

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A001	Pflicht

Modultitel	Medizinische Statistik
Modultitel (englisch)	Medical Statistics
Empfohlen für:	1. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Medizinische Statistik" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Medizinische Statistik" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Nach erfolgreicher Absolvierung des Moduls sollen die Teilnehmer in der Lage sein,</p> <ul style="list-style-type: none"> - klinische Fragestellungen klar zu formulieren und daraus statistische Modelle und Hypothesen abzuleiten, - Patientenrisiken anhand diagnostischer Tests zu beurteilen, - Studienkohorten durch geeignete statistische Kenngrößen und Grafiken zu beschreiben, - Verzerrungsfaktoren (Confounder) zu erkennen und adäquat damit umzugehen, - geeignete statistische Verfahren je nach Datentyp, Verteilung und Fallzahl auszuwählen, - klinische Fragestellungen durch passende statistische Tests zu beantworten, - die Ergebnisse statistischer Verfahren korrekt zu interpretieren und - Studienergebnisse in biometrischen Standardsituationen mit SPSS auszuwerten.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Rahmenbedingungen für den Einsatz statistischer Methoden: Modelle, Assoziation und Kausalität - Deskriptive Statistik: Verteilung, Lage- und Streuungsmaße, Robustheit - Hypothesentests: Testphilosophie, Schritte beim Testen, Interpretation - Kontingenztafeln: Häufigkeiten und Tests - Gruppenvergleiche für kontinuierliche Variablen - Korrelation und Regression - Analyse rechtszensierter Daten - Diagnostische Tests
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Medizinische Statistik" (1SWS)
	Übung "Medizinische Statistik" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A002	Pflicht

Modultitel	Clinical Trial Design I
Modultitel (englisch)	Clinical Trial Design I
Empfohlen für:	1. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Institut für Medizinische Informatik, Statistik und Epidemiologie (IMISE)
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Clinical Trial Design I" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Clinical Trial Design I" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls über fortgeschrittene Kenntnisse bei der Versuchsplanung von klinischen Studien verfügen und diese selbständig bei konkreten Fragestellungen anwenden können.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Einführung und Grundprinzipien (Begriffsbestimmungen, Studientypen und -phasen, Methoden zur Herstellung von Vergleichbarkeit) - Diagnostikstudien - Endpunkte in klinischen Studien - Cross-Over-Studien - Äquivalenzstudien - Subgruppenanalysen
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Clinical Trial Design I" (1SWS)
	Übung "Clinical Trial Design I" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-B001	Pflicht

Modultitel	Neue diagnostische und analytische Methoden
Modultitel (englisch)	New Diagnostic and Analytical Techniques
Empfohlen für:	1. Semester
Verantwortlich	Institut für Laboratoriumsmedizin, Klinische Chemie und Molekulare Diagnostik
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	• Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Neue diagnostische und analytische Methoden" (1,5 SWS) = 24 h Präsenzzeit und 126 h Selbststudium = 150 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden kennen die Anwendungsmöglichkeiten und Limitationen der vorgestellten Methoden. Sie können die resultierenden Ergebnisse einordnen sowie für die Beantwortung einer Fragestellung aus der medizinischen Labordiagnostik oder für eine Forschungsfrage eine geeignete Methode ableiten.
Inhalt	<p>Das Modul beinhaltet die Darstellung aktueller diagnostischer und analytischer Verfahren mit Schwerpunkt auf folgenden Methoden:</p> <p>Methoden der Labordiagnostik</p> <p>OMICS Techniken, z.B.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - DNA Techniken/ Deep Sequencing/ NGS/ Transcriptomics, Epigenetik - Proteomics - Lipidomics/Metabolomics <p>Zellanalytische Verfahren, z.B.:</p> <p>Mikroskopische Methoden, Durchflusszytometrie</p> <p>sowie die Darstellung weiterer Methoden wie z.B.:</p> <p>Bildgebende Verfahren: PET, MRT, Ultraschall</p> <p>Bioinformatik: Pathwayanalysen</p>
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Neue diagnostische und analytische Methoden" (1,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-B002	Pflicht

Modultitel	Translationale Onkologie I (klinische Onkologie)
Modultitel (englisch)	Translational Oncology I (Clinical Onkology)
Empfohlen für:	1. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Universitäres Krebszentrum (UCCL)
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	• Seminar "Translationale Onkologie (klinische Onkologie)" (1,5 SWS) = 24 h Präsenzzeit und 126 h Selbststudium = 150 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Die Teilnehmer am Modul</p> <ul style="list-style-type: none"> - kennen die wesentlichen molekularen Grundlagen der Tumorentstehung - verstehen klinische Studiendesigns zur Untersuchung neuer Behandlungsansätze und erkennen Begrenzungen und Fallstricke - kennen die Designs zur klinischen Untersuchung von Biomarkern - kennen die Auswirkungen von Tumorerkrankungen auf das psychische und soziale Wohlbefinden der Betroffenen - kennen Methoden der psychosozialen Unterstützung und Forschung - verstehen die Bedeutung der Multidisziplinarität in der Onkologie
Inhalt	<p>Das Modul behandelt folgende Themengebiete:</p> <p>Tumorepidemiologie Molekulare Grundlagen der Tumorentstehung Pathogenese Tumorevolution Meilensteinstudien Targetsuche Psychoonkologie Tumorboard</p>
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Seminar "Translationale Onkologie (klinische Onkologie)" (1,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T001	Pflicht

Modultitel	Good Clinical Practice, Ethik und Recht
Modultitel (englisch)	Good Clinical Practice, Ethics and Law
Empfohlen für:	1. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Good Clinical Practice, Ethik und Recht" (2 SWS) = 32 h Präsenzzeit und 164 h Selbststudium = 196 h • Übung "Good Clinical Practice, Ethik und Recht" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	10 LP = 300 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden erwerben fundiertes anwendungsbereites Wissen zu Good Clinical Practice sowie praxisorientierte Kenntnisse über nationale und internationale Regularien und Gesetze im Bereich der Klinischen Prüfung. Des Weiteren sind sie nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls mit der Problematik von Ethik und Datenschutz vertraut.
Inhalt	Good Clinical Practice DoH, EU Directive, AMG und GCP-V / EU / MPG / Berufsrecht / Datenschutz / Ethikkommission / RöV, StrschV, Gewebegesetz, Bioethikkonvention Patientenschutz, -versicherung/ Forscherschutz / ATMP (Gewebegesetz)
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Good Clinical Practice, Ethik und Recht" (2SWS)
	Übung "Good Clinical Practice, Ethik und Recht" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A003	Pflicht

Modultitel	Biometrische Modellierung
Modultitel (englisch)	Biometric Modeling
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Biometrische Modellierung" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Biometrische Modellierung" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Nach erfolgreicher Absolvierung des Moduls sollen die Teilnehmer in der Lage sein,</p> <ul style="list-style-type: none"> - aus klinischen Fragestellungen multiple statistische Modelle abzuleiten, - Daten mit Hilfe allgemeiner linearer Modelle auszuwerten, - Interaktionen zu erkennen und in der Analyse zu berücksichtigen, - Längsschnittdaten mit Modellen mit Messwiederholung zu analysieren, - Wahrscheinlichkeiten / Risiken durch logistische Regression zu modellieren, - die Ergebnisse allgemeiner / verallgemeinerter linearer Modelle korrekt zu interpretieren und grafisch darzustellen, - die Einsatzbereiche und Grenzen linearer Modelle zu respektieren sowie - Fallzahlen für klinische Studien in Standardsituationen mit R zu kalkulieren.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Allgemeine lineare Modelle - Multiple Regression und Kovarianzanalyse - ANOVA mit Messwiederholung - Logistische Regression - Fallzahlplanung - Umgang mit fehlenden Werten - Variablenauswahl zur Modelloptimierung
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Biometrische Modellierung" (1SWS)
	Übung "Biometrische Modellierung" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-B005	Pflicht

