



Modulares Lehrgangskonzept: Manager Klinische Entwicklung Pharma & Biotechnologie – TÜV

Die Planung und Durchführung klinischer Studien gehört zu den anspruchsvollsten Aufgaben in der Biotechnologie- und Pharmaindustrie. An der Schnittstelle zwischen Naturwissenschaft, Rechtslehre und Wirtschaft können bereits kleine Abweichungen große Auswirkungen haben. Der sich ständig weiterentwickelnde Wirtschaftszweig medizinische Biotechnologie- und Pharmaindustrie erfordert aktuelles Wissen, in Themen wie klinische Entwicklung, Zulassung von Arzneimitteln und medizinischer Diagnostik: Durch die vermehrte Einführung neuartiger, hoch technologischer Therapieansätze werden die Anforderungen an klinische Studien, welche die Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit eines Arzneimittels bestätigen sollen, immer komplexer. Um kompaktes Wissen für die verantwortungsvollen Aufgaben in dieser Branche zu vermitteln, hat die TÜV SÜD Akademie den modular aufgebauten Lehrgang „Manager Klinische Entwicklung Pharma & Biotechnologie“ konzipiert.

Kompaktes Wissen für gezielte Spezialisierung!

Das Lehrgangskonzept orientiert sich an den Entwicklungsphasen eines Arzneimittels und gliedert sich in drei Module, die jeweils mit einer Prüfung enden. Nach dem erfolgreichen Abschluss aller drei Prüfungen dokumentiert das TÜV SÜD Zertifikat „Manager Klinische Entwicklung Pharma & Biotechnologie – TÜV“ Ihr fachliches Wissen. Zur Wissensvertiefung oder punktuellen Fortbildung können die Module auch einzeln gebucht werden – in diesem Fall erhalten Sie eine Teilnahmebestätigung.

Zusätzliche Informationen finden Sie im Internet unter:
www.tuev-sued.de/akademie/jp/gesundheitswesen

