

Bakgrunnsinformasjon

1.1. Emne(r), emnegruppe(r), studieprogram eller fag rapporten er gyldig for
Klinisk legemiddelutprøving (FRM5730).

1.2. Tilsynsensors funksjonsperiode
2008

Utforming av arbeidet

2.1. Hvilke deler av vurderingsarbeidet er det gjort avtale om at du som tilsynssensor skal delta i
Har vurdert og hatt mulighet for å kommentere på oppgavesettet.

2.2. Prinsipper for eventuell utvelgelse av studentenes enkeltprestasjoner i forbindelse med tilsyn
med karaktersetting

Mottatt eksamensbesvarelser i begge ender av karakterskalaen som grunnlag for tilsyn
med karaktersettingen. Diskusjoner med fagansvarlig.

2.3. Møter med fagmiljøet. Antall, deltakere, hovedtemaer.

Kommunikasjon med fagansvarlig per e-post og telefon. Fungerer utmerket.

2.4. Andre kommentarer

n.a.

Evaluering av vurderingen av studentprestasjoner og vurderingsordningen

Utforming av eksamenssettet relevant og oppgavene var godt og klart formulert. Etter
mitt skjønn dekkende for emnets læringsmål og pensum. God bredde på oppgavene
samtidig som studentene også får anledning til å vise spisskompetanse i spesifikke
deler. Prosessen bak utformingen synes god.

Vurderingsordningen og karaktersettingen fremstår solid; karakterskalaen brukes
tilstrekkelig. Nivået på prestasjonene er gjennomgående høyt.

Redegjørelse for de drøftinger som er gjort med fagmiljø/fakultet underveis

Ingen drøftinger/råd gjort underveis utover selve tilsynet med eksamenssettet og
vurderingen av karaktersetting ved eksamen.

Anbefalinger for fagmiljøets videre arbeid

Anbefalingen er klart en fortsatt opprettholdelse av dette emnet etter de hovedlinjer
som gjøres i dag.



Tove Karlstrud
ICRO Manager Scandinavia
(International Clinical Research Operations)
Novartis Norge AS