

Projektmanagement in klinischen Prüfungen

Planung, Durchführung und Überwachung klinischer Studien

DIE THEMEN

- Projektmanager*in und Projektteam:
Verantwortlichkeiten und Aufgabenverteilung
- Projektplanung und Studien-Set-up:
Timelines, Milestones und Risikomanagement
- Projektinitiierung:
CRO-Selektion, Zentrumswahl und Patientenrekrutierung
- Projektdurchführung und -überwachung:
Qualitätskontrolle, Kapazitätsplanung und Budgetsteuerung
- Beendigung der klinischen Prüfung

Ihr Handwerkszeug
für ein erfolgreiches
Projektmanagement

IHRE REFERENTEN



Dr. Matthias Broschag
PAREXEL International GmbH,
Berlin



Dr. Christian Wagener
PAREXEL International GmbH,
Berlin

Projektmanagement in klinischen Prüfungen

Ziel des Online-Seminars

Dieses Seminar informiert Sie umfassend und interaktiv über Ihre Verantwortlichkeiten als Projektmanager*in in klinischen Prüfungen. Dabei werden neben den rein fachlichen Kenntnissen auch Tipps zur Selbstorganisation sowie der Kommunikation im Projektteam vermittelt.

Sie erfahren mehr rund um Ihre Aufgaben in der Set-up- und Initiierungsphase der Studie und lernen, wo Ihre Aufmerksamkeit als verantwortliche Projektmanager*innen während der aktiven Phase der Studie insbesondere gefordert ist. Das Thema Ressourcen-Management, also Personal- und Budgetverantwortung, nimmt dabei eine zentrale Rolle ein.

Nach dem Seminar wissen Sie, worauf es bei der Planung, Durchführung und Überwachung klinischer Arzneimittelprüfungen ankommt. Sie sind so in der Lage, den Status Ihres laufenden Projekts zu überblicken sowie das Studienteam bedarfs- und situationsgerecht zu koordinieren.

Wer sollte teilnehmen?

Dieses Online-Seminar richtet sich an Mitarbeiter*innen in Clinical und Medical Affairs in Pharma-Unternehmen sowie CROs, welche seit Kurzem eine Projektverantwortlichkeit in klinischen Prüfungen innehaben oder eine Tätigkeit als Projektmanager*in anstreben.

IHRE REFERENTEN

Dr. Matthias Broschag

Senior Director Project Management
and Alliances,
PAREXEL International GmbH, Berlin

Dr. Christian Wagener

Vice President,
Early Phase Project Management Office,
PAREXEL International GmbH, Berlin

Ihr Lernziel der beiden Tage

- Projektplanung und Teamorganisation
- Bedarfsgerechte Steuerung von personellen Ressourcen und Budget
- Projektbeurteilung und Verlaufskontrolle anhand von Metrics und Analysen

Wissensvermittlung live und online - das sind Ihre Vorteile

- Keine zusätzlichen Kosten für Reise und Übernachtung
- Direkter Austausch mit den Referenten und den anderen Teilnehmenden
- Seminardokumentation direkt in Ihrem Learning Space

Das Programm der beiden Seminartage

1. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr

Der Projektmanager als Schlüsselfigur

- Aufgaben und Verantwortlichkeiten in klinischen Prüfungen
- Der/die "ideale" Projektmanager*in: Persönliche Voraussetzungen und fachliche Kenntnisse

Set-up einer klinischen Prüfung - die Planungsphase

- Projektplanungstools und Project Management Plan
- Timelines und Milestones
- Risikomanagement/Contingency Plan
 - Themen und Inhalte
 - Der kritische Pfad
 - Der Risk Management Plan
 - Potentielle Risikofelder einer Studie
- Projektdefinition & Project Live Cycle - Projekt/Programm/Portfolio

Das Projektteam

- Organisation eines Teams
- Entscheidungsebene, Weisungsbefugnis
- Aufgabenverteilung & Delegation
- Das Ziel - ein effektives Projektteam

Projektinitiierung - die klinische Prüfung beginnt

- CRO-Selektion
- Prüfer- und Zentrumsauswahl
- Prüfplanentwicklung
- Patientenrekrutierung
- Projektbeurteilung: Metrics/Analysen und Interpretation der Daten

2. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr

Durchführung der klinischen Prüfung

- Kontakt mit Behörden und EK
- "Good Communication Practice"
 - Informationsfluss im Team
 - Konfliktmanagement
- Prüfertreffen
- Initiierung und Leitung der Prüfzentren
- Qualitätskontrolle/-management (inkl. Audits und Inspektionen)
- Berichtswesen

Beendigung der klinischen Prüfung

- Schließen der Prüfzentren
- Dokumentation und Archivierung

Spotlight: Optimales Ressourcen-Management

- Das Verhältnis Geld, Manpower und Zeit
- Berücksichtigung der Studien-Komplexität
- Ressourcen-Planung anhand konkreter Rollen und Positionen
- Toleranzgrenzen bei Abweichungen
- Budgetplanung
 - Ebenen der Budgetplanung
 - Budgetberechnung und -kontrolle

Projektmanagement in klinischen Prüfungen

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de

Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

24. - 25. Juni 2026 - online
Webcode: 26062100

1. - 2. Dezember 2026 - online
Webcode: 26122100

Ja, ich bin damit einverstanden, dass das FORUM Institut mir Informationen zu Veranstaltungen
 per E-Mail per Telefon übermitteln darf.
Meine Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

Termine:

24. - 25. Juni 2026 - online
1. - 2. Dezember 2026 - online
jeweils von 09:00 - 17:00 Uhr Seminar

Gebühr:

€ 1.990,00 (+ gesetzl. MwSt.)
Die Gebühr beinhaltet eine Dokumentation und ein Zertifikat zum Download, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung einschließlich PreMeeting.

So funktionieren unsere Online-Veranstaltungen

- Unsere Online-Veranstaltungen finden live und interaktiv im Learning Space statt. Dort finden Sie ebenfalls sämtliche Unterlagen, das Programm und die Liste der Teilnehmenden.
- Zugang zum Learning Space erhalten Sie mit Ihrem Account für das Kundenportal.
- Das gratis PreMeeting bereitet Sie optimal vor, um eventuelle technische Hürden vorab auszuräumen.
- Eine durchgehende Betreuung während der Online-Veranstaltung garantiert ein optimales Weiterbildungserlebnis.
- Wir garantieren höchste Qualität nach ISO 9001 und ISO 21001.

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.06.2024), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.



IHR KONTAKT



Unser Team für Ihre Fragen:

Regine Görner
Tel. +49 6221 500-640
r.goerner@forum-institut.de

Dr. Verena Klüver
Tel. +49 6221 500-605
v.kluever@forum-institut.de