierunku pielęgniarstwo – ścieżka anglojęzyczna oraz na studiach podyplomowych.

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 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