

MedDRA-Kodierung leicht gemacht

Medizinische Ereignisse präzise erfassen

Das MedDRA-
Komplettpaket:
Theorie und Praxis
perfekt
kombiniert!

DIE THEMEN

- MedDRA: So funktioniert's
- Das steckt hinter dem eigentlichen Kodierungsprozess
- Wie Sie die MedDRA-Terminologie korrekt anwenden
- So läuft ein Change Request Prozess der MSSO ab
- Praktische Tipps zur Implementierung von MedDRA in Ihrem Unternehmen
- Workshop: Kodierbeispiele und praktische Übungen

IHR REFERENT



Dr. Reinhard Nibler

Dr. Nibler & Partner,
München

MedDRA-Kodierung leicht gemacht

Ziel des Seminars

Ziel des Seminars ist es, Sie für den täglichen Umgang mit der Kodierung nach MedDRA fit zu machen. Neben einem umfassenden Überblick über die MedDRA Terminologie wird Ihnen auch der Kodierungsprozess an sich nahe gebracht.

Darüber hinaus erhalten Sie Einblick in den Ablauf eines Change Request Prozesses der MSSO und lernen, wie Sie MedDRA strukturiert in Ihre firmeninternen Abläufe integrieren. Durch die Bearbeitung zahlreicher Fallbeispiele üben Sie den praktischen Umgang mit dem Kodiersystem und haben so die Möglichkeit, Gelerntes sofort umzusetzen und zu festigen.

Im Anschluss an dieses Seminar sind Sie mit der Funktionsweise von MedDRA vertraut und können das System in Ihrem Arbeitsalltag korrekt einsetzen.

Teilnehmerkreis

Dieses Seminar mit integriertem Workshop richtet sich an alle Mitarbeiter aus der Pharmaindustrie, CROs und weiteren Institutionen, die mit MedDRA arbeiten bzw. künftig arbeiten werden.

Insbesondere sind Mitarbeiter folgender Abteilungen angesprochen:

- Arzneimittelsicherheit
- Klinische Forschung
- Data Management

Ihr Referent



Dr. Reinhard Nibler

Dr. Nibler & Partner,
München

Consultant

Nach seiner Klinikzeit arbeitete er für mehrere Jahre in der deutschen Tochterfirma eines internationalen Pharmaunternehmens und war zuletzt als Leiter der Abteilung Klinische Forschung und Arzneimittelsicherheit tätig.

Seit 2004 ist er selbstständig und gründete Dr. Nibler & Partner, ein Beratungs- und Dienstleistungsunternehmen für Pharmakovigilanz und Qualitätsmanagement.

Optionales e-Learning

Für Teilnehmer bieten wir ein attraktives Bundle-Angebot zu Sonderkonditionen mit dem e-Learning "Basiswissen Pharmakovigilanz" an. In diesem erarbeiten Sie Schritt für Schritt die regulatorischen Grundlagen, wichtige Definitionen und Aufgaben der Arzneimittelsicherheit. Weitere Informationen erhalten Sie auf unserer Webseite mit dem Webcode 1910951.

Ihr Nutzen

Intensives Lernen in einer kleinen Gruppe mit maximal 14 Teilnehmern, am von uns bereitgestellten PC. Dieses Seminar macht Sie fit in Theorie und Praxis. Sie steigern Ihre Expertise und lernen, kompakt an einem Tag, MedDRA effizient einzusetzen.

Ihr Programm von 09:00-17:00 Uhr

Einführung in den Kodierungsprozess

- Was bedeutet "Kodieren"?
- Sinn und Zweck des Kodierens
- Was lässt sich kodieren und was nicht?
- Aufgabe einer Kodierungsterminologie

MedDRA - ein "lebendes" System

- Entwicklung eines standardisierten Kodierungssystems
- Einsatzgebiete
- Überblick über die MedDRA Terminologie
- Umfang und Struktur

Die Funktionsweise von MedDRA

- Vorschriften und Konventionen
- "MedDRA: Points to consider" documents
- Einteilung in einzelne Organklassen
- Standardisierte MedDRA queries (SMQs)

Der Change Request Prozess der MSSO

- MedDRA maintenance
- Supplemental terms und deren Anwendung

Implementierung von MedDRA im Unternehmen

- Organisation, Struktur, Arbeitsabläufe
- Standardarbeitsanweisungen (SOPs)
- Der MSSO Browser

Kodierbeispiele und praktische Übungen

- Adverse events
- Medizinische Anamnese und Begleiterkrankungen
- Narratives
- Study report

MedDRA-Kodierung leicht gemacht

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 1910951

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- MedDRA-Kodierung leicht gemacht (1910951)
- e-Learning: Basiswissen Pharmakovigilanz (1912268)
- 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/Veranstaltungsort:

Donnerstag, 24. Oktober 2019 in München
08:30 Uhr Registrierung; 09:00-17:00 Uhr Seminar
Hilton Munich Park
Am Tucherpark 7 · 80538 München
Tel. +49 89 3845-0 · Fax +49 89 3845-2555

Gebühr Seminar:

€ 990,00 (+ gesetzl. MwSt.)
inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat, Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

Gebühr optionales e-Learning

€ 290,00 (+ gesetzl. MwSt.) e-Learning:
"Basiswissen Pharmakovigilanz"

Diese Sondergebühr für das e-Learning gilt nur in Kombination mit dem oben genannten Präsenzseminar.

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

IHR ANSPRECHPARTNER



Dr. John Bührdel
Konferenzmanager Healthcare
Tel. +49 6221 500-605
j.buehrdel@forum-institut.de