Modultitel	Translationale Onkologie II (Therapeutische Prinzipien)
Modultitel (englisch)	Translational Oncology II (Therapeutic Principles)
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Universitäres Krebszentrum (UCCL)
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	• Seminar "Translationale Onkologie (therapeutische Prinzipien)" (1,5 SWS) = 24 h Präsenzzeit und 126 h Selbststudium = 150 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Teilnehmer am Modul - Kennen die wesentlichen therapeutischen Ansätze der Onkologie - Kennen die relevanten Studien zur Untersuchung neuer Wirkmechanismen und Therapieprinzipien - Sind in der Lage, neue Untersuchungs-Ansätze zu entwickeln - Sind in der Lage, Grenzen und Fallstricke der klinischen onkologischen Forschung aufzuzeigen
Inhalt	Inhalte des Moduls sind Onkologische Therapieansätze wie z.B.: - Targeted Therapies - Immuncheckpoint Therapie - Zelluläre Therapie - Anti-Angiogenese - Hormontherapie - Adjuvante Therapien - Strahlentherapie und kombinierte Strahlen-/Radiotherapie
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Seminar "Translationale Onkologie (therapeutische Prinzipien)" (1,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T002	Pflicht

Modultitel	Clinical Trial Conduct
Modultitel (englisch)	Clinical Trial Conduct
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Clinical Trial Conduct" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Clinical Trial Conduct" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden verfügen nach erfolgreichem Abschluss des Moduls über fundiertes anwendungsbereites Wissen zur organisatorischen Planung, Durchführung und Betreuung Klinischer Studien inkl. Projektmanagement und Antragstellung.
Inhalt	Vorbereitung Durchführung (z.B. Labor-Anforderungen), Qualitätsmanagement (inkl. Monitoring/Audit), Pharmakovigilanz Prüfplanerstellung Datenbanken Medical Writing Abschluss (essentielle Dokumente, Archivierung)
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Clinical Trial Conduct" (1SWS)
	Übung "Clinical Trial Conduct" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T003	Pflicht

Modultitel	Zulassung von Arzneimitteln
Modultitel (englisch)	Regulatory Affairs
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Zulassung von Arzneimitteln" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Zulassung von Arzneimitteln" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls in der Lage sein,</p> <ul style="list-style-type: none"> - Verantwortlichkeiten regulatorischer Behörden zu kennen, - Anforderungen der Zulassungsdokumentation zu kennen, - Zulassungsdokumentationen zu bewerten und - Zulassungsstrategien zu benennen.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - AM-Zulassungsverfahren in Deutschland - dezentrales Verfahren (BfArM/PEI) - AM-Zulassungsverfahren in Europa - zentrales Verfahren (EMA) - AM-Zulassungsverfahren USA (FDA) - DCP Verfahren - Beispiel für Ablauf - Pharmarecht in und außerhalb Europas
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Zulassung von Arzneimitteln" (1SWS)
	Übung "Zulassung von Arzneimitteln" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	30-CRT-B004	Pflicht

Modultitel	Regenerative Medizin
Modultitel (englisch)	Regenerative Medicine
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Sächsischer Inkubator für Klinische Translation (SIKT), Universität Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Regenerative Medizin" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Regenerative Medizin" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden erwerben Grundkenntnisse der Therapieentwicklungen im Bereich der Regenerativen Medizin.
Inhalt	<p>Zielstellungen und Einsatzmöglichkeiten der regenerativen Medizin</p> <p>Methoden der regenerativen Medizin wie z.B.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Stammzelltransplantation (z.B. hämatologische Erkrankungen) - Organtransplantationen - Somatische Zelltherapie - Biotechnologisch bearbeitete Gewebeprodukte - Anregung körpereigener Regenerationsprozesse durch Wachstums- / Differenzierungsfaktoren - Gentherapie (Reparatur oder Ersatz defekter Erbinformationen) Regulatorische Anforderungen bezogen auf ATMP wie z.B. - Abgrenzung Medizinprodukt / Arzneimittel - Spende, Beschaffung, Testung, Verarbeitung/Bearbeitung, Konservierung, Lagerung und Verteilung von menschlichen Geweben und Zellen - Rückverfolgbarkeit (sowohl Patient als auch Arzneimittel) - Nachbeobachtung in Bezug auf Wirksamkeit und Nebenwirkungen (Pharmakovigilanz, u. U. "Nicht-Entfernbarkeit", kanzerogenes Potenzial)
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Regenerative Medizin" (1SWS)
	Übung "Regenerative Medizin" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	30-CRT-B006	Pflicht

