



Prüferkurs Klinische Studien nach AMG & MP-Recht sowie den EU-Verordnungen 536/2014 und 745-746/2017

- AMG/GCP-Kurs für Arzneimittelstudien
- MP-Recht/ISO 14155 für Medizinproduktestudien

für medizinisches und nichtmedizinisches Personal



industrieunabhängig und von der Bayerischen Landesärztekammer zertifiziert Unsere Schulungen entsprechen den aktuellen europäischen und deutschen Gesetzen rund um klinische Prüfungen:

Arzneimittel:

- der EU-V 536/2014
- dem deutschen Arzneimittelgesetz (AMG)
- den grundsätzlichen Empfehlungen der Ethikkommissionen für Prüfer und Prüfpersonal (01/2019)
- den Anforderungen der Bayerischen Landesärztekammer (CME-Zertifizierung)

Medizinprodukte:

- der EU-V 745/2017 (MDR) sowie der EU-V 746/2017 (MDR/IVDR)
- dem neuen MPEUAnpassungsGesetz und Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz (MPDG)
- den grundsätzlichen Empfehlungen der Ethikkommissionen für Prüfer und Prüfpersonal (01/2019)
- den Anforderungen der Bayerischen Landesärztekammer (CME-Zertifizierung)

Sonderschulung

• Medizinprodukteberater (§ 83 MPDG(neu))



Themenschwerpunkte gemäß Curricularer Fortbildung

| Themensenwer pankte gem | | | | |
|---|--|--|--|--|
| AM/GCP | MP/ISO 14155 | | | |
| Ethische und methodische Grundlagen klinischer Prüfungen | Ethische und methodische Grundlagen klinischer Prüfungen | | | |
| Deklaration von Helsinki | Deklaration von Helsinki | | | |
| Rechtliche Grundlagen EU-V 536/2014, AMG, GCP-Grundsätze | Rechtliche Grundlagen EU-V 745/2017 (MDR), EU-V 746/2017 (IVDR) NEU: MPEUAnpG, MPDG, MPAMIV | | | |
| Richtlinien der guten klinischen Praxis (ICH- GCP(R2)) | Richtlinien der guten klinischen Praxis (ISO 14155) | | | |
| Planung und Durchführung klinischer Studien gemäß Prüfplan | Risikoklassen von Medizinprodukten, Planung und Durchführung klinischer Studien gemäß Prüfplan | | | |
| Grundzüge des Organisationsmanagements | Grundzüge des Organisationsmanagements | | | |
| Qualifikation von Prüfpersonal | Qualifikation von Prüfpersonal, MP Berater, Einweisung in Umgang mit MP | | | |
| Verantwortlichkeiten und spezielle Aufgaben des Prüfers und der Prüfgruppe | Verantwortlichkeiten und spezielle Aufgaben des Prüfers und der Prüfgruppe | | | |
| Aufklärung, Einwilligungserklärung und Behandlung von Studienteilnehmern | Aufklärung, Einwilligungserklärung und Behandlung von Studienteilnehmern | | | |
| Dokumentation/Prüfarztordner | Dokumentation/Prüfarztordner | | | |
| Unerwünschte Ereignisse (AEs, SAEs, SUSAR), Meldepflichten | Unerwünschte Ereignisse (AEs, SAEs, USADE), Vorkommnisse, Meldepflichten | | | |
| Umgang mit Prüfpräparaten | Umgang mit Prüfprodukten | | | |
| Qualitätssicherung/Monitoring | Qualitätssicherung/Monitoring | | | |
| Audits/Inspektionen | Audits/Inspektionen | | | |
| | | | | |

Modularer Aufbau Grundlagenkurs

| AM Prüfungen | MP Prüfungen | |
|-----------------------------------|-------------------------------------|--|
| 4 Module / 8 Unterrichtseinheiten | n 4 Module / 8 Unterrichtseinheiten | |
| 4 Abfragemodule | 4 Abfragemodule | |
| bis 16 CME-Fortbildungspunkte | bis 16 CME-Fortbildungspunkte | |

Modularer Aufbau Aufbaukurs

| AM Prüfungen | MP Prüfungen |
|-----------------------------------|-----------------------------------|
| 4 Module / 8 Unterrichtseinheiten | 4 Module / 8 Unterrichtseinheiten |
| 4 Abfragemodule | 4 Abfragemodule |
| bis 16 CME-Fortbildungspunkte | Bis 16 CME-Fortbildungspunkte |

Modularer Aufbau Auffrischungskurs (Refresher)

| AM Prüfungen Auswahl 1 und Auswahl 2 | MP Prüfungen Update / Refresher |
|---|------------------------------------|
| 2 Module / 4 Unterrichtseinheiten | 2 Module / 5 Unterrichtseinheiten |
| 2 Abfragemodule | 2 Abfragemodule |
| bis 8 CME-Fortbildungspunkte | bis 8 CME-Fortbildungspunkte |

