München, 16.11.2015

**Pharmalog – Diskurs erfolgreich gestartet**

Am 13.11.2015 fand die erste Veranstaltung im Rahmen des neuen Pharmalog – Diskurses statt.

Mit dem Thema: „NIS, die unterschätzte Studie“ fokussierte sich das Seminar auf die nichtinterventionellen Studien oder auch AWBs, die in der klinischen Forschung oft zu Unrecht in Ihrer Bedeutung und Komplexität unterschätzt oder skeptisch betrachtet werden.

Wie unterscheidet sich die NIS von der klinischen Prüfung? Welche rechtlichen Anforderungen werden heute gestellt? Wo sind die Stolpersteine im Verlauf der Studie? Zu diesen und weiteren Themen diskutierten bzw. informierten sich die Teilnehmer aus der Pharmabranche und brachten ihre Fragen aus der Planung oder Praxis der eigenen Studien mit ein.

Holger Stammer (CEO und Statistiker) und Dr. Jens Milde (Leiter der Klinischen Forschung), beide erfahrene Referenten zu verschiedenen Themen der klinischen Forschung, führten durch das Tagesprogramm.

**Der Pharmalog – Diskurs**

ist eine neue Veranstaltungsreihe, die wir für unsere Kunden und Interessierte aus der Pharmabranche zukünftig regelmäßig anbieten. Ziel ist es, Themen aus der klinischen Forschung praxisnah und aktuell zu diskutieren bzw. auch Grundlagen zu vermitteln. Dabei liegt unser Fokus auf dem aktiven Austausch aller Teilnehmer und der Diskussion um die Best Practice.

Sowohl externe Fachreferenten als auch unsere Experten werden zukünftig aus Theorie und Praxis der klinischen Forschung berichten.

Der nächste Pharmalog – Diskurs ist für das das erste Halbjahr 2016 geplant.

Pharmalog Institut für klinische Forschung GmbH ist eine Full Service CRO mit langjähriger Erfahrung in der Planung, Realisation und Auswertung von klinischen Studien der Phase I bis IV sowie nichtinterventionellen Studien für Unternehmen der pharmazeutischen und biotechnologischen Industrie. Das Institut bietet Erfahrung für verschiedene Indikationen und agiert im nationalen und internationalen Umfeld.

Pharmalog Institut für klinische Forschung GmbH arbeitet:

**T**RANSPARENT

Während des gesamten Studienablaufes gewähren wir Ihnen kompletten Einblick in Ihren Studienablauf, um eine starke, vertrauensbasierte Kooperation mit Ihnen zu fördern.

**A**KKURAT

Eine akkurate Arbeitsweise ist für uns als CRO von höchster Bedeutung. Die präzise Datenerhebung und -verarbeitung sichert das Einhalten von Timelines und liefert korrekter Studienergebnisse.

**F**LEXIBEL

Wir erfüllen Ihre Wünsche. Wir entwickeln für Sie maßgeschneiderte Studiendesigns für die spezifischen Anforderungen Ihrer Studie.

**F**REUNDLICH

Wir legen größten Wert auf eine gute Kundenbetreuung für eine produktive und enge Zusammenarbeit mit Ihnen.