

ÜBER UNS

DAS TEAM der Akademie Heidelberg ist mit fast 20-jähriger fundierter Erfahrung als Ihr Partner in Sachen gezielter Fort- und Weiterbildung tätig.

Speziell für Sie selektieren wir in einem komplexen wirtschaftlichen Umfeld die wichtigen und entscheidenden Informationen und setzen sie in exakt auf Ihren Bedarf zugeschnittenen Veranstaltungen zielführend um.

Von anerkannten Experten aus Wirtschaft, Forschung und Politik erhalten Sie schon heute das Wissen von Morgen – und das stets komprimiert, praxisnah und aktuell! Damit halten Sie Ihr Wissen up-to-date und verschaffen sich dauerhaft Wettbewerbsvorteile. Insbesondere in einer Zeit, die geprägt ist von hoher Dynamik, steigendem Wettbewerb und zunehmendem Zeitdruck ist dieses Mehr an Wissen für Ihren Erfolg entscheidend!

**AH Akademie für Fortbildung
Heidelberg GmbH**

Maaßstraße 22
D-69123 Heidelberg
Telefon 06221 / 65033-0
Telefax 06221 / 65033-69
info@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de

11.11/1203PA800



INTENSIV-SEMINAR
19. MÄRZ 2012
FRANKFURT/MAIN

EFFIZIENTE TEAM- & PROJEKTASSISTENZ IN DER KLINISCHEN FORSCHUNG

**Kompaktes
Fachwissen zur
gezielten Unter-
stützung des
Studienmanagers
& Studienteams**

- **Gesetzliche Grundlagen und GCP-Anforderungen**
- **Termine und Fristen in klinischen Prüfungen**
- **Dokumente und SOPs in der klinischen Forschung**
- **Rolle der Bundesoberbehörden und Ethik-Kommissionen**
- **Umgang mit Prüffärzten und -zentren**
- **Aspekte des Monitorings**
- **CROs und andere externe Beteiligte**
- **Archivierung, Audits und Inspektionen**

Regina Dautermann

Consultant in der klinischen Forschung,
Kaufbeuren

Prof. Dr. Gerhard Fortwengel

Lehrgebiet Klinische Forschung/
Management klinischer Studien
Hochschule Hannover



Gesetze, Termine, Dokumente, Beteiligte – ein praxisnaher Überblick

PROGRAMM

SEMINARZIEL Als Team- bzw. Projektassistent unterstützen Sie die Mitarbeiter und Ansprechpartner in der klinischen Forschung bei der Durchführung klinischer Studien, im Projektmanagement und bei administrativen Prozessen.

In diesem Intensiv-Seminar erhalten Sie einen kompakten Überblick über die Phasen der klinischen Entwicklung vor und nach der Zulassung. Die gesetzlichen Grundlagen sowie die Terminologie und GCP-Anforderungen werden verständlich dargestellt und sind zum Auffrischen vorhandenen Wissens geeignet.

Durch das erworbene Hintergrundwissen sind Sie in der Lage, eigenständig administrative Aufgaben, wie das Zusammenstellen der Unterlagen zur Vorbereitung und Einleitung einer klinischen Studie z.B. für Prüfzentren, Behörden und Ethik-Kommissionen zu übernehmen. Sie kennen die einzuhaltenden Termine und Fristen, überwachen diese entsprechend, um damit Ihren Studienmanager sowie das Studienteam ganz gezielt zu unterstützen.

Aspekte zum Monitoring, zu SOPs, zur Archivierung von Studiendokumenten sowie zu Audits und Inspektionen runden das Programm ab.

TEILNEHMERKREIS Dieses Intensiv-Seminar richtet sich an Team- & Projektassistenten, die Studienteams bei der Planung, Organisation und Durchführung klinischer Studien unterstützen. Die Inhalte werden für Berufsanfänger verständlich vermittelt und eignen sich zur Auffrischung vorhandenen Wissens.