Modularer Aufbau Ergänzungskurs

| MP Prüfungen Ergänzungskurs |
|---|
| Ergänzung zum AM-Grundlagen- oder AM-Aufbaukurs |
| 2 Module / 5 Unterrichtseinheiten |
| 2 Abfragemodule |
| bis 8 CME-Fortbildungspunkte |

Modularer Aufbau Medizinprodukteberater

| · |
|-----------------------------------|
| MP Berater (Sonderschulung) |
| 3 Module / 6 Unterrichtseinheiten |
| 2 Abfragemodule |
| Abschlusszertifikat inklusive |

Lernmethode

- Filmvorträge ca. 2-4 Stunden
- Lehrunterlagen zum vertiefenden Selbststudium ca. 4/8 Stunden
- Basis-Literatur (AMG, ICH-GCP, Medizinprodukterecht, EU-VO) je nach Vorkenntnissen 3 bis 4 Stunden
- Gesamtprüfungsdauer ca. 0,5/1 Stunden
- · ärztliches Telefon-Tutorium

Zertifizierung durch die Bayerische Landesärztekammer

Unsere Kurse sind durch die Bayerische Landesärztekammer zertifiziert. Nach erfolgreicher Beantwortung der Fragemodule (mind. 70 % richtige Antworten) erhalten Sie ein Zertifikat der Consamed-Academy sowie bis zu 16 CME-Fortbildungspunkte der Bayerischen Landesärztekammer.

Zugang

www.consamed-academy.de

Team



Dr. med. Jacobo Maldonado Prüfarzt, Auditor und Referent



Margot Weisbach Redaktion und Service

Gebühren

| • CA004 | Grundlagenkurs für Prüfer und Prüfpersonal AMG/GCP Klinische Studien mit Arzneimitteln netto € 298,00 zzgl. 19 % MWSt € 56,62 | € 354,62 | |
|--|---|----------|--|
| • CA005 | Aufbaukurs für Hauptprüfer, Stellvertreter und Prüfpersonal AMG/GCP Klinische Studien mit Arzneimitteln netto € 298,00 zzgl. 19 % MWSt € 56,62 | € 354,62 | |
| • CA008 | AMG/GCP Refresher/Update Variante 1 für Prüfer und Prüfpersonal netto € 258,00 zzgl. 19 % MWSt € 49,02 | € 307,02 | |
| • CA009 | AMG/GCP Refresher/Update Variante 2 für Hauptprüfer, Prüfer, Prüfpersonal netto € 258,00 zzgl. 19 % MWSt € 49,02 | € 307,02 | |
| • CA013 | Grundlagenkurs für Prüfer und Prüfpersonal Klinische Studien mit Medizinprodukten netto € 298,00 zzgl. 19 % MWSt € 56,62 | € 354,62 | |
| • CA014 | Aufbaukurs für Hauptprüfer, Stellvertreter und Prüfpersonal Klinische Studien mit Medizinprodukten netto € 298,00 zzgl. 19 % MWSt € 56,62 | € 354,62 | |
| • CA015 | Refresher/Upgrade für Hauptprüfer, Prüfer, Prüfpersonal Klinische Studien mit Medizinprodukten netto € 258,00 zzgl. 19 % MWSt € 49,02 | € 307,02 | |
| • CA016 | Ergänzungskurs für Hauptprüfer, Prüfer, Prüfpersonal Klinische Studien mit Medizinprodukten netto € 258,00 zzgl. 19 % MWSt € 49,02 | € 307,02 | |
| • CA017 | Der Medizinprodukte-Berater netto € 258,00 zzgl. 19 % MWSt € 49,02 | € 307,02 | |
| Kombia | ingebote (1 Nutzer, 2 Kurse, ein Preis) | | |
| | genkurse CA004+CA013 50,00 zzgl. 19 % MWSt € 85,50 | € 535,50 | |
| Aufbaukurse CA005+CA014 netto € 450,00 zzgl. 19 % MWSt € 85,50 | | € 535,50 | |
| | gen- und Aufbaukurs CA004+CA005 oder CA013+CA014 50,00 zzgl. 19 % MWSt € 85,50 | € 535,50 | |
| | er AMG/GCP CA008 oder CA009+CA015 70,00 zzgl. 19 % MWSt € 70,30 | € 440,30 | |
| Sonstige Gebühren | | | |
| Kurszertifikate Für alle Kurszertifikate mit CME-Punkten der BLÄK erheben wir eine Gebühr von netto € 20,00 zzgl. 19 % MWSt € 3,80 | | € 23,80 | |





CONSAMED

Dr. Maldonado Eichenstraße 1 85640 Putzbrunn bei München

Service:

VIDEODOC

Margot Weisbach

Tel.: +49 8442 / 96 88 83 Mobil: +49 170 / 380 95 74

Mail: margot.weisbach@videodoc.de

Web: www.videodoc.de

(c) 09/2023

Fotos: rogerphot/stock.adobe.com, upixa/stock.adobe.com und VIDEODOC