

Hiermit melde ich mich zu dem Seminar
„AMG/GCP-Schulung – Grundlagenkurs“ an.

Anmeldung bitte an:

- info@artimed.de oder
- Fax: 0561-70508159 oder
- per Post

Mein Wunschtermin

.....

Name

Vorname

Firma

Straße

PLZ/Ort

Telefon

e-Mail

Datum

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 Arzneimitteln und 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 gemäß geltenden Regularien.

Veranstalter

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

zertifiziertes Seminar
gemäß
Curriculare der BÄK



**AMG/GCP-Prüferkurs –
Schulung für Prüfer und
Studienpersonal**

**1-tägiger Grundlagenkurs zur
Durchführung
klinischer Prüfungen mit Arzneimitteln**

in Kassel

AMG/GCP Grundlagenkurs – Schulung für Prüfer und Studienpersonal

Zielgruppe

Das Seminar richtet sich an
-Ärztinnen und Ärzte und
-Studienpersonal (Study Nurses, Studienkoordinatoren),
die klinische Prüfungen durchführen oder sich in das
Aufgabengebiet des Prüfers einarbeiten möchten.

Seminarziel

Eine der häufigsten Audit-Feststellungen ist die mangelnde formale Qualifikation von Prüfärzten und Studienpersonal im Hinblick auf „Good Clinical Practice (GCP)“. Neben der fachlichen Qualifikation des Arztes werden zukünftig umfassende AMG/GCP-Kenntnisse als grundlegende Zugangsvoraussetzung für die Durchführung klinischer Studien verlangt. Es ist das Ziel dieses Seminars, das ethische, regulatorische und methodische Grundlagenwissen für die Durchführung von klinischen Studien sowie praxisrelevante Aspekte für die Planung und Organisation von klinischen Studien zu vermitteln.

Teilnehmernutzen

Die Teilnehmer kennen nach dem Seminar
- Grundlagen und Prinzipien von AMG-Studien
- die Verantwortlichkeiten der Prüfer gemäß ICH-GCP
- die Richtlinien der Good Clinical Practice (GCP) und die wesentlichen Inhalte der GCP-Verordnung (GCP-V) sowie der EU-V 536/2014
- sowie die rechtlichen, ethischen und wissenschaftlichen Voraussetzungen für die Durchführung einer klinischen Studie.

Sie wissen, wie Patienten aufgeklärt werden müssen und können ein Prüfplan verstehen und so umsetzen, dass ein einwandfreier und problemloser Studienablauf gewährleistet werden kann.

Während des Seminars besteht ausreichend Gelegenheit, Fragen zu stellen, Erfahrungen auszutauschen und mit dem Referenten zu diskutieren.

Programm

Bedeutung der klinischen Prüfung

- Phasen von klinischen Prüfungen
- Studientypen und Studiendesigns
- Wichtige Begriffe und Definitionen

Gesetzliche Anforderungen an die Durchführung klinischer Prüfungen

- ICH GCP Guideline, EU-Richtlinien, EU-V Arzneimittelgesetz (AMG), GCP Verordnung, 16. AMG-Novelle, Deklaration von Helsinki
- Berufsordnung, Datenschutzgesetz, Strahlenschutzverordnung, Röntgenverordnung

Regulatorische Erfordernisse

- Ethikkommission und Bundesoberbehörde
- Anzeige der Prüfung bei den Überwachungsbehörden

Durchführung einer klinischen Prüfung

- Wesentliche Dokumente
- Dokumentation der klinischen Daten
- Quelldaten, Quelldokumente, Monitoring, Rückfragen/Queries
- Praxisprobleme Patientendokumentation

Aufklärung und Einwilligung

- Grundprinzipien der ärztlichen Aufklärung
- Inhalte der Patienteninformation
- Einholen der Einwilligung und Besonderheiten

Sicherheit in klinischen Prüfungen

- Definitionen, Dokumentation, Berichte
- Meldefristen und Verantwortlichkeiten

Qualitätsmanagement, Inspektionen

- Ablauf von Audits und Inspektionen
- Häufige Fehler

Zertifizierung

Die Teilnehmer erhalten am Ende der Veranstaltung ein Teilnahmezertifikat zum Nachweis der durchgeführten Schulung. Dieses Zertifikat dient dem Nachweis der Qualifikation als Prüfer zur Anerkennung bei der zuständigen Ethikkommission.

Die Veranstaltung wird erfahrungsgemäß von den Landesärztekammern mit ca. **8 CME-Punkten** bewertet.

Seminargebühr

500 Euro pro Person zuzüglich MwSt, einschließlich Mittagessen, Kaffeepausen sowie Getränken während der Veranstaltung.

Schulungsunterlagen

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

Veranstaltungsort und Dauer

Die Veranstaltung findet in den Räumen der ARTIMED Medical Consulting GmbH als ganztägiger Kurs von 9 bis 17 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