## CRONOGRAMA PROFISSIONALIZAÇÃO

## **Aulas**

- 1 Aula de Abertura do curso: Introdução à Pesquisa Clínica
- 2 ICH E6 (R3) GCP: Principios /Definições / Responsabilidades
- 3 Regulamentações Brasileiras
- 4 Termo de Consentimento Livre e Esclarecido
- 5 Processos regulatórios: Avaliação ética para os estudos clínicos
- 6 Aula Prática Processos regulatórios avaliação ética para os estudos clínicos e Plataforma Brasil
- 7 Desenvolvimento de Projetos Clínicos
- **8** Reporte de Eventos Adversos Sério e Não Sérios na Pesquisa Clínica
- **9** Responsabilidades do investigador na Pesquisa Clínica
- **10** Coordenação de Estudos Clínicos + Retenção de participantes
- 11 Aula Prática Coordenação de Estudos
- 12 Estratégias de recrutamento de participantes na pesquisa clínica
- 13 Documento Fonte, Qualidade de dados e o preenchimento do CRF + Atividade Prática
- 14 Gerenciamento do Produto em Investigação Teórica
- 15 Gerenciamento do Produto em Investigação Prática
- 16 Gerenciamento de Amostras Biológicas em Pesquisa Clínica
- 17 Prática Gerenciamento de Amostras Biológicas em Pesquisa Clínica
- 18 Negociação de Contrato em Pesquisa Clínica
- CRO: Contratação, Organização e Funções
- Monitoria em estudos Clínicos
- Processo de Start-up visão do Patrocinador/CRO
- Estratégia de Viabilidade de Estudos: trazer ou não um estudo para o Brasil
- Processo de DDCM para ANVISA
- Auditoria e Inspeções em Ensaios Clínicos
- O gerenciamento de um projeto de pesquisa clínica na prática
- Garantia de Acesso a Medicamentos Pós-Estudos Clínicos
- **27** Biotecnologia
- Tecnologias e inovações na pesquisa clínica
- Marketing Farmacêutico / Medical Science Liaison MSL
- 30 Bioequivalência
- 31 Gestão de Carreira na Pesquisa Clínica
- 32 Aula Prática Dinâmica de grupo networking
- 33 Avaliação final



Aulas de Segunda e Quarta-feira

