



Aufbau

CAS in Clinical Trial Management

- Forschungsgrundlagen
- Ethische und rechtliche Grundlagen
- Qualitätsmanagement
- Studiendokumentation
- Planung und Ablauf klinischer Studien
- Safety Training
- Deskriptive Statistik
- 2 wöchiges Praktikum in der klinischen Forschung

+ _____

CAS in Clinical Monitoring

- Theoretische Grundlagen und Workshops
- Co-Monitoring Visiten (shadowing)
- Selbstständiges Monitoring mit Supervision
- Kolloquien

oder

CAS in Clinical Data Management

- Theoretische Grundlagen
- Beispielsprojekt (Erstellung eines eCRF)
- Bearbeitung eines Thema nach Wahl

+ _____

Abschlussarbeit

Fallstudie oder eine wissenschaftliche Abhandlung eines Themas aus dem Bereich der klinischen Forschung



Clinical Research

Diploma of Advanced Studies DAS mit
Schwerpunktrichtung in Clinical Monitoring
oder Clinical Data Management
Medizinische Fakultät der Universität Zürich
Clinical Trials Center UniversitätsSpital Zürich

Programmübersicht

DAS in Clinical Research

Zielsetzung

Der Studiengang ist eine berufsbegleitende universitäre Weiterbildung mit dem Ziel, fundierte Kenntnisse und praktische Fähigkeiten im Bereich klinische Forschung zu vermitteln. Nach einer Einführung in die klinische Forschung und in die jeweiligen Fachgebiete erwerben die Teilnehmenden praktische Fähigkeiten im Bereich der Qualitätskontrolle oder des Datenmanagements.

Zielpublikum/Zulassungsvoraussetzungen

Personen, die in der klinischen Forschung tätig sind oder deren Tätigkeit Schnittstellen zu klinischen Studien beinhaltet und sich in den Bereichen Qualitätskontrolle oder Datenmanagement spezialisieren möchten. Voraussetzung für die Teilnahme ist ein Hochschulabschluss in Medizin, Naturwissenschaften oder Pflege- und Gesundheitswissenschaften. Sur Dossier können Personen mit einem Fähigkeitsausweis im Gesundheitswesen und mit Berufserfahrung in der Durchführung von klinischen Studien zugelassen werden. Der Entscheid liegt bei der Direktion. Für diejenigen Bewerber/innen, welche ausnahmsweise aufgrund vergleichbarer Qualifikationen zugelassen werden sollen, kann die Zulassung von einem erfolgreichen Aufnahmegespräch abhängig gemacht werden.

Methodik

- Die Teilnehmenden absolvieren das Certificate of Advanced Studies UZH in Clinical Trial Management (12 ECTS Credits).
- Nach Abschluss des Grundmoduls haben die Teilnehmenden die Wahl, den CAS Clinical Monitoring oder den CAS Clinical Data Management zu besuchen (12 ECTS Credits).
- Zusätzlich müssen die Teilnehmenden eine Abschlussarbeit zum Thema aus Ihrem Schwerpunkt verfassen (6 ECTS Credits).

Das Programm stellt den Fokus auf die praktisch orientierte Weiterbildung. So können die Absolventeninnen und Absolventen nach dem Abschluss im ausgewählten Schwerpunktfach, z. B. als klinische Monitore oder als Data Manager eingesetzt werden.

Abschlussarbeit

Fallstudie oder wissenschaftliche Abhandlung eines Themas aus dem Bereich der klinischen Forschung des zweiten CAS. Die Teilnehmerin bzw. der Teilnehmer benennt eine Fachperson, welche sie/ihn bei der Erstellung der Disposition sowie der Abschlussarbeit unterstützt. Die Abschlussarbeit muss mindestens sechs Monate nach Abschluss des CAS Clinical Monitoring/Data Management eingereicht werden.

Veranstaltungsort

Clinical Trials Center
Moussonstrasse 2
8091 Zürich

Abschluss

Diploma of Advanced Studies UZH in Clinical Research (30 ECTS Credits) mit Schwerpunkt-richtung in Clinical Monitoring oder Clinical Data Management

Trägerschaft

Medizinische Fakultät der Universität Zürich

Daten

Die Anmeldung für das DAS in Clinical Research ist jederzeit möglich. Das Studium wird mit dem nächstmöglichen CAS in Clinical Trial Management begonnen (Herbst- oder Frühjahrssemester). Die Wahl des Vertiefungsgebiets ist bis zur schriftlichen Prüfung im CAS in Clinical Trial Management möglich.

Dozierende

- Expert/innen des Clinical Trials Center und assoziierten Instituten
- Fachexperten/innen aus dem Bereich der Pharmazeutischen Medizin

Kosten

Setzen sich zusammen aus den Kosten für CAS in Clinical Trial Management und je nach Wahl CAS in Clinical Monitoring oder CAS in Clinical Data Management. Für die Begutachtung der Diplomarbeit fallen keine weiteren Kosten an.

Anmeldung/Information

Lara Bernasconi, MSc, Leitung Advanced Studies
Clinical Trials Center, UniversitätsSpital Zürich
Rämistrasse 100/MOU2, 8091 Zürich
E-Mail: ctc-education@usz.ch
Webseite: <https://www.usz.ch/bildung/weiterbildung/>

Akkreditiert durch

Schweizerische Gesellschaft für Pharmazeutische Medizin



Swiss Association of Pharmaceutical Professionals

