

ÜBER UNS

DIE TEAMS der Akademie Heidelberg und der LuSciMED Akademie sind mit über 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

LuSciMED Akademie Daniela Schmalte & Elke de Vries GbR

Södeler Weg 13a
D-61231 Bad Nauheim
Telefon 06032 / 34 95 772
Telefax 06032 / 34 95 774
willkommen@luscimed.de
www.luscimed.de

02.17/17-107



INTENSIV-SEMINAR
6. NOVEMBER 2017
FRANKFURT/MAIN

EFFIZIENTE TEAM- & PROJEKTASSISTENZ IN DER KLINISCHEN FORSCHUNG

Unter Berücksichtigung
des 4. AMG-Änderungs-
gesetzes zur Umsetzung
der EU-Verordnung
zur Klinischen Prüfung
(536/2014)

Kompaktes Fach-
wissen zur gezielten
Unterstützung 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 Prüfern und Prüfzentren
- Aspekte des Monitorings
- CROs und andere externe Beteiligte
- Archivierung, Audits und Inspektionen

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. Auf die Änderungen durch die neue EU-Verordnung zur klinischen Prüfung wird ausführlich eingegangen.

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

REFERENT

Bundesoberbehörden (BfArM/PEI) und Ethik-Kommissionen

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

Prüfer 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 beginnt um 10.00 Uhr und wird am Vor- und Nachmittag für eine 15-minütige Kaffeepause unterbrochen. Eine einstündige Mittagspause ist um ca. 13.00 Uhr vorgesehen.

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.

NOCH FRAGEN? GERNE!



Bei Fragen zum Programm und zu unseren weiteren Seminaren berate ich Sie gern persönlich.
Sprechen Sie mich an!

Daniela Schmalle
Tel.: 06032 / 34 95 773 oder
per e-Mail: schmalle@luscimed.de



SEMINAR- HINWEISE

Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten

21. & 22. März 2017, Frankfurt/Main

Effizientes Outsourcing und Vertragsgestaltung in klinischen Studien

23. März 2017, Frankfurt/Main

Grundlagen-Seminar: Das Betäubungsmittelrecht

30. März 2017, Frankfurt/Main

SOPs in der klinischen Forschung

24. April 2017, Frankfurt/Main

Compliance Management in der Pharmakovigilanz

30. Mai 2017, Frankfurt/Main

Das Betäubungsmittelrecht im beruflichen Alltag

1. Juni 2017, Frankfurt/Main

Workshop für Stufenplanbeauftragte / QPPVs - Schnittstellen und Abgrenzung

21. Juni 2017, Frankfurt/Main

Der neue Rechtsrahmen für Medizinprodukte

28. Juni 2017, Frankfurt/Main

Grundlagen der Statistik in der klinischen Forschung

29. Juni 2017, Frankfurt/Main

7. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager mit TÜV Rheinland geprüfter Qualifikation

September 2017 – Mai 2018, Frankfurt/Main

Nicht-kommerzielle klinische Prüfungen (IITs) - unter Berücksichtigung der neuen EU-Verordnung

16. November 2017, Frankfurt/Main

INHOUSE-SCHULUNG Dieses Thema kann auch als Inhouse-Schulung gebucht werden – gerne unterbreiten wir Ihnen ein attraktives Angebot.

EFFIZIENTE TEAM- & PROJEKTASSISTENZ IN DER KLIFO

ANMELDE-FAX: 06032 / 34 95 774

ANMELDEFORMULAR

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

TERMIN & SEMINARZEITEN

Montag, 6. November 2017
10.00 – 17.00 Uhr
Registrierung ab 9.30 Uhr

VERANSTALTUNGORT

Fleming's Conference Hotel Frankfurt
Elbinger-Str. 1-3
D-60487 Frankfurt/Main
Tel.: 069/506040-0 · Fax: 069/506040-999
www.flemings-hotels.com

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer **Zimmervorweisung** stets auf die **Sonderkonditionen** des Abrechnungskontingents der LUSCIMED Akademie und beachten Sie, dass das Abrechnungskontingents **vier Wochen** vor dem Termin abläuft.

Seminar-Nr. 17-107

TEILNAHMEGEBÜHR
€ 890,- (zzgl. gesetzl. USt). Die Teilnahmegebühr 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 Seminarbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 55,- (zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer) möglich; bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn wird 50 % der Teilnahmegebühr, danach 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 Seminarabsagen durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen.

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

DB BAHN

Diese Veranstaltung wird organisiert von der

LUSCIMED Akademie

Daniela Schmalte & Elke de Vries GbR

Södder Weg 13a

D-61231 Bad Nauheim

Telefon 06032 / 34 95 772

Telefax 06032 / 34 95 774

willkommen@luscimed.de

www.luscimed.de


AKADEMIE
lucrum scientia medicinae est