

CRA
Academy



ΚΔΒΜ NEW YORK
ΚΕΝΤΡΟ ΔΙΑ ΒΙΟΥ ΜΑΘΗΣΗΣ

Diploma/ Certificate in **Clinical Research Associate (CRA)**

Sponsored by ΕΛΕΦΙ & ΚΔΒΜ New York





- Το CRA Academy είναι ένα εξειδικευμένο πρόγραμμα εκπαίδευσης που απευθύνεται σε επαγγελματίες και αποφοίτους του χώρου των Επιστημών Υγείας και επιθυμούν να ξεκινήσουν καριέρα ή να εξελιχθούν στον χώρο των Κλινικών Μελετών. Παρέχει τόσο θεωρητική κατάρτιση όσο και πρακτική εφαρμογή μέσα από μελέτες περιπτώσεων (case studies) βασισμένες σε πραγματικά δεδομένα με στόχο να παρουσιαστεί ο ρόλος του Clinical Research Associate (CRA) και η συμβολή του στην οργάνωση, παρακολούθηση και διασφάλιση ποιότητας των Κλινικών Μελετών.

Με αυτόν τον τρόπο αναδεικνύεται η θέση του CRA στον ευρύτερο μηχανισμό της Κλινικής Έρευνας, από τη φάση επιλογής των ερευνητικών κέντρων, την παρακολούθηση των ερευνητικών πρωτοκόλλων και την ανάλυση των δεδομένων.

- Με συνολική διάρκεια 21 ωρών και εξ αποστάσεως παρακολούθηση, το πρόγραμμα συνδιοργανώνεται από το Κέντρο Δια Βίου Μάθησης (ΚΔΒΜ) New York College και την Ελληνική Εταιρεία Φαρμακευτικής Ιατρικής (ΕΛΕΦΙ) και προσφέρει στους συμμετέχοντες τα εφόδια για να ανταποκριθούν με επιτυχία στις απαιτήσεις του ρόλου του Clinical Research Associate (CRA).

Στόχοι του Προγράμματος

Το πρόγραμμα έχει σχεδιαστεί με σκοπό να προσφέρει σαφή εικόνα του ρόλου, των αρμοδιοτήτων και των δεξιοτήτων που απαιτούνται για την επιτυχή άσκηση του επαγγέλματος του CRA, εστιάζοντας στους εξής βασικούς άξονες:



Κατανόηση του ρόλου και του πλαισίου λειτουργίας του CRA

Οι συμμετέχοντες μαθαίνουν ποια είναι η θέση του CRA μέσα στην ομάδα της Κλινικής Έρευνας, πώς συνεργάζεται με ερευνητές, χορηγούς και ρυθμιστικές αρχές, και ποια είναι τα βασικά στάδια μιας κλινικής μελέτης στα οποία εμπλέκεται.



Θεμελιώδεις Αρχές Κλινικής Έρευνας και Κανονιστικό Πλαίσιο

Παρέχει τις απαραίτητες θεωρητικές και τεχνικές γνώσεις που απαιτούνται για τον ρόλο του CRA, όπως κατανόηση του κανονιστικού πλαισίου (GCP, ICH-GCP, EMA, FDA), της Διακήρυξης του Ελσίνκι, καθώς και της διαχείρισης δεδομένων και των συμβάντων ασφαλείας.



Πρακτικές Πτυχές του Ρόλου του CRA

Εξηγείται πώς πραγματοποιείται η παρακολούθηση των μελετών (monitoring), η επαλήθευση δεδομένων (SDV process), η σύνταξη αναφορών και η διαχείριση πιθανών αποκλίσεων ή ζητημάτων συμμόρφωσης μέσω παραδειγμάτων από την «καθημερινότητα» του CRA.

Σε Ποιους Απευθύνεται

Το πρόγραμμα απευθύνεται σε απόφοιτους και επαγγελματίες των Επιστημών Υγείας, όπως Βιολόγους, Μοριακούς Βιολόγους, Χημικούς, Βιοχημικούς, Φαρμακοποιούς, Νοσηλευτές αλλά και λοιπούς επαγγελματίες υγείας, που επιθυμούν να γνωρίσουν σε βάθος τον ρόλο του Clinical Research Associate και να αποκτήσουν θεωρητικό υπόβαθρο που θα τους βοηθήσει να ενταχθούν ή να εξελιχθούν στον τομέα της Κλινικής Έρευνας.



