

Beginn

Das Seminar startet fortlaufend. Den nächsten Starttermin erfragen Sie bitte im Institut.

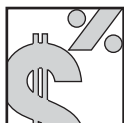
Zugangsvoraussetzungen

Zugangsvoraussetzung ist ein erfolgreich absolviertes medizinisch-naturwissenschaftliches Studium oder eine abgeschlossene Berufsausbildung im Bereich der Krankenpflege sowie der medizinisch-technischen Berufe.

Interessenten sollten an einer Informationsveranstaltung vor Seminarbeginn teilnehmen und rechtzeitig die Bewerbungsunterlagen einsenden. Die jeweiligen Termine erfragen Sie bitte im Institut.

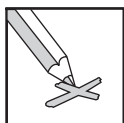
Zertifikat

Der erfolgreiche Abschluss des Seminars wird durch ein Zertifikat des mibeg-Instituts Medizin bestätigt.



Förderung

Bei Vorliegen der entsprechenden Voraussetzungen ist eine Förderung durch die Agenturen für Arbeit möglich.



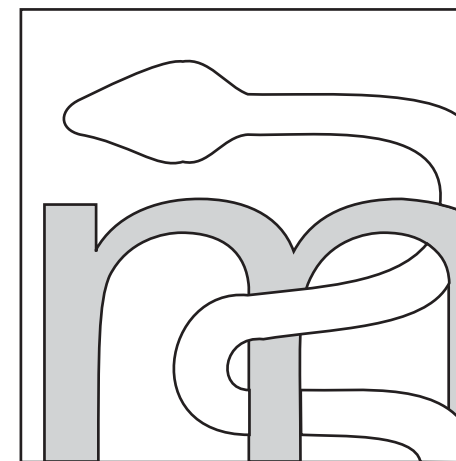
Interessenten wenden sich bitte an das

mibeg-Institut Medizin
Dr. Heinz-Werner Goebel /
Soraya Müller
Sachsenring 37-39, 50677 Köln
Tel.: 0221 / 33 60 46 -15 / -12
Fax: 0221 / 33 60 46 -66
e-Mail: medizin@mibeg.de
www.mibeg.de

mibeg-Institut Medizin

Das mibeg-Institut Medizin ist seit mehr als 15 Jahren in der nachuniversitären Qualifizierung für hochspezialisierte Berufsfelder im Gesundheitswesen erfolgreich tätig. Die Tätigkeitsfelder der Absolventen liegen im Bereich der Krankenhäuser, der Kostenträger, der Software- und Systemhäuser sowie der Pharmazeutischen Industrie.

Durch die in Köln entwickelten Seminar-konzeptionen, Symposien und Kongresse werden im Jahr ca. 4500 Teilnehmer bundesweit beruflich weitergebildet. Bei den Seminarprojekten handelt es sich um originäre Neuentwicklungen, die mit kompetenten Kooperationspartnern realisiert werden und innovative Berufschancen eröffnen.

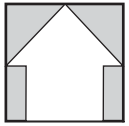


KLINISCHE FORSCHUNG

(CRA / Clinical Datamanager)

Wissenschaftlicher Beirat:
Prof. Dr. Thomas Hohlfeld, Düsseldorf
Prof. Dr. Ralph Mösges, Köln
Prof. Dr. Rudolf Reppes,
Dipl. Math. Thorsten Reineke, Aachen

Fortbildung des
mibeg-Instituts Medizin



HINTERGRUND

Vor jeder Medikamentenzulassung liegt der lange Weg der Entwicklung und der klinischen Prüfung.

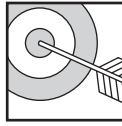
CRA's / Clinical Research Associates (Klinische Monitore) stellen dabei das Bindeglied zwischen der Pharmazeutischen Industrie und dem Prüfärztl dar.

Die Hauptaufgaben des CRA's und des Clinical Datamanagers liegen in der Betreuung der Prüfärzte, der Validierung der von den Prüfärzten erhobenen Studien-Daten und der Sicherstellung, dass geltende Richtlinien und Gesetze von allen Parteien eingehalten werden.

Neben grundlegenden Kenntnissen in der Medizinischen Terminologie sowie in der Pharmakologie / Toxikologie sind Kenntnisse der Durchführung und Bewertung der verschiedenen Phasen der Klinischen Prüfungen erforderlich.

Kenntnisse der rechtlichen Rahmenbedingungen für die Arzneimittelzulassung sind ebenso notwendig wie sicherer Umgang mit der EDV und die Fähigkeit, sich auf wechselnde Gesprächspartner in den verschiedenen Berufsgruppen des medizinischen Fachpersonals einzustellen.

Organisatorische und logistische Fähigkeiten sind ebenso gefragt wie sicheres Englisch.



Z I E L E

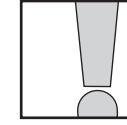
Die Aufgaben des CRA / Clinical Data-manager sind nicht durch eine offizielle Stellenbeschreibung festgeschrieben und können je nach Unternehmen unterschiedlich gestaltet werden. Da es sich nicht um einen Ausbildungsberuf handelt, werden diese Aufgaben durch entsprechend qualifizierte Naturwissenschaftler und Personen mit abgeschlossener Berufsausbildung in der Krankenpflege sowie medizinisch-technischen Berufen wahrgenommen.

Die Theoriephase des Seminars qualifiziert die genannten Berufsgruppen in allen für die Wahrnehmung der Aufgaben eines CRA / Clinical Datamanagers genannten Bereichen.

In der sechsmonatigen Praxisphase ist die Anwendung des Gelernten und die Integration in das Berufsfeld möglich.

Wir laden herzlich zur Teilnahme ein.

Barbara Rosenthal
Institutsleitung



I N H A L T E

Der Lehrplan umfasst folgende Gebiete:

- Ökonomie der Pharmabranche
- Medizinische Grundlagen und Terminologie
- Grundlagen der Pharmakologie / Toxikologie
- Klinische Prüfung und Bewertung von Arzneimitteln
- Nationale und internationale Grundlagen des Arzneimittelrechts
- Medizinische Statistik und Biometrie
- Gesprächsführung
- Projektmanagement
- Medical English / Scientific Writing
- EDV-Anwendungen in Clinical Trials
- Praktikum und Berufseinmündung