

קורס ניטור מחקרים קליניים – CRA ו- GCP

על הקורס

המחקר הקליני הינו שלב חיוני וקריטי בתהליך הוכחת איכותו ובטיחותו של המוצר הפרמצבטי, הביולוגי והמכשור הרפואי, להלן המוצר הרפואי. הקף המחקרים הקליניים בעולם גדל בקצב מואץ בד בבד עם הגידול העצום בפיתוח מוצרים רפואיים הנשענים על טכנולוגיות חדשניות ועתידיניות. מנטר המחקרים הקליניים (CRA) הנו אישיות חשובה וחיונית בהנעת המחקרים הקליניים במוסדות רפואיים. מקצוע "ניטור מחקרים קליניים" (CRA) משלב עבודה בסביבה מדעית/ רפואית המתפתחת בקצב מואץ, עבודת שטח, עבודת מטה וקשרי עבודה עם הנציגות המקבילה בחו"ל. תפקידו של ה-CRA לשמור על זכויותיהם של המשתתפים במחקר הקליני, ולוודא שהחוקרים המבצעים את המחקר עובדים על פי הפרוטוקול ודרישות ה-GCP שהינו הקוד האתי המחייב בביצוע מחקר קליני בארץ ובעולם. ה-CRA- זוכה לתנאי שכר ותנאים נלווים טובים מאוד, מסלול קידום ואתגר מקצועי ואף פותח אפשרויות תעסוקה בחו"ל. ה-CRA- במחקר הקליני חייב להכיר את תחום המחקרים הקליניים על כל שלביו ובכלל זה הכרות עם לשון החוק בארץ, בעלי התפקידים במחקר הקליני והדרישות מהם.

מטרת הקורס: הקניית ידע והכשרה הולמים שיאפשרו למסיימים/ות להשתלב כמנטרי מחקרים קליניים (CRA) בתעשייה הפרמצבטית, הביוטכנולוגית, תעשיית פיתוח המכשור הרפואי והמרכזים הרפואיים.

הקורס מיועד: לבוגרי מדעי החיים / מדעי הטבע / כימיה / סיעוד / רוקחות / רפואה (MD / DVM / DMD) ומקצועות פארה רפואית בעלי תואר ראשון, תואר שני ותואר שלישי.

מrcי הקורס: אנשי מקצוע מהשורה הראשונה מתחום המחקרים הקליניים, מהתעשייה הפארמצבטית, הביוטכנולוגית, מהאקדמיה ומוסדות הבריאות, מתוך מגמה להתאימה ככל האפשר לדרישות תעשיית המחקרים הקליניים המתפתחת בארץ ובעולם.

הסמכה

תעודת בוגר/ת קורס CRA ותעודת בוגר/ת קורס GCP

לפרטים נוספים ניתן לפנות למייל: college@pharma-job.co.il