BEGRENZTE TEILNEHMERZAHL Die Teilnehmerzahl ist auf 15 begrenzt, um eine intensive Lernatmosphäre und gezielte Wissensvermittlung zu gewährleisten.

Empfangskaffee und Registrierung

Begrüßung der Teilnehmer und Einführung in die Thematik

Die Entwicklung eines Arzneimittels – Stellung und Rolle der klinischen Prüfung

- Forschung und Entwicklung von Arzneimitteln
- Präklinische und klinische Entwicklung

Phasen der klinischen Entwicklung vor und nach der Zulassung

- Klinische Studien: Phase 0 bis III
- Studien nach der Zulassung
- Studiendesigns

Good Clinical Practice (GCP) – Terminologie und Anforderungen

Gesetzliche Grundlagen

- Das Arzneimittelgesetz (AMG) im Zusammenhang mit internationalen Regularien
- Die GCP-Verordnung
- Relevante Regelungen im AMG für die klinische Prüfung

Bedeutung und Einsatzgebiete von SOPs in der klinischen Forschung

Timelines und Vorbereitung der Dokumentation

- Essential documents
- Trial Master File

REFERENTEN

Bundesoberbehörden (BfArM/PEI) und Ethik-Kommissionen

- Rolle der BOB und EKs in klinischen Prüfungen
- Verfahren und Termine

Prüfärzte und Prüfzentren

- Verträge, Unterlagen, Geheimhaltung

Assistenz bei Monitoring Visits

- Prestudy-, Initiierungs-, Folge- und Abschlussbesuche (Close out)

CROs, Zentrallabor, Kurier, Versicherung – Aufgaben und Kommunikation

Termine und Fristen in klinischen Studien

- Behördliche Anforderungen
- Interne Planung und Organisation

Archivierung – Fristen und Dokumente

Audits und Inspektionen

- Formen, Sinn und Zweck
- Inhalte, Vorbereitung und Ablauf
- Erfahrungen und Voraussetzung für ein erfolgreiches Bestehen

Abschlussdiskussion, Fazit und Ausblick

Ende der Veranstaltung

Das Seminar wird am Vor- und Nachmittag für eine 15-minütige Kaffeepause unterbrochen. Eine einstündige Mittagspause ist um ca. 13.00 Uhr vorgesehen.

Regina Dautermann

Consultant in der klinischen Forschung, Kaufbeuren



Regina Dautermann hat in der klinischen Forschung 19 Jahre Erfahrung im Bereich von nationalen und internationalen klinischen Studien. Sie arbeitete in europaweit tätigen CROs als CRA, Projektleiterin und Leiterin des Projektmanagements und ist seit 2011 in der klinischen Forschung auf freiberuflicher Basis tätig.

Frau Dautermann studierte Biologie an den Universitäten Tübingen, Göttingen und Konstanz und war zu Forschungsaufenthalten in Rothamstedt/Großbritannien und Marseille/Frankreich. Vor ihrer Tätigkeit in der klinischen Forschung war Frau Dautermann als Diplom-Biologin mehrere Jahre Angestellte der Deutschen Forschungsgemeinschaft im Bereich mikrobiologischer Grundlagenforschung.

Prof. Dr. Gerhard Fortwengel, MPH

Lehrgebiet Klinische Forschung/ Management klinischer Studien Hochschule Hannover



Prof. Dr. Fortwengel arbeitete mehr als 20 Jahre in den Bereichen Training, Planung und Durchführung von internationalen klinischen Studien und in der medizinischen Qualitätssicherung bei internationalen Pharmafirmen, bevor er im Oktober 2009 den Ruf auf die Professur für Klinische Forschung und Management klinischer Studien an der Hochschule Hannover annahm.

