

Praxisbezogene Einführung in die ISO 14155:2021-05.

Praxisbezogene Einführung in die ISO 14155:2021-05.

 Seminar

 Zurzeit keine Termine

 Teilnahmebescheinigung

 Präsenz / Virtual Classroom

 8 Unterrichtseinheiten

Seminarnummer: 09567

Stand: 12.05.2025. Alle aktuellen Informationen finden Sie unter <https://akademie.tuv.com/s/09567>

Gute Klinische Praxis (GCP) ist ein internationaler ethischer und wissenschaftlicher Qualitätsstandard für die Planung, Durchführung, Dokumentation und Berichterstattung klinischer Studien mit Probanden. Die Norm 14155 befasst sich mit GCP für Medizinproduktstudien. Studien in Europa müssen dieser Norm entsprechen. Der Standard wird auch von der US-FDA und vielen anderen Aufsichtsbehörden weltweit anerkannt. Diese Schulung bietet eine praktische Einführung in die Norm 14155 und die GCP-Grundsätze für Medizinproduktstudien.

Nutzen

- Praxisbezogene Einführung in die Norm 14155
- Gewinn tiefen Kenntnissen für die Zusammenhänge der Norm 14155 mit MDR, MPDG
- Verstehen die Genehmigungs- und Bewertungsverfahren bei der Behörde
- Entwicklung des eigenen-Konzepts: klinische Prüfungen designen, planen und durchführen
- Praktische Beispiele für einen effektiven Wissenstransfer für das eigenen Unternehmen abzuleiten

Zielgruppe

Das Seminar bietet einen optimalen Einstieg für Mitarbeiter aus der Medizinproduktebranche (inkl. IVD), welche die GCP-Grundlagen sowie die Gestaltung, Durchführung, Dokumentation und Berichterstattung klinischer Prüfungen gemäß der Norm 14155 in den Bereichen Qualitätsmanagement, Regulatory Affairs und Studienwesen kennenlernen möchten.

Inhalte des Seminars

- Prinzipien der Guten Klinischen Praxis

- Rollen verschiedener Stakeholder, bspw. Sponsors und des leitenden Prüfers
- Behörden: Erfolgreiche Dokumentation und Kommunikation
- Risikomanagement
- Grundlagen zur Konzeption, Durchführung, Dokumentation und Berichterstattung klinischer Prüfungen mit Medizinprodukten an Menschen gemäß ISO 14155
- Dokumentation für die Klinische Prüfungen
- Entwicklung des eigenen-Konzepts: Klinische Prüfungen designen, planen und durchführen

Wichtige Hinweise

- Die Inhalte des Seminars berücksichtigen den aktuellen Stand der Regularien / Harmonisierung.
- Als Teilnehmer dieses Seminars erhalten Sie den Bonus eines achtwöchigen kostenfreien Vollzugriffs auf die Online-Produkte „Der CE-Routenplaner“ und "Praxis Medizinproduktrecht" von TÜV Media

Terminübersicht und Buchung

Buchen Sie Ihren Wunschtermin jetzt direkt online unter <https://akademie.tuv.com/s/09567> und profitieren Sie von diesen Vorteilen:

- Schneller Buchungsvorgang
- Persönliches Kundenkonto
- Gleichzeitige Buchung für mehrere Teilnehmer:innen

Alternativ können Sie das Bestellformular verwenden, um via Fax oder E-Mail zu bestellen.