



Beter kom je naar Breederode

Wil jij ook groeien
als zorgprofessional?



Samen gaan we voor beter

Breederode Hogeschool werkt samen met OPPstap Zorg en Welzijn en Latona Organisatie- & Opleidingsadvies, om ons zodoende nog beter en breder te profileren als specialist in opleidingen voor zorg en welzijn.



Researchverpleegkundige / Clinical Research Coördinator (post-hbo)

Na de opleiding ben je als Researchverpleegkundige/CRC expert op het gebied van het opzetten en ondersteunen van klinisch wetenschappelijk onderzoek.

Te behalen accreditatiepunten

- 132 punten bij V&VN

[Lees meer](#)

Inhoud

Researchverpleegkundige / Clinical Research Coördinator (post-hbo).....	2
○ Introductie	3
○ Hybride onderwijs	3
○ Student aan het woord	3
• Opleiding.....	4
○ Onderwijs	4
○ Competenties	5
○ Studielast	6
○ Accreditatie	6
○ Onze docenten	6
○ Wat is het NLQF?	6
• Toelating	7
○ Doelgroep en vereiste vooropleiding	7
○ Vereiste stageplek/werkplek	8
• Praktisch	8
○ Data en omvang	8
○ Tijd	8
○ Leslocatie	8
○ Kosten	9
○ Maatwerk en incompany	9
○ Vragen?	9

- **Introductie**

De gezondheidszorg is een innovatieve markt die zich constant ontwikkelt, waarbij de opzet en uitvoering van hoog kwalitatief wetenschappelijk onderzoek een belangrijke rol speelt. Dit klinisch wetenschappelijk onderzoek vindt plaats in het krachtenveld van de toenemende medische behandelmogelijkheden, de veranderende wet- en regelgeving, de financiële schaarste en de veranderende opvattingen over de zorg en organisatie van de zorg. Hierdoor is het speelveld van klinisch onderzoek vaak onvoorspelbaar en complex en vraagt om een tactische en strategische benadering, rekening houdend met verschillende belangen.

De kwaliteit van een onderzoek hangt sterk af van het personeel dat dit onderzoek uitvoert en ondersteunt. De opleiding op NLQF-niveau 6 is ontwikkeld om jou op basis van de 7 CanMEDS-rollen (Canadian Medical Education Directives for Specialists) op te leiden tot de spil in de opzet en uitvoer van klinisch wetenschappelijk onderzoek. Als research professional ben je in staat om op alle CanMEDs rollen te acteren waarin voortdurend een beroep gedaan wordt op jouw probleemoplossend vermogen en de wetenschappelijke kennis en inzichten. Je bent het aanspreekpunt voor zowel opdrachtgever als onderzoeker, maar ook voor de bevoegde instanties en niet op de laatste plaats de proefpersoon. Je werkt als deskundige zelfstandig, maar ook als lid van een multidisciplinair team.

- **Hybride onderwijs**

Bij ons volg je een hybride vorm van onderwijs: fysieke bijeenkomsten waar nodig en online waar mogelijk. Daarmee is het onderwijs helemaal van deze tijd. Tijdens de lessen is er veel ruimte voor het toepassen van de theorie in de praktijk. We vragen de cursist actief deel te nemen aan het leerproces.

- **Student aan het woord**

Nicola Westerbeek heeft de opleiding Researchverpleegkundige bij Breederode Hogeschool in 2020 afgerond. Tijdens het volgen van haar opleiding deelde Nicola haar ervaringen:

“Nadat ik al enige jaren ervaring had als Researchverpleegkundige in een academisch ziekenhuis wilde ik mij graag verder professionaliseren en verdiepen binnen mijn vakgebied. Daarom heb ik gekozen om de opleiding tot Researchverpleegkundige te volgen bij Breederode Hogeschool in Rotterdam.”

Ik heb nu de eerste vier modules afgerond. Het lesmateriaal is up-to-date en het programma is goed opgebouwd. Binnen de opleiding zijn deskundige docenten betrokken. Het aanbod binnen de modules is relevant, leerzaam en direct toepasbaar in de praktijk. Ervaringen en kennis uitwisselen met medestudenten behoort tot één van de pluspunten van deze opleiding.

Oorspronkelijk zou ik de opleiding modulair volgen, verdeeld over 2 jaar, om zo de opleiding beter te kunnen combineren met mijn gezin en werk. Gaandeweg bleek de combinatie met werk en privé toch goed haalbaar en voelde het prettiger om binnen dezelfde groep te blijven en samen de opleiding af te ronden. Breederode Hogeschool was hierin ook flexibel en vond dit geen enkel probleem.

De lesstof van de modules volgt elkaar logisch op waardoor het leerproces optimaal wordt benut. De intervisie- en communicatielessen volg je in kleine groepjes. Om dit proces af te ronden met dezelfde groep is prettiger vanwege de vertrouwde band die je opbouwt binnen de groep. Dit geeft een betere individuele leercurve.

