

ÜBER UNS

DAS TEAM der Akademie Heidelberg ist mit über 15-jähriger fundierter Erfahrung als Ihr Partner in Sachen gezielter Fort- und Weiterbildung tätig.

Speziell für Sie selektieren wir in einem komplexen wirtschaftlichen Umfeld die wichtigen und entscheidenden Informationen und setzen sie in exakt auf Ihren Bedarf zugeschnittenen Veranstaltungen zielführend um.

Von anerkannten Experten aus Wirtschaft, Forschung und Politik erhalten Sie schon heute das Wissen von Morgen – und das stets komprimiert, praxisnah und aktuell! Damit halten Sie Ihr Wissen up-to-date und verschaffen sich dauerhaft Wettbewerbsvorteile. Insbesondere in einer Zeit, die geprägt ist von hoher Dynamik, steigendem Wettbewerb und zunehmendem Zeitdruck ist dieses Mehr an Wissen für Ihren Erfolg entscheidend!

**AH Akademie für Fortbildung
Heidelberg GmbH**

Maaßstraße 22
D-69123 Heidelberg
Telefon 06221 / 65033-0
Telefax 06221 / 65033-29
info@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de

06-10/1010PRI04



PRAXIS-SEMINAR
26./27. OKTOBER 2010
FRANKFURT/MAIN

GRUNDLAGENSEMINAR ZUM PHARMARECHT

**Kompaktseminar
für *Einsteiger* und
*Refresher!***

Inkl. Neu-
regelungen
der **15. AMG-
Novelle!**

- *Rechtliche Grundlagen zur Klinischen Forschung, Zulassung & Pharmakovigilanz*
- *Verantwortlichkeiten des pharmazeutischen Unternehmers; Herstellung von Arzneimitteln*
- *Labeling, die Packungsbeilage und Marketing*
- *Vertrieb und Import von Arzneimitteln*
- *Haftung und strafrechtliche Verantwortung*
- *AMG, HWG, UWG, AMWHV*

RAin Andrea Schmitz

Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V.,
Bonn

RAin Simone Winnands

Anwaltskanzlei Dr. Schmidt-Felzmann &
Kozianka, Hamburg



Einführung in das Pharmarecht – kompakt in nur zwei Tagen!

PROGRAMM 1. TAG

SEMINARZIEL Dieses Einstiegsseminar gibt Ihnen an nur zwei Tagen eine Einführung in die Rechtsthemen im Pharmabereich. Sie haben die Möglichkeit, einen umfassenden Überblick über die Rechtsgrundlagen der verschiedenen Abläufe in der Arzneimittelentwicklung zu erhalten. Erörtert werden neben Entwicklung, Herstellung und Vertrieb von Arzneimitteln, auch die Arzneimittelhaftung sowie die wettbewerbsrechtliche und die sozialrechtliche Seite des Pharmarechts. Selbstverständlich werden die Neuregelungen der **15. AMG-Novelle** in den verschiedenen Themenbereichen umfassend berücksichtigt!

- In welchen Gesetzen finden Sie Antworten?
- Welche Verordnungen oder Richtlinien sind für Ihre tägliche Praxis wesentlich?
- Was ist neu? Mit welchen Konsequenzen für Sie?

Erhalten Sie Antworten auf Ihre speziellen Fragen von kompetenten Referenten aus der Praxis. Profitieren Sie von der langjährigen Erfahrung der Experten und nutzen Sie diese Gelegenheit Ihr rechtliches Umfeld anhand zahlreicher Praxisbeispiele besser kennenzulernen!

TEILNEHMERKREIS Dieses Grundlagenseminar richtet sich an **Juristen** und **Nicht-Juristen** aus pharmazeutischen und biotechnologischen Unternehmen sowie aus Anwaltskanzleien. Insbesondere werden Leiter und Mitarbeiter folgender Abteilungen angesprochen:

- Recht & Patente
- Zulassung/Registrierung
- Arzneimittelsicherheit
- Med.-Wiss. & Klinische Forschung
- Produktion, Qualified Persons
- Marketing & Vertrieb
- Public Relations, Gesundheitspolitik

Darüber hinaus richtet sich das Seminar auch an interessierte Mitarbeiter aus anderen Abteilungen, die sich über das Pharmarecht informieren möchten.

BEGRENZTE TEILNEHMERZAHL Die Veranstaltung ist auf 18 Teilnehmer begrenzt, um eine intensive und praxisorientierte Atmosphäre zu gewährleisten. Hierzu dient auch die von den Referenten erstellte Dokumentation, die Ihnen – zurück an Ihrem Arbeitsplatz – als hilfreiches Nachschlagewerk dienen wird.

RAin Simone Winnands, Anwaltskanzlei Dr. Schmidt-Felzmann & Kozianka
RAin Andrea Schmitz, Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V.

Begrüßung und Einführung

Rechtliche Grundlagen und Terminologie

- Rechtsgrundlagen des Pharmarechts (u.a. AMG, HWG, EU-Richtlinie 2001/83/EG)
- Begriffsbestimmungen: (Fertig-)Arzneimittel, pharmazeutischer Unternehmer, Mitvertreiber, Hersteller

Herstellung von Arzneimitteln

- Herstellungserlaubnis, Anforderungen nach GMP und AMWHV
- Qualified Person (Sachkundige Person), Leiter der Herstellung, Leiter der Qualitätskontrolle

Entwicklung von Arzneimitteln, insbesondere Klinische Prüfung

- Definitionen
- Anforderungen nach GCP-EG-Richtlinie 2001/20/EG, AMG, GCP-Verordnung
- Verantwortung des Sponsors
- Prüfpräparate
- Pharmakovigilanz in der klinischen Prüfung

Zulassung von Arzneimitteln in Deutschland und der EU

- Zulassungspflicht
- Zulassungsarten, Änderungen / Variations
- Zulassungsunterlagen, Unterlagenschutz
- Widerruf, Ruhen, Rücknahme und Erlöschen der Zulassung
- Besonderheiten: Parallelimport und Registrierung

Vertrieb und Import von Arzneimitteln

- Vertriebswege
- Arzneimittelmuster
- Import von Arzneimitteln

Ende des ersten Tages

2. TAG

RAin Simone Winnands, Anwaltskanzlei Dr. Schmidt-Felzmann & Kozianka
RAin Andrea Schmitz, Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V.

Pharmakovigilanz

- Rechtsgrundlagen der Arzneimittelsicherheit
- Nationale und europäische Risikoverfahren, Risikoabwehrmaßnahmen
- Überