

Kursus i GCP- Good clinical practice

Deltagerkreds:

Sygeplejersker (½-1 års erfaring), bioanalytikere, reservelæger, læger (kurset erstatter det tidligere obligatoriske I-kursus for introduktionslæger), farmakonomer.

Formål:

At personalet på de onkologiske afsnit får kendskab til kliniske forsøg og GCP.

At de får kendskab til

- protokollen og dens indhold
- opgavefordeling/ansvarsfordeling
- principperne ved fase I, II, III undersøgelser
- bivirkningsregistrering
- AE/SAE indrapportering
- RECIST-kriterier
- lovgivning og lovmæssige krav i forbindelse med det informerede samtykke

Form:

Forelæsning med dialog.

Praktiske øvelser.

Forberedelse:

Artikler vedr. GCP og RECIST tilsendes kursisterne og forventes læst inden kurset

Undervisere:

Overlæge fra Kræftafdelingen og sygeplejerske fra KFE

Tid og sted:

Afholdes 2 gange årligt – forår og efterår Kl. 8.00 – 15.30

Tidspunkt annonceres på Klinisk Forsknings Enheds intranet og meddeles til interne og eksterne samarbejdspartnere 1 – 2 mdr. før.

Tilmelding:

Via KFE´s intranet

Lederen prioriterer ansøgerne.