

# Agencja Badań Medycznych

<https://abm.gov.pl/pl/trainings/56k53,Seminarium-pt-quotZglaszanie-zdarzen-niepozadanychquot.html>  
19.04.2024, 22:20

## 55.Seminarium pt. "Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych"

### Informacje ogólne

#### Kategoria szkolenia

Badania kliniczne

#### Obszar

kliniczne

#### Forma

szkolenia

#### Liczba godzin

3

#### Cena

bezpłatne

#### Odbiorca

administracja szpitali, członkowie zespołów badawczych,  
lekarze

Szanowni Państwo,

Agencja Badań Medycznych wraz z Uniwersytetem Medycznym w Łodzi serdecznie zaprasza na seminarium online pt. "Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych".

Celem szkolenia jest przekazanie uczestnikom wiedzy na temat procesu nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii, podstaw prawnych i przykładów praktycznych zgłaszania zdarzeń niepożądanych oraz wiedzy

odnośnie raportów na temat bezpieczeństwa pacjentów.

Zachęcamy do udziału w szczególności osoby odpowiedzialne za nadzór nad bezpieczeństwem farmakoterapii oraz wszystkich zainteresowanych wskazaną tematyką!

# Program

## AGENDA

*„Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych”*

*21 września 2022 r. godz. 10.00*

10.00 – Powitanie uczestników spotkania

10.05 - Część I. - Informacje podstawowe - Agnieszka Wiesner - Pharmacovigilance Coordinator, Uniwersytet Medyczny w Łodzi

1. Dlaczego nadzór nad bezpieczeństwem farmakoterapii jest ważny?
2. Obowiązek a prawo do zgłaszania zdarzeń niepożądanych
3. Podstawy prawne zgłaszania zdarzeń niepożądanych
4. Najważniejsze definicje związane z pharmacovigilance
5. Przykłady z praktyki

10.45 *Dyskusja z uczestnikami*

11.00 - Część II. - Obowiązki Badacza w zakresie zgłaszania zdarzeń niepożądanych - Agnieszka Wiesner - Pharmacovigilance Coordinator, Uniwersytet Medyczny w Łodzi

1. Ocena zdarzenia niepożądanego
2. Ramy czasowe raportowania zdarzeń niepożądanych
3. Formularz zgłoszenia zdarzenia niepożądanego
4. Przykłady z praktyki

11.40 *Dyskusja z uczestnikami*

11.50 -Część III. - Obowiązki Sponsora w zakresie zgłaszania zdarzeń niepożądanych - Agnieszka Wiesner - Pharmacovigilance Coordinator, Uniwersytet Medyczny w Łodzi

1. Ocena zdarzenia niepożądanego
2. Ramy czasowe raportowania podejrzewanych, niespodziewanych ciężkich działań niepożądanych
3. Roczny raport na temat bezpieczeństwa pacjentów (DSUR)
4. Przykłady z praktyki

12:20 - *Dyskusja z uczestnikami*

12:30 - **ZAKOŃCZENIE**

## Prowadzący

### **Agnieszka Wiesner**

Pracownik Centrum Wsparcia Badań Klinicznych Uniwersytetu Medycznego w Łodzi - koordynatorka ds. nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii w dwóch projektach finansowanych ze środków ABM - cALL-Pol oraz STEADY. Równolegle realizuje doktorat w Szkole Doktorskiej Nauk Medycznych i Nauk o Zdrowiu Uniwersytetu Jagiellońskiego Collegium Medicum w Krakowie, w dyscyplinie nauki farmaceutyczne. Prowadzony projekt badawczy dotyczy

interakcji leków z pożywieniem. Z wykształcenia farmaceutka z 5-letnim stażem pracy w aptece. Poza tematyką związaną z pharmacovigilance, interesuje się opieką farmaceutyczną oraz evidence-based medicine.

## Uwagi

Istnieje możliwość tłumaczenia spotkania przez tłumacza Polskiego Języka Migowego (PJM). Prosimy o zgłaszanie takiej potrzeby na adres e-mail: [szkolenia@abm.gov.pl](mailto:szkolenia@abm.gov.pl) do dnia 12.09.2022 r.

Na adres e-mail podany w formularzu zgłoszeniowym otrzymają Państwo link do spotkania.

Udział w szkoleniu będzie możliwy wyłącznie po wcześniejszej rejestracji. Prosimy o dokładne zapoznanie się z komunikatami wyświetlanymi w trakcie rejestracji oraz po jej dokonaniu. Otrzymanie maila z potwierdzeniem zapisu na dane szkolenie jest jednoznaczne z prawidłowym ukończeniem rejestracji i zakwalifikowaniem na szkolenie.

Ilość uczestników jest ograniczona, o udziale decyduje kolejność zgłoszeń.

## Weź udział w szkoleniu, zarejestruj się

Nie ma jeszcze ustalonych terminów szkolenia? Zarezerwuj miejsce.



Agencja Badań Medycznych

[Zarejestruj się](#)

