

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

08.18/18-307



PRAXIS WORKSHOP
4. DEZEMBER 2018
FRANKFURT/MAIN

MEDDRA-WORKSHOP FÜR FORTGESCHRITTENE

*Wertvolle
praktische
Beispiele aus
der beruflichen
Praxis*

- *Hintergrund und Entwicklung von MedDRA – in a nutshell*
- *MedDRA SMQs – ein kurzer Ausblick*
- *„Special situations“ 2.0*
- *Was ist neu in der MedDRA Version 21.1?*
- *Praxis-Tipps für eine erfolgreiche Kodierung*
- *Gemeinsame hands-on coding exercises*

Magnus Lühring

Senior Manager Pharmacovigilance
Pharmacovigilance Training Specialist
SCRATCH Pharmacovigilance GmbH,
Butzbach



Wertvolle praktische Tipps zum Kodieren

SEMINARZIEL In diesem Workshop lernen Sie u.a. den Hintergrund und die Entwicklungsgeschichte von MedDRA in einer Kurzfassung kennen. Sie werden erfahren wie weiterführende „Special situations“, wie misuse, abuse, overdose etc. definiert sind sowie deren unterschiedliche Auslegungen durch die MSSO (Points to Consider Dokumente) und GVP (Modul VI).

Am Ende des Workshops sind Sie auf die neueste MedDRA Version geschult, was bei Inspektionen und Audits oft gefordert wird.

Der Workshop soll in erster Linie viel Raum geben, um gemeinsam Lösungsmöglichkeiten für knifflige und/oder komplexe Kodierschwierigkeiten aus dem Arbeitsalltag der Teilnehmer zu erarbeiten. Nutzen Sie dazu die Möglichkeit, Ihre ganz spezifischen Fragestellungen direkt an den Referenten und die Teilnehmergruppe zu adressieren.

Gemeinsam in der Gruppe werden praktische Kodierübungen durchgeführt und besprochen. Dabei liegt der Schwerpunkt auf den „Special situations“.

Die in diesem Kurs gesammelten Erfahrungen im Kodieren geben Ihnen mehr Sicherheit beim Umgang mit „Special situations“ im Kodieralltag und festigen Ihre bereits vorhandenen Kodierfähigkeiten.

TEILNEHMERKREIS Dieser Praxis-Workshop richtet sich an erfahrene MedDRA-Kodierer aus allen Bereichen, in denen MedDRA angewendet wird (z.B. Pharmaindustrie, CROs, Behörden etc.), die ihre MedDRA-Kodierfähigkeiten weiter trainieren und ausbauen möchten.

PROGRAMM

ab 9.30	<i>Empfangskaffee und Registrierung der Teilnehmer</i>
10.00	<i>Begrüßung und Einführung in die Thematik</i>
10.15	<i>Hintergrund und Entwicklung von MedDRA (Kurzfassung)</i> <i>MedDRA SMQs – ein kurzer Ausblick</i> <i>„Special situations“ 2.0</i>
11.30	<i>Kaffeepause</i>
11.45	<i>„Special situations“ 2.0 (Fortsetzung)</i> <i>Was ist neu in der MedDRA Version 21.1?</i> <i>Praxis-Tipps für eine erfolgreiche Kodierung</i>

TECHNISCHES EQUIPMENT Jeder Teilnehmer sollte seinen eigenen Laptop mitbringen mit darauf installiertem MSSO MedDRA Offline Browser. Alternativ kann auch der MSSO MedDRA Online Browser oder ein eigens genutzter Browser verwendet werden. MedDRA sollte in der aktuellsten oder zweit aktuellsten Version vorliegen.

REFERENT

Magnus Lühring
Senior Manager Pharmacovigilance
Pharmacovigilance Training Specialist
SCRATCH Pharmacovigilance GmbH,
Butzbach



Herr Lühring hat im September 2005, direkt nach erfolgreichem Abschluss seiner Ausbildung zum Medizinischen Dokumentar, als erster fest angestellter Mitarbeiter bei der Firma SCRATCH unter der Leitung von Frau Dr. Kienzle-Horn die Welt der Pharmakovigilanz betreten.

Seine Arbeitsschwerpunkte sind Einzelfallmeldungen an Behörden, Fallbearbeitung in verschiedenen PV-Datenbanken, XEVMPD-Produkt-Pflege sowie seit einigen Jahren die Leitung von PV-Workshops und Seminaren. Seit 2009 ist er „Certified MedDRA Coder“ sowie seit November 2014 TÜV zertifizierter Pharmacovigilance Manager.

NOCH FRAGEN? GERNE!

Bei Fragen zur Veranstaltung und zu unserem weiteren Seminarprogramm berate ich Sie gern persönlich. Sprechen Sie mich an!



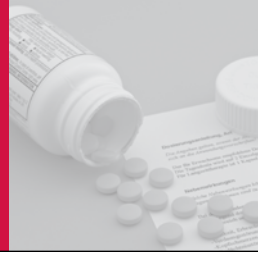
Daniela Schmalte,
Telefon: 06032 / 34 95 773
oder eMail: schmalte@luscimed.de

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

13.00	<i>Gemeinsames Mittagessen</i>
14.00	<i>Gemeinsame hands-on coding exercises</i> ■ Klärung von kniffligen Kodiersituationen aus dem Arbeitsalltag der Teilnehmer ■ “Special situations” – Kodierbeispiele ■ Komplette Fallverlaufsbeschreibungen (narratives)
15.30	<i>Kaffeepause</i>
15.45	<i>Gemeinsame hands-on coding exercises</i> ■ “Special situations” – Kodierbeispiele (Fortsetzung) ■ Komplette Fallverlaufsbeschreibungen (narratives)
17.00	<i>Ende des Workshops</i>

TEILNEHMERZAHL Um einen intensiven Austausch zwischen Referent und Teilnehmern sowie eine sinnvolle Übungsbetreuung zu gewährleisten, ist die Teilnehmerzahl auf 12 Personen begrenzt.

SEMINAR- HINWEISE



8. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager mit TÜV Rheinland geprüfter Qualifikation

September 2018 – Mai 2019, Butzbach bei Frankfurt/Main

Grundlagen der Statistik in der klinischen Forschung

23. Oktober 2018, Frankfurt/Main

Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten

5. & 6. November 2018, Frankfurt/Main

Klinische Forschung: Update & Trends 2018/19

6. November 2018, Frankfurt/Main

Nicht-kommerzielle klinische Prüfungen (IITs)

7. November 2018, Frankfurt/Main

Grundlagen-Seminar: Das Betäubungsmittelrecht

8. November 2018, Frankfurt/Main

MedDRA-Workshop – Die Grundlagen

13. November 2018, Frankfurt/Main

Effiziente Vertragsgestaltung zur Zusammenarbeit mit externen Dienstleistern und Prüfzentren in der klinischen Forschung

14. November 2018, Frankfurt/Main

Die neue Verordnung über Medizinprodukte (MDR) – Fragen und Antworten zur Umsetzung

20. November 2018, Frankfurt/Main.

IATA-Gefahrgutschulung

29. November 2018, Frankfurt/Main

Pharmacovigilance: News 2018/19

5. Dezember 2018, Frankfurt/Main

Informationen zu den o.g. Veranstaltungen erhalten Sie unter www.akademie-heidelberg.de und unter www.luscimed.de.

MEDDRA-WORKSHOP FÜR FORTGESCHRITTENE

ANMELDE-FAX: 06032/34 95 774

ANMELDEFORMULAR

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

TERMIN & SEMINARZEITEN

Dienstag, 4. Dezember 2018
10.00 – 17.00 Uhr
Registrierung ab 9.30 Uhr

VERANSTALTUNGsort

Fleming's Express Hotel Frankfurt
Poststr. 8 - D-60329 Frankfurt/Main
Tel.: 069/27391-0 - Fax: 069/27391-999
www.flemings-hotels.com

Bitte bedenken Sie sich bei Ihrer **Zimmerreservierung** stets auf die **Sonderkonditionen** des Abbruchkontingents der LUSCIMED Akademie und beachten Sie, dass das Abbruchkontingent **vier Wochen** vor dem Termin abläuft.

Seminar-Nr. 18-307

TEILNAHMEGEBÜHR

€ 890,- (zzgl. gesetzl. USt). Die Teilnahmegebühr beinhaltet ein gemeinsames Mittagessen, Seminargerätk, Pausenrfrischungen 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 € 55,- (zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer) 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.

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

Diese Veranstaltung wird organisiert von der

DB BAHN

LUSCIMED Akademie

Daniela Schmalte & Elke de Vries GbR

Södelr Weg 13a

D-61231 Bad Nauheim

Telefon 06032 / 34 95 772

Telefax 06032 / 34 95 774

willkommen@luscimed.de

www.luscimed.de

LuSciMED
AKADEMIE
lucrum scientia medicinae est