

# 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

02.13/1303PK150



INTENSIV-SEMINAR  
12./13. MÄRZ 2013  
MÜNCHEN

## MONITORING VON KLINISCHEN PRÜFUNGEN MIT ARZNEIMITTELN

*Ideal für  
Einsteiger!*

*Mit allen  
regulatorischen  
Anforderungen  
nach AMG-, GCP-  
Verordnung und  
ICH-GCP*

*Stets sehr gut  
bewertet!*

- Grundlagen zur klinischen Prüfung
- Evaluation: Selektion von Prüfern
- Initiationvisit: Essential Documents
- Monitoringvisit: Source Data Verification
- Close out visit
- Unerwünschte Ereignisse (AEs und SAEs)
- Audits und Inspektionen

**Susanne Zeller**

MSc., Dipl.clin.sci.  
Expertin für klinische Prüfungen, Pflugdorf

**Dr. Gerlinde Lang**

Dienstleistungen für klinische Prüfungen  
Langensendelbach

# „Monitoring – Qualitätskontrolle in klinischen Prüfungen“

## PROGRAMM

**SEMINARZIEL** An diesen zwei Tagen erhalten Sie einen Überblick über alle regulatorischen Voraussetzungen und Grundlagen, die Sie für das Monitoring von klinischen Prüfungen brauchen. Außerdem werden Ihnen an Hand von vielen Praxisbeispielen und Übungen die verschiedenen Situationen im Tagesgeschäft eines Monitors vorgeführt.

- Was müssen Sie insbesondere bei der Source Data Verification beachten?
- Wie bereiten Sie sich effektiv auf einen Monitoringbesuch vor?

Diese und andere Fragen werden von erfahrenen Referentinnen geklärt. Nutzen Sie diese Gelegenheit von den zwei Referentinnen Tipps und Kniffe für die alltägliche Durchführung klinischer Prüfungen zu erhalten!

Die Referentinnen verfügen über langjährige Erfahrung im Bereich der klinischen Forschung. Während des intensiven Gesprächs und im Dialog mit den Referentinnen können Sie hier Ihre persönlichen Fragen klären!

**ZIELGRUPPE** Dieses Intensiv-Seminar richtet sich an Mitarbeiter aus den Abteilungen Klinische Forschung und F&E aus pharmazeutischen Unternehmen sowie Auftragsforschungsunternehmen (CRO), die Grundlagen des Monitorings erwerben möchten.

Das Seminar ist konzipiert worden, um Einsteiger in der klinischen Forschung auf Ihre Tätigkeiten und Verantwortlichkeiten als Monitore oder Clinical Research Assistant (CRA) vorzubereiten. Aber auch Study nurses oder Prüfer aus Koordinierungszentren (KKS) sowie Studienkoordinatoren haben hier die Möglichkeit sich fundamentales Fachwissen für ihre Tätigkeit anzueignen.

**BEGRENZTE TEILNEHMERZAHL** Die Veranstaltung ist auf 18 Teilnehmer begrenzt, um eine Atmosphäre zu gewährleisten, in der die Thematik praxisorientiert vermittelt werden kann. Hierzu dient auch die von den Referenten erstellte Dokumentation, die Ihnen – zurück an Ihrem Arbeitsplatz – noch lange als hilfreiches Nachschlagewerk dienen wird.

## 1. TAG

### Einführung

- Platzierung der klinischen Prüfung in der Arzneimittelentwicklung
- Die Phasen I-IV in der klinischen Forschung
- Welche Prüfungsdesigns gibt es?

### Die regulatorischen Voraussetzungen nach nationalem Recht und internationalen Richtlinien – Übersicht

- Das Arzneimittelgesetz AMG
- GCP Verordnung
- Deklaration von Helsinki
- Aufgaben der Bundesoberbehörde
- Aufgaben der Ethik-Kommissionen

### Praktische Übung: Was ist ein Monitor?

**! Praktische Übung**

### ICH-GCP und die Umsetzung in SOPs

### Monitorvisiten gemäß GCP

- Pre-study visit
- Evaluation – Kontaktieren und Bewertung der Prüfer

### Initiation visit – Einleitungsbesuch zur Prüfung am Prüfzentrum

- Ziele
- Durchführung

## REFERENTINNEN

## 2. TAG

### *Monitoring visit – die Überwachung der ordnungsgemäßen Durchführung*

- Vorbereitung und Durchführung
- Durchführung Quelldatenvergleich (eCRF/Papier-CRF)
- Arbeitstechnik beim Quelldatenvergleich
- Dokumentation: Monitor-Bericht
- Nachbereitung
- CAPA (corrective and preventive actions)
- Follow up letter

### *Close out visit – Abschlussbesuch*

- Archivierung von essentiellen Dokumenten

### *Praktische Übung: Source Data Verification*

### *Besprechung der Ergebnisse*

### *Unerwünschte Ereignisse*

- Definition und Meldung
- Praktische Übung: Fallbeispiele

### *Audits und Inspektionen*

### *Abschlussbesprechung*

! Praktische Übung

! Praktische Übung

## *Susanne Zeller, MSc.*

*Dipl.clin.sci., Pflugdorf*

Frau Zeller begann 1989 ihre Arbeit in der klinischen Forschung als CRA bei der Firma Boots Pharmaceuticals, München und wechselte 1992 als Senior CRA zur Parexel GmbH, wo sie bis 1996 tätig war.

Seit 1997 ist sie selbstständige Expertin für klinische Prüfungen mit Arzneimitteln und Medizinprodukten und übernimmt u.a. das Monitoring, Auditing und Training von Mitarbeitern sowie die komplette Studienplanung.

Sie besitzt einen „Master of Science in Clinical Research“ und ein „Diploma in Clinical Science“ der Universität Cardiff.

## *Dr. Gerlinde Lang*

*Dienstleistungen für klinische Prüfungen, Langensendelbach*

Frau Dr. Lang startete 1991 ihre Tätigkeit in der klinischen Forschung bei Pharmacia (heute Pfizer Pharma GmbH). Sie hatte dort verschiedene Positionen als CRA, Senior CRA und später als Clinical Research Manager sowie als Produktmanagerin in der Marketingabteilung inne.

Von 2004 bis 2012 war Frau Dr. Lang Geschäftsführerin der Firma ClinSupport. Ab 2013 ist sie freiberuflich tätig und übernimmt in klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln die Antragstellungen bei den zuständigen Behörden, die Projektplanung und Durchführung sowie das Monitoring.

Außerdem unterstützt sie Unternehmen im Bereich Marketing mit wissenschaftlichem Schwerpunkt. Ihre Spezialisierung liegt insbesondere auf dem Bereich der Nischentherapiegebiete (Orphan Drugs) und in der Pädiatrie.

## TEILNEHMERSTIMMEN

**„Viele nützliche Infos für die Praxis!“**

A. Kühn, Bayer Pharma AG

**„Spitze! Viele neue Erkenntnisse!“**

E. Reinert, Universitätsklinikum Bonn

**„Sehr empfehlenswert durch langjährige Erfahrungen der Referentinnen! Tolle Beispiele!“**

D. Werner, Winicker Norimed GmbH

**„Sehr gut für Berufseinsteiger – auch zum Auffrischen geeignet“**

N. Halbleib, Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH

## SEMINARHINWEIS

Für erfahrene CRAs, Monitore und Clinical Trial Manager bieten wir am 16./17. April 2013 in Frankfurt/Main den

### ***CRA-Praxis-Workshop***

an. Darüber hinaus bieten wir regelmäßig weitere Veranstaltungen für die pharmazeutische Industrie an. Informationen zu unseren Veranstaltungen erhalten Sie gerne unter Tel.: 06221/65033-20 oder per eMail unter [pharma@akademie-heidelberg.de](mailto:pharma@akademie-heidelberg.de)



# WEITERE SEMINARE

**3. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager**  
Januar – November 2013, Frankfurt/Main

**Effiziente Team- & Projektassistenz  
in der Klinischen Forschung**  
18. März 2013, Frankfurt/Main

**Klinische Prüfungen mit Arzneimitteln –  
GCP-Kurs für Prüffärzte und Studententeam**  
21. März 2013, Frankfurt/Main  
13. Juni 2013, München  
19. September 2013, Düsseldorf  
11. November 2013, Berlin

**Grundlagenseminar: Das Betäubungsmittelrecht**  
21. März 2013, Frankfurt/Main

**Der CRA-Praxis-Workshop**  
16./17. April 2013, Frankfurt/Main

**Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten –  
„Good Clinical Practice“ für Prüffärzte und Studententeam**  
19. April 2013, Stuttgart  
20. September 2013, Düsseldorf  
11. Dezember 2013, München

**Bionalytik im Rahmen von klinischen Prüfungen**  
25. April 2013, Frankfurt/Main

**Grundlagenseminar zum Pharmarecht**  
4./5. Juni 2013, Köln

**Qualitätssicherung in der klinischen Forschung**  
11. Juni 2013, Berlin



Informationen zu diesen und unseren weiteren Veranstaltungen erhalten Sie gerne von Michael Klug unter Tel. 06221/65033-20 oder per eMail unter [m.klug@akademie-heidelberg.de](mailto:m.klug@akademie-heidelberg.de)

## MONITORING VON KLINISCHEN PRÜFUNGEN

ANMELDE-FAX: 06221/65033-29

### ANMELDEFORMULAR

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

### TERMIN & SEMINARZEITEN

Dienstag/Mittwoch, 12./13. März 2013  
1. Tag: 9:30 – 17:00 : Registrierung ab 9:00 Uhr  
2. Tag: 9:00 – 16:30 Uhr

### VERANSTALTUNGORT

Courtyard München City Ost  
Orleansstr. 81-83 · D-81667 München  
089/558919-0 · 089/558919-100  
[www.marriott.de/hotels/travel/mucor-courtyard-munich-city-east/](http://www.marriott.de/hotels/travel/mucor-courtyard-munich-city-east/)

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

**Seminar-Nr. 13 03 PK150 W**

### TEILNAHMEGEBÜHR

€ 1.190,- (zgl. gesetzl. USD). Die Teilnahmegebühr beinhaltet ein gemeinsames Mittagessen, Seminarer Getränke, Pausenerfrischungen sowie die Dokumentation.

### SONDERKONDITIONEN

Der zweite und jeder weitere Teilnehmer aus einem Unternehmen erhält 10 % Rabatt.

### 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,- (zgl. 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. 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 Anmeldebuchung oder sofort unter [www.akademie-heidelberg.de/bahn](http://www.akademie-heidelberg.de/bahn)



### AH Akademie für Fortbildung

Heidelberg GmbH  
Maasstraße 28  
D-69123 Heidelberg

Telefon 06221/65033-0  
Telefax 06221/65033-69  
[anmeldung@akademie-heidelberg.de](mailto:anmeldung@akademie-heidelberg.de)  
[www.akademie-heidelberg.de](http://www.akademie-heidelberg.de)

AKADEMIE  
FÜR FORTBILDUNG  
HEIDELBERG