Γιατί να Επιλέξετε Αυτό το Πρόγραμμα

Το CRA Academy αποτελεί μια από τις πιο ολοκληρωμένες και στοχευμένες εκπαιδεύσεις στην Κλινική Έρευνα, προσφέροντας στους συμμετέχοντες όλα τα απαραίτητα εφόδια για μια επιτυχημένη επαγγελματική πορεία ως Clinical Research Associate (CRA).

✓ **Εξειδικευμένη Γνώση με Πραγματική Εφαρμογή**

Το πρόγραμμα συνδυάζει θεωρητική κατάρτιση με πρακτική εξάσκηση, μέσα από case studies που βασίζονται σε πραγματικά δεδομένα. Έτσι, οι συμμετέχοντες κατανοούν όχι μόνο το τι απαιτεί ο ρόλος, αλλά και το πώς εφαρμόζεται στην πράξη.

✓ **Σύγχρονο και Πλήρως Επικαιροποιημένο Περιεχόμενο**

Όλη η ύλη καλύπτει τις πλέον πρόσφατες απαιτήσεις και κατευθυντήριες γραμμές της Κλινικής Έρευνας (ICH-GCP, EMA, FDA). Οι εκπαιδευόμενοι εξοικειώνονται με τα πρότυπα ποιότητας και ασφάλειας που απαιτεί η διεθνής φαρμακευτική αγορά.

✓ **Εκπαίδευση από Καταξιωμένους Επιστήμονες**

Η συνεργασία του KDBM New York College με την ΕΛΕΦΙ εξασφαλίζει διδασκαλία από έμπειρους επαγγελματίες του κλάδου, που μεταφέρουν πρακτική γνώση και πραγματική εμπειρία από τον χώρο των Κλινικών Μελετών.

✓ **Άμεση Διασύνδεση με την Αγορά Εργασίας**

Ο ρόλος του CRA είναι δυναμικός, περιζήτητος και με σταθερή ζήτηση τόσο στην Ελλάδα όσο και διεθνώς. Με την ολοκλήρωση του προγράμματος, οι συμμετέχοντες αποκτούν σαφή εικόνα του επαγγελματικού μονοπατιού και των απαιτούμενων δεξιοτήτων, ενισχύοντας ουσιαστικά την απασχολησιμότητά τους.

✓ **Ευέλικτη Εξ Αποστάσεως Φοίτηση**

Η συνολική διάρκεια των 21 ωρών, σε συνδυασμό με την εξ αποστάσεως, online παρακολούθηση, διευκολύνουν όσους εργάζονται ή έχουν αυξημένες υποχρεώσεις, προσφέροντας πλήρη πρόσβαση στην εκπαιδευτική διαδικασία από οπουδήποτε. Επιπλέον, όλα τα μαθήματα βιντεοσκοποούνται, ώστε οι συμμετέχοντες να μπορούν να τα παρακολουθούν on demand, οποιαδήποτε στιγμή το επιθυμούν.

Περιεχόμενο Προγράμματος

Το πρόγραμμα θα διαρκέσει 7 εβδομάδες (ένα 3ωρο μάθημα ανά εβδομάδα, Παρασκευή 18:00-21:00) και περιλαμβάνει 7 θεματικές ενότητες που συνδυάζουν θεωρία και πρακτική εφαρμογή:



1η Ενότητα: Εισαγωγή στην Κλινική Έρευνα

3 ώρες

- Επισκόπηση της Κλινικής Έρευνας στην Ελλάδα και την Ευρώπη
- Η σημασία των Κλινικών Μελετών για τη Δημόσια Υγεία και την Καινοτομία
- Κύριοι φορείς και Ρόλοι στις Ομάδες Κλινικής Έρευνας
- Φάσεις και Σχεδιασμός Κλινικών Μελετών:
 - Από την προ-κλινική φάση έως τις φάσεις I-IV
 - Είδη κλινικών μελετών



