

### STUDY NURSE KURS

Kompetente Assistenz in klinischen Studien

Zertifiziert nach dem Curriculum des KKS-Netzwerks

- **HERBSTKURS 2025** -

Veranstalter:

Studienzentrum der Universitätsmedizin Göttingen Von-Bar-Str. 2/4 37075 Göttingen

> KKS Marburg Karl-von-Frisch-Straße 4 35043 Marburg

ZKS Lübeck Ratzeburger Allee 160 23562 Lübeck







#### **TERMINE**

Die drei Termine sind inhaltlich aufeinander abgestimmt und können nur gemeinsam gebucht werden. Die ersten beiden Kurswochen werden dezentral per Zoom durchgeführt, der Veranstaltungsort der 3. Kurswoche ist Göttingen.

22.09.-26.09.2025 03.11.-07.11.2025 01.12.-05.12.2025

#### ZENTRALE ORGANISATION

Studienzentrum Göttingen Rilana Mönnich

Tel.: +49 (0)551 / 39-60818

E-Mail: sz-umg.fortbildungen@med.uni-goettingen.de

### **K**URSGEBÜHR

Die Kursgebühr beträgt 3.250 € inklusive Kursunterlagen und Imbiss umsatzsteuerfrei nach § 4 Nr. 22 a UStG. Für Mitarbeitende der ausrichtenden Standorte gilt die ermäßigte Kursgebühr von 2.250 €. Bei der Teilnahme an Social Events können zusätzliche Kosten anfallen.

#### ANMELDEBEDINGUNGEN

Die Anmeldung erfolgt online unter:

https://www.umg.eu/forschung/forschungsmanage ment-foma/ueber-dasfoma/studienzentrum/fortbildungen/

Wir bitten um eine verbindliche Anmeldung bis 2 Wochen vor Kursbeginn. Im Falle einer Stornierung durch den Veranstalter werden bereits gezahlte Gebühren in voller Höhe erstattet. Ein darüber hinaus gehender Anspruch besteht nicht.



# STUDIENASSISTENZ IN DER KLINISCHEN FORSCHUNG

Als Schnittstelle zwischen Patient\*in, Studienärzt\*in, Sponsor und Behörden wird der Studienassistenz oder auch Study Nurse abverlangt, in einem immer komplexer werdenden regulatorischen Umfeld eine effiziente Studiendurchführung zu gewährleisten. Hierfür werden neben Kenntnissen der Guten Klinischen Praxis auch Kompetenzen benötigt, die beispielsweise über die Organisation, Koordination Dokumentation der Studienabläufe. Kommunikationsfertigkeiten und Englischkenntnisse bis zur Mitwirkung an Audits und Inspektionen reichen. Der Study Nurse Kurs vermittelt vertiefte Kenntnisse für die Tätigkeit als Study Nurse und vereint unterschiedliche Themenfelder innerhalb außerhalb der Guten Klinischen Praxis nach dem Curriculum des Netzwerkes der Koordinierungszentren für Klinische Studien (KKS-Netzwerk). Nach Abschluss des Kurses (Mindestanwesenheit von 90% der gesamten Kursdauer), der erfolgreichen Teilnahme an den Lernerfolgskontrollen nach jeder Woche sowie einem zweiwöchigen Praktikum inklusive Abschlussbericht (oder eine Ersatzleistung) erhalten die Teilnehmenden das anerkannte Zertifkat des KKS-Netzwerkes.

#### VORAUSSETZUNGEN ZUR TEILNAHME

Der Kurs richtet sich an im medizinischen Bereich tätige Personen, die eine Tätigkeit als Study Nurse aufnehmen wollen, oder bereits erste Erfahrungen als Study Nurse mitbringen. Die Teilnehmenden sollten über Grundkenntnisse der medizinischen Terminologie und Englischkenntnisse verfügen. Für die Teilnahme an den digitalen Kurs-Wochen wird eine digitale Ausstattung benötigt (PC mit gängigem Browser, Webcam, Mikrofon/Headset, digitales Schreibprogramm, z.B. Word).











### WOCHE 1 STUDIENPLANUNG

- Allgemeine Einführung
- Begriffsbestimmungen
- · Spezielle Studientypen und Designs
- Klinische Endpunkte
- Ethische und gesetzliche Grundlagen
- · Deklaration von Helsinki, Good Clinical Practice
- · Geschichte der medizinischen Forschung
- · Grundbegriffe der Statistik
- Entwicklung einer Studienidee
- Planung & Organisation klinischer Studien
- Rekrutierungsstrategien
- Umgang mit Patienten
- Prüfer und Sponsoren
- Studiendokumente
- Investigator Site File (ISF)
- Probandenversicherung
- · Einreichung bei den Behörden

# Woche 2 Durchführung

- Pflege dynamischer Dokumente
- Umsetzung der Protokollvorgaben
- Erstellung von Worksheets und Logs
- Visitenplanung
- · Erstellung von SOPs
- · Aufklärung und Einwilligung
- Bearbeitung von Studienanfragen
  - Kalkulation der Zentrumskosten
  - Zusammenstellung der Dokumente
- · Ressourcen- und Finanzmanagement
- Datenmanagement und eCRF
- Dokumentation im eCRF
- Remote Data Entry/ eCRF
- · Audits und Inspektionen
- Pharmakovigilanz Sicherheit bei klinischen Studien (AE/SAE)
- Grundlagen des Projektmanagements
- English for Study Nurses

# WOCHE 3 ABSCHLUSS UND SPEZIELLE THEMEN

- Aufgaben und Organisation Studienbüro
- Kommunikation und Gesprächsführung
- Datenschutz im Klinik-/ Praxisalltag
- Klinisches Monitoring
- Prüfpräparate
- · Labore in klinischen Studien
- Handhabung von Biomaterialien
- · Codierung und Klassifizierung
- Prüfstellenqualifikation
- Studienauswertung
- Close Out
- · Abschlussbericht und Publikation
- Archivierung