

LIVE-WEBINAR

Teil I: 4. Juni 2024 &

TEIL II: 6. JUNI 2024

GRUNDLAGEN DER ARZNEIMITTELZULASSUNG IN DEUTSCHLAND UND DER EU

Praktische Tipps und Szenarien für Ihre tägliche Arbeit

- Gesetzliche Rahmenbedingungen inkl. aktueller und zukünftiger Neuerungen
- Zulassungsbehörden
- Verfahrensarten
- Anforderungen an die Zulassungsunterlagen
- Kennzeichnungspflichten
- Nach der Zulassung
- Educational Material (Schulungsmaterial)
- Variations / Änderung von Zulassungen
- Verlängerung der Zulassung



Dr. Carsten WieserHead Global Safety / QPPV
Dr. Falk Pharma GmbH,
Freiburg





Praxisnahe Einführung in die gesetzlichen Grundlagen

REFERENT

Dr. Carsten Wieser Head Global Safety / QPPV Dr. Falk Pharma GmbH, Freiburg

absolvierte das Studium der Pharmazie an der Universität Regensburg.

Danach war er – im Rahmen seiner
Dissertation – am Institut für Klinische und Molekulare Virologie in Erlangen tätig. Seine berufliche Laufbahn nahm er als Medical Expert Drug Safety bei der Novartis Pharma GmbH in Nürnberg auf. Nach Führungspositionen bei der Grünenthal GmbH und der Mitsubishi Tanabe Pharma Gmbh ist Herr Dr.

Wieser seit August 2023 als Head Global Safety / QPPV tätig.

LERNINHALTE

Ziel dieses Webinars ist es, eine praxisnahe Einführung in die gesetzlichen Grundlagen – deutsches AMG und EU-Regelungen – der Arzneimittelzulassung zu geben und Anfängern in den Zulassungsabteilungen die für das Tagesgeschäft notwendigen Grundkenntnisse zu vermitteln. Die Unterschiede der Verfahrensarten und die Anforderungen an die Zulassungsunterlagen werden dargestellt sowie auf die Möglichkeiten zur Verlängerung und Änderung von Zulassungen eingegangen. Kennzeichnungspflichten und Informationen zum Erstellen von Schulungsmaterial runden das Programm ab. Dabei werden auch aktuelle und zukünftige regulatorische Änderungen adressiert.

Für Mitarbeiter aus anderen Abteilungen wird ein umfassender Überblick zur Vorgehensweise in der Zulassung und zu häufig auftretenden Problempunkten und Schnittstellen dargestellt.

TEILNEHMERKREIS

Dieses Webinar richtet sich an Berufsanfänger der Zulassungsabteilung sowie an Mitarbeiter der Abteilungen

- Forschung & Entwicklung
- Med.-Wiss.
- Pharmakovigilanz
- Marketing, die zulassungsbezogen arbeiten bzw. an alle Interessierten, die sich einen Überblick über die Thematik verschaffen wollen.



GRUNDLAGEN DER ARZNEIMITTEL-ZULASSUNG IN D UND DER EU

PROGRAMM

Teil I: 4. Juni 2024, 14.00-17.15 Uhr & Teil II: 6. Juni 2024, 14.00-17.15 Uhr

Begrüßung und Einführung in die Thematik

Arzneimittelrecht

- EU-Regularien
- Das deutsche Arzneimittelgesetz

Zulassung von Arzneimitteln

- Die Zulassungsbehörden in der EU
- Das zentrale Zulassungsverfahren (CP)
- Das dezentrale Zulassungsverfahren (DCP) und das Verfahren der gegenseitigen Anerkennung (MRP)
- Das nationale Zulassungsverfahren

Anforderungen an Arzneimittel

- Kennzeichnungspflichten, Packungsbeilage und Fachinformation
- Anforderungen an die Zulassungsunterlagen zu Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit

Regulatorische Anforderungen nach der Zulassung

- Pharmakovigilanz-Maßnahmen
- Änderungen von Zulassungen / Variations
- Verlängerung der Zulassung / Renewal

Abschlussdiskussion, Fazit und Ausblick

INHOUSE-SCHULUNG



Dieses Thema kann auch als Inhouse-Schulung gebucht werden – gerne unterbreiten wir Ihnen ein attraktives Angebot. Haben wir Ihr Interesse geweckt?

