

## Vertiefung: Methodik klinischer Studien

**Zielgruppe:** Postdoktorand\*innen (Clinical Scientists und Medical Scientists)

### Inhalte:

- **Einbringung eigener Studien- und Projektbeispiele**  
Diskussion konkreter Fragestellungen aus laufenden oder geplanten Studien
- **Vertiefung zentraler methodischer Aspekte klinischer Studien**  
Studiendesign, Endpunkte, Bias, Validität und praktische Umsetzbarkeit
- **Methodische Entscheidungsfindung**  
Abwägung unterschiedlicher Studiendesigns und Analyseansätze (Potenziale und Limitationen)
- **Kritische Diskussion typischer methodischer und praktischer Herausforderungen**  
z. B. Rekrutierung, Response, Fallzahl, Datenqualität, Umgang mit Limitationen
- **Reflexion und Optimierung eigener Studienkonzepte**  
Einordnung im Hinblick auf wissenschaftliche Qualität und Durchführbarkeit, Anforderungen potenzieller Förderer

### Ihr Nutzen:

- Vertiefte **methodische Sicherheit** in der Planung und Bewertung klinischer Studien
- Konkretes Feedback zu **eigenen Studienvorhaben** durch erfahrene Methodiker
- Unterstützung bei der **Weiterentwicklung laufender oder geplanter Projekte**
- Bessere Einschätzung methodischer **Stärken und Limitationen** eigener Studien
- Stärkung der **Argumentationsfähigkeit** in Diskussionen, Anträgen und Begutachtungen
- Methodische Fundierung für die **Weiterqualifikation in der Postdoc-Phase**

### Dozenten:

**Prof. Dr. rer. nat. Markus Plaumann** vom Institut für Molekularbiologie und Medizinische Chemie (IMMC)

**Prof. Dr. Enno Swart** vom Institut für Sozialmedizin und Gesundheitssystemforschung (ISMG)

**Seminarsprache:** Deutsch

**Teilnehmeranzahl:** 10 Personen

**Termine:** 27.05.2026, 16:30 – 18:00 Uhr (2 UE)    **Ort:** Haus x / Raum x

**Bitte melden Sie sich verbindlich über den folgenden Link an:**

<https://terminplaner6.dfn.de/b/4e304141988d3e10cd4e831a8d1b675f-1597558>