

## Umzug in unsere neuen Geschäftsräume in der Paul-Ehrlich-Straße 5 in Tübingen

Liebe Leserinnen und Leser,



*wir wünschen Ihnen allen ein gesundes und erfolgreiches neues Jahr.*

Im Jahr 2011 hat die CenTrial GmbH ein weiteres großes Projekt bewältigt.

Im Laufe von 11 Jahren wuchs das Unternehmen stetig, und am Standort

Tübingen war das Raumangebot rasch erschöpft. Die CenTrial GmbH eröffnete weitere kleine Außenstandorte und verstreute sich über Tübingen. Im Laufe der Jahre waren die Büroarbeitsplätze und die Veranstaltungsräume auf vier verschiedene Adressen verteilt. Hinzu kam noch ab 2006 der zweite Standort in Ulm.



Attraktiver, erweiterbarer Seminarraum



Besprechungszimmer

Eine dauerhafte Lösung konnte dies für das weiterhin wachsende und florierende Unternehmen nicht sein. Eine Zusammenführung der Tübinger Standorte und ein Raumgewinn waren zwingend notwendig.

Daher wurde bereits im Jahre 2009 mit der Büroraumsuche begonnen. Schon damals entstand ein erster Kontakt zum zukünftigen Bauherren des neuen Gebäudes, in dem die CenTrial GmbH nun ihren Sitz in Tübingen hat.

Nach langer und intensiver Suche entschied sich das Unternehmen für einen Standort in Tübingen mit Nähe zum Universitätsklinikum.



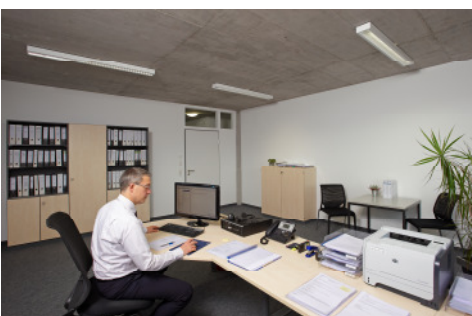
Vorraum des Seminarbereichs

Der Umzug fand Anfang November 2011 statt und ermöglicht dem Unternehmen nun durch mehr Raum in einem bewusst schlichten, trotzdem repräsentativen Gebäude, weiteres Wachstum und die Fortführung des bisherigen Erfolgs.

**Prof. Dr. med. C.H. Gleiter**  
Geschäftsführer der CenTrial GmbH



Personalraum



Büroräume



## Seminare

Januar 2012 -  
März 2012



Chronologisch

### 25. GCP-Basistraining

AMG-Studien

31.01.2012 in Stuttgart

### 26. GCP-Basistraining

AMG-Studien

07.03.2012 in Stuttgart

### 4. Zusatztraining

MPG-Studien

13.03.2012 in Tübingen

### 3. GCP-Training Refresher

14.03.2012 in Tübingen

### MSc - Clinical Research Informationsabend

21.03.2012 in Tübingen

### 67. Klinischer Studientag

ICH-E3 - Verfassen von  
studienbezogenen  
Dokumenten

22.03.2012 in Tübingen

### 1. Lehrgang

Studienmanagement in  
klinischen Prüfungen

(3 Blöcke à 3 Tage)

19.03.-13.06.2012 in Tübingen

### 22. Intensivseminar

Studienaudits in  
Prüfzentren

27.03.2012 in Tübingen

### 68. Klinischer Studientag

Projektmanagement und  
Budgetplanung in  
klinischen Prüfungen

28.03.2012 in Tübingen

### 1. Basisseminar

English for study assistants

30.-31.03.2012 in Tübingen

Weitere Informationen finden Sie  
unter [www.CenTrial.de](http://www.CenTrial.de)

## 1. Lehrgang „Studienmanagement in klinischen Prüfungen“

Die Aufgaben des Studienmanagements liegen im professionellen Management und in der zentralen Koordination von Studienprojekten. Dies beinhaltet die fachgerechte und qualifizierte Kooperation mit dem Auftraggeber und weiteren an Studienprojekten beteiligten Personen bzw. Einrichtungen.

Dazu gehört die Sicherstellung der protokoll-, zeit- und budgetgerechten Umsetzung von Studien sowie die Einhaltung der regulatorischen Anforderungen durch Einholung der erforderlichen Genehmigungen bzw. zustimmenden Bewertung der beteiligten Behörden und Ethikkommissionen. Ein zentrales Studienmanagement erleichtert die Kooperation aller Studienbeteiligten und gewährleistet, dass mögliche Probleme während der

Studienplanung bzw. -durchführung vermieden oder aber frühzeitig erkannt, kommuniziert und gelöst werden können.

Der Studienmanager muss die regulatorischen Anforderungen an Studien kennen. Er benötigt eine hohe organisatorische und kommunikative Kompetenz, das Know-how über alle an einer Studie beteiligten Bereiche und die damit verbundenen Prozesse.

Daher bieten wir für erfahrene Mitarbeiter aus den Bereichen Monitoring, Datenmanagement, Studienkoordination sowie aus Studienzentralen, die sich für Projektverantwortung als Studienmanager qualifizieren wollen, an:

### 1. Lehrgang „Studienmanagement in klinischen Prüfungen“

Der Lehrgang wird als 9-tägiger Kurs (3 Blöcke) vom 19. März – 13. Juni 2012 in Tübingen durchgeführt. Sie lernen mit welchen Strategien und Hilfsmitteln Sie ein Projekt erfolgreich steuern, und wie Sie mit wirkungsvoller Kommunikation ein Studienteam zum Erfolg führen.

Unsere erfahrenen Referenten informieren Sie praxisnah und stehen zum Erfahrungsaustausch und zur Diskussion zur Verfügung.

Weitere Informationen zu diesem Lehrgang und zu weiteren Fortbildungsmöglichkeiten im Bereich von klinischen Prüfungen finden Sie auf unserer Homepage unter:

[www.centrial.de](http://www.centrial.de).

## Start des 8. Master of Science „Clinical Research“ (MSc)

Mit 19 Teilnehmern hat der 8. Universitätslehrgang Master of Science „Clinical Research“ im September 2011 in Tübingen gestartet.

Mit dem Universitätslehrgang Master of Science „Clinical Research“ wird eine systematische wissenschaftliche Ausbildung für die klinische Forschung, vor allem im Zusammenhang mit der Zulassung von neuen pharmazeutischen Produkten, angeboten. Damit schließt der Universitätslehrgang in klinischer Forschung eine wichtige Lücke in Ausbildung, Forschung und Praxis.

Der nächste Lehrgang wird zum Wintersemester 2012/13 in Tübingen beginnen.

Am 21.03.2012 sowie am 09.05.2012 findet - jeweils

in Tübingen - ein Informationsabend statt. Nähere Informationen hierzu finden Sie unter [www.centrial.de](http://www.centrial.de).



### Letzte Version in Papierform

Der Umwelt zuliebe stellen wir auf eine **elektronische Version des Newsletters** um. Aus diesem Grund möchten wir Sie bitten, Ihre E-Mailadresse zu prüfen. Im Anschreiben können Sie ersehen unter welcher E-Mailadresse Sie bei uns gespeichert sind. Bitte senden Sie uns eine Nachricht, **falls Sie einem Versand per E-Mail nicht zustimmen**. Wenn Sie unseren Newsletter weiterhin erhalten möchten, uns jedoch keine E-Mailadresse vorliegt, senden Sie bitte eine kurze Mitteilung an [centrial.info@centrial.de](mailto:centrial.info@centrial.de) mit dem Betreff „Zusendung Newsletter erwünscht“.