

## ZEUGNIS

Herr Zoran Pavlovic, geboren am 12. Februar 1967, trat am 6. Oktober 2011 als Medical Director I in den Geschäftsbereich Therapeutic Expertise unseres Unternehmens ein.

PRA, eines der weltgrößten Auftragsforschungsinstitute für die pharmazeutische Industrie mit über 5.500 Mitarbeitern weltweit, bietet einen umfassenden Service zur Durchführung klinischer Studien der Phasen I-IV sowie begleitende Dienstleistungen in der klinischen Forschung an. PRA, mit Hauptsitz in Raleigh (North Carolina, USA), wurde 1981 gegründet und betreut heute Kunden in über 40 Ländern.

Als Medical Director I war Herr Pavlovic für die medizinische Expertise bei der Durchführung klinischer Studien der Phasen II-IV in neurologischen und psychiatrischen Indikationen für die Region Europa, Asien-Pazifik und Afrika verantwortlich. Im Einzelnen war er mit folgenden Aufgaben betraut:

- Kontinuierliches medizinisches Monitoring während des Verlaufs internationaler multizentrischer Studien (inkl. Überwachung von sicherheitsrelevanten Patientendaten (z.B. Laborwerte, EKGs))
- Medizinische Verantwortlichkeit für Arzneimittelsicherheit und Erstellung der studienspezifischen Prozesse für das medizinische Monitoring
- Bearbeitung von medizinischen Anfragen von und an Prüfarzte (z.B. über Ein- und Ausschlusskriterien, Begleitmedikationen und andere protokollspezifische Fragen)
- Unterstützung bei der Erstellung bzw. Prüfung von Studienunterlagen (z.B. Studienplan, Studienprotokoll, Dokumentationsbogen, Patienteneinverständniserklärung, Prüferinformation, Statistischer Analyseplan, Arzneimittelsicherheitsplan)
- Unterstützung bei der Auswahl und Rekrutierung von Prüfzentren sowie aktive Unterstützung der Prüfzentren bei Rekrutierungsproblemen
- Medizinische Koordination von Machbarkeitsstudien (inkl. Entwicklung von Fragebögen, Auswahl der teilnehmenden Länder und potentieller Prüfzentren, finale Durchsicht und Interpretation der gewonnenen Ergebnisse)
- Beratung der Projektteams in medizinischen und Qualitätssicherungsaspekten der Klinischen Prüfung
- Evaluierung von (schwerwiegenden) unerwünschten Ereignissen
- Mitarbeit bei der Erstellung von jährlichen Arzneimittelsicherheitsberichten (z.B. Annual Safety Reports/DSURs, PSURs sowie Integrated Summary of Safety/Efficacy)
- Medizinische Überprüfung von Dokumentationsbögen und Datenbanklisten im Hinblick auf Plausibilität, Konsistenz und Korrektheit
- Kodierung von Anamnese, Begleiterkrankungen und Begleitmedikation und medizinische Konsistenzprüfung von Kodierungslisten (z.B. MedDRA, WHO ART, WHO Drug)
- Durchsicht und Interpretation von Studienergebnissen und Studienberichten
- Präsentationstätigkeit bei globalen Prüfarzttreffen
- Indikations- und protokollspezifische Schulungen der Studienteams

Herr Pavlovic besitzt ein umfassendes, detailliertes und aktuelles Fachwissen. Er aktualisierte beständig sein Wissen und setzte die erworbenen Kenntnisse stets hervorragend in die Praxis um.

Herr Pavlovic identifizierte sich mit seiner Aufgabe und zeigte stets eine gute Leistungsbereitschaft und Eigeninitiative. Er hatte die Fähigkeit, Sachverhalte rasch zu erfassen, zu analysieren und praktikable Problemlösungen aufzuzeigen. Herr Pavlovic zeichnete sich bei der Erledigung seiner Aufgaben durch ein hohes Maß an Verantwortungsbewußtsein, Selbständigkeit, Genauigkeit und Zuverlässigkeit aus. Aufgrund seiner umsichtigen und effizienten Arbeitsweise erbrachte er auch in Ausnahmesituationen stets gute Ergebnisse und überzeugte durch die Vorlage fundierter Entscheidungshilfen. Seine Aufgaben waren in hohem Maße termingebunden und Herr Pavlovic hat die vereinbarten Termine auch unter schwierigen Umständen stets eingehalten. Er hat die ihm übertragenen Aufgaben immer zu unserer vollen Zufriedenheit erfüllt.


Das Verhalten von Herrn Pavlovic gegenüber Vorgesetzten, Kollegen und Mitarbeitern war einwandfrei. Unseren Kunden und Geschäftspartnern gegenüber trat er zuvorkommend auf. Das Unternehmen wurde von ihm gut repräsentiert.

Herr Pavlovic verlässt unser Unternehmen zum 31. Januar 2014 auf eigenen Wunsch. Wir bedauern diese Entscheidung und danken Herrn Pavlovic für seine stets guten Leistungen. Wir wünschen ihm für die Zukunft beruflich und persönlich alles Gute.

Mannheim, 31. Januar 2014

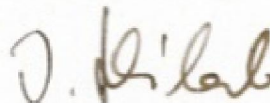
Pharmaceutical Research Associates GmbH

ppa.

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'M. Banagl'.

Dr. med. Margit Banagl  
Executive Director of Medical Affairs  
(Europe, Asia-Pacific, Africa)

i.V.

A handwritten signature in brown ink, appearing to read 'I. Schihab'.

Ines Schihab  
Manager of Human Resources