

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 28
D-69123 Heidelberg
Telefon 06221/65033-0
Telefax 06221/65033-69
info@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de

05.12/1110PA800



INTENSIV-SEMINAR
29. OKTOBER 2012
FRANKFURT/MAIN

EFFIZIENTE TEAM- & PROJEKTASSISTENZ IN DER KLINISCHEN FORSCHUNG

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

Inkl.
Änderungen durch
die „16. AMG-
Novelle“

- **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 Prüfärzten 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 I bis IV
- 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

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

Qualitätssicherung in der klinischen Forschung

6. Juni 2012, Berlin

Intensiv-Workshop:

Das Betäubungsmittelrecht im beruflichen Alltag

13. Juni 2012, Frankfurt/Main

Grundlagen der Statistik in der klinischen Forschung

14. Juni 2012, Frankfurt/Main

Klinische Prüfungen mit Arzneimitteln in Klinik und Praxis: GCP-Kurs für Prüfer und Studententeam

14. Juni 2012, Berlin

19. September 2012, Nürnberg

Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten – „Good Clinical Practice“ für Prüfer und Studententeam

28. Juni 2012, Bonn

18. September 2012, Nürnberg

Leadership Seminare Bodensee – Internationaler Sommercampus Lilienberg

06.-10. August 2012, Ermatingen (Schweiz)

3. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager

September 2012 – Juni 2013, Frankfurt/Main

IATA Gefahrgutschulung

18. September 2012, Frankfurt/Main

Bioanalytik im Rahmen von klinischen Prüfungen: Anforderungen, praktische Umsetzung, behördliche Inspektionen

20. September 2012, Frankfurt/Main

Grundlagenseminar: Das Betäubungsmittelrecht

8. Oktober 2012, Frankfurt/Main

Nicht-interventionelle Studien (NIS) – praxisnah

6. November 2012, Frankfurt/Main

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

Montag, 29. Oktober 2012
10.00 – 17.00 Uhr
Registrierung ab 9.00 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 benennen Sie sich bei Ihrer **Zimmerreservierung** stets auf die **Sonderkonditionen** des Abbruchkontingents der AH Akademie für Fortbildung Heidelberg und beachten Sie, dass das Abbruchkontingent **vier Wochen** vor dem Termin abläuft.

Seminar-Nr. 12 10 PA800 W

TEILNAHMEGEBÜHR

€ 790,- (zzgl. gesetzl. USt). Der Teilnahmebeitrag beinhaltet ein gemeinsames Mittagessen, Seminargetränke, Pausenerfrischungen 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 Veranstaltungsbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 50,- (zzgl. gesetzl. USt) möglich, bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn werden 50 % der Teilnahmegebühr, danach wird die volle Teilnahmegebühr fällig. Die Stornierklärung bedarf der Schriftform. Die Benennung eines Ersatzteilnehmers ist zu jedem Zeitpunkt kostenfrei möglich. Die Kombination von Rabatten ist ausgeschlossen. Bei Absagen 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 28

D-69123 Heidelberg

Telefon 06221/65033-0

Telefax 06221/65033-69

anmeldung@akademie-heidelberg.de

www.akademie-heidelberg.de

AKADEMIE
FÜR FORTBILDUNG
HEIDELBERG