Modultitel	Translationale Medizin I, Kardiovaskuläre Erkrankungen
Modultitel (englisch)	Translational Medicine I, Cardiovascular Diseases
Empfohlen für:	2. Semester
Verantwortlich	Sächsischer Inkubator für Klinische Translation (SIKT), Universität Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Kardiovaskuläre Erkrankungen" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Entwicklung neuer Therapieverfahren" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Nach der Teilnahme am Modul können die Studierenden die Grundlagen der Anatomie, Physiologie, Pathologie und Diagnostik kardiovaskulärer Erkrankungen erklären. Sie können konventionelle Behandlungs- und Therapieansätze beschreiben. Die Studierenden können den Prozess zur Entwicklung innovativer Therapieverfahren nachvollziehen und auf andere Projekte aus dem Bereich kardiovaskulärer Erkrankungen anwenden.
Inhalt	<p>Das Modul vermittelt Grundlagen der Anatomie, Physiologie und Pathologie des Herzkreislaufsystems.</p> <p>Für ausgewählte Herzkreislauferkrankungen, z.B. Herzrhythmusstörungen, koronare Herzerkrankungen, Erkrankungen der Herzklappen, der Aorta oder der Herzinsuffizienz, werden die Epidemiologie der Erkrankung, Molekulare Grundlagen/Zellbiologie, Pathogenese/Evolution, Diagnostik und therapeutische Prinzipien vorgestellt. Ein Schwerpunkt liegt auf der Diskussion von Meilensteinstudien und Ansätzen zur Entwicklung neuer Therapieverfahren.</p>
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Kardiovaskuläre Erkrankungen" (1SWS)
	Übung "Entwicklung neuer Therapieverfahren" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	31-CRT-B003	Pflicht

Modultitel **Präklinische Entwicklung**

Modultitel (englisch) Preclinical Development

Empfohlen für: 2. Semester

Verantwortlich Fraunhofer-Institut für Zelltherapie und Immunologie (IZI)

Dauer 1 Semester

Modulturnus alle 2 Jahre im Sommersemester

Lehrformen

- Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Präklinische Entwicklung" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h
- Übung "Präklinische Entwicklung" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h

Arbeitsaufwand 5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)

Verwendbarkeit M.Sc. Clinical Research

Ziele Nach der Teilnahme an dem Modul Präklinische Entwicklung kennen die Studierenden die Anforderungen an präklinische Entwicklungsprojekte. Sie können die Entwicklungsschritte eines neuen Therapieverfahrens/ Wirkstoffes bis hin zur Überleitung in die klinische Anwendung beschreiben. Sie können diese Kenntnisse auf neue Forschungsprojekte anwenden und relevante Regularien ableiten.

Inhalt Die Studierenden erwerben vertiefte Kenntnisse über die Identifikation von Wirkmechanismen, Suche nach Wirkstoffen und Erprobung von Arzneimitteln in präklinischen Modellen.
Themen des Moduls sind:

- Prinzipien des Wirkstoffdesigns (Rezeptoridentifikation, Modellierung, chemische Synthese)
- In-vitro-Modelle, Krankheitsmodelle im Tier (z.B. Loss-of-Function- Modelle), Speziespezifität
- Anforderungen an präklinische Studien (z.B. Auswahl der Spezies, Laufzeit der Prüfungen, Mutagenitätsprüfung, max. tolerierbare Dosis)
- Arten von präklinischen Studien (proof of concept Studien, GLP analoge Studien, GLP Studien, Übergang zu Klinischen Prüfungen Phase I)
- Schritte in der Herstellung von Wirkstoffen (GMP batch, Up-scaling, GMP Produktion)

Teilnahmevoraussetzungen keine

Literaturangabe <http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben>

Vergabe von Leistungspunkten Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Präklinische Entwicklung" (1SWS)
	Übung "Präklinische Entwicklung" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A004	Pflicht

Modultitel	Clinical Trial Design II
Modultitel (englisch)	Clinical Trial Design II
Empfohlen für:	3. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Institut für Medizinische Informatik, Statistik und Epidemiologie (IMISE)
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung "Clinical Trial Design II" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Clinical Trial Design II" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls über fortgeschrittene Kenntnisse bei der Versuchsplanung von klinischen Studien verfügen und diese selbständig bei konkreten Fragestellungen anwenden können.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Metaanalysen - Faktorielle Designs - Zwischenauswertungen - Cluster-randomisierte Studien - Registerstudien - Grundprinzipien der Dokumentation
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung "Clinical Trial Design II" (1SWS)
	Übung "Clinical Trial Design II" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-B007	Pflicht