Met deze opleiding kan ik mijn theoretische kader verbreden en met de geboden tools mijn competenties ontwikkelen om mijn loopbaan verder vorm te geven."

- Opleiding
 - Onderwijs

De opleiding bij Breederode Hogeschool is gebaseerd op het [Expertisegebied Researchprofessional](#), ontwikkeld in samenwerking met het werkveld en de V&VN Research professionals.

Modules

De opleiding bestaat uit de volgende modules:

Module 1: Wet- & regelgeving en ethisch handelen

Module 2: Epidemiologie en haalbaarheid van een klinisch wetenschappelijk onderzoek

Module 3: De bescherming van de proefpersoon & veiligheidsrapportage

Module 4: Bouwen van een database & de organisatie rondom dataverwerking

Module 5: Statistiek & interpreteren van literatuur

Module 6: Projectmanagement & kwaliteitssysteem

Je kunt de opleiding ook modulair volgen, bijvoorbeeld 3 modules per jaar. De eerste module (Wet- & regelgeving en ethisch handelen) is voor iedereen verplicht. De kosten voor het volgen van losse modules is afhankelijk van het aantal bijeenkomsten, de opdrachten, de toetsing en de benodigde literatuur.

Voor het volgen van de losse modules gelden dezelfde toelatingseisen als voor de opleiding Researchverpleegkunde/Clinical Research Coördinator. Neem [contact](#) met ons op om de mogelijkheden te bespreken.

Tijdens de opleiding wordt op verschillende momenten het zelfstandig handelen van de professional getoetst. Door gebruik te maken van actuele praktijkgerichte opdrachten sluit de opleiding naadloos aan op de klinische researchpraktijk. Samen met ervaren research professionals en deskundige (gast)docenten uit het werkveld belichten we de verschillende aspecten van het vakgebied. Na deze opleiding ben je een hoog opgeleide beroepsprofessional, specifiek gericht op het uitvoeren van het vak.

Je ontwikkelt toepasbare kennis van wet- en regelgeving omtrent patiëntveiligheid en kwaliteit van onderzoek en bent in staat een goede analyse te maken van onvoorspelbare problemen. Onder meer door het toepassen van kennis, probleemoplossende vaardigheden, leer-, ontwikkel- en communicatieve vaardigheden kun je aantonen in staat te zijn om op NLQF-niveau 6 te acteren.

Je sluit de opleiding af met een eindopdracht waarin alle CanMeds-rollen verwerkt zijn. Daarnaast krijg je eenmalig het Good Clinical Practice (GCP)/WMO examen aangeboden. Dit examen is vergelijkbaar met het examen Basis cursus voor Regelgeving en Organisatie voor Klinisch Onderzoekers (BROK) ontwikkeld door de NFU. De uitvoering van het examen wordt door Examen Medisch Wetenschappelijk Onderzoek (EMWO) georganiseerd. Je kunt dit examen volgen vanaf module 4.

o Competenties

Na afronding van de opleiding ben je deskundig op het gebied van het:

1. toepassen en vertalen naar de praktijk van relevante nationale en internationale wetgeving rondom klinisch wetenschappelijk onderzoek
2. toepassen van gevorderde, gespecialiseerde kennis van, en kritisch inzicht in theorieën en methodes van klinisch en ethisch redeneren
3. toepassen van kennis en vaardigheden om de veiligheid van de proefpersoon die deelneemt aan een wetenschappelijk onderzoek te bewaken en te garanderen
4. toepassen van kennis en begrip voor het uitvoeren van een haalbaarheidsanalyse van een wetenschappelijk onderzoek
5. identificeren en analyseren van complexe en onvoorspelbare problemen in de beroepspraktijk en lost deze op tactische, strategische en creatieve wijze op

6. samen acteren in onbekende wisselende werkomgeving, ook internationaal met gelijken, collega's, specialisten, niet-specialisten, leidinggevenden en relevante derden
7. inrichten van de logistiek van de onderzoeken om zowel de zorg rondom de proefpersoon als de continuïteit van het onderzoek te waarborgen
8. integreren van een kwaliteitssysteem voor klinisch wetenschappelijk onderzoek ter voorkoming van bias in de uitkomsten van het onderzoek
9. toepassen van statistische principes en algemene principes van het verwerken en archiveren van onderzoeksgegevens
10. toepassen van professionele feedback en zelfreflectie als het gaat om conflicterende situaties en belangen

- Studiebelasting

De gemiddelde studiebelasting is 8 uur per week (exclusief bijeenkomsten en stage). De totale studiebelasting is 639 uur (incl. bijeenkomsten, voorbereidings- en transferopdrachten).

Per week loop je minimaal 16 uur stage als Researchverpleegkundige/ Clinical Research Coordinator (totaal 704 uur).

