





Curriculare Fortbildung

KLINISCHE STUDIEN

Fortbildungskurse zur Durchführung Klinischer Studien gemäß dem Curriculum der BÄK bzw. dem Curriculum des KKS-Netzwerkes

Grundlagenkurs für Mitglieder eines Prüfungsteams bei klinischen Prüfungen

Aufbaukurs für Prüfer und Hauptprüfer bei klinischen Prüfungen

Medizinprodukte-Ergänzungskurs

Update-Kurs (AMG)

Studienleiterkurs

Die Durchführung klinischer Studien setzt heutzutage ein hohes Maß an Qualifikation voraus. Gefordert ist nicht nur die medizinisch-fachliche Expertise der beteiligten Personen, sondern auch eine umfassende Kenntnis der nationalen und internationalen Gesetze und Regularien.

Ebenso ist ein Verständnis für die Methodik und die Organisationsabläufe klinischer Studien unabdingbar. Die Eignung der Prüfstellen und damit auch die Qualifikation des Studienpersonals ist eine essentielle Grundlage für das Gelingen jeder klinischen Studie.

Die Akademie für medizinische Fortbildung der ÄKWL und der KVWL und das Zentrum für Klinische Studien Blended-Learning-Angebot Curriculare Fortbildung für Medizinische Fachangestellte und Angehörige anderer Medizinischer Fachberufe gemäß Curriculum der BÄK (120 UE)

GCP-Kurs (4 UE) Zielgruppe: Personen, die sich für Grundlagenwissen interessieren. (Für Ärzt_innen ist der Kurs nicht ausreichend für eine Anerkennung durch die Ethikkommission.) Grundlagenkurs für Mitglieder eines Prüfungsteams bei klinischen oder sonstigen klinischen Prüfungen oder Leistungsstudien nach den Europäischen Verordnungen (EU) 536/2014 (Humanarzneimittel) gemäß Curriculum der BÄK (8 UE) Grundlage für alle Personen, die Humanarzneimittel als Prüfer oder ärztliche Mitglieder der Prüfgruppe begleiten möchten. (Der Kurs wird von der Ethikkommission anerkannt.) Aufbaukurs für Prüfer_innen und Hauptprüfer_innen bei klinischen oder sonstigen klinischen Prüfungen oder Leistungsstudien nach den Europäischen Verordnungen (EU) 536/2014 (Humanarzneimittel) gemäß Curriculum der BÄK (8 UE)

Medizinprodukte-Ergänzungskurs

für Absolvent innen des Grundlagen- bzw. Aufbaukurses, die klinische Prüfungen auch nach dem Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz begleiten und leiten möchten gemäß Curriculum der BÄK (7 UE)

Auffrischungskurs

für Absolvent_innen des Grundlagen- und Aufbaukurses gemäß Curriculum der BÄK (5 UE) Gemäß Empfehlungen der BÄK für Personen, die in einem Zeitraum von drei Jahren keine aktive Beteiligung an der Durchführung von klinischen Prüfungen nachweisen können. Wird von vielen Sponsoren alle zwei Jahre gefordert

Update-Kurs

für Hauptprüfer_innen/Prüfer_innen und ärztliche Mitglieder eines Prüfungsteams bei klini schen Prüfungen nach dem Arzneimittelgesetz (AMG) und der Verordnung (EU) Nr. 536/2014 Nr. 536/2014

Studienleiterkurs

Konzeption und Durchführung klinischer Studien nach Curriculum des KKS-Netzwerkes (24 UE). Für erfahrene Prüfer, die selbst klinische Studien planen und damit auch die Aufgaben als Sponsor übernehmen möchten

Münster haben deshalb ein Kursprogramm erarbeitet, das allen Beteiligten die notwendigen Kenntnisse und Fähigkeiten

Die Basis des Kursprogramms bildet der 1-tägige Grundlagenkurs, der Ärztinnen und Ärzte ohne Vorerfahrung auf dem Gebiet der klinischen Forschung den Einstieg in dieses Themengebiet ermöglichen soll.

Teilnehmer_innen, die zusätzlich die Rolle des Prüfers oder Stellvertreters gemäß § 4 Abs. 25 AMG übernehmen wollen, müssen einen ebenfalls 8-UE umfassenden Aufbaukurs absolvieren, der sie gezielt auf die besondere Verantwortung dieser Funktion vorbereitet und erst eine wirksame Delegation auf sie zulässt. Die Kurse folgen den Curricula der Bundesärztekammer und werden von den deutschen Ethik-Kommissionen anerkannt.

Für alle Teilnehmer_innen, die Studien mit Medizinprodukten durchführen möchten, bieten wir aufbauend auf den Grundlagen- bzw. Aufbaukurs einen entsprechenden "Medizinproduktegesetz"- Ergänzungskurs an.

Ärzte_innen, die über die Arbeit im Prüfstelle hinaus auch wissenschaftsinitiierte Studien ins Leben rufen möchten, können vertiefende Kenntnisse der Methodik und der Studienorganisation in unserem 3-tägigen Studienleiterkurs erlernen.

Für alle, die bereits einen Kurs besucht haben, oder entsprechende Vorerfahrung besitzen, gilt die Forderung, sich fortlaufend über den aktuellen Stand der Gesetzgebung auf dem Laufenden zu halten. Für die Durchführung klinischer Prüfungen in Europa wird es ab dem 31. Januar 2022 gravierende Änderungen der regulatorischen Rahmenbedingungen geben. Die curriculare Fortbildung Update-Kurs (AMG) wendet sich primär an alle Hauptprüfer/Prüfer und ärztliche Mitglieder eines Prüfungsteams, die zukünftig klinische Prüfungen nach den Vorgaben der VO (EU) Nr. 536/2014 sowie des AMG in der ab Inkrafttreten des Artikels 2 des Gesetzes vom 20. Dezember 2016 (BGBI. I S. 3048) jeweils geltenden Fassung planen und durchführen wollen.

Bitte wenden!

Curriculare Fortbildung

KLINISCHE STUDIEN

Termine für den Grundlagen- bzw. Aufbaukurs

für Mitglieder des Prüfungsteams bei klinische Prüfungen:

WEBINAR: Freitag/Samstag, 17./18. November 2022 jeweils von 09:00 bis 17:00 Uhr

Weitere Termine für 2023 auf Anfrage.

WEBINAR -Termin für den Medizinprodukte-Ergänzungskurs:

Mittwoch, N. N 2023 von 13:00 bis 19:00 Uhr

WEBINAR-Termin für den Update-Kurs (AMG):

Montag, **07. September 2022** von 15:00 bis 18:15 Uhr

PRÄSENZ-Termin für den Studienleiterkurs:

Mittwoch, 25. Januar bis Freitag, 27. Januar 2023 jeweils von 09:00 bis 17:00 Uhr

Termine für die curriculare Fortbildung Studienassistenz in Prüfstellen für MFA und Angehörige anderer Medizinischer Berufe:

Basismodul: Donnerstag/Freitag, 20./21. Oktober 2022 jeweils von 08:30 bis 18:15 Uhr
Aufbaumodul 1: Mittwoch bis Freitag, 01. bis 03. März 2023 jeweils von 08:30 bis 18:15 Uhr
Aufbaumodul 2: Mittwoch bis Freitag, 10. bis 12. Mai 2023 jeweils von 08:30 bis 18:15 Uhr

eLearning-Phasen:

1. Phase: 13.09. - 20.10.2022, 2. Phase: 23.01. - 28.02.2023, 3. Phase: 01.04. - 09.05.2023

Wissenschaftliche Leitung

Dr. med. Trude Butterfaß-Bahloul, Leitung Pharmakovigilanz/Safety Desk, Zentrum für Klinische Studien Münster, WWU



Aus aktuellem Anlass behalten wir uns vor, die oben genannten Fortbildungen ggf. in Form eines Webinars durchzuführen. Bitte beachten Sie, dass die Teilnahme an einem Webinar eine stabile Internetverbindung, den Browser Mozilla Firefox oder Google Chrome sowie ein funktionierendes Audiosystem und ggf. eine Webcam und ein Mikrofon voraussetzt.

Teilnehmergebühren

Die Teilnehmergebühren für die verschiedenen Veranstaltungen erhalten Sie auf Anfrage oder auf unserer Homepage unter https://www.akademie-wl.de/fortbildungskatalog/.

Begrenzte Teilnehmerzahl!

Auskunft und schriftliche Anmeldung

Akademie für medizinische Fortbildung der ÄKWL und der KVWL, Postfach 40 67, 48022 Münster,

Ansprechpartner: Daniel Bussmann,

Tel.: 0251 929 - 2221, Fax: 0251 929 - 27 2221,

E-Mail: daniel.bussmann@aekwl.de

Veranstaltungsort

48149 Münster, Zentrum für Klinische Studien Münster, Von-Esmarch-Straße 62

Nutzen Sie den Online-Fortbildungskatalog oder die Fortbildungs-App der Akademie für medizinische Fortbildung der ÄKWL und der KVWL, um sich zu der Veranstaltung anzumelden:

www.akademie-wl.de/katalog www.akademie-wl.de/app

Die Veranstaltungen sind im Rahmen der Zertifizierung der ärztlichen Fortbildung der ÄKWL mit **unterschiedlichen Punkten** (Kategorie: H) anrechenbar.

Änderungen und Irrtümer vorbehalten! Stand: 26.07.2022/bus