



# CAS / Clinical Research Coordinator

In diesem Studiengang erwerben Sie die Kompetenzen für Ihre Rolle als Clinical Research Coordinator. Sie erlernen die nötigen Vorgehensweisen und Fähigkeiten für die Koordination und die Mitarbeit in Forschungsprojekten.

Dieser CAS-Studiengang

- ✓ vermittelt Ihnen vernetzte Informationen aus der wissenschaftlichen Praxis und breite Fachkenntnisse in ethischen und rechtlichen Grundlagen, Datenmanagement und Qualitätssicherung.
- ✓ zeigt Ihnen, worauf es in der Kommunikation im Forschungsumfeld ankommt.
- ✓ befähigt Sie, die Studienteilnehmer\*innen klinisch zu betreuen und einen Studienablauf zu organisieren.



## Steckbrief

---

### Titel/Abschluss

Certificate of Advanced Studies (CAS)

---

---

### Kosten

CHF 5'300 für den ganzen Kurs, CHF 350 pro Kurstag beim Besuch von einzelnen Tagen.

---

### Kontakt

Studienorganisation Weiterbildung  
Gesundheit

16 Studientage. Nach Absprache mit der Studienleiterin ist auch der Besuch von einzelnen Tagen möglich.

T +41 31 848 45 45

Unterrichtssprache  
Deutsch

E E-Mail anzeigen

Unterrichtstage  
Mo, Di, Do, Fr

Studienort  
Bern und extern (GCP Kurs)

Anmeldefrist  
4. Juli 2025

Departement  
Gesundheit

Anzahl ECTS  
12 ECTS-Credits

Nächste Durchführung  
August 2025 bis Januar 2026  
→ Die Durchführungsdaten finden Sie unter Organisation + Anmeldung.

Informationen zu Organisation + Anmeldung

Zur Durchführung 2025 anmelden

## Inhalt + Aufbau

### Porträt

Clinical Research Coordinators verfügen über Expertenwissen im Bereich des Forschungsprozesses und sind damit eine wichtige Verbindungsstelle zwischen der Studienleitung und den Studienteilnehmenden. Die Tätigkeitsbereiche erfordern neben einem vertieften Wissen über wissenschaftliches Arbeiten auch Fähigkeiten in Organisation, Management, Qualitätssicherung und Kommunikation. Dadurch werden Clinical Research Coordinators zu Dreh- und Angelpunkten klinischer Studien. Es ist ein Berufsfeld, in dem man sich stets weiterentwickeln und in sehr unterschiedlichen Bereichen der Forschung (Pharmaindustrie, akademische Forschung, grosse Forschungsgruppen, kleine Teams, CTUs, etc.) tätig sein kann. Clinical Research Coordinators sind gefragt: Viele Sponsor\*innen nehmen kein Zentrum mehr unter Forschungsvertrag, das nicht über solche Mitarbeiter\*innen verfügt.

Der CAS-Studiengang Clinical Research Coordinator bietet strukturierte Inhalte für Einsteiger\*innen und Fortgeschrittene, um sich als Clinical Research Coordinator zu positionieren.



## Ausbildungsziel

- Sie verfügen über vernetzte Informationen aus der wissenschaftlichen Praxis, über breite Fachkenntnisse in ethischen und rechtlichen Grundlagen, Datenmanagement und Qualitätssicherung.
- Sie wissen, worauf es in der Kommunikation im Forschungsumfeld ankommt.
- Sie sind in der Lage, die klinische Betreuung der Studienteilnehmenden und die Organisation des Studienablaufs zu übernehmen.



### Story /

#### Clinical Research Coordinator: An der Schnittstelle zwischen Klinik und Forschung

17.01.2024 / Anna Glenck ist Datenmanagerin für klinische Forschung an der Universität Bern. Im CAS Clinical Research Coordinator hat sie sich die Kompetenzen für diese Rolle angeeignet und erzählt im Interview, warum...

#### Ausbildungsziel ausführlich

##### Wissen und Verstehen

- Sie erweitern Ihr Fachwissen im Bereich klinischer Studien und im gesamten Arbeitsfeld des Clinical Research Coordinators.

##### Anwendung von Wissen und Verstehen

- Sie lernen, Situationen im Arbeitsfeld des Clinical Research Coordinators zu analysieren, situationsgerechte Interventionen durchzuführen und diese zu evaluieren.

##### Kommunikative Fertigkeiten

- Sie erwerben kommunikative Kompetenzen und fühlen sich in Beratungssituationen sicher.
- Sie verfügen über kommunikative Kompetenzen, um sich in interprofessionellen Interaktionen selbstsicher auszudrücken.
- Sie verfügen über vertiefte kommunikative Skills im Umgang mit Studienteilnehmer\*innen.

