

Sehr geehrte Damen und Herren,

eine wesentliche Neuerung in der aktuellen MPG-Novelle ist, dass Produkte der früheren Klasse IIb nun als Produkte der Klasse III eingestuft werden. Sie als Hersteller stehen dadurch vor der Situation, vermehrt klinische Studien durchzuführen zu müssen.

XClinical veranstaltet aus diesem Grunde einen Workshop mit dem Thema:

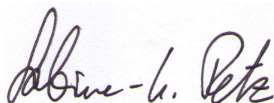
“Klinische Studien für Medizinprodukte 2010”

Der Workshop bietet Ihnen die Möglichkeit, sich ausführlich über das Thema zu informieren, Erfahrungen auszutauschen und mit Fachleuten auf diesem Gebiet in Kontakt zu treten.

Es erwarten Sie Fachvorträge über den Umfang der gesetzlichen Neuerungen und deren Auswirkungen, sowie über die besonderen Anforderungen bei der Durchführung klinischer Studien im Medizinproduktesektor. Darüber hinaus stellen wir Ihnen vor, wie der Einsatz von EDC-Software Sie bei Ihren neuen Aufgaben unterstützen kann. Unsere Referenten, die aus Hersteller- und aus Anwendersicht über die Nutzung von EDC-Software berichten, werden Ihre Erfahrungen gerne mit Ihnen teilen.

Haben wir Ihr Interesse geweckt? Dann fordern Sie unverbindlich eine Einladung zu diesem Workshop an. Unsere Marketing Managerin Katharina Lang erreichen Sie unter 089/4522775-220 oder kl@xclinical.com.

Mit freundlichen Grüßen,



Sabine-U. Retz

XClinical GmbH, an innovative EDC-CDM system vendor based in Munich, Paris and Boston, USA, provides solutions for the electronic conduct of all types of clinical trials, post-marketing studies and registries.

XClinical develops and markets MARVIN, a CDISC ODM-certified online platform for Electronic Data Capture (EDC), Clinical Data Management (CDM) and Clinical Trial Management (CTM) and the ODM Study Composer, a graphical user interface for study set-up including CRF design and data validation plan.