Termin & Veranstaltungsort

9.30 - 17.15 Uhr, ab 9.00 Uhr Registrierung

Dienstag, 19. Juni 2018

Hotel Oranien Wiesbaden Platter Straße 2 · 65193 Wiesbaden Tel. 0611 / 1882-0

Dienstag, 13. November 2018

Fleming's Express Hotel Frankfurt Poststr. 8· 60329 Frankfurt/Main Tel. 069 / 27391-0

Teilnahmegebühr

Bitte ankreuzen:

- **€ 450,-** (zzgl. ges. MwSt.)
- ■€ 350,- (zzgl. ges. MwSt.) für DKG-Mitglieder

zahlbar nach Rechnungserhalt. Die Teilnahmegebühr beinhaltet das Mittagessen, Seminargetränke, Pausensnacks und eine ausführliche Schulungsdokumentation.

Zimmerreservierung

Im Veranstaltungshotel ist ein begrenztes Zimmerkontingent zu Sonderkonditionen unter dem Stichwort "LuSciMED Akademie" bis 4 Wochen vor dem Termin reserviert.



Klinische Prüfungen mit Arzneimitteln

GCP-Grundlagen-Kurs für Prüfer, Stellvertreter & Mitglieder der Prüfgruppe

Gemäß Anforderungen der Ethik-Kommissionen CME-zertifiziert von der Landesärztekammer

19. Juni 2018, Wiesbaden

13. November 2018, Frankfurt/Main

In Kooperation mit:



"Der Fortschritt lebt vom Austausch des Wissens."

Teilnehmerkreis Dieser Kurs richtet sich an approbierte Ärzte, die noch keine Erfahrungen als Prüfer, Stellvertreter oder Mitglied einer Prüfgruppe gesammelt haben sowie an weitere Mitglieder einer Prüfgruppe, die das notwendige Grundlagenwissen erwerben wollen.

Personen, die eine Prüfgruppe verantwortlich leiten, sollen für diese Aufgabe zusätzlich qualifiziert werden und über die Teilnahme an einem Grundlagen-Kurs hinaus, einen Aufbau-Kurs absolvieren. Bitte beachten Sie dazu unser ergänzendes Kursangebot.

Lernziele Good Clinical Practice (GCP) ist ein internationaler Qualitätsstandard zur Planung, Durchführung, Überwachung, Analyse und Dokumentation klinischer Prüfungen. Dabei stehen der Schutz der Studienteilnehmer und die Qualität der Studienergebnisse im Mittelpunkt. Fundierte GCP-Kenntnisse werden seitens der Ethik-Kommissionen von Prüfern, Stellvertretern und Mitgliedern der Prüfgruppe gefordert und sind entsprechend nachzuweisen.

In diesem Kurs werden Ihnen die wichtigsten gesetzlichen und ethischen Anforderungen an die Durchführung klinischer Studien mit Arzneimitteln praxisnah dargestellt. Alle wesentlichen Aspekte zur Planung, Vorbereitung und Durchführung einer klinischen Studie werden aufgezeigt.

Die Inhalte des Kurses entsprechen den Empfehlungen der "Curricularen Fortbildung" der Bundesärztekammer mit Beschluss vom 16.09.2016.

Die Inhalte

Die Inhalte der Kurse entsprechen den Empfehlungen der "Curricularen Fortbildung" der Bundesärztekammer vom 16.09.2016.

1. Grundlagen

3 UE*

- 1.1 Ethische Grundlagen
- 1.2 Rechtliche Grundlagen im Überblick
- 1.3 Methodische Grundlagen

2. Durchführung

5 UE*

- 2.1 Aufklärung und Einwilligung
- 2.2 Reguläre Durchführung
- 2.3 Unerwünschte Ereignisse; Sicherheit
- 3. Lernerfolgskontrolle

Gesamtschulungsdauer

8 UE*

Lernerfolgskontrolle Am Ende des Kurses ist eine Lernerfolgskontrolle gemäß Beschluss der Bundesärztekammer vom 16.09.2016 vorgesehen. Das erfolgreiche Bestehen ist Voraussetzung für den Erhalt des Zertifikates.

Zertifikat Jeder Teilnehmer erhält ein Zertifikat zum Nachweis der erworbenen Kenntnisse. Dieses ist im Rahmen des Studienantrages bei der zuständigen Ethik-Kommission vorzulegen.

^{* 1} UE beträgt 45 min

Der Zeitplan

ab 9.00 Uhr Empfangskaffee und

Registrierung der Teilnehmer

9.30 Uhr Beginn des Kurses

11.00-11.15 Uhr Kaffeepause

12.30-13.30 Uhr Mittagspause

15.30-15.45 Uhr Kaffeepause

17.00 Uhr Zusammenfassung,

Fragen der Teilnehmer, Abschlussdiskussion.

Testat

17.15 Uhr Ende des Kurses

Bitte beachten Sie, dass Sie diesen Kurs benötigen, wenn Sie klinische Prüfungen mit Arzneimitteln durchführen. Der Medizinproduktebereich wird thematisch nicht abgedeckt. Hierzu bieten wir Ihnen separate Kurse an:

Klinische Prüfungen mit **Medizinprodukten** - Grundlagen-Kurs:

6. November 2018, Frankfurt/Main

Aufbau-Kurs:

7. November 2018, Frankfurt/Main



Ihr Referent



Dr. med. Thorsten Gorbauch Facharzt für Klinische Pharmakologie

Nach seinem Studium und klinisch-ärztlicher Tätigkeit trat er 1988 in die pharmazeutische Industrie ein. Hier bekleidete er verschiedene Positionen innerhalb der Klinischen Forschung und Medizinischer Abteilungen, wobei er sich profunde Erfahrungen sämtlicher Phasen der klinischen Prüfung von Arzneimitteln und Medizinprodukten, einschließlich Nicht-interventioneller Studien (NIS), aneignete. Zuletzt arbeitete er als Leiter Clinical Operations bei Aventis Pharma. Von 2007 bis 2015 war er Stellvertretender Leiter des IZKS der Universitätsmedizin Mainz. Hier lagen seine Schwerpunkte in der Planung, Durchführung und Auswertung multizentrischer klinischer Studien nach AMG und MPG, Safety Management, Qualitätsmanagement, Aufbau von klinischen Studienzentren sowie Beratung und Fortbildung von Prüfärzten und Studienbeteiligten. Seit Anfang 2015 ist Dr. Gorbauch selbständig als Berater von Unternehmen, Kliniken und Studiendurchführenden tätig.

CME-Zertifizierung durch die Landesärztekammer Dieser Kurs ist von der zuständigen Landesärztekammer im Rahmen der ärztlichen Fortbildung anerkannt. Bitte vergessen Sie nicht Ihren EFN-Aufkleber (Einheitliche Fortbildungs-Nummer / Barcode) mitzubringen, damit wir Ihnen die Punkte direkt auf Ihrem Konto gutschreiben können. Unser Tipp: Speichern Sie Ihre EF-Nummer in Ihrem Handy.

Inhouse-Schulung

Sie wollen Ihr komplettes Team schulen?



Alle Kurse können auch als Inhouse-Schulung gebucht werden. Gern unterbreiten wir Ihnen ein attraktives Angebot.

Diese Veranstaltung ist von TransCelerate anerkannt.



Mehr unter www.transceleratebiopharmainc.com



LuSciMED Akademie

Daniela Schmalle & Elke de Vries GbR Södeler Weg 13a • 61231 Bad Nauheim

Tel. 0 60 32 / 34 95 772 Willkommen@LuSciMED.de Fax: 0 60 32 / 34 95 774 www.LuSciMED.de

Anmeldeformular

Hiermit melde ich mich verbindlich zum GCP-Grundlagen-Kurs an:

- 19. Juni 2018, Wiesbaden
- 13. November 2018, Frankfurt/Main

Anrede, Titel, Vorname, Name	
Krankenhaus / Praxis	
Abteilung / Position	
Straße	
PLZ / Ort	
 Telefon	
Fax	
E-Mail-Adresse	

Anmelde-Fax: 06032 / 34 95 774

Oder im Internet unter www.LuSciMFD.de

Allgemeine Geschäftsbedingungen

Stornierungen sind bis 2 Wochen vor Seminarbeginn gegen eine Gebühr von € 55,- möglich; bis 1 Woche vor Seminarbeginn berechnen wir 50 %, danach die volle Seminargebühr (jeweils zzgl. ges. MwSt). Die Stornierung bedarf der Schriftform. Die Benennung eines Ersatzteilnehmers ist jederzeit kostenfrei möglich. Im Falle einer Stornierung durch den Veranstalter werden bereits gezahlte Gebühren in voller Höhe zurückerstattet.



Datum, Unterschrift

Wir danken für Ihre Anmeldung und stehen Ihnen bei weiteren Fragen gern unter der Tel.-Nr.: o 60 32 / 34 95 772 zur Verfügung.