

Agenda

- 13.00 Introductie en kader
- 13.15 Inleiding GCP en WMO
- 14.00 Uitvoeren van klinisch onderzoek
- 15.00 Rol Trialbureau in onderzoek
- 15.25 Opzetten van klinisch onderzoek
- 16.20 Q&A

Sprekers

- Mw. Ineke de Wit - kwaliteitsfunctionaris
- Mw. Yvonne Groot - Clinical Research Associate
Farmacologie
- Mw. Monica Chung - datamanager trial bureau