

Uchwała Nr 2314
Senatu Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu
z dnia 26 maja 2021 r.

zmieniająca uchwałę w sprawie ustalenia programu studiów podyplomowych
„Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie”, Wydziału
Farmaceutycznego, dla cyklu kształcenia rozpoczynającego się w roku akademickim
2020/2021

Na podstawie art. 28 ust. 1 pkt 11 ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce (t.j. Dz. U. z 2021 r., poz. 478 ze zm.), Senat Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu uchwała, co następuje:

§ 1.

W uchwale nr 2182 Senatu Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu z dnia 1 lipca 2020 r. w sprawie ustalenia programu studiów podyplomowych „Niekomercyjne Badania Kliniczne - projektowanie, realizacja i zarządzanie”, Wydziału Farmaceutycznego, dla cyklu kształcenia rozpoczynającego się w roku akademickim 2020/2021, wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku do uchwały w pkt 6 tabela zatytułowana „program studiów podyplomowych na rok akademicki 2020/2021 kierunek studiów NIEKOMERCYJNE BADANIA KLINICZNE projektowanie, realizacja i zarządzanie edycja - 1 semestry - 2, liczba słuchaczy 70” otrzymuje następujące brzmienie:

”

Lp.	Przedmiot	Osoba odpowiedzialna za przedmiot	wykłady	seminaria/warsztaty	forma zaliczenia	ECTS	ćwiczenia	Zaj praktyczne.	ilość grup	razem godz.	sem. pierwszy	sem. drugi	sem. trzeci	sem. czwarty
1.	Wprowadzenie do badań klinicznych. Podstawy wiedzy o badaniach klinicznych.	prof. dr hab. Anna Wiela-Hojeńska	16	2	sprawdzian pisemna	3			1	18	X	X		
2.	Etyka w badaniach klinicznych.	dr Ewa Jaźwińska-Tarnawska	11	2	sprawdzian pisemna	2			1	13	X			
3.	Podmioty badań klinicznych. Rola i obowiązki. Finansowanie badań klinicznych.	mgr Olga Fedorowicz	16	1	Sprawdzian pisemna	2			1	17	X	X		
4.	Rejestracja badania klinicznego.	dr Artur Owczarek	19	2	sprawdzian pisemna	4			1	21	X	X		

5.	Ośrodek w badaniach klinicznych. Zespół w ośrodku.	dr hab. Bożena Karolewicz	20	4	sprawdzian pismenna	4		1	24	X	X		
6.	Monitorowanie badania klinicznego. Pharmacovigilance.	prof. dr hab. Anna Wiela- Hojeńska	19	9	sprawdzian pismenna	5		1	28	X	X		
7.	Statystyka w badaniach klinicznych. Zarządzanie danymi w badaniach klinicznych.	dr Dominik Marciniak	17	6	sprawdzian pismenna	4		1	23	X	X		
8.	Zarządzanie i koordynacja badania klinicznego.	dr Ewa Jaźwińska-Tarnawska	11	1	sprawdzian pismenna	2		1	12	X	X		
9.	Prowadzenie badań klinicznych w wybranych populacjach pacjentów.	prof. dr hab. Anna Wiela- Hojeńska	8		sprawdzian pismenna	2		1	8		X		
10.	Warsztaty.	dr Artur Owczarek		16	sprawdzian pismenna	2		5	16		X		

”

§ 2.

Uchwała wchodzi w życie z dniem jej podjęcia.

Za Senat