

Тренинговый центр «Смуз Драг Девелопмент»

Качество проведения клинических исследований сегодня обеспечит гарантию безопасности вашего здоровья завтра



НАША ЦЕЛЬ – ПРЕДОСТАВИТЬ ПРОФЕССИОНАЛЬНУЮ ТРЕНИНГОВУЮ И КОНСУЛЬТАТИВНУЮ ПОДДЕРЖКУ ВСЕМ УЧАСТНИКАМ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ – ОТ УЧАСТНИКОВ ПРОЕКТНЫХ КОМАНД ДО СОТРУДНИКОВ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ ЦЕНТРОВ

ТРЕНИНГИ ДЛЯ БУДУЩИХ ПРОФЕССИОНАЛОВ

Клинические исследования являются одним из перспективных направлений деятельности фармакологической индустрии.

Стать Монитором Клинических Исследований (Clinical Research Associate), расширить перспективы своего карьерного роста и попробовать новые возможности в своей профессиональной жизни – значит заложить надежный фундамент своей будущей карьеры и интеллектуального роста.

Тренинговый центр «Смуз Драг Девелопмент» поможет Вам приобрести и развить новые навыки, которые откроют для вас новые возможности и перспективы в Фармацевтическом бизнесе и в области Клинических исследований!

ТРЕНИНГИ ДЛЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО БИЗНЕСА

Профессиональная организация и проведение Клинических исследований является ключевым фактором, позволяющим сократить время разработки новых лекарственных препаратов, их регистрации и появления на рынке. Пациенты заинтересованы в получении максимально быстрого доступа к безопасным и эффективным препаратам. Тренинговый центр «Смуз Драг Девелопмент» поможет Вашим сотрудникам приобрести необходимые знания, умения и навыки качественного мониторинга клинических исследований с учетом международных стандартов (ICH GCP) и российских требований.

ТРЕНИНГИ ДЛЯ СОТРУДНИКОВ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ ЦЕНТРОВ

Проведение Клинических исследований на высоком профессиональном уровне с учетом международных стандартов качества и регуляторных требований является основным требованием, позволяющим разработать и испытать новые лекарственные препараты, которые смогут улучшить качество жизни каждого человека. Тренинговый центр «Смуз Драг Девелопмент» разработал уникальные тренинговые программы для Исследователей и Координаторов Клинических Исследований, сотрудников Исследовательских центров, которые помогут приобрести теоретические и практические знания и умения, необходимые для качественного и эффективного проведения Клинических исследований в исследовательских центрах.

ТРЕНИНГИ (И ТРЕНИНГОВЫЕ ПРОГРАММЫ) В ОБЛАСТИ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ, А ТАКЖЕ ТРЕНИНГИ ЛИЧНОСТНОГО РАЗВИТИЯ ДЛЯ ВСЕХ УЧАСТНИКОВ КЛИНИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ:

ДЛЯ СОТРУДНИКОВ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО БИЗНЕСА И КОНТРАКТНЫХ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ:

I. «Разработка и Исследование Нового Лекарственного Вещества. Международные Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP)»

- интерактивный тренинг
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч), или 1,5 дня (12 ч), или 2 дня (16 ч)
-

II. «Мониторинг Клинических Исследований. Первый Опыт»

- интерактивный тренинг
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1,5 дня (12 ч), или 2 дня (16 ч), или 3 дня (24 ч)
-

III. «Мониторинг Клинических Исследований – Сложные Ситуации во Время Мониторинга»

- интерактивный тренинг
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 2 дня (16 ч), или 2,5 дня (22 ч)
-

IV. «Мониторинг Клинических Исследований для Опытных Мониторов»

- интерактивный тренинг
- возможен вариант выезда в исследовательский центр для проведения симуляции визита
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях

- возможно ведение презентации на русском и английском языках
- продолжительность: 2 дня (16 ч), или 2,5 дня (22 ч)

V. «Мониторинг Клинических Исследований для Менеджеров. Сопроводительный Визит в Исследовательский Центр с Монитором»

- интерактивный тренинг
 - возможен вариант выезда в исследовательский центр для проведения симуляции визита
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч), или 1,5 дня (12 ч)
-

