



*Povećajte poslovnu izvrsnost, konkurentnost i prepoznatljivost*

*Kvaliteta ispred svega*

## ONLINE SEMINAR

### Osnove dobre kliničke prakse

Dobra klinička praksa (GCP) obuhvaća međunarodne etičke i znanstvene standarde za planiranje, oblikovanje, provođenje, praćenje, bilježenje i izvješćivanje kliničkih ispitivanja koja se provode na ljudima, a osiguravaju zaštitu prava, sigurnosti i dobrobiti ispitanika te točnu i pouzdanu dokumentaciju na temelju koje se može dobiti odobrenje za stavljanje lijeka u promet.

Polaznici će se tijekom seminara, kroz primjere i diskusiju, upoznati s osnovnim načelima dobre kliničke prakse i s osnovnim principima GCP-a (prema ICH E6).



Vrijeme održavanja:  
**11.10.2024.**  
od 9:00 do 16:00 sati

Predavač:  
**Sanja Peterlić, mag. med. biokemije**

Mjesto održavanja:  
**virtualna učionica / online seminar**

Kotizacija:  
**200,00 EUR + PDV**  
- rana prijava do 04.10.2024.  
**260,00 EUR + PDV**  
- puna cijena seminara – nakon 05.10.2024.

Prijava na seminar **“online”**  
ili na e-mail: [seminari@supera-kvaliteta.hr](mailto:seminari@supera-kvaliteta.hr)

**Informacije o seminaru i predavaču:**  
[www.supera-kvaliteta.hr](http://www.supera-kvaliteta.hr)

## Teme seminara

- Principi i načela dobre kliničke prakse
- Smjernice za dobru kliničku praksu (ICH E6)
- Središnje etičko povjerenstvo
  - Odgovornosti
  - Sustav, djelovanje i aktivnosti
  - Procedure
  - Zapisi
- Uloga sponzora (naručitelja) ispitivanja
  - Proizvodnja, pakiranje, označavanje i kodiranje lijekova za ispitivanje
  - Pristup podacima
  - Sigurni podaci/informacije, nuspojave izvješćivanja
  - Praćenje/nadgledanje, audit, nepridržavanje
  - Prijevremeni prestanak tj. prekid ispitivanja
- Uloga motritelja ispitivanja
- Klinička ispitivanja i protokol, ispitivači i ispitanici
- Slučajan odabir i maskiranje
- Informirani pristanak
- Izvješćivanje o nuspojavama lijeka
- Opskrba i rukovanje lijekovima za ispitivanje
- Bilježenje i izvješćivanje
- Osnovni dokumenti za provođenje kliničkog ispitivanja
  - Postupak prije kliničke faze
  - Tijekom kliničkog ispitivanja
  - Nakon prestanka i završetka ispitivanja
  - Izvještavanje o kliničkom ispitivanju
- Osiguranje i kontrola kakvoće kliničkih ispitivanja
- Registri kliničkih studija i korisni linkovi

## Kome je seminar namijenjen?

- ✓ Odgovornim osobama koje sudjeluju u proizvodnji, kontroli kvalitete i osiguranju kvalitete serija lijeka za klinička ispitivanja
- ✓ Odgovornim osobama za odobravanje serije lijeka za klinička ispitivanja (QP)
- ✓ Odgovornim osobama ispitivača
- ✓ Odgovornim osobama naručitelja
- ✓ Svima koje žele naučiti ili saznati više o dobroj kliničkoj praksi (GCP) za lijekove