

LIVE-WEBINAR

TEIL I: 13. MAI 2025 &

TEIL II: 15. MAI 2025

## 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 Wieser**Head 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: 13. Mai 2025, 14.00-17.15 Uhr & Teil II: 15. Mai 2025, 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.



Praktische Umsetzung der rechtlichen Anforderungen an den Handel mit Medizinprodukten
25. Februar 2025

Das Betäubungsmittelrecht - kompakt & praxisnah Teil I: 25. März 2025 & Teil II: 27. März 2025

Klinische Prüfungen mit Medizinprodukten - Ein Update Teil I: 2. April 2025 & Teil II: 3. April 2025

Arzneimittelwerbung Herausforderungen & Möglichkeiten
Teil I: 6. Mai 2025 & Teil II: 7. Mai 2025

Risk Based Monitoring in klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln 14. Mai 2025

Das Betäubungsmittelrecht im beruflichen Alltag Präsenz-Workshop am 5. Juni 2025 in Frankfurt/Main

Grundlagen der Klinischen Prüfung mit Arzneimitteln Teil I: 25. Juni 2025 & Teil II: 26. Juni 2025

Der Informationsbeauftragte in der pharmazeutischen Industrie

Teil I: 25. November 2025 & Teil II: 27. November 2025

#### LIVE-WEBINAR: GRUNDLAGEN DER ARZNEIMITTELZULASSUNG

# NAME VORNAME POSITION FIRMA STRASSE PLZ / ORT Tel. / FAX E-MAIL NAME DER SEKRETÄRIN

#### **TERMINE & UHRZEITEN**

Teil I: Dienstag, 13. Mai 2025, 14.00 – 17.15 Uhr & Teil II: Donnerstag, 15. Mai 2025, 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. 25-881

#### 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.

Anmelde-Fax: 06032 / 34 95 774

#### 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



lucrum scientia medicinae est

1.25/25-881