SEMINAR- HINWEISE



Klinische Prüfungen mit Arzneimitteln & Medizinprodukten: Aktuelle Herausforderungen 2012 – Eine Kooperationsveranstaltung mit dem KKS-Netzwerk

16. Februar 2012, Frankfurt/Main

Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten – „Good Clinical Practice“ für Prüferarzt und Studienteam

16. Februar 2012, Berlin

2. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager

März 2012 – Februar 2013, Frankfurt/Main

Monitoring von klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln

6. /7. März 2012, Frankfurt/Main

Klinische Prüfungen mit Arzneimitteln in Klinik und Praxis: GCP-Kurs für Prüferärzte und Studienteam

15. März 2012, Frankfurt/Main

Grundlagenseminar: Das Betäubungsmittelrecht

28. März 2012, Frankfurt/Main

Grundlagen-Seminar:

Klinische Prüfung mit Arzneimitteln

23. April 2012, Frankfurt/Main

Der CRA Praxis Workshop

7./8. Mai 2012, Offenbach/Main

Qualitätssicherung in der klinischen Forschung

12. Juni 2012, Berlin

Informationen zu den o.g. Veranstaltungen erhalten Sie unter www.akademie-heidelberg.de. Wir beraten Sie gerne auch persönlich:
Daniela Schmalke, Tel.: 06221/65033-31
oder per eMail: schmalke@akademie-heidelberg.de

EFFIZIENTE TEAM- & PROJEKTASSISTENZ IN DER KLIFO

ANMELDE-FAX: 06221/65033-29

ANMELDEFORMULAR

NAME	
VORNAME	
POSITION	
FIRMA	
STRASSE	
PLZ/ORT	
TEL.	
FAX	
E-MAIL	
DATUM UNTERSCHRIFT	

TERMIN

Montag, 19. März 2012
10.00 – 17.00 Uhr
Registrierung ab 09.00 Uhr

VERANSTALTUNGsort

Steigenberger Hotel Metropolitan
Poststr. 6
D-60329 Frankfurt/Main
Tel.: 069/506070-0
Fax: 069/506070-555
www.steigenberger.com/frankfurt_Metropolitan

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer **Zimmerreservierung** stets auf die **Sonderkonditionen** des Abfronkontingents der AH Akademie für Fortbildung Heidelberg und beachten Sie, dass das Abfronkontingent **vier Wochen** vor dem Termin abläuft.

SEMINAR-NR. 12 03 PA800 W

TEILNAHMEBETRAG

€ 790,- (zzgl. gesetzl. USt). Der Teilnahmebetrag beinhaltet ein gemeinsames Mittagessen, Seminarerfrische, Pausenerfrische sowie die Dokumentation.

SONDERKONDITIONEN

Der zweite und jeder weitere Teilnehmer aus einem Unternehmen erhält einen Rabatt in Höhe von 10 %.

ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Die Teilnahmegebühr zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer ist sofort nach Erhalt der Rechnung zur Zahlung fällig. Stornierungen von Buchungen sind bis zwei Wochen vor Seminarbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 50,- (zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer) möglich; bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn wird 50 % der Teilnahmegebühr, danach die volle Teilnahmegebühr fällig. Die Stornierklage bedarf der Schriftform. Die Benennung eines Ersatzteilnehmers ist zu jedem Zeitpunkt kostenfrei möglich. Die Kombination von Rabatten ist ausgeschlossen. Bei Seminarabsagen durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen. Gerichtsstand ist Heidelberg.

AKADEMIE HEIDELBERG VERANSTALTUNGSTICKET

Reisen Sie günstig mit der Deutsche Bahn AG zum Seminar: Von jedem DB-Bahnhof – auch mit dem ICE! Weitere Informationen zu Preisen und zur Ticketbuchung erhalten Sie mit Ihrer Anmeldebestätigung oder sofort unter www.akademie-heidelberg.de/bahn



AH Akademie für Fortbildung

Heidelberg GmbH

Maßstraße 22

D-69123 Heidelberg

Telefon 06221 / 65033-0

Telefax 06221 / 65033-69

anmeldung@akademie-heidelberg.de

www.akademie-heidelberg.de

AKADEMIE
HEIDELBERG