2η Ενότητα: Ρυθμιστικό & Δεοντολογικό Πλαίσιο

3 ώρες

- Η Διακήρυξη του Ελσίνκι και οι βασικές αρχές της ιατρικής δεοντολογίας
- GDPR και Προστασία Προσωπικών Δεδομένων στις Κλινικές Μελέτες
- Διαδικασία ενημερωμένης συγκατάθεσης και ρόλος της ΕΕΔ
- Νομοθεσία και Ρυθμιστικό Πλαίσιο:
 - Ευρωπαϊκή και Ελληνική Νομοθεσία (ΕΟΦ, EMA, EU Clinical Trial Regulation)
 - Αρχές Good Clinical Practice (ICH-GCP E6 R3) και πρακτική εφαρμογή τους



3η Ενότητα: Προετοιμασία Μελέτης & Data Management

3 ώρες

- **Προετοιμασία και Υποβολή Μελέτης:**
 - Δημιουργία πρωτοκόλλου και έγκριση μέσω CTIS
 - Ρυθμιστικές υποβολές προς ΕΟΦ και ΕΕΔ
 - Clinical Trial Agreement (CTA): διαδικασίες και προθεσμίες
 - Trial Master File (TMF): δομή και βασικά στοιχεία
 - Feasibility Planning: επιλογή ερευνητικού κέντρου
- **Data Management:**
 - Συστήματα Ηλεκτρονικής Καταγραφής Δεδομένων (EDC)
 - Διαχείριση αρχείων, audit trail και αρχειοθέτηση
- **Pharmacovigilance:**
 - Αναγνώριση και αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών (AE/SAE/SUSAR)
 - Διαδικασίες αναφοράς προς ΕΟΦ και EMA (EudraVigilance, DSUR)
 - Καταχώρηση και τεκμηρίωση δεδομένων ασφάλειας



4η Ενότητα: Επικοινωνιακές Δεξιότητες για CRAs

3 ώρες

- Αποτελεσματική επικοινωνία και διαχείριση χρόνου
- Συνεργασία με ερευνητικά κέντρα και μέλη της κλινικής ομάδας
- Ανάπτυξη soft skills και επαγγελματικής συμπεριφοράς



5η Ενότητα: Site Startup & Initiation

3 ώρες

- **Site Selection Visit (SSV):**
 - Έλεγχος εγκαταστάσεων, εξοπλισμού και επάρκειας πληθυσμού
 - Αξιολόγηση ερευνητή και ομάδας
- **Site Initiation Visit (SIV):**
 - Οργάνωση, προετοιμασία και διεξαγωγή
 - Ανασκόπηση πρωτοκόλλου, IMP logistics και διαδικασίες



6η Ενότητα: Monitoring & Quality Oversight

3 ώρες

- **Monitoring Visits:**
 - Έλεγχος ICF, SDV & SDR, eCRF, Queries
 - IMP Accountability και Safety Reporting
 - Risk-Based Monitoring και CAPA Management
- **Ποιότητα και Εκπαίδευση:**
 - Oversight και εκπαίδευση προσωπικού
 - Αντιμετώπιση αποκλίσεων



7η Ενότητα: Close-Out & Τελική Ανασκόπηση

3 ώρες

- **Close-Out Visits:**
 - Ολοκλήρωση εκκρεμοτήτων
 - Επιστροφή/Καταστροφή IMP
 - Τελική αρχειοθέτηση
- **Quality Visits:**
 - Προετοιμασία για Audit & Inspection
- **Ανακεφαλαίωση και Κλείσιμο Προγράμματος:**
 - Σύνοψη
 - Ανοιχτή συζήτηση και ερωτήσεις
 - Αξιολόγηση προγράμματος

Εισηγητές



Γρηγόριος Ρομπόπουλος MD

Ενδοκρινολόγος,
Διαβητολόγος,
Πρόεδρος Ελληνικής
Εταιρείας
Φαρμακευτικής Ιατρικής

