

Hiermit melde ich mich verbindlich an:

Seminardatum.....

(Bitte per Post oder Fax 0561-70508159 zurück
an ARTIMED)

Name.....

Vorname.....

Abt./Postfach.....

Firma.....

Straße.....

PLZ/Ort.....

Telefon.....

Fax.....

e-Mail.....

Datum.....

Unterschrift.....

Mit Ihrer Unterschrift melden Sie sich verbindlich an. Eine schriftliche
Stornierung ist bis 1 Monat vor der Veranstaltung kostenfrei. Danach
wird die reguläre Seminargebühr erhoben. Ein Ersatzteilnehmer kann
benannt werden.

Referent

Ihr Dozent ist ein bewährter und erfahrener Experte aus der Praxis mit langjähriger Erfahrung bei der Durchführung von Schulungen sowie klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten.

Dr. med. Markus Hahn

war nach seiner Ausbildung zum Arzt in der klinischen Forschung bei einem internationalen Unternehmen der Medizintechnik tätig. Seit 1998 betreibt er erfolgreich sein eigenes Unternehmen ARTIMED Medical Consulting mit dem Schwerpunkt klinische Forschung für Medizinprodukte und Arzneimittel. Eine Haupttätigkeit ist hier unter anderem die Durchführung von klinischen Prüfungen für Medizinprodukte gemäß geltenden Regularien.

Veranstalter

ARTIMED Medical Consulting GmbH
Friedrich-Ebert-Str. 25
34117 Kassel
www.artimed.de

Medizinprodukte MPG-Auffrischkurs



Schulung für Prüfer und Studententeams

Halbtägiger Auffrischkurs zur Durchführung klinischer Prüfungen mit Medizinprodukten

in Kassel

Medizinprodukte – MPG-Auffrischkurs

Zielgruppe

Das Seminar richtet sich an Hauptprüfer, Prüfer sowie Mitglieder einer Prüfgruppe, die bereits einen Grundlagen- sowie ggf. einen Aufbaukurs absolviert haben und in einem Zeitraum von über drei Jahren an der Durchführung von klinischen Prüfungen mit Medizinprodukten nicht aktiv beteiligt gewesen sind. Dieser Kurs bietet optional erfahrenen Prüfern im Rahmen eines „Update-Kurses“ Vertiefung von relevanten Änderungen rechtlicher oder ethischer Normen.

Seminarziel

Ziel dieses Seminars ist es Hauptprüfer, Prüfer sowie Mitgliedern der Prüfgruppe die Anforderungen zur Durchführung einer klinischen Prüfung gemäß MPG aufzufrischen. Die Kursinhalte fassen die regulatorischen, rechtlichen und ethischen Aspekte einer klinischen Prüfung von Medizinprodukten zusammen. Grundlage der Schulungsinhalte bildet dabei das im Oktober 2016 von der Bundesärztekammer veröffentlichte Curriculum.

Teilnehmernutzen

- Die Teilnehmer kennen nach dem Seminar
- die gesetzlichen und ethischen Änderungen für klinische Prüfungen mit Medizinprodukten
 - den Ablauf einer klinischen Prüfung
 - die Verpflichtungen des Hauptprüfers, Prüfers
 - die Grundzüge des Qualitätsmanagements und der Qualitätssicherung in klinischen Prüfungen
 - die Meldeverpflichtungen

Während des Seminars besteht ausreichend Gelegenheit, Fragen zu stellen, Erfahrungen auszutauschen und mit dem Referenten zu diskutieren. Am Ende der Veranstaltung findet eine Lernerfolgskontrolle statt.

Programm

Grundlagen/Einführung Medizinprodukte

- Abgrenzung: Medizinprodukte - Arzneimittel – Lebensmittel – Kosmetika
- CE-Kennzeichnung
- Definition und Ziele der MP-Prüfung

Gesetzliche und regulatorische Anforderungen an den Prüfarzt

- Ethische Grundsätze
- MPG (4. MPG-Novelle)
- MPKPV, MPSV, DIMDIV
- Genehmigung Behörde
- Bewertung Ethikkommission
- Datenschutzgesetz
- Berufsordnung Ärzte
- Arten von klinischen Prüfungen

Planung und Vorbereitung

- Grundzüge des Organisationsmanagements
- Verantwortlichkeiten des Sponsors, Prüfers, CRO
- Aufgabenzuweisung in der Prüfgruppe

Durchführung der klinischen Prüfung

- Patienteninformation und Aufklärung
- Patientenrekrutierung und Aufnahme
- Dokumentation, Archivierung
- Qualitätskontrolle, Qualitätssicherung
- Definition AE/SAE/Vorkommnis
- Korrektive Maßnahmen und Meldefristen

Vertiefungsthemen

- Wesentliche Änderungen rechtlicher Normen
- Vulnerable Personen
- Equipoise in klinischen Prüfungen
- Neue Studienkonzepte

Zertifizierung

Die Teilnehmer erhalten am Ende der Veranstaltung ein Teilnahmezertifikat zum Nachweis der durchgeführten Schulung.

Die Veranstaltung wird erfahrungsgemäß von den Landesärztekammern mit ca. **4 CME-Punkten** bewertet.

Seminargebühr

300 Euro pro Person zuzüglich MwSt., einschließlich Kaffeepause sowie Getränken während der Veranstaltung.

Schulungsunterlagen

Sie erhalten die Vortragsunterlagen, die relevanten Gesetze, Verordnungen und international geltende Richtlinien sowie eine Übersicht wichtiger Internetseiten.

Veranstaltungsort und Dauer

Die Veranstaltung findet in den Räumen der ARTIMED Medical Consulting GmbH als halbtägiger Kurs von 9 bis 13 Uhr statt. Bitte sprechen Sie uns an wenn Sie an einem Inhouse-Seminar interessiert sind oder einen anderen Termin bevorzugen.

Zimmerreservierung

Wir informieren Sie gerne über Hotels in der näheren Umgebung.

Anmeldung und Information

ARTIMED Medical Consulting GmbH
Friedrich-Ebert-Str. 25
34117 Kassel
Tel.: 0561-7050815-0
Fax: 0561-7050815-9
Email: info@artimed.de
www.artimed.de