

BRIGITTE PATZ

BESUCHTE FORTBILDUNGEN

Auswahl besuchter Seminare, Workshops und Fortbildungen bei verschiedenen Instituten und Organisationen:

Medical Writing

- Medical Writing und Erstellung klinischer Dokumente (Coll. Pharm., 2002)
- Professionelles Erstellen wissenschaftlicher Texte (Coll. Pharm., 2003)
- Successful Medical Writing (FORUM, 2010)
- Medical Writing in Pharmacovigilance (FORUM, 2015)
- Dokumentations- und Writing Practice in der Zulassung (FORUM, 2016)

Recherchen, Literaturbearbeitung

- Kurse „Classic Search“ / Literaturdatenbanken (DIMDI, 2004–2006)
- Jährliche Benutzertreffen für Information Professionals (DIMDI, 2008–2011)
- Effektive Nutzung des Programms Referenzmanger (2008, Trisolve Scientific)
- Endnote X7, Online-Training (Adept Science, 2013)
- Recherchieren und Publizieren mit Endnote (Adept Science, 2014)

Regulatorische Angelegenheiten

- Toxikologie /Prälinik (Coll Pharm, 2007)
- CTD: Klinisches und Präklinisches Gutachten (FORUM, 2008)
- Das europäische Zulassungssystem (BAH-WIDI, 2011)
- Update in Regulatory Affairs (DGRA Mitglieder-Workshop, 2012)
- Phytopharmaka in Europa (BAH-WIDI, 2011)
- Homöopathische Arzneimittel im regulatorischen Umfeld (BAH-WIDI, 2013)
- Labeling, Packungsbeilage & QRD-Templates (FORUM, 2014)
- Phytopharmaka Symposium (ALPHATOPICS, 2016)
- Phytopharmaka: Zwischen Tradition und Innovation (BAH-WIDI, 2016)

Pharmakovigilanz

- Periodic Safety Update Reports (BAH-WIDI, Coll. Pharm., Akademie Heidelberg, FORUM 2004, 2009, 2013)
- Pharmakovigilanz in klinischen Studien (CenTrial 2008)
- Pharmakovigilanz Intensivseminar (Coll. Pharm., 2012)
- GVP-Module VII Periodic Safety Update Reports (Coll. Pharm. 2012)
- Risikomanagement-Pläne (BAH-WIDI, 2012)
- PBRER, Periodic Safety Benefit-Risk Evaluation Report (FORUM, 2013)
- Pharmakovigilanz (DGRA Mitglieder-Workshop, 2015)

Klinische Studien

- Klinische Prüfungen gemäß EU GCP-Richtlinie (Coll. Pharm., BVMA 2004, 2005)
- Datenmanagement, Auswertung (KKS-UKT, Coll. Pharm. 2004, 2005)
- Wissenschaftliche Studien mit Lebensmitteln und Nahrungsergänzungsmitteln (FORUM, 2009)
- Klinische Prüfungen nach 4. MPG-Novelle (DGRA Mitglieder-Workshop, 2010)
- Veröffentlichung klinischer Prüfungen nach § 42b AMG (Coll. Pharm., BfArM im Dialog, 2012)
- Clinical Trial Applications (DGRA Mitglieder-Workshop, 2013)
- Nichtinterventionelle Studien (FORUM, 2014)
- EU-VO 536/2014 zu klinischen Prüfungen (BfArM im Dialog, 2015)