

临床试验中心 高效沟通工作坊



实现以患者为中心的“医患共享决策”及“研究团队协作”

受试者的安全和权益保障是临床试验成败最为关键的因素，而良好的受试者沟通及团队沟通是保障受试者权益和安全的前提。在为期一天的工作坊中，目标受众是临床研究中心的领导，主要研究者 (PI) 和关键研究者 (Key-SI)，旨在为其提供在临床研究中必备的沟通技能，包括沟通策略及沟通技巧训练。本工作坊将通过模拟演练，案例讨论，专家经验分享等学习方法，结合沟通工具和模板的运用，让临床试验的沟通变得更为高效。

特色

- › 实用工具及丰富经验知识分享
- › 依循专业团队管理能力设计
- › 行为科学向导 (behavior based) 的学习方法

谁需要这个工作坊

- › 临床试验中心领导，主要研究者及关键研究者
- › 欲了解以患者为中心的沟通方法
- › 欲掌握临床试验团队的沟通策略

大纲

- › 识别和学习研究设计的关键信息
- › 沟通的总体原则及工具介绍
- › 建立以“患者为中心”的医患决策共享平台
 - › 受试者知情同意沟通的关键点
 - › AE及SAE的沟通关键点
 - › 受试者依从性的沟通关键点
- › 主要研究者对临床试验的团队管理
 - › 研究团队程序性沟通
 - › 研究方案的沟通
- › 模拟演练-沟通策略的制定及实施

总览

- › **以受试者为中心，关于安全性、依从性方面的管理：**
运用以患者为中心的沟通技巧，选择正确的沟通方式向潜在的受试者传递正确信息，保护受试者的安全和权益，并提高受试者的依从性。
- › **缔造临床试验中心高效目标：**
在项目团队部署，跨职能、文化合作管理，掌握和识别研究中的关键信息和流程，运用沟通模板有效的跟申办方/CRO成员沟通项目的关键信息，运用日常沟通计划合理配置和协调研究团队，达成试验目的。

更多信息

目标学员：主要研究者（PI）及关键研究者（Key-SI）

课程讲师：Parexel Academy授权讲师

课程特点：一天小班制，内容丰富，灵活高互动全面事务经验分享

欢迎随时与我们联系

› William Fu

+86 21 5106-4306

william.fu@parexel.com

› June Xu

+86 20 6637-5708

june.xu@parexel.com