



Anmeldung

Bitte nutzen Sie das Anmeldeformular auf unserer Homepage: www.zks-muenster.de.

Anmeldeschluss (Kurs Februar 2025): 06. Februar 2025

Anmeldeschluss (Kurs Juli 2025): 26. Juni 2025

Anmeldeschluss (Kurs November 2025): 20. Nov. 2025

Die Teilnehmerzahl ist auf maximal 25 Teilnehmer begrenzt.

Für Ärztinnen und Ärzte empfehlen wir die Teilnahme an unseren Grundlagen- und Aufbaukursen, da der GCP - Kurs in diesem Fall für eine Genehmigung durch die Ethik-Kommissionen nicht ausreichend ist.

Alle Kursangebote des ZKS-Münster finden Sie unter www.zks-muenster.de

Kontakt

Inhaltliche Fragen

Sabine Vortkamp
T +49 251 83-58366
F +49 251 83-57026
sabine.vortkamp@ukmuenster.de

Organisatorische Fragen

Anna Geneviève Weber
T +49 251 83-57110
F +49 251 83-57026
annagenevieve.weber@ukmuenster.de



Good Clinical Practice

Einführung für nicht-ärztliche
Mitarbeiter*innen in Prüfstellen
klinischer Arzneimittelprüfungen

Universität Münster
Zentrum für Klinische Studien
Von-Esmarch-Straße 62
48149 Münster
www.zks-muenster.de
zks@ukmuenster.de

Termine 2025

13. Februar (webbasiert)

03. Juli (webbasiert)

28. November (webbasiert)

jeweils 09.00—13.00 Uhr



Good Clinical Practice

Die GCP-Richtlinien bilden den internationalen ethischen und wissenschaftlichen Qualitätsstandard für die Planung, Durchführung und Auswertung klinischer Prüfungen. Die Einhaltung dieses Standards ist für Arzneimittelprüfungen in Deutschland gesetzlich implementiert. Dieser Kurs gibt eine Einführung in die Verantwortlichkeiten bei der Durchführung klinischer Prüfungen gemäß Good Clinical Practice (GCP) und deren Umsetzung im Studienalltag.

Der vierstündige Kurs ist für Teilnehmer*innen konzipiert, die sich einen kompakten Überblick über die rechtlichen Rahmenbedingungen klinischer Prüfungen und die Anforderungen nach GCP und VO (EU) 536/2014 verschaffen wollen. Zielgruppe ist dabei primär nicht - ärztliches Studienpersonal. Für Ärztinnen und Ärzte empfehlen wir die Teilnahme an unseren Grundlagen- und Aufbaukursen, da der GCP-Kurs in diesem Fall für eine Genehmigung durch die Ethik-Kommissionen nicht ausreichend ist. Wir würden uns freuen, Sie begrüßen zu dürfen.

Sabine Vorkamp
Leiterin Fort- und Weiterbildung

Themen

- ◆ Rechtliche Rahmenbedingungen klinischer Studien
- ◆ Ethik-Kommissionen und Behörden
- ◆ Verantwortlichkeiten Prüfer/Sponsor
- ◆ Informed Consent
- ◆ Studiendokumentation
- ◆ Umgang mit Prüfpräparaten
- ◆ Meldung unerwünschter Ereignisse
- ◆ Qualitätsmanagement

Referentinnen

[Stefanie Peters](#)

Leitung Site Qualification Management

[Dr. rer. nat. Soya Kim](#)

Pharmakovigilanz / Safety Desk

[Sabine Vorkamp](#)

Leitung Fort- und Weiterbildung,
Sponsorschaftsverfahren

Zentrum für Klinische Studien Münster

Gebühren

200,00 € inklusive Schulungsunterlagen und Erfrischungen.

Für Mitarbeiter*innen der Universität Münster und des Universitätsklinikums Münster gilt eine ermäßigte Gebühr von 160,00 €. Die Zahlung erfolgt nach Erhalt der Rechnung. Die Rechnung wird Ihnen nach Durchführung des Kurses zugestellt.

Bitte haben Sie Verständnis, dass wir für Stornierungen eine Bearbeitungsgebühr von 10,00 € erheben müssen.

Veranstaltungsort

Bei Präsenzveranstaltungen:
Universität Münster
Zentrum für Klinische Studien
Von-Esmarch-Str. 62