

Uchwała Nr 2659

Senatu Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu

z dnia 23 października 2024r.

zmieniającą uchwałę w sprawie ustalenia programu studiów podyplomowych w zakresie „Pharmacovigilance w badaniach klinicznych i fazie porejestacyjnej leku” dla cyklu kształcenia rozpoczynającego się w roku akademickim 2024/2025

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 2023 r., poz. 742 z późn. zm.), Senat Uniwersytetu Medycznego im. Piastów Śląskich we Wrocławiu uchwala, co następuje:

§ 1

W uchwale nr 2605 Senatu Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu z dnia 24 kwietnia 2024 r. w sprawie ustalenia programu studiów podyplomowych w zakresie „Pharmacovigilance w badaniach klinicznych i fazie porejestacyjnej leku” dla cyklu kształcenia rozpoczynającego się w roku akademickim 2024/2025, w punkcie VI załącznika do uchwały tabela zatytułowana „Program studiów podyplomowych na rok akademicki 2024/2025 kierunek studiów Pharmacovigilance w badaniach klinicznych i fazie porejestacyjnej leku edycja – II, semestry - 2, liczba słuchaczy - 20”, otrzymuje następujące brzmienie:

Lp.	Przedmiot/Moduł	Osoba odpowiedzialna za przedmiot/moduł	wykłady	seminaria/warsztaty	forma zaliczenia	ECTS	ćwiczenia	Zaj praktyczne.	liczba grup	razem godz.	sem pierwszy	sem drugi	sem trzeci	sem czwarty
1.	Wprowadzenie do farmakologii i farmakoterapii	prof. dr hab. Anna Wiela-Hojeńska	14	2	sprawdza	3			1	16	x			
2.	Etyczne i prawne aspekty nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii	dr Artur Owczarek	14	2	sprawdzian	3			1	16	x			
3.	Produkty lecznicze i wyroby medyczne	dr hab. Bożena Karolewicz, prof. uczelni	8	-	sprawdza	2			1	8	x			
4.	Biostatystyka i analizy farmakoeconomiczne	dr Dominik Marciniak	14	2	sprawdza	3			1	16	x			

5.	Wprowadzenie do nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii	dr Olga Fedorowicz	20	2	sprawdzian	3			1	22	x			
6.	Wprowadzenie do analizy niepożądanych działań leków na poziomie narządów	dr Beata Sienkiewicz-Oleszkiewicz	18	2	sprawdzian	3			1	20		x		
7.	Procedury pharmacovigilance	dr Krystyna Głowacka	20	2	sprawdzia	4			1	22		x		
8.	Pharmacovigilance w badaniach klinicznych	dr Krystyna Głowacka	16	2	sprawdzia	3			1	18		x		
9.	Pharmacovigilance w fazie po-rejestracyjnej	dr Krystyna Głowacka	24	2	sprawdzia	4			1	26		x		
10.	Warsztaty praktyczne	dr Bożena Grimling	-	16	sprawdzia	2			2*	16		x		

*liczba grup dostosowana do liczby uczestników studiów podyplomowych

”

§ 2.

Uchwała wchodzi w życie z dniem jej podjęcia.

Za Senat

Rektor
Uniwersytetu Medycznego we Wrocławiu

prof. dr hab. Piotr Ponikowski

Radca prawny
Tomasz Konopa