Ο Γρηγόριος Ρομπόπουλος είναι πτυχιούχος της Ιατρικής Σχολής του Πανεπιστημίου Αθηνών. Διαθέτει πέραν των 25 ετών επαγγελματική εμπειρία στον τομέα της ιατρικής και 17ετή εμπειρία στον τομέα των φαρμακευτικών επιχειρήσεων. Κατέχει την Ειδικότητα της Ενδοκρινολογίας από το 2008 και την εξασκεί έκτοτε στην Αθήνα ως ιδιώτης ιατρός. Κατέχει τη θέση του Ιατρικού Διευθυντή στην φαρμακευτική εταιρεία DEMO AEBE, ενώ εργάστηκε επί σειρά ετών στη Novartis Hellas σε θέσεις αυξανόμενης ευθύνης όπου διατέλεσε και Ιατρικός Διευθυντής τα έτη 2016 έως 2022. Πριν από αυτό, υπηρέτησε ως αγροτικός ιατρός στην Βοιωτία, ως ειδικευόμενος παθολογίας στο Γενικό Κρατικό Νίκαιας και ως ειδικευόμενος ενδοκρινολογίας στο Ιπποκράτειο Αθηνών από όπου απέκτησε και την ειδικότητα της Ενδοκρινολογίας, Διαβητολογίας και Μεταβολισμού.



Βαρβάρα Μπαρούτσου

Consultant in Internal
Medicine, Consultant in
Pharmaceutical Medicine,
Research & Experimental
Development in Medical
Sciences Expert, Honorary
Past President EL.E.F.I.,
CIOMS Executive
Committee Member,
IFAPP Im.p.President

Με σχεδόν 40 χρόνια εμπειρίας στην άσκηση της Ιατρικής και της Παθολογίας, και πάνω από 20 χρόνια εμπειρίας ως Pharmaceutical Medicine Expert, η Βαρβάρα Μπαρούτσου ηγήθηκε επιστημονικών τμημάτων Έρευνας και Ανάπτυξης (R&D), εστιάζοντας στην ανάπτυξη φαρμάκων, μέσω μεταφραστικής έρευνας και κλινικών δοκιμών για την τεκμηρίωση καινοτόμων θεραπειών. Η Βαρβάρα Μπαρούτσου ξεκίνησε την καριέρα της ως ακαδημαϊκή ερευνήτρια, νοσοκομειακή ιατρός και κλινική ερευνήτρια στα N.N.Th.A (Sotiria) και Am. Fleming, και στη συνέχεια ανέλαβε ανώτερες ηγετικές θέσεις στα τμήματα κλινικής ανάπτυξης και ιατρικών ομάδων μεγάλων φαρμακευτικών και βιοτεχνολογικών εταιρειών (BIANEX, MSD, Abbott, Sanofi, Novartis) στην Ελλάδα, καθώς και ως Head of Western Europe. Σήμερα, ως Im.p. President της International Federation of Associations of Pharmaceutical Physicians and Pharmaceutical Medicine (IFAPP), συνεργάζεται με μη κερδοσκοπικούς επιστημονικούς οργανισμούς (CIOMS, WMA, PharmaTrain, Faculty of Pharmaceutical Medicine – FPM), πανεπιστήμια (ECPM-Switzerland, King's College-UK), ιαπωνικές ομάδες Βιοηθικής, ελληνικούς συλλόγους ασθενών και διεθνείς οργανισμούς, με στόχο την υλοποίηση πρωτοβουλιών αριστείας στην κλινική έρευνα με συμμετοχή των ασθενών, σύμφωνα με τα σύγχρονα βιοηθικά πλαίσια, δεδομένου ότι η Δρ Μπαρούτσου είναι Stavros Niarchos Bioethics Academy Alumni. Επιπλέον, ως affiliate member της WMA, συνέβαλε στη 10η αναθεώρηση της Declaration of Helsinki το 2024 και έχει προσκληθεί στην έναρξη του διαλόγου για την αναθεώρηση της Declaration of Taipei.