VI. «Информированное Согласие»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

VII. «Исследуемый Препарат»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч), или 0,5 дня (4,5 ч)
-

VIII. «Международные Требования Качественной Производственной практики (GMP). Обращение с Исследуемым Препаратом в Исследовательском Центре»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

IX. «Мониторинг Безопасности в Клиническом Исследовании»

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
- возможно ведение презентации на русском и английском языках

- продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)

X. «Обращение с Обязательными Документами Исследования. Файлы Исследования. Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP) к Обязательным Документам Исследования»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

XI. «Первичные Документы Исследования. Верификация первичных Данных. Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP) к Первичным Документам Исследования»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

XII. «Отчеты Мониторингового Визита»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

XIII. «Мониторинг Онкологических Клинических Исследований. Международные Критерии Оценки RECIST и CTCAE»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированные тренер и тренеры-онкологи с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 1,5 дня (12 ч)
-

XIV. «Практические аспекты клинических исследований фазы I и биоэквивалентности» для Мониторов и Сотрудников Компании

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях I фазы

- продолжительность: 2 дня (16 ч)

XV. «Основы проведения аудиторских проверок»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированные тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - продолжительность: 1,5 дня (12 ч), 2 дня (16 ч), 2,5 дня (22 ч)
-

XVI. «Практические аспекты работы с аудиторскими находками»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированные тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - продолжительность: 1 день (8 ч), 1,5 дня (12 ч), 2 дня (16 ч)
-

XVII. «Проведение Клинических Исследований. Обязанности Ассистента Клинических Исследований»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч)
-

XVIII. «Введение в Клинические Исследования для Сотрудников Неклинических Отделов»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 1,5 дня (12 ч)
-

XIX. «Эффективная Работа со временем» для Мониторов и Сотрудников Компании

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч)
-

XX. «Навыки Общения» для Мониторов и Сотрудников Компании

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях

- возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч)
-

XXI. «Навыки Ведения Презентации» для Мониторов и Сотрудников Компании

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
- возможно ведение презентации на русском и английском языках
- продолжительность: 2 дня (16 ч)

ДЛЯ СОТРУДНИКОВ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИХ ЦЕНТРОВ:

I. «Разработка и Исследование Нового Лекарственного Вещества. Международные Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP)»

- интерактивный тренинг
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч), или 1,5 дня (12 ч), или 2 дня (16 ч)
-

II. «Информированное Согласие»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

III. «Исследуемый Препарат»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч), или 0,5 дня (4,5 ч)
-

IV. «Международные Требования Качественной Производственной практики (GMP). Обращение с Исследуемым Препаратом в Исследовательском Центре»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

V. «Мониторинг Безопасности в Клиническом Исследовании»

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
- возможно ведение презентации на русском и английском языках
- продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)

VI. «Обращение с Обязательными Документами Исследования. Файл Исследователя. Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP) к Обязательным Документам Исследования»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

VII. «Первичные Документы Исследования. Верификация первичных Данных. Требования Качественной Клинической практики (ICH GCP) к Первичным Документам Исследования»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 0,5 дня (4,5 ч)
-

VIII. «Проведение и Мониторинг Онкологических Клинических Исследований. Международные Критерии Оценки RECIST и CTCAE»

- интерактивный тренинг-семинар
 - квалифицированные тренер и тренеры-онкологи с опытом работы в клинических исследованиях
 - возможно ведение презентации на русском и английском языках
 - продолжительность: 1 день (8 ч) или 1,5 дня (12 ч)
-

IX. «Практические аспекты клинических исследований фазы I и биоэквивалентности»

- интерактивный тренинг-семинар
- квалифицированный тренер с опытом работы в клинических исследованиях I фазы
- продолжительность: 2 дня (16 ч)

КОНТАКТЫ:

Юлия Сардарян

Директор по корпоративному развитию

197342, Санкт-Петербург,

Красногвардейский пер., д.23

Tel: +7 812 913 04 23

Cell: +7 921 300 86 18

Fax: +7 812 324 45 13

smoothdd.com

jsardaryan@smoothdd.com

