

# Pacjenci w badaniach

<https://pacjentwbadaniach.abm.gov.pl/pwb/materialy/filmy-edukacyjno-informacyjne/2963,Filmy-edukacyjno-informacyjne.htm>

22.01.2025, 12:42

## Filmy edukacyjno-informacyjne

W ramach projektu „Akademia Badań Klinicznych – rozwój kompetencji zespołów badawczych w podmiotach leczniczych świadczących usługi szpitalne oraz lekarzy zatrudnionych w placówkach podstawowej opieki zdrowotnej” w ramach Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020 Oś Priorytetowa V Wsparcie dla obszaru zdrowia Działanie 5.2 Działania pro jakościowe i rozwiązania organizacyjne w systemie ochrony zdrowia ułatwiające dostęp do niedrogich, trwałych oraz wysokiej jakości usług zdrowotnych prezentujemy cykl siedemnastu filmów edukacyjnych obejmujących tematykę badań klinicznych.

Głównym celem projektu jest wzmocnienie systemu ochrony zdrowia, poprzez polepszenie jakości procesów związanych z prowadzeniem badań klinicznych w Polsce. Osiągnięcie wskazanego efektu, będzie możliwe przez podniesienie świadomości społeczeństwa odnośnie udziału w badaniach, a także standardów i procedur jakie się z nimi wiążą. Produkcja filmów ma za zadanie upowszechnić temat badań klinicznych wśród społeczeństwa. Specjalistyczna wiedza, zostanie przekazana w sposób zrozumiały dla każdego odbiorcy.

Kluczową rolę w tym procesie odgrywa pacjent, wskutek uczestnictwa w badaniu klinicznym. Udział w badaniu klinicznym musi być w pełni świadomy, co wiąże się z działaniami szerzącymi informacje, pozwalające na zrozumienie idei postępu medycyny.

Filmy dedykowane są dla szerokiego grona odbiorców tj. potencjalnych uczestników lub pacjentów badań klinicznych, ogółu społeczeństwa, pracowników zatrudnionych w podmiotach leczniczych świadczących usługi medyczne, partnerów Agencji Badań Medycznych, a także mediów.

Instytucją pośredniczącą w projekcie jest Ministerstwo Zdrowia.

Zapraszamy do obejrzenia filmów pt.:

1. „Badania kliniczne w zarysie, historia badań klinicznych.”



**Fundusze Europejskie**  
Wiedza Edukacja Rozwój



**Rzeczpospolita Polska**



**Unia Europejska**  
Europejski Fundusz Społeczny



**Ministerstwo Zdrowia**

2. „Podstawowa terminologia w badaniach klinicznych."
3. „Fakty i mity o udziale w badaniach klinicznych."
4. „Jak powstaje nowy lek?"
5. „Zasady kontaktu między pacjentem a badaczem."
6. „Jakie są korzyści z udziału w badaniu klinicznym?"
7. „Udział pacjenta w badaniu klinicznym a opieka POZ."
8. „Bezpieczeństwo w badaniach klinicznych."
9. „Jak i gdzie szukać informacji o badaniach klinicznych?"
10. „Podobieństwa i różnice w badaniach komercyjnych i niekomercyjnych".
11. „Zespół badawczy w badaniach klinicznych".
12. „Kwalifikacja pacjenta i przebieg badania".
13. „Rola [sponsora](#) w badaniach klinicznych".
14. „Badania kliniczne pediatryczne".
15. „Badania kliniczne porejestracyjne".
16. „Budowanie zespołu badania klinicznego".
17. „Zarządzanie produktem badanym - od produkcji do podania uczestnikom badania".