Modultitel	Translationale Medizin II, Neurodegenerative Erkrankungen
Modultitel (englisch)	Translational Medicine II, Neurodegenerative Diseases
Empfohlen für:	3. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Klinik und Poliklinik für Neurologie
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Neurodegenerative Erkrankungen" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Entwicklung neuer Therapieverfahren" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Nach der Teilnahme am Modul können die Studierenden die Grundlagen der Anatomie, Physiologie, Pathologie und Diagnostik neurologischer Erkrankungen mit Bezug zur Neurodegeneration erklären. Sie können konventionelle Behandlungs- und Therapieansätze beschreiben. Die Studierenden können den Prozess zur Entwicklung innovativer Therapieverfahren nachvollziehen und auf andere Projekte aus dem Bereich neurodegenerativer Erkrankungen anwenden.</p>
Inhalt	<p>Das Modul gibt einen Überblick über die relevanten Aspekte der Epidemiologie, der klinischen Präsentation, grundlegende Krankheitsmechanismen, diagnostische Ansätze und Behandlungsmöglichkeiten neurodegenerativer Erkrankungen. Ein besonderer Schwerpunkt liegt dabei auf der Entwicklung neuer Therapiekonzepte.</p> <p>Themen des Moduls sind: Grundlagen der Neurologie/Neurodegeneration, Diagnostik (z.B. PET/MRT, Biomarker) sowie Prävention/Früherkennung oder Kognition</p> <p>Ein Fokus liegt auf Krankheitsbildern wie z.B.: Parkinsonsyndrome, Motoneuronerkrankungen, Alzheimer und andere Demenzkrankheiten, einschl. Vaskuläre Demenz, Multiple Sklerose</p>
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Neurodegenerative Erkrankungen" (1SWS)
	Übung "Entwicklung neuer Therapieverfahren" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-B008	Pflicht

Modultitel	Translationale Medizin III, Infektionskrankheiten und deren Prävention
Modultitel (englisch)	Translational Medicine III, Infectious Diseases and Prevention
Empfohlen für:	3. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Institut für Hygiene / Krankenhaushygiene
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Infektionskrankheiten" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Infektionskrankheiten" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Die Absolventin und der Absolvent des Moduls sind in der Lage, die erregerbezogene Epidemiologie und Maßnahmen zur Prävention von nosokomialen Infektionen zu erläutern.</p> <p>Sie können die Besonderheiten zur Bewertung von Studien zur Infektionsprävention erklären und sind fähig, selbstständig Studien mit entsprechenden Endpunkten und Surrogatendpunkten zu konzipieren.</p> <p>Sie sind in der Lage zu einer angemessenen Risikokommunikation im Bereich des Antibiotikagebrauchs sowie zu Impfungen und deren therapeutischen Maßnahmen mit Vor- und Nachteilen und dem zu erwartenden Erfolg.</p>
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Hygienemanagement und Infektionsprävention - Einführung zu deviceassoziierten und nosokomialen Infektionen (z.B. Ventilator-assoziierte Pneumonie (VAP) und ZVK-assoziierte Sepsis sowie postoperativer Wundinfektionen) - Besonderheiten von Studien zur Infektionsprävention - Überblick zu Antibiotic Stewardship - Impfungen und Therapien - Modelle von Infektionen
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Infektionskrankheiten" (1SWS)
	Übung "Infektionskrankheiten" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T004	Pflicht

Modultitel Grundlagen des Managements

Modultitel (englisch) Introduction to Management

Empfohlen für: 3. Semester

Verantwortlich Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig

Dauer 1 Semester

Modulturnus alle 2 Jahre im Wintersemester

Lehrformen

- Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Grundlagen des Managements" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h
- Übung "Grundlagen des Managements" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h

Arbeitsaufwand 5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)

Verwendbarkeit M.Sc. Clinical Research

Ziele Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls über Grundkenntnisse des Managements verfügen und in der Lage sein, die wesentlichen Schritte eines Management-Prozesses zu beschreiben und zu analysieren, den Aufbau einer Strategiekonzeption zu erläutern und deren einzelne Schritte mit Inhalten zu füllen, unterschiedliche Strategietypen zu kennen und problemorientiert zuzuordnen sowie wesentliche Aufgaben und Inhalte des Innovations- wie auch des Qualitätsmanagements zu charakterisieren.

