



Das Seminar wird bei Ablegen einer freiwilligen schriftlichen Prüfung für den Diplomelehrgang Medizinische Forschung und Entwicklung voll anerkannt. Seminartag in deutscher Sprache mit integrierter Projektarbeit / Skriptum und Materialenteil sowie Zugang zum Web-Campus und Buffet-Verpflegung

Termin: Do 27. 4. 2017 von 9.00 bis 17.00 Uhr
 Ort: Simulationszentrum der Abteilung für Gesundheitsrecht und -wissenschaft

Informationen zum Seminar erhalten Sie an den Informationstagen an der SFU (1020 Wien, Freudplatz 1 / im Foyer)
 Do 16. Juni 2016 9.00 bis 18.00 Uhr
 Mi 29. Juni 2016 9.00 bis 18.00 Uhr
 oder auf der Webseite der Abteilung: www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at

Termine für die freiwillige **Abschlussprüfung** :
 Do 8. 6. 2017 9.00 Uhr
 Do 8. 6. 2017 16.00 Uhr
 Fr 9. 6. 2017 9.00 Uhr
 Fr 9. 6. 2017 16.00 Uhr

Anmeldung siehe Webseite der Abteilung: www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at

MODUL	Blut- und Gewebeforschung	ECTS	SE
12	Interdisziplinär / EU-Recht / AT / DE / CH 	4	Web-Campus
	A) Blut-Forschung (Einführung)		
	12.1. Studien an Blut und Blutprodukten im Hinblick auf deren Zulassung als Arzneispezialität		
	12.1.1. Besondere Erfordernisse zur Studiendurchführung		
	12.1.2. Der Plasma Master File		
	12.1.3. Materialien-Teil P (Rechtsgrundlagen und Leitlinien)		Materialien-Teil P
	P 1 Rechtsgrundlagen		P (AT)
	P 2 Leitlinien		P (DE)
	P 3 Österreichische Rechtslage und Leitlinien		P (CH)
	P 4 Deutsche Rechtslage und Leitlinien		
	P 5 Schweizer Rechtslage und Leitlinien		
	12.2. Blut und Blutprodukte zu Transfusionszwecken		
	12.2.1. Blutentnahmestellen		
	12.2.2. Blutdepot / Blutbank		
	12.2.3. Transfusionsbereich		
	12.2.4. Hämovigilanz		
	12.2.5. Materialien-Teil Q (Rechtsgrundlagen und Leitlinien)		Materialien-Teil Q
	Q 1 Rechtsgrundlagen		Q (AT)
	Q 2 Leitlinien		Q (DE)
	Q 3 Österreichische Rechtslage und Leitlinien		Q (CH)
	Q 4 Deutsche Rechtslage und Leitlinien		
	Q 5 Schweizer Rechtslage und Leitlinien		
	B) Gewebeforschung (Einführung)		
	12.3. Gewebe und Gewebeprodukte zu Transplantationszwecken		
	12.3.1. Gewebeatnahmestellen		
	12.3.2. Gewebebank		
	12.3.3. Transplantationsbereich		
	12.3.4. Gewebe-Vigilanz		
	12.3.5. Materialien-Teil R (Rechtsgrundlagen und Leitlinien)		Materialien-Teil R
	R 1 Rechtsgrundlagen		R (AT)
	R 2 Leitlinien		R (DE)
	R 3 Österreichische Rechtslage und Leitlinien		R (CH)
	R 4 Deutsche Rechtslage und Leitlinien		
	R 5 Schweizer Rechtslage und Leitlinien		
	12.4. Advanced Therapies - Neuartige Therapien		
	12.4.1. Besondere Erfordernisse zur Studiendurchführung		
	12.4.2. Risikomanagement		
	12.4.3. Materialien-Teil S (Rechtsgrundlagen und Leitlinien)		Materialien-Teil S
	S 1 Rechtsgrundlagen		S (AT)
	S 2 Leitlinien		S (DE)
	S 3 Österreichische Rechtslage und Leitlinien		S (CH)
	S 4 Deutsche Rechtslage und Leitlinien		
	S 5 Schweizer Rechtslage und Leitlinien		

Farbliche Kodierung der Lehrinhalte (Module, Arbeitsbücher und Lehrbuch) ermöglicht Zuordnung zu inhaltlichen Schwerpunkten und bessere Einprägung:

	Einführung und Überblick
	Europäische und nationale Rechtsgrundlagen
	Forschungsbereich und Ethik
	Patientensicherheit und Konsumentenschutz
	Verträge und Haftung
	Risikomanagement und wissenschaftliche Methodik
	Umsetzung in Industrie und Betrieb / Betriebsanlagenrecht
	Umsetzung im Gesundheitswesen / Gesundheitsrecht