Ich freue mich auf Ihre Anfrage! Daniela Schmalle

Tel.: 06032 / 34 95 773 oder

per e-Mail: schmalle@luscimed.de

BEGRENZTE TEILNEHMERZAHL Die

Teilnehmerzahl ist auf 12 Personen begrenzt, um eine intensive Lernatmosphäre und gezielte Wissensvermittlung zu gewährleisten.



Risikomanagement in klinischen Studien

Teil I: 6. Dezember 2023 & Teil II: 7. Dezember 2023

Stufenplanbeauftragter / QPPV – Schnittstellen und Abgrenzung

13. März 2024

Risk Based Monitoring in klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln

19. März 2024

Compliance Management in der Pharmakovigilanz

Teil I: 19. März 2024 & Teil II: 21. März 2024

12. Zertifikatslehrgang Pharmacovigilance Manager

April - November 2024,

Butzbach bei Frankfurt/Main & Live-Webinare

Live-Webinare auch einzeln buchbar

Arzneimittelwerbung - Herausforderungen & Möglichkeiten

Teil I: 16. April 2024 & Teil II: 17. April 2024

Das Betäubungsmittelrecht – kompakt & praxisnah

Teil I: 23. April 2024 & Teil II: 25. April 2024

Das Betäubungsmittelrecht im beruflichen Alltag

Präsenz-Workshop am 18. Juni 2024 in Frankfurt/Main

LIVE-WEBINAR: Grundlagen der Arzneimittelzulassung

Anmelde-Fax: 06032 / 34 95 774

Anmeldeformular

VORNAME

Name

Position

FIRMA

STRASSE

PLZ / ORT

TEL. / FAX

E-MAIL

Name der Sekretärin

DATUM / UNTERSCHRIFT

TERMINE & UHRZEITEN

Teil I: Dienstag, 4. Juni 2024, 14.00 – 17.15 Uhr & Teil II: Donnerstag, 6. Juni 2024, 14.00 – 17.15 Uhr

VERANSTALTUNGSORT

an Ihrem Arbeitsplatz oder in Ihrem Homeoffice

TECHNISCHE VORAUSSETZUNGEN

Computer / Laptop, stabile Internetverbindung, Adobe Connect App oder Browser, möglichst ein Headset

Seminar-Nr. 24-876

TEILNAHMEGEBÜHR

€ 790,- (zzgl. gesetzl. USt). Die Teilnahmegebühr beinhaltet eine ausführliche Schulungsdokumentation und das Ausstellen Ihres Zertifikates.

SONDERKONDITIONEN

Der zweite und jeder weitere Teilnehmer aus einem Unternehmen erhält einen Rabatt in Höhe von 10 %.

ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Die Teilnahmegebühr zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer ist sofort nach Erhalt der Rechnung zur Zahlung fällig. Stornierungen von Buchungen sind bis zwei Wochen vor Seminarbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 55,− (zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer) möglich; bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn wird 50 % der Teilnahmegebühr, danach die volle Teilnahmegebühr fällig. Die Stornoerklärung bedarf der Schriftform. Die Benennung eines Ersatzteilnehmers ist zu jedem Zeitpunkt kostenfrei möglich. Die Kombination von Rabatten ist ausgeschlossen. Bei Seminarabsagen durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen.

Diese Veranstaltung wird organisiert von der

LuSciMED Akademie Daniela Schmalle & Elke de Vries GbR Södeler Weg 13a D-61231 Bad Nauheim

Telefon 06032 / 34 95 772 Telefax 06032 / 34 95 774 willkommen@luscimed.de www.luscimed.de



11.23/24-876