Inhalt Im Modul Grundlagen des Managements wird ein Grundverständnis des Managementbegriffs entwickelt. Weitere Inhalte sind • Vorstellung und Diskussion der wesentlichen Gestaltungsfelder des Managements an Hand des Ablaufs von Managementprozessen, • Systematische Erläuterung des Prozesses der Strategieformulierung, • Einführung in die Themengebiete des Innovations- sowie des Qualitätsmanagements.

Teilnahmevoraussetzungen keine

Literaturangabe <http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben>

Vergabe von Leistungspunkten Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Grundlagen des Managements" (1SWS)
	Übung "Grundlagen des Managements" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T005	Pflicht

Modultitel	Personalmanagement und Organisation
Modultitel (englisch)	Human Resource Management
Empfohlen für:	3. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Wintersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Personalmanagement und Organisation" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Personalmanagement und Organisation" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss dieses Moduls in der Lage sein, Grundlagen des Personalmanagements und der Organisation zu verstehen, Mitarbeitende durch geeignete Qualifizierungs- und Entwicklungsmaßnahmen an eine größere Leistungsfähigkeit heranzuführen sowie die Mitarbeitermotivation und –bindung anhand von Maßnahmen der Personalerhaltung zu erhöhen. Die Studierenden sollen befähigt werden, effiziente und effektive Strukturen und Prozesse zu gestalten sowie konsequent umzusetzen und Projekte zielorientiert zu steuern und personelle, finanzielle, zeitliche sowie sachliche Aspekte angemessen zu berücksichtigen.</p>
Inhalt	<p>Das Modul Personalmanagement und Organisation beschäftigt sich mit den personalwirtschaftlichen und organisatorischen Grundlagen modernen Managements. Schwerpunkte dabei sind</p> <ul style="list-style-type: none"> - Diskussion aktueller Fragen der Mitarbeitermotivation, der Qualifizierung und der Mitarbeiterbindung ausgehend von der Charakterisierung der Rolle der Personalfunktion, - Gestaltung effektiver Strukturen und Prozesse sowie deren Umsetzung in einem geführten Veränderungsprozess im Kontext des Organisationsmanagements, - Erarbeitung wichtiger Grundsätze zur Steigerung des Projekterfolges in zeitlicher, personeller, finanzieller und sachlicher Hinsicht anhand des Projektmanagements.
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Personalmanagement und Organisation" (1SWS)
	Übung "Personalmanagement und Organisation" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A005	Wahlpflicht

Modultitel	Epidemiologie
Modultitel (englisch)	Epidemiology
Empfohlen für:	4. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Institut für Medizinische Informatik, Statistik und Epidemiologie (IMISE)
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Epidemiologie" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Studien in der Epidemiologie" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden verfügen nach erfolgreichem Abschluss des Moduls über grundlegende Kenntnisse in der Konzeption und Analyse von epidemiologischen Studien und von klinisch epidemiologischen Kohortenstudien.
Inhalt	<ul style="list-style-type: none"> - Epidemiologische Maßzahlen der Erkrankungshäufigkeit, Effektmaße und deren Schätzung - Grundlagen epidemiologischer Studiendesigns (z.B. Kohortenstudien, Fall-Kontroll-Studien, Querschnittsstudien, Einschränkungen der Kausalitätszuschreibung in epidemiologischen Studien) - Verzerrungen in epidemiologischen Studien (z.B. Verzerrungsquellen, Confounder, Stichprobenziehungen) - Designs von epidemiologischen Kohortenstudien mit Phänotypisierungen, Biomarkerbestimmungen, Expositionsmessungen, Risikofaktoren für Erkrankungen
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Epidemiologie" (1SWS) Übung "Studien in der Epidemiologie" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-A006	Wahlpflicht

Modultitel **Funktionelle Genomanalysen - Microarrays und Sequenzierung**

Modultitel (englisch) Functional Genome Analysis - Microarrays and Sequencing

Empfohlen für: 4. Semester

Verantwortlich Medizinische Fakultät, Institut für Medizinische Informatik, Statistik und Epidemiologie (IMISE)