- Accreditatie

Na afronding van de opleiding ontvang je een diploma (met waardering op NLQF-niveau 6).

De opleiding is geaccrediteerd voor:

- 132 punten bij V&VN
- Onze docenten

Onze docenten zijn allen specialist in het werkveld

- Wat is het NLQF?



Het Nederlands Kwalificatieraamwerk (NLQF) is onafhankelijk, wordt ondersteund en gefinancierd door het ministerie van Onderwijs, Cultuur & Wetenschap en de Europese Commissie (dit in tegenstelling tot CPION) en geeft

duidelijkheid en zekerheid over het niveau van opleidingen. Het NLQF is afgeleid van het EQF, het Europees Kwalificatieraamwerk. Het ministerie van OC&W streeft ernaar om in de toekomst alle relevante opleidingen van een NLQF-kwalificatie te voorzien.

Werkgevers kunnen zo de juiste mensen aannemen en de juiste scholing aanbieden aan werknemers. Werknemers kunnen aantonen wat zij waard zijn.

Het NLQF telt acht niveaus en beschrijft per niveau de bijbehorende kennis en vaardigheden en de mate van verantwoordelijkheid en zelfstandigheid.

Er wordt onderscheid gemaakt tussen:

- Reguliere opleidingen: zo zijn bijvoorbeeld havo en mbo-v-opleidingen niveau 4, associate degree-opleidingen zijn niveau 5 en zijn alle hbo-opleidingen ingeschaald op niveau 6.
- Overige opleidingen: NLQF-niveau 5 betekent dat de opleiding qua niveau vergelijkbaar is met het niveau van een associate degree-opleiding. NLQF-niveau 6 is vergelijkbaar met het hbo-niveau van een bacheloropleiding.

De opleiding Researchverpleegkundige/ Clinical Research Coordinator van Breederode Hogeschool is als enige opleiding in Nederland officieel ingeschaald op niveau 6. NLQF-niveau 6 is vergelijkbaar met het hbo-niveau van een bacheloropleiding.

Heb je je Researchverpleegkundige/ CRC-diploma al behaald, maar wil je een diploma met NLQF-waardering? Kijk dan bij de [Bijscholing naar NLQF-niveau 6 voor Researchverpleegkundigen/ Clinical Research Coordinators](#).

Meer informatie over NLQF en de betekenis van de kwalificatie kun je vinden op www.nlqf.nl of bekijk de [NLQF-animatie op Youtube](#).

- Toelating
 - Doelgroep en vereiste vooropleiding

Je kunt starten met deze opleiding als je beschikt over een:

- Hbo-diploma Gezondheidszorg

- Post-mbo-diploma Researchmedewerker, waarbij je *cum laude* bent afgestudeerd

Heb je een A-inservice-diploma? Dan kun je bij ons een aanvullend assessment doen om te bepalen of je kunt instromen. Neem daarvoor contact met ons op.

Heb je een mbo-diploma Verpleegkunde A of B? Dan ben je direct toelaatbaar tot de opleiding [Researchmedewerker](#).

Heb je een andere vooropleiding en denk je toelaatbaar te zijn?

Stuur dan je cv en een korte motivatie naar info@breederode.nl. We kunnen dan aan de hand van jouw werkervaring en vooropleiding bepalen of je aan de opleiding kunt deelnemen.

- Vereiste stageplek/werkplek

Deelnemen aan de opleiding vereist een werkplek voor minimaal twee dagen per week als Researchverpleegkundige/ Clinical Research Coordinator. Deze werkplek wordt door de student zelf georganiseerd.

- **Praktisch**

- Data en omvang

Rotterdam 27 september 2024 (lesdag vrijdag)

Omvang 23 bijeenkomsten in 1 jaar

Het definitieve rooster ontvang je een maand voor de start van je opleiding. In het rooster is rekening gehouden met de schoolvakanties van de regio waar je les hebt.

- Tijd

09.15 uur – 16.30 uur

- Leslocatie

Rotterdam:

Wijnhaven 36

3011 WS, Rotterdam

- Kosten

€ 5.550,- (incl. 1 landelijk GCP/WMO-examen, excl. literatuur ca. €200).

In termijnen betalen is mogelijk. Geef aan dat je hier gebruik van wil maken in het opmerkingenveld.

Wil je weten van welke regelingen jij als student gebruik kunt maken? Kijk dan bij [Subsidiereregelingen studenten](#).

- Maatwerk en incompany

Heb je liever maatwerk voor je bedrijf? Breederode Hogeschool, OPPstap en Latona bieden deze scholing ook aan als incompanytraject. Vul hiervoor ons contactformulier in en wij nemen contact met je op om de mogelijkheden te bespreken.

- Vragen?

Voor eventuele vragen over deze opleiding kun je contact opnemen met de programmaleider via onderstaand telefoonnummer, e-mailadres of via ons [contactformulier](#).

Cecilia Huisman

info@breederode.nl

010 3042340