Η ακαδημαϊκή της εμπειρία περιλαμβάνει ρόλους ως αξιολογήτρια και επιμελήτρια επιστημονικών περιοδικών, δημοσιεύσεις, συγγραφή κεφαλαίων σε επιστημονικά βιβλία, διδασκαλία σε μεταπτυχιακά προγράμματα Ιατρικής, Δημόσιας Υγείας και Βιοϊατρικής Έρευνας, καθώς και συμβουλευτική συμβολή σε επιτροπές εκπαιδευτικών, τεχνικών και ρυθμιστικών προτύπων. Είναι απόφοιτη της Ιατρικής Σχολής του Πανεπιστημίου Αθηνών, Certified Consultant, Global Fellow in Medicines Development (GFMD), με μεταπτυχιακές σπουδές στα Οικονομικά της Υγείας από τη Stockholm School of Economics και κάτοχος του European Market Access Diploma από το Πανεπιστήμιο της Λυών (EMAUD).



Δάφνη Γουφτάκη-Βενιέρη

Clinical Research
Associate, Γραμματέας
Ελληνικής Εταιρείας
Φαρμακευτικής Ιατρικής

Η Δάφνη Γουφτάκη-Βενιέρη κατέχει Bachelor Γενετικής από το Πανεπιστήμιο της Γλασκώβης, και Masters Βιοιατρικής και διδακτορικό στον τομέα της Ρευματολογίας από το University College London της Αγγλίας. Εργάστηκε ως Postdoctoral Research Fellow στο Kennedy Institute of Rheumatology του πανεπιστημίου της Οξφόρδης σε συνεργασία με την Bristol Myers Squibb, στον τομέα του καρκίνου και ίνωσης του πνεύμονα. Το 2023 επέστρεψε στην Ελλάδα ως Clinical Research Associate σε εταιρία CRO της Αθήνας, και αργότερα απευθείας σε φαρμακευτική. Ταυτόχρονα είναι μέλος του Διοικητικού Συμβουλίου της μη κερδοσκοπικής εταιρείας ΕΛ.Ε.Φ.Ι. (Ελληνική Εταιρία Φαρμακευτικής Ιατρικής).



Σεμίνα Ψυχάκη

Senior Clinical
Research Associate
& Study Leader

Η Σεμίνα Ψυχάκη είναι απόφοιτη του Τμήματος Βιολογίας του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών και κάτοχος μεταπτυχιακού τίτλου στο πρόγραμμα «Βιοεπιχειρείν» του Πανεπιστημίου Θεσσαλίας, το οποίο υλοποιείται σε συνεργασία με το Εθνικό Ίδρυμα Ερευνών. Παράλληλα, έχει ενισχύσει την κατάρτισή της μέσω εξειδικευμένων σεμιναρίων στην Οργανωσιακή Συμπεριφορά και την Ηγεσία, αποκτώντας ένα ολοκληρωμένο υπόβαθρο που συνδυάζει την βιολογία με γνώσεις διοίκησης και οργάνωσης. Με επαγγελματική εμπειρία οκτώ ετών στον τομέα των κλινικών μελετών, έχει συμμετάσχει σε ένα ευρύ φάσμα ερευνητικών πρωτοκόλλων, καλύπτοντας διαφορετικές θεραπευτικές κατηγορίες και στάδια κλινικής ανάπτυξης. Τα τελευταία τέσσερα χρόνια κατέχει τον ρόλο της Senior Clinical Research Associate σε CRO εταιρεία, όπου έχει αναλάβει αυξημένες ευθύνες στον συντονισμό και την παρακολούθηση πολυκεντρικών κλινικών δοκιμών. Παράλληλα, πρόσφατα ανέλαβε και τον ρόλο του Study Leader σε μεγάλη φαρμακευτική εταιρεία για την υλοποίηση κλινικών μελετών σε συνεργασία με τις τοπικές ομάδες μελέτης. Στο πλαίσιο της επαγγελματικής της πορείας έχει συνεργαστεί με κορυφαίες φαρμακευτικές εταιρείες και διεθνείς CROs, συμβάλλοντας ουσιαστικά στη διασφάλιση της ποιότητας, της επιστημονικής εγκυρότητας και της συμμόρφωσης των κλινικών μελετών με τα διεθνή πρότυπα.



