

## Anmeldung:

Bitte senden Sie Ihre ausgefüllte Anmeldung per

**Fax + 49 (89) 800650555**

oder per Post an:

**SSS International Clinical Research GmbH**

z. Hd. Barbara Othmar

Landsbergerstraße 23/25

82110 Germering • Germany

Name, Vorname

Klinik / Praxis, ggf. Abteilung

Straße, PLZ / Ort

Kurstermin

Bezahlung per Überweisung nach Rechnungserhalt

Datum / Unterschrift

## Teilnehmer

Das Angebot richtet sich an Prüfärzte, Studienkoordinatoren und Studienschwestern, die Arzneimittelstudien in den Prüfstellen (Klinik oder Praxis) leiten oder daran mitarbeiten.

## Termine

15. Februar 2012	>1-Tageskurs
23. Mai 2012	>1-Tageskurs
19./20. Juli 2012	>2-Tageskurs
19. Oktober 2012	>1-Tageskurs

*Jeweils von 9:00 bis ca. 17:30 Uhr*

## Anerkennung

Diese Kurse werden von der Bayerischen Landesärztekammer zum Erwerb des freiwilligen Fortbildungszertifikates anerkannt. Jeder Teilnehmer erhält ein Zertifikat.

## Kosten (pro Person)

**1-Tageskurs 375,00 Euro** (zzgl. ges. MWSt) einschließlich Schulungsmaterial, Mittagessen und Kaffeepausen; zahlbar nach Erhalt der Rechnung.

**2-Tageskurs** Intensivschulung für Teilnehmer ohne Studienerfahrung **750,00 Euro** (zzgl. ges. MWSt) einschließlich Schulungsmaterial, Mittagessen und Kaffeepausen; zahlbar nach Erhalt der Rechnung.

Bei einer Stornierung, die weniger als 14 Tage vor Kursbeginn erfolgt, werden 50% der Kursgebühr erhoben, soweit kein Ersatzteilnehmer genannt wird.

## Veranstaltungsort

**SSS International Clinical Research GmbH**

Landsberger Str. 23/25

82110 Germering

Germany

Telefon +49 (89) 800650-0

Fax + 49 (89) 800650-555

info@cro-sss.de

[www.cro-sss.com](http://www.cro-sss.com)



**SSS**  
INTERNATIONAL CLINICAL RESEARCH

# PRÜFARZTKURS

Fortbildung und Zertifizierung von Prüfärzten, Studienkoordinatoren und Studienschwestern für Arzneimittelstudien gemäß GCP & AMG

## Der SSS Prüfarztkurs

Die international anerkannten Leitlinien der Good Clinical Practice sind heute der zentrale Standard bei der Durchführung klinischer Studien.

Forschende Ärzte müssen mit den Forderungen dieses Standards und deren Umsetzung in der täglichen Forschungspraxis vertraut sein.

SSS hat Trainings erarbeitet, deren Inhalte die Teilnehmer bestmöglich auf ihre Aufgaben vorbereiten bzw. bereits vorhandenes Wissen auf den neuesten Stand bringen. Diese Trainings sind konzipiert, um einerseits fundierte Grundlagen und Hintergründe zu vermitteln und andererseits die Zusammenhänge zur täglichen Praxis darzustellen.

Das ausführliche Schulungsmaterial gibt dem Teilnehmer die Möglichkeit Informationen zu einem späteren Zeitpunkt gezielt nachzuschlagen.

## Kursinhalt

- Ziele und Aufgaben der Klinischen Forschung
- Arzneimittelentwicklung und Studientypen
- Ethische und rechtliche Rahmenbedingungen (ICH-GCP, Deklaration von Helsinki, EU-Regelwerke, AMG)
- Planung der Organisation und der Verantwortlichkeiten
- Studiendokumente (Studienprotokoll, CRF, TMF, Patienteninformation)
- Praktische Durchführung und Monitoring der klinischen Studien
- Audits und Inspektionen
- Umgang mit unerwünschten Ereignissen und SUSARs
- Prinzipien des Datenmanagements
- Studienabschluss und Archivierung

