

# CRA-Management in klinischen Prüfungen

Monitore in klinischen Studien anleiten, führen und motivieren

## DIE THEMEN

- Qualifikation zum "Lead":  
Stellenbeschreibung und Rolle des CRA-Managers
- Anleiten neuer CRAs:  
Trainingspläne und -materialien
- Die Aufgaben "drum herum":  
Dokumentenerstellung, CRA-Oversight & Co.
- Führen und Motivieren erfahrener CRA-Teams - aber wie?
- Die Kunst des Delegierens
- Herausforderungen in internationalen Projekten:  
Kapazitätsplanung und Teamkoordination

Erste Schritte  
in Sachen  
CRA-Teamführung -  
Tipps und  
Hilfestellungen

## IHRE REFERENTINNEN

### Dr. Birgit Limbach-Schoof

Syneos Health Germany GmbH, München  
The2Summits - Freiberuflicher Consultant,  
Düsseldorf

### Dr. Caroline Wenzel

C. Wenzel Clinical Management GmbH,  
Neuss

# CRA-Management in klinischen Prüfungen

---

## Ziel des Online-Seminars

Das Führen eines CRA-Teams ist eine Herausforderung, nicht nur in internationalen Projekten.

Dieses Seminar hilft Ihnen dabei, die schwierige Aufgabe anzunehmen, indem es Ihnen erste Schritte und Hilfestellungen bietet, wie Sie Ihre Rolle als CRA-Manager oder Lead-CRA - sowohl in fachlicher Hinsicht als auch in Sachen personeller Führung - ausfüllen können.

Sie lernen, wie Sie Schulungen und Trainingsmaterialien für unerfahrene CRAs gestalten, um sie optimal auf ihre Aufgaben im Monitoring vorzubereiten. Sie erfahren, worauf es bei der Führung eines CRA-Teams ankommt, und erhalten Tipps, wie Sie Ihre aktiven CRAs in der Praxis bestmöglich unterstützen und motivieren.

Zahlreiche Informationen zum fachlichen Set-up, wie der Erstellung Monitoring-spezifischer Dokumente und der CRA-Oversight runden das Wissenspaket zum Start in Ihr CRA-Management ab.

---

## Wer sollte teilnehmen?

Dieses Seminar richtet sich an

- CRA-Manager\*innen,
- Clinical Trial Coordinator,
- Projektmanager\*innen,

die seit Kurzem Personalmanagement-Verantwortung innehaben sowie an

- erfahrene CRAs,

die zukünftig Verantwortung im CRA-Management übernehmen werden und erste Schritte in Sachen Teamführung lernen wollen.

## IHRE REFERENTINNEN

### Dr. Birgit Limbach-Schoof

Syneos Health Germany GmbH, München  
The2Summits - Freiberuflicher Consultant,  
Düsseldorf

### Dr. Caroline Wenzel

Principal Clinical Research Consultant,  
Study Oversight & Leadership,  
C. Wenzel Clinical Management GmbH,  
Neuss

---

## Ihr Nutzen

- Sie kennen Ihre Aufgaben im Studienteam - die Fachverantwortlichkeiten, aber auch das "People-Business".
- Sie lernen neue CRAs anzuleiten und effiziente Trainingsmaterialien zu entwickeln.
- Sie erhalten Anregungen, wie Sie erfahrene CRA-Teams in der Praxis führen und motivieren.

## Optionales Gratis-Pre-Meeting

Unsere Online-Seminare sind 100 % interaktiv! Sie möchten wissen, welche Möglichkeiten unser Learning Space bietet oder die technischen Anforderungen im Vorfeld testen?

Dazu bieten wir Ihnen in unseren optionalen kostenfreien Pre-Meetings (ca. 45-60 Min.) die Gelegenheit.

# Monitore in klinischen Studien anleiten, führen und motivieren

---

## Ihr Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

### Die Rolle des CRA-Managers

Dr. Birgit Limbach-Schoof

- Stellenbeschreibung (mit und ohne Führungsverantwortung)
- Die Position im (Studien-)Team, Bindeglied zwischen CRAs und PM
- Voraussetzungen für die Qualifikation zum "Lead"

### Aufgabenbereich des CRA-Managers

Dr. Birgit Limbach-Schoof

- Trainieren und Anleiten neuer CRAs
  - Ausgestaltung von Trainings
  - Trainingspläne, -materialien und -dokumentation
  - Nachhaltigkeit von Schulungen; Lernerfolgskontrollen
  - Trainingsbeispiele
- Erstellung Monitoring-spezifischer Dokumente
  - Monitoring Plan, Monitoring Report
  - Arbeitsmaterialien: Checklisten und Formulare
  - SOPs
- CRA-Oversight
  - Review von Monitoring Reports
  - Co-Monitoring
  - Überwachung von Monitoring-Metrics und Qualität
- Unterstützung des PMs in Sachen Studienüberwachung und Compliance

### Führen und Motivieren erfahrener CRA-Teams

Dr. Caroline Wenzel

- Kurzer Exkurs:
  - Was heißt Mitarbeiter-/ Teamführung?
  - Wichtige Regeln und Faktoren
- Aufgaben delegieren
  - Gruppenarbeit in Kleingruppen
- Motivation und Weiterentwicklung von CRAs
- Performance-Probleme frühzeitig erkennen und gegensteuern
- Feedback-Gespräche
- Richtiger Umgang mit Konflikten - im Team und mit den Prüfzentren
- Coaching-Tipps für die Praxis

### Herausforderungen in internationalen Projekten

Dr. Caroline Wenzel, Dr. Birgit Limbach-Schoof

- Kapazitätsplanung bei multinationalen klinischen Prüfungen
- Berücksichtigung von länder-spezifischen Studienanforderungen
- Kommunikation und Teamkoordination
  - Sicherstellen der Kommunikationswege über Länder- & Sprachgrenzen hinweg
  - Teammeetings, TCs und Videokonferenzen
  - Was macht eine gute Besprechung aus?

# CRA-Management in klinischen Prüfungen

## ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de  
www.forum-institut.de  
Webcode 26062103

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



## ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

CRA-Management  
in klinischen Prüfungen  
26. Juni 2026 - online

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

### Termin:

Freitag, 26. Juni 2026 - online  
von 09:00 - 17:00 Uhr Seminar

### Gebühr:

€ 1.290,00 (+ 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](http://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](mailto:r.goerner@forum-institut.de)

Dr. Verena Klüver  
Tel. +49 6221 500-605  
[v.kluever@forum-institut.de](mailto:v.kluever@forum-institut.de)