

29ª Edição - CURSO DE FORMAÇÃO AVANÇADA EM MONITORIZAÇÃO DE ENSAIOS CLÍNICOS

PROGRAMA DAS UNIDADES CURRICULARES	
UNIDADES CURRICULARES	CONTEÚDOS
MMEC1 Introdução aos Ensaio Clínicos	Desenvolvimento de medicamentos de uso humano Aspetos metodológicos em estudos clínicos Materiais do estudo Estudos observacionais vs Ensaio clínicos O monitor de ensaios clínicos
MMEC2 Boas Práticas Clínicas	Boas Práticas Clínicas Enquadramento legal (evolução e estado da arte) Enquadramento legal (balanço do atual e perspectivas futuras) Submissões regulamentares; RNEC (CEIC e INFARMED) Segurança em Ensaio Clínicos (gestão de informação e notificações) Auditorias e inspeções de Ensaio Clínicos
MMEC3 Técnicas de Monitorização de Ensaio Clínicos	Tipos de promotores e de ensaios clínicos Outsourcing Centro de Investigação Monitor de Ensaio Clínicos Visita de pré-seleção de um centro de ensaio Visita de iniciação de um centro de ensaio Visitas de monitorização: fase de recrutamento, fase de <i>follow up</i> Visita de encerramento de um centro de ensaio
MMEC4 Dados Estatísticos em Ensaio Clínicos	Métodos de Investigação Clínica e Epidemiológica Tipo de estudos Complementos de Amostragem e Estatística Descritiva Probabilidades e Inferência Estatística Testes paramétricos e não paramétricos Interpretação de Resultados de Estudos Clínicos
MMEC5 Avaliação da Segurança em Ensaio Clínicos	Contexto regulamentar da gestão de risco em ensaios clínicos Repositórios de informação de segurança e inter-relação entre os diferentes repositórios e funções envolvidos no ensaio clínico Avaliação contínua da segurança durante o ensaio clínico Secções críticas dos documentos essenciais do ensaio clínico e a sua relevância para a monitorização da segurança dos sujeitos de ensaio clínico Impacto de ações tomadas para gerir o risco do ensaio clínico Achados comuns em auditorias e inspeções, relevantes para a gestão de risco do ensaio clínico