

Kosten 7.171,20 Euro (zzgl. ges. MwSt.)
Von der Agentur für Arbeit anerkannte und geförderte
Maßnahme. Bitte klären Sie eine mögliche Förderung
mit Ihrem zuständigen Arbeitsberater.

Veranstaltungsort Klinikum Westend, Haus W, 14050 Berlin

Bewerbung Bitte senden Sie uns Ihre vollständigen Bewerbungs-
unterlagen (Lebenslauf, Foto, Anschreiben, Studien-
abschluss, Arbeitszeugnisse).

Auswahlverfahren Assessment Center

Kontakt PAREXEL International GmbH
PAREXEL -Akademie
Klinikum Westend, Haus 18
Spandauer Damm 130
14050 Berlin

Anprechpartner Dr. Heidrun Bruchmann, Direktorin
Telefon: 030-30685-268

Nicola Grehn, Office Manager
Telefon: 030-30685-3091

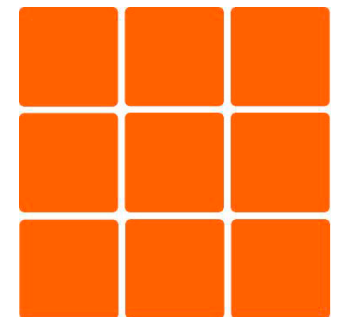
Telefax: 030-30685-7016
E-mail: akademie@parexel.com
www.parexel-akademie.de

Weiterbildung **Klinischer Monitor (CRA)/ Clinical Trial Management**

**Maßnahme-Nummer:
955-229-2009**



Zertifiziert nach AZWV
Zert.-Nr.: 205-AZWV-1021



www.parexel-akademie.de

WEITERBILDUNG

Klinischer Monitor (CRA) / Clinical Trial Management

ZIEL In unserer Weiterbildung werden Sie für eine berufliche Tätigkeit auf dem Gebiet der Klinischen Forschung ausgebildet.

Sie lernen Planung, Organisation und Durchführung klinischer Studien (Clinical Trial Management) und werden optimal auf einen Einstieg in dieses Berufsfeld vorbereitet. Unsere Vermittlungsquoten von durchschnittlich 95% belegen den stetig wachsenden Bedarf an qualifiziertem Fachpersonal.

IHRE PERSPEKTIVEN Sichern Sie sich als zukünftiger Mitarbeiter in den verschiedenen Fachbereichen der Klinischen Forschung die berufliche Perspektive in einer der Wachstumsbranchen von morgen.

Ihre Einsatzmöglichkeiten finden Sie u.a. in der Biopharmazeutischen Industrie, in CROs (Auftragsforschungsinstituten) oder in den KKS (Koordinierungszentren Klinische Studien).

ZIELGRUPPE Akademiker mit naturwissenschaftlichem Hoch- bzw. Fachschulabschluss (Biologie, Pharmazie, Medizin, Chemie, Ökotrophologie, Mathematik, Physik). Außerdem sind sehr gute englische Sprachkenntnisse und Kommunikationsfähigkeit erforderlich.

METHODIK Theorie und Richtlinien angewandt an Beispielen aus der Praxis

TRAINER Qualifiziertes Fachpersonal mit langjähriger Erfahrung in der Klinischen Forschung

DAUER 6-monatige Vollzeitausbildung
(Montag bis Freitag von 09:00 bis 16:15 Uhr)

TERMINE Die Weiterbildung findet 2 x jährlich statt.
Aktuelle Termine unter www.parexel-akademie.de

INHALTE

- Theorie und Praxis der Studiendurchführung (Monitoring)
- Rechtliche Grundlagen und Regularien in der Klinischen Forschung
- Projektmanagement (Planung und Budgetierung)
- English in the Pharmaceutical Industry and Business English
- Medizinische Grundlagen und Pharmakologie
- Theorie und Praxis der Studienlogistik (Biologische Proben, Medikamente, Geräte und Dokumente)
- Rechtliche Grundlagen und Regularien für die Studienlogistik
- Einführung in die Prozesse des Klinischen Datenmanagements
- Elektronische Erfassung, Plausibilisierung und Kodierung der Studiendaten
- Projektarbeit in den verschiedenen Abteilungen von PAREXEL
- Kommunikations- und Präsentationstraining, Konfliktmanagement
- Bewerbungcoaching