Dauer 1 Semester

Modulturnus alle 2 Jahre im Sommersemester

Lehrformen

- Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Funktionelle Genomanalysen - Microarrays und Sequenzierung" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h
- Übung "Funktionelle Genomanalysen - Microarrays und Sequenzierung" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h

Arbeitsaufwand 5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)

Verwendbarkeit M.Sc. Clinical Research

Ziele Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss des Moduls über Grundkenntnisse bei aktuellen Hochdurchsatz-Messverfahren für genomische und molekulare Daten in klinischen Studien verfügen und in der Lage sein, eigenständig einen hochdimensionalen Datensatz zu analysieren.

Inhalt

Technische Verfahrensweise bei Hochdurchsatz-Messverfahren, Sondenbau, Färbungen, Hybridisierungen, Bildanalytische Auslesung, Qualitätskontrolle, Sensitivitäten, Sättigungen, Messfehler

Auswertungen von Hybridisierungs-Messverfahren, Fehlermodell: additiver und multiplikativer Fehler, Hintergrundbereinigung und Normalisierung, Affinitätskorrekturen, Sättigungsphänomene, Qualitätskontrolle, Grundideen multivariater Statistik, Dimensionsreduktion, Klassenprädiktion, Clusteranalyse

Auswertung von molekularen Daten aus klinischen Studien, z. B.:

- Studien zum Aufbau und zur Validierung eines diagnostischen Markers
- Studien zu Therapieentscheidungen aufgrund molekularer Daten
- Entwicklung eines Klassifikators zu einem hochdimensionalen Klassifikator

Eigenständige Anwendung eines der Verfahren auf einen hochdimensionalen Datensatz oder Analyse einer Studie

Teilnahmevoraussetzungen keine

Literaturangabe <http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben>

Vergabe von Leistungspunkten Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Funktionelle Genomanalysen - Microarrays und Sequenzierung" (1SWS)
	Übung "Funktionelle Genomanalysen - Microarrays und Sequenzierung" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T006	Wahlpflicht

Modultitel	Gesundheitsökonomie
Modultitel (englisch)	Healthcare Economics
Empfohlen für:	4. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Zentrum für Klinische Studien Leipzig
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Gesundheitsökonomie" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Gesundheitsökonomie" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	Die Studierenden sollen nach erfolgreichem Abschluss des Moduls über Grundwissen bezüglich der Gesundheitssysteme in Europa und den USA sowie Grundkenntnisse und Fertigkeiten im Bereich der studienbezogenen Ökonometrie verfügen.
Inhalt	Gesundheitssysteme: Gesundheitssysteme im Vergleich, Angebot und Nachfrage von Gesundheitsleistungen. Die Finanzierung von Gesundheitsausgaben. Kosten-Nutzen-Bewertung in klinischen Studien: Überblick über typischen Masszahlen der Ökonometrie in Studien, Messung von Ressourceneinsatz und Kosten in klinischen Studien, Möglichkeiten der ökonometrische Modellierung, Erkennen von Schwachpunkten, Methoden des Health Technology Assessments, eigenständige Durchführung einer einfachen Modellierung Bewertungsverfahren: Prozesse der Entscheidungen über Kostenerstattungen (z.B. NICE, IQWiG und gemBA)
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Hausarbeit, mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Gesundheitsökonomie" (1SWS)
	Übung "Gesundheitsökonomie" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T007	Wahlpflicht

