



PROGRAMMÜBERSICHT 2018

PHARMAKOVIGILANZ

GxP

ARZNEIMITTELRECHT / RECHT

BETÄUBUNGSMITTEL

KLINISCHE FORSCHUNG

ZULASSUNG

TIERARZNEIMITTEL

GRUNDLAGEN UND ALLGEMEINES

BIOTECHNOLOGIE / INNOVATION UND FORSCHUNG

HOMÖOPATHIE / ANTHROPOSOPHIE

Colloquium Pharmaceuticum

MEDIZINPRODUKTE

PHARMAKOVIGILANZ UND ZULASSUNG



Der Informationsbeauftragte in der pharmazeutischen Industrie I - III

22. März 2018 | 12. April 2018 | 17. Mai 2018 | Am Arbeitsplatz



PSMF: Pharmacovigilance System Master File

11. April 2018 und 26. September 2018 | Am Arbeitsplatz



Pharmakovigilanz und PASS / PAES / NIS

18. April 2018 und 18. September 2018 | Am Arbeitsplatz



XEVMPD/ISO IDMP I - III

Aktuelle Entwicklungen und Praxis 2018

24. April 2018 | 19. September 2018 | 27. November 2018 | Am Arbeitsplatz



Inspektionen und Audits in der Pharmakovigilanz

15. Mai 2018 und 23. Oktober 2018 | Am Arbeitsplatz



PSUR / PBRER Kompakt

9. Mai 2018 und 25. Oktober 2018 | Am Arbeitsplatz



Pharmakovigilanz-Verträge

5. Juni 2018 und 6. November 2018 | Am Arbeitsplatz



Pharmacovigilance Compliance

13. Juni 2018 | Am Arbeitsplatz



Signal Management

12. September 2018 | Am Arbeitsplatz



Risk Management Plans (RMPs)

29. November 2018 | Berlin



Stufenplanbeauftragter und QPPV in der pharmazeutischen Industrie

28. November 2018 | Am Arbeitsplatz

ARZNEIMITTELRECHT / RECHT



Die neue EU-Datenschutzgrundverordnung in der Unternehmenspraxis

20. März 2018 | Frankfurt am Main

KLINISCHE FORSCHUNG



Nichtinterventionelle Studien

8. März 2018 | Berlin



VO (EU) 536/2014 über klinische Prüfungen mit Humanarzneimitteln - inkl. Anpassungen im nationalen Recht (4. AMG-ÄndG)

5. Dezember 2018 | Berlin

TIERARZNEIMITTEL



Homöopathie in der Tiertherapie

17. April 2018 | Frankfurt am Main



PSUR – Besonderheiten für Tierarzneimittel

10. September 2018 | Am Arbeitsplatz



Signal Detektion und Signal Management bei Tierarzneimitteln

24. September 2018 | Am Arbeitsplatz



Pharmakovigilanz- Inspektionen für Tierarzneimittel

11. Oktober 2018 | Berlin



Die neue EU-Verordnung für Tierarzneimittel

11. Dezember 2018 | Berlin

GRUNDLAGEN UND ALLGEMEINES



Pharmamarkt im Überblick I - III

27. September 2018 | 18. Oktober 2018 | 15. November 2018 | Am Arbeitsplatz



Grundlagenwissen für Sekretariatsmitarbeiter und Assistenz in der Pharmaindustrie

21. März 2018 | Berlin und 16. Oktober 2018 | Berlin

WEITERE THEMEN



Das neue Arbeitnehmerüberlassungsgesetz und dessen Chancen und Risiken

28. Februar 2018 | Berlin



Psychische Belastungen am Arbeitsplatz

16. Mai 2018 | Frankfurt am Main



Projektmanagement in der pharmazeutischen Industrie

19. Juni 2018 | Berlin

Colloquium Pharmaceuticum

MAßGESCHNEIDERTE INHOUSE - SCHULUNGEN



Fälschungsrichtlinie und securPharm

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Pharmamarkt im Überblick

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Bekämpfung der Korruption im Gesundheitswesen

Die neuen §§ 299a, b StGB

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Kostenkalkulation klinischer Studien

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



VO (EU) 536/2014 über klinische Prüfungen mit Humanarzneimitteln

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Heilmittelwerberecht

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Risk Management Plans

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



GDP: Umsetzung & Implementierung, Überwachung und die internationale Perspektive

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



MedDRA

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort



Audits bei Zulieferern für Excipients und Key Starting Materials

Termin nach Absprache | Bei Ihnen vor Ort

Webinare: Sie haben am Live-Termin keine Zeit?

Dann buchen Sie unsere **Webinaraufzeichnung** inkl. Tagungsunterlagen.

Eine Webinaraufzeichnung steht Ihnen ab Ihrem Wunschtermin für vier Wochen zur Verfügung. Wenn Sie diese buchen möchten, schreiben Sie einfach im Online-Anmeldeformular in das Feld "Anmerkungen" ab wann Sie diese erhalten möchten. (Frühestmöglicher Termin: Ein Tag nach dem Live-Termin).