



אנו מציעים לכם קורס GCP

Good Clinical Practice

ניהול אקדמי פרופ' אורה פלטיאל

תכנית

חלק ראשון: מקוון למידה עצמית (הרצאות מוקלטות)

פרק א: מבוא

1. היסטוריה, רקע ועקרונות ה-GCP | ליאת בן דוד (דק-17)

פרק ב: המסגרת המשפטית והרגולטורית

2. עריכת מחקר רפואי בבני אדם – המסגרת המשפטית

עו"ד רוני רובינשטיין (דק-24)

3. כללי אישור של המחקר ומסלול הטיפול בבקשות למחקר | ד"ר

ליאת בן דוד (דק-15)

4. חוזה המחקר הקליני - זכויות, חובות ומהמורות

עו"ד רוני רובינשטיין (דק-22)

5. מתן מוצר מחקר לאחר ניסוי | ד"ר עפרי מוסנזון (דק-8)

6. הסכמה מדעת | ד"ר עפרי מוסנזון (דק-27)

פרק ג: המסגרת המתודולוגית

7. ניסויים קליניים - רקע ורציונל | פרופ' אורה פלטיאל (דק-23)

8. סוגים של ניסויים קליניים | פרופ' אורה פלטיאל (דק-33)

9. מחקרים תצפיתיים | פרופ' אורה פלטיאל (דק-33)

10. הטיות במחקר רפואי | פרופ' אורה פלטיאל (דק-46)

11. עריכת פרוטוקול המחקר | פרופ' אורה פלטיאל (דק-22)

12. רישום מחקרים | פרופ' אורה פלטיאל (דק-15)

פרק ד: כללי ה-GCP

13. חובות היזם | גב' עדי דויד (דק-18)

14. חובות החוקר | גב' עדי דויד (דק-17)

15. רישום ותיעוד | גב' עדי דויד (דק-16)

16. ניטור | גב' עדי דויד (דק-9)

17. תרופות במחקר | ד"ר ליאת בן דוד (דק-10)

18. דיווחי בטיחות | ד"ר ליאת בן דוד (דק-24)

19. בקרה | ד"ר ליאת בן דוד (דק-15)

חלק שני:

מפגש Zoom ב-Live - דיון ושאלות

בסיום הקורס יקבלו המשתתפים תעודה מטעם ההסתדרות הרפואית בישראל ובית הספר לבריאות הציבור ורפואה קהילתית של האוניברסיטה העברית והדסה ע"ש בראון.

הקורס מקנה לרופאים נקודות התעדכנות מאושרות ע"י המועצה המדעית.