Modultitel	Pharmazeutische Industrie in Deutschland
Modultitel (englisch)	The Pharmaceutical Industry in Germany
Empfohlen für:	4. Semester
Verantwortlich	Medizinische Fakultät, Abteilung Klinische Pharmakologie
Dauer	1 Semester
Modulturnus	alle 2 Jahre im Sommersemester
Lehrformen	<ul style="list-style-type: none"> • Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Pharmazeutische Industrie in Deutschland" (1 SWS) = 16 h Präsenzzeit und 82 h Selbststudium = 98 h • Übung "Pharmazeutische Industrie in Deutschland" (0,5 SWS) = 8 h Präsenzzeit und 44 h Selbststudium = 52 h
Arbeitsaufwand	5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)
Verwendbarkeit	M.Sc. Clinical Research
Ziele	<p>Die Studierenden sollen die pharmazeutische Industrie in Deutschland kennen lernen. Dazu ist es notwendig, dass sie</p> <ul style="list-style-type: none"> - die aktuelle Struktur und historische Entwicklung des deutschen Arzneimittelmarktes verstehen, - die relevanten Regulierungen in ihren Grundzügen kennen, - die wesentlichen Determinanten der Forschung erläutern sowie - den Status quo der Arzneimittelforschung in Deutschland verstehen.
Inhalt	Der Fokus dieses Moduls liegt auf dem deutschen Arzneimittelmarkt. Die Studierenden lernen diesen Markt und seine wesentlichen Akteure kennen. Sie erfahren, welche (gesetzlichen) Rahmenbedingungen für die Akteure im deutschen Arzneimittelmarkt relevant sind und wie die "Forschungslandschaft" in Deutschland aussieht.
Teilnahmevoraussetzungen	keine
Literaturangabe	http://www.zks-msc.uni-leipzig.de/Literaturangaben
Vergabe von Leistungspunkten	Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Pharmazeutische Industrie in Deutschland" (1SWS)
	Übung "Pharmazeutische Industrie in Deutschland" (0,5SWS)

Master of Science Clinical Research and Translational Medicine

Akademischer Grad	Modulnummer	Modulform
Master of Science	09-CRT-T008	Wahlpflicht

Modultitel **Biobanking für die Forschung mit Humanmaterial - Theorie und Praxis**

Modultitel (englisch) Biobanking for Biospecimen Research - Basics in Theory and Practice

Empfohlen für: 4. Semester

Verantwortlich Medizinische Fakultät, Institut für Laboratoriumsmedizin, Klinische Chemie und Molekulare Diagnostik

Dauer 1 Semester

Modulturnus alle 2 Jahre im Sommersemester

Lehrformen

- E-Learning-Veranstaltung "Grundlagen des Biobanking" (2,5 SWS) = 40 h Präsenzzeit und 60 h Selbststudium = 100 h
- Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Biobanking für die Forschung mit Bioproben" (0,75 SWS) = 12 h Präsenzzeit und 38 h Selbststudium = 50 h

Arbeitsaufwand 5 LP = 150 Arbeitsstunden (Workload)

Verwendbarkeit M.Sc. Clinical Research

Ziele

Nach Abschluss des Moduls kennen die Studierenden den Aufbau einer Biobank und sind vertraut mit dem Prinzip der Qualitätssicherung im Biobanking. Sie können die Abläufe zur Entnahme, Bearbeitung, Lagerung und Ausgabe von Bioproben und die Erfassung dazugehöriger Daten erklären. Sie wissen, wie präanalytische Effekte, die Analyseergebnisse beeinflussen und durch standardisierte Prozesse minimiert werden können. Sie kennen die ethischen und rechtlichen Rahmenbedingungen für die Nutzung von Bioproben und assoziierten Daten in Forschungsprojekten und können dieses Wissen auf eigene Projekte anwenden.

Inhalt

Überblick über die Forschung mit Bioproben
 Aufbau einer Biobank
 Asservierung von Proben und Daten in Biobanken
 Bioprobenentnahme und -verarbeitung
 Präanalytische Einflüsse auf Bioproben
 Stellenwert von Qualitätsmanagement und Qualitätssicherung im Biobanking
 Lagerung und Bereitstellung von Bioproben
 Daten- und Dokumentationssysteme und -management
 Ethik, Datenschutz und Einwilligung
 Führung durch die Leipzig Medical Biobank inklusive Präanalytiklabor

Teilnahmevoraussetzungen keine

Literaturangabe Hinweise zu Literaturangaben erfolgen in den Lehrveranstaltungen.

Vergabe von Leistungspunkten Leistungspunkte werden mit erfolgreichem Abschluss des Moduls vergeben. Näheres regelt die Prüfungsordnung.

Prüfungsleistungen und -vorleistungen

Modulprüfung: Klausur 60 Min., mit Wichtung: 1	
	E-Learning-Veranstaltung "Grundlagen des Biobanking" (2,5SWS)
	Vorlesung mit seminaristischem Anteil "Biobanking für die Forschung mit Bioproben" (0,75SWS)