



Verpleegkundige vervolgopleidingen

Research Medewerker

Scholing inleiding klinisch wetenschappelijk onderzoek



Amstel Academie

Scholing Research Medewerker

Inleiding klinisch wetenschappelijk onderzoek

Een research medewerker is onmisbaar in het proces rondom research en verricht onder andere de volgende werkzaamheden:

- ◆ Screenen en randomiseren van patiënten die mee kunnen doen aan de studie.
- ◆ Bestellen en ophalen van medicatie bij de apotheek.
- ◆ Bijhouden van uitgifte en verbruik van medicatie (drugaccountability); registreren of er geen onverwachte gebeurtenissen zijn geweest (Adverse Events).
- ◆ Verzamelen van patiëntgegevens voor zover die belangrijk zijn voor de studie (b.v. door vragenlijsten met de patiënt door te nemen, metingen of controles te verrichten, bloed te prikken, gegevens halen bij afdeling radiologie, longfunctie, ECG, etc.)
- ◆ Invoeren van de gemeten waarden in de studieformulieren (CRF formulieren) of direct eCRF invoeren in de computer en controle.

Er is voortdurend contact met artsen en andere medewerkers in de studie. Dit alles wordt grotendeels zelfstandig uitgevoerd en vraagt van de research medewerker een goed organisatorisch talent en het vermogen om overzicht te houden over het proces.

Inhoud van de scholing

De scholing Inleiding klinisch wetenschappelijk onderzoek vormt de basis voor het organiseren en uitvoeren van wetenschappelijk onderzoek. De student doet kennis op over de algemeen geldende regel- en wetgeving met de daarbij behorende toetsingsprocedures. Hij krijgt inzicht in de methodologie die hoort bij het doen van klinisch onderzoek. De student leert kritisch te kijken naar de rol en verantwoordelijkheden die een research medewerker vervult bij het doen van wetenschappelijk onderzoek binnen de onderzoeksgroep.

Deze leereenheid kan gezien worden als een uitgebreide Good Clinical Practice (GCP) scholing.

Lesactiviteiten

Regels en wetgeving GCP

Binnen deze lesactiviteit wordt het uitvoeren van medisch wetenschappelijk onderzoek volgens het richtsnoer Good Clinical Practice (GCP), de wet Medisch Wetenschappelijk Onderzoek (WMO) en de Wet Bescherming Proefpersonen (WBP) besproken en aan uw eigen ervaringen getoetst. De lesactiviteit richt zich op het vertalen van de wet- en regelgeving naar de onderzoekspraktijk en draagt bij aan kennis en vaardigheden om onderzoek effectief en kwalitatief hoogwaardig te ondersteunen c.q. uit te voeren.

Toetsing procedures/documenten

Binnen deze lesactiviteit neemt de docent de procedures door zoals deze gelden voor de Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (CCMO), medisch ethische toetsingscommissie (METC) en een bevoegde instantie (BI).

Toepassing toetsing procedures en documenten

Binnen deze lesactiviteit behandelt de docent hoe documenten moeten worden verzameld voor het indienen van een studie bij een METC en het invullen ABR formulier.

Daarnaast zijn er lessen Methodologie, Farmacologie, Ethiek, Medical Devices en Investigator Initiated Onderzoek.

Toelatingseisen

Om deel te nemen aan de scholing inleiding klinisch wetenschappelijk onderzoek is het volgende vereist:

- ◆ Bij voorkeur een ½ jaar werkervaring binnen een onderzoeksgroep
- ◆ Beheersing van medische terminologie

Deze scholing is onderdeel van de opleiding Research Verpleegkundige. Mocht u deze opleiding willen volgen dan krijgt u een vrijstelling voor het onderdeel Inleiding klinisch wetenschappelijk onderzoek.

Startdatum en duur

De scholing start in september 2013 en duurt 5 dagen.

Prijs

De kosten voor de opleiding Research Medewerker 2013 bedragen 1100,- euro per student, inclusief lesmaterialen en exclusief verplichte literatuur.

Informatie

Barbara Wendt van der Pluijm, opleidingsadviseur
E: b.vanderpluijm@vumc.nl
T: (020) 4445034

* Deze scholing is tot stand gekomen in samenwerking met de STZ ziekenhuizen, de NFU, Acron en Nefarma



VUmc Amstel Academie
verpleegkundige vervolgopleidingen
De Boelelaan 1108
1081 HV Amsterdam
T. 020 444 2020

VUmc  **Amstel Academie**