

Programma Blended training

09:00 - 09:15	15 min	Opzet van onderzoek
09:15 - 09:30	15 min	Ethiek - Verklaring van Helsinki
09:30 - 10:00	30 min	Regelgeving - WMO - CCMO - METC
10:00 - 10:30	30 min	De EU clinical trial directive en de GMP Richtsnoer Good Clinical
10:30 - 11:30	1 uur	Practice Onderzoeker: -Research Verpleegkundige Datamanager -Apotheker Apothekersassistent
11:30 - 12:30	1 uur	Sponsor - CRO -Onderzoeksproducten -Onderzoekersbrochure en Investigational Medicinal Product dossier -Monitor Auditor
12:30 - 13:30	1 uur	Lunch
13:30 - 14:15	45 min	Protocol: -Patiënteninformatie en Informed Consent -Case Report Forms en datamanagement/- Verwerking
14:15 - 14:45	30 min	Standaardwerkwijzen - Standard Operating Procedures
14:45 - 15:15	30 min	Archivering- Essentiële
15:15 - 16:15	1 uur	Documenten/Casuïstieken
16:15 - 16:45	30 min	Inspectie
16:45 - 17:00	15 min	Afronding

Tijden kunnen variëren en zijn afhankelijk van inbreng cursisten.