Κατερίνα Μαντοπούλου

BU Clinical &
Medical Director,
Creative Pharma &
HR Services,
Αντιπρόεδρος
HACRO

Έχει Πτυχίο Βιολογίας (BSc). Για 30 χρόνια εργάστηκε σε πολλά και διαφορετικά αντικείμενα στη φαρμακευτική βιομηχανία, συμπεριλαμβανομένης – μεταξύ άλλων – της οργάνωσης και διαχείρισης Κλινικών Μελετών όλων των τύπων και βαθμών πολυπλοκότητας, Real World Evidence και Προγραμμάτων Πρώιμης Πρόσβασης. Επιπλέον, υποστήριξε δραστηριότητες που ενισχύουν τον στρατηγικό σχεδιασμό και την υλοποίηση των τακτικών πλάνων των brands. Εντάχθηκε στην CRO Creative Pharma & HR Services το Μάιο του 2021 ως Head of Clinical Operations και από τότε απολαμβάνει να μεταφέρει τις γνώσεις και την εμπειρία της, αλλά κυρίως να μαθαίνει και να εξελίσσεται από μια διαφορετική οπτική. Είναι ιδιαίτερα πειστική και της αρέσει να συνεργάζεται με άλλους. Αγαπά να αντιμετωπίζει προκλήσεις, να επιφέρει αλλαγές και να ανοίγει νέους δρόμους, ενώ έχει το θάρρος να σταματά και να αλλάζει γρήγορα κατεύθυνση όταν ο χρόνος, η προσπάθεια ή ακόμη και η ίδια η απόφαση δεν αποδίδουν όσο αρχικά αναμενόταν. Συμμετείχε ενεργά στις Ομάδες Εργασίας του ΣΦΕΕ σχετικά με τις κλινικές μελέτες και τα Προγράμματα Πρώιμης Πρόσβασης, καθώς και στην ELEFI. Είναι Αντιπρόεδρος του Συλλόγου Επιχειρήσεων Διεξαγωγής Κλινικών Μελετών Ελλάδας (HACRO).



Σπύρος Σπυρόπουλος

Business &
Executive and
Studies & Career
Coach, Senior
Professional
Member of
Hellenic Institute
of Coaching

Ο Σπύρος Σπυρόπουλος εργάζεται ως Διευθυντής Εμπορικής Ανάπτυξης στον διεθνή εκπαιδευτικό όμιλο New York College. Είναι απόφοιτος του Τμήματος Φυσικής του Πανεπιστημίου Κρήτης και διαθέτει πιστοποίηση επαγγελματικής εκπαίδευσης και κατάρτισης στην «Οργανωσιακή Ψυχολογία» από το Οικονομικό Πανεπιστήμιο Αθηνών ενώ έχει ολοκληρώσει την εκπαίδευση του στο πρόγραμμα «Certificate in Coaching» AC Accredited μέσω του Εθνικού και Καποδιστριακού Πανεπιστημίου Αθηνών. Είναι Senior Professional Member του Ελληνικού Ινστιτούτου Coaching με εξειδικεύσεις Business & Executive Coaching και Studies & Career Coaching. Έχει εργασθεί επί 30 χρόνια σε θέσεις ευθύνης στην Διοίκηση Πωλήσεων και Μάρκετινγκ, στην Εμπορική Διεύθυνση και στην Διοίκηση Ανθρώπινου Δυναμικού ως Επικεφαλής Ανάπτυξης Ταλέντων, Δέσμευσης Εργαζομένων και Ανάπτυξης Οργανισμού σε πολυεθνικές φαρμακευτικές επιχειρήσεις. Έχει παρακολουθήσει προγράμματα ανάπτυξης δεξιοτήτων σε θέματα Ηγεσίας & Διοίκησης Οργανισμών από διεθνείς Ακαδημαϊκούς & Εκπαιδευτικούς Οργανισμούς όπως το TUCK School of Business Administration (Ivy League research university, New Hampshire), το MCE Management Centre Europe και άλλους.



Νικόλαος Τσοκανάς

Σύμβουλος
Φαρμακευτικών
Υπηρεσιών και
Ιδρυτής Lean
Pharma Services

Ο Νίκος Τσοκανάς κατέχει Πτυχίο Βιοϊατρικών Επιστημών από το Πανεπιστήμιο του Μπράιτον, Ηνωμένο Βασίλειο και Μεταπτυχιακό στη Βιοπληροφορική από το Πανεπιστήμιο του Έξετερ, Ηνωμένο Βασίλειο. Διαθέτει επίσης Μεταπτυχιακό Δίπλωμα στη Διοίκηση Επιχειρήσεων (MBA) από το Ελληνικό Ανοικτό Πανεπιστήμιο και είναι Black Belt Certified για τη μεθοδολογία Lean Six Sigma. Ο Νίκος εργάζεται στη Φαρμακευτική Βιομηχανία από το 2001, ξεκινώντας την καριέρα του στη GlaxoSmithKline (R&D) στο Ηνωμένο Βασίλειο, όπου εργάστηκε σε διάφορες θέσεις, όπως QA Scientist (Production Site), Scientist (R&D in Medical Genetics Research) και Proteomics Analyst Scientist (R&D in Medical Genetics Research). Αργότερα, μετακινήθηκε στην Κλινική Ανάπτυξη ως Clinical Research Programmer για μελέτες Φάσης I, II και III στη Roche Ltd, Ηνωμένο Βασίλειο. Μετακινήθηκε στην Ελλάδα το 2008, όπου συνέχισε να εργάζεται σε διάφορες θέσεις στη Φαρμακευτική Βιομηχανία ως Pharmacovigilance Manager (ALAPIS Ltd) και Quality & Pharmacovigilance Manager (Teva Ltd). Από το 2015 μέχρι το 2024 εργάστηκε στη Bayer, αρχικά ως υπεύθυνος για Medical Governance υποθέσεις, και στη συνέχεια ανέλαβε τον ρόλο του Medical Governance and Excellence Cluster Head για την Ελλάδα, Κύπρο, Βουλγαρία, Ρουμανία, Μολδαβία και Ουκρανία. Το 2023 (για 18 μήνες) ανέλαβε τη θέση του Medical Digital Lead για το EMEA. Ο Νίκος μετακινήθηκε σε ρόλο ελεύθερου επαγγελματία τον Μάιο του 2024 ως Σύμβουλος Φαρμακευτικών Υπηρεσιών και ιδρυτής της εταιρείας Lean Pharma Services. Είναι ενεργό μέλος της Research Quality Association στο Ηνωμένο Βασίλειο από το 2013, Αντιπρόεδρος της Ελληνικής Εταιρείας Φαρμακευτικής Ιατρικής (ΕΛ.Ε.Φ.Ι.) και Ταμίας της Διεθνούς Ομοσπονδίας Ενώσεων Φαρμακευτικών Ιατρών και Φαρμακευτικής Ιατρικής (IFAPP).



Με μια ματιά

- **Έναρξη:** Παρασκευή 13 Φεβρουαρίου & **Ολοκλήρωση:** Παρασκευή 27 Μαρτίου
- **Διάρκεια:** 7 live 3ώρες συναντήσεις με online παρακολούθηση, κάθε Παρασκευή 18.00-21.00
- Δυνατότητα παρακολούθησης **βιντεοσκοπημένου μαθήματος** σε περίπτωση αδυναμίας σύγχρονης παρακολούθησης.
- Το πρόγραμμα διεξάγεται στα Ελληνικά.
- Οι συμμετέχοντες λαμβάνουν **DIPLOMA/ CERTIFICATE** από το Κέντρο Δια Βίου Μάθησης του New York College και την ΕΛΕΦΙ.
- **Κόστος προγράμματος** (ΕΛΛΑΔΑ & ΚΥΠΡΟ): 500€ με δυνατότητα αποπληρωμής σε 3 άτοκες καταβολές. -20% επι των διδάκτρων για μέλη της ΕΛΕΦΙ, φοιτητές και ανέργους.
- **Πληροφορίες εγγραφής:** τηλ. 2103225961, email: info@nyc.gr