##### Selbstlernfähigkeit

- Sie verfügen über Ressourcen und Techniken, um Ihr persönliches Wissen in der klinischen Forschung zu erweitern und Praxisfragen zu beantworten.
- Sie können vor grösseren Gruppen sprechen und Ihre Meinung vor anderen Berufsgruppen vertreten.

#### Testimonial

«Wenn ich mich in ein neues Gebiet einarbeite, will ich die Hintergründe kennen. Ich will wissen, auf welchen ethischen und gesetzlichen Grundlagen meine Tätigkeit basiert. Meine Mitarbeit bei der Aufgleisung eines neuen Forschungsprojekts stärkte meine Motivation, die Studienlandschaft besser zu kennen. Der CAS Clinical Research Coordinator hat mir die gewünschten Skills geboten. Es ging um Fragen zu Studiendesigns und deren Regulatorik, die Rolle der Ethikkommission, das Datamanagement und vieles mehr. All jene Elemente, die du kennen musst, um ein Forschungsprojekt valide und regelkonform durchzuführen.»

Sauder

ntin des CAS Clinical Research Coordinator

## Inhalt

### Grundlagen der medizinischen Forschung und Rolle der\*des Clinical Research Coordinators

- Sie erwerben Wissen zur Entwicklung der klinischen Forschung. Sie lernen verschiedene Arbeitsfelder der\*des Clinical Research Coordinators kennen und erfahren Hintergrundinformationen, die ein\*e Clinical Research Coordinator benötigt.
- Sie setzen sich vertieft mit der eigenen Rolle auseinander. Dabei werden die Aufgaben, Grenzen und Verantwortlichkeiten der\*des Clinical Research Coordinators thematisiert.

### Vorbereitung klinischer Studien

- In diesem Modul werden der Forschungsprozess, gesetzliche Grundlagen, ethische Grundlagen, vertragliche Regelungen und die Studiendokumentation unter verschiedensten Bedingungen thematisiert.

### Durchführung klinischer Studien

In diesem Modul erarbeiten Sie die Themen Studienmanagement und Koordination.

- Sie erwerben Wissen und Kompetenzen zur Rekrutierung von Teilnehmer\*innen. Thematisiert werden Studien unter spezifischen Bedingungen, z. B. pädiatrische Studien und Notfallsituationen während des Studienverlaufs.
- Sie setzen sich mit Sicherheitsmanagement auseinander.
- Sie erwerben Wissen in Datenmanagement, in spezifischen Datenbanken und Statistik.
- Sie diskutieren die Bedeutung von Audits und ethischen Problemstellungen während des Studienverlaufs.
- Sie kennen die Dokumentation des gesamten Studienverlaufs und zu Abweichungen des Protokolls.

### Abschluss einer Studie

Sie erwerben Fachwissen und Fähigkeiten

- zum Abschluss einer Studie,
- zum Schliessen von Datenbanken,
- zum Verfassen eines Abschlussberichtes und
- zur Evaluation des Studienplans.

### Kommunikation

Im Modul Kommunikation setzen Sie sich mit der Gesprächsführung mit Studienteilnehmer\*innen auseinander.

- Sie können ein professionelles Informationsgespräch mit der Patientin, dem Patienten führen.
- Sie lernen Techniken zur Förderung der Motivation der Studienteilnehmer\*innen.
- Sie lernen eine adäquate Kommunikation bei Drop-outs von Studienteilnehmer\*innen.
- Sie können unerwünschte Ereignisse im klinischen Setting professionell erheben.
- Sie kennen forschungsethische Prinzipien und setzen sich mit Ihren eigenen Moralvorstellungen im Verhältnis zur Berufsrolle auseinander und können über diese kommunizieren.

### Weitere Themen/Inhalte

- Genderaspekte in der klinischen Forschung
- Patient and Public Involvement (PPI)
- Studien mit besonders verletzlichen Personen (psychisch kranke Personen, Kinder & Jugendliche)
- Multizenterstudien
- Exkursion Labor und Apotheke

Skillstraining

## ✕ Methodik

→ Generelle Informationen zu den Lern- und Arbeitsformen.

### Kompetenznachweise

- Sie erstellen zu einer Fragestellung aus Ihrer Praxis eine theoriebasierte, wissenschaftliche, fundierte CAS-Abschlussarbeit in Form einer Literaturübersicht oder eines Projektberichtes (Praxisarbeit).
- Sie präsentieren Ihre CAS-Abschlussarbeit am letzten Studientag.

### Titel + Abschluss

Certificate of Advanced Studies (CAS) in «Clinical Research Coordinator»

Der CAS-Studiengang gilt als Nachweis für eine Weiterbildung gemäss den Anforderungen des Schweizer Heilmittelinstituts/Swissmedic für Principal Investigator Sponsor im Sinne der guten Praxis der klinischen Versuche und des Schweizerischen Heilmittelgesetzes (HMG).



Der CAS-Studiengang wird in folgenden Studiengängen angerechnet:

### DAS / Integrierte Pflege: Somatic Health

Sie setzen sich mit somatischer Gesundheit und Krankheit auseinander und erarbeiten sich eine Grundlage, um Aufgaben in einem der folgenden Bereiche zu übernehmen: Fachverantwortung in Pflege und...

### DAS / Integrierte Pflege: Mental Health

Sie setzen sich mit psychischer Gesundheit und Krankheit auseinander und erarbeiten sich eine Grundlage, um Aufgaben in deren Förderung sowie in der Therapie von Menschen mit entsprechenden Krankheitsbildern...

### MAS / Integrierte Pflege: Somatic Health

Die Weiterbildung für Gesundheitsprofis zur professionellen Gestaltung der Pflege körperlich kranker Menschen an der Schnittstelle von Praxis, Wissenschaft und Innovation.

### MAS / Integrierte Pflege: Mental Health

Sie setzen sich vertieft mit Fragen psychischer Gesundheit und Krankheit an der Schnittstelle von Praxis, Wissenschaft und Innovation auseinander. Sie erarbeiten sich damit eine Grundlage, um höhere Aufgaben...

## Dozentinnen + Dozenten

Im CAS-Studiengang wirken namhafte Lehrbeauftragte und Dozent\*innen mit:

- Madeleine Bernet, Studienleiterin und Wissenschaftliche Mitarbeiterin, BFH
- Nick Bernet, Co-Leiter IF Qualität im Gesundheitswesen, BFH
- Sonja Bianda, Studierende Clinical Research Coordinator 2023\_24
- Daniela Denzler, Fachspezialistin Hochschulbibliothek, BFH
- Livio Freiburghaus, Dr. med., Wissenschaftlicher Mitarbeiter, BFH
- Sebastian Funke, Wissenschaftlicher Mitarbeiter, BFH
- Cristina Granado, Senior Study Coordinator, Universitätsspital Basel
- Anna Hegedüs, Dr., Stiftung Lindenhof Tenure Track Position, BFH
- Sebastian Hoff, Dr., Merck Group, Sponsorensicht
- Carolin Jakoby, Kommunikationstrainerin, BFH
- Iris Lipp, Wissenschaftliche Mitarbeiter, BFH, Mitglied der kantonalen Ethikkommission Bern
- Lukas Lüthi, Studierender Clinical Research Coordinator 2023\_24
- Berna Özdemir, PD Dr. med. et. Dr. phil., Leitende Ärztin Onkologie, Inselspital Bern
- Claudia Poggiolini, M.Sc. in Psychologie, PhD in Gesundheitskommunikation, wissenschaftliche Mitarbeiterin, BFH
- Daniela Ritzenthaler, Dr. phil., Klinische Ethikerin, Lindenhofgruppe Bern
- Jana Rochlitz, Juristin Recht & Compliance, Insel Gruppe AG
- Sabine Rütli Roch, Head of Communication and Stakeholder Management, SCTO
- Kim Sang-Il, Prof. Dr., Co-Leiter Institut I4MI, BFH
- Marianne Steimle, Head Research Nurse

- Karin Volken, Leiterin Biomedizinische Analytik ZLM, Insel Gruppe AG
- Annika Wyss-Ryser, Studienkoordinatorin, Inselspital Bern

## Partner

➤ Clinical Trials Unit (CTU) Bern

## Voraussetzungen + Zulassung

### ✘ Zielpublikum

- Fachpersonen aus allen Gesundheitsberufen mit einer beruflichen Tätigkeit in klinischen Studien.
- Fachpersonen aus allen Gesundheitsberufen, die sich auf eine berufliche Tätigkeit im Bereich klinische Studien vorbereiten.
- Fachpersonen aus allen Gesundheitsberufen, deren Arbeitsfeld Schnittstellen mit klinischen Studien beinhaltet.

### Zulassungsbedingungen

Es gelten die allgemeinen Zulassungsbedingungen, die Sie im folgenden Dokument finden:

⬇ [Ausführungsbestimmungen für die Weiterbildungsstudiengänge am Departement Gesundheit \(PDF, 80 KB\)](#)

Für HF-Abgänger\*innen ist das erfolgreiche Absolvieren des Fachkurses Wissenschaftliches Arbeiten – reflektierte Praxis notwendig.

### Sprachkenntnisse

Sie verfügen über grundlegende Englischkenntnisse:

- Sie können englische Texte lesen und verstehen.
- Die Unterrichtssprache im CAS-Studiengang ist Deutsch.

## Organisation + Anmeldung

### ✘ Dauer + Unterrichtstage

#### 16 Studientage

Für 12 ECTS-Credits rechnen wir mit einem Workload von 360 Stunden (inkl. der Studientage).

Unterrichtszeiten: in der Regel von 8.30 – 16.30 Uhr

- Donnerstag, 28. August 2025
- Freitag, 29. August 2025
- Dienstag, 9. September 2025
- Donnerstag, 18. September 2025 (Selbststudium für GCP-Kurs)
- Dienstag, 30. September 2025 (Präsenztag GCP-Kurs, Mittelstrasse Bern)
- Dienstag, 14. Oktober 2025
- Montag, 27. Oktober 2025

- Donnerstag, 30. Oktober 2025
- Dienstag, 11. November 2025
- Donnerstag, 13. November 2025
- Montag, 24. November 2025
- Donnerstag, 27. November 2025
- Dienstag, 2. Dezember 2025
- Donnerstag, 4. Dezember 2025
- Montag, 15. Dezember 2025 (Selbststudium, Zeit für Abschlussarbeit, Beratungstermine)
- Freitag, 30. Januar 2026 (Präsentationen Abschlussarbeiten)

## Studienort

→ Bern Schwarztorstrasse 48

## Anmeldung + Geschäftsbedingungen

### Anmeldefrist

4. Juli 2025

Im Rahmen des Online-Anmeldeprozesses benötigen wir von Ihnen folgende Dokumente:

- Kopien Ihrer Bildungsabschlüsse (im PDF-Format, max. 1 MB pro Dokument)
- Passfoto (JPEG)

Bitte laden Sie diese Dokumente auch dann hoch, wenn Sie diese bereits im Rahmen einer anderen Anmeldung eingereicht haben. Wenn Sie Fragen oder Probleme bei der Online-Anmeldung haben, stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung.

### Geschäftsbedingungen

Es gelten die Allgemeinen Geschäftsbedingungen. Änderungen bleiben vorbehalten. Im Zweifelsfall ist der Wortlaut der gesetzlichen Bestimmungen und Reglemente massgebend.

Rückzugsregelung: Gemäss Weiterbildungsreglement ist ein Rückzug ohne Kostenfolge bis zum Ablauf der Anmeldefrist möglich. Nach diesem Zeitpunkt sind bei einer Abmeldung vor Beginn der Weiterbildung 50% des zu verrechnenden Betrages geschuldet.

↴ Weiterbildungsreglement der Berner Fachhochschule (WBR) (PDF, 127 KB)

↴ Ausführungsbestimmungen der BFH zum Weiterbildungsreglement (PDF, 72 KB)

↴ Ausführungsbestimmungen des Departements Gesundheit zum Weiterbildungsreglement (PDF, 83 KB)

Zur Durchführung 2025 anmelden

## Beratung

### Studienleitung



**Madeleine Bernet**

Studienleiterin

T +41 31 848 37 58

E [E-Mail anzeigen](#)

### Studienorganisation



**Barbara Mosimann**

Studienorganisatorin

T +41 31 848 50 33

E [E-Mail anzeigen](#)

## Alle Weiterbildungsangebote am Departement Gesundheit

Haben Sie noch mehr Wissenshunger? Stillen Sie ihn mit einer praxisorientierten Weiterbildung an der Berner Fachhochschule Gesundheit.

### Weiterbildung Physiotherapie

Unsere Weiterbildungsangebote lassen sich einzeln oder in Kombination mit anderen besuchen und dadurch modular bis hin zum Master of Advanced Studies (MAS) aufbauen. Das ermöglicht Ihnen eine maximale...



### Weiterbildung Management im Gesundheits- und Sozialwesen

Sie möchten das Gesundheitssystem und dessen Organisationen als Ganzes besser verstehen? Sie möchten Einfluss- und Steuerungsmöglichkeiten kennenlernen, um einen Beitrag an die aktuellen Herausforderungen im...



### Weiterbildung Geburtshilfe

Verhelfen Sie dem Leben zu einem guten Start!



### Weiterbildung Ernährung und Diätetik

Stillen Sie Ihren Wissenshunger mit einer praxisorientierten Weiterbildung an der Berner Fachhochschule, Departement Gesundheit.



### Weiterbildung Pflege

Machen Sie Karriere und entwickeln Sie sich beruflich wie auch persönlich weiter mit einer Weiterbildung an der Berner Fachhochschule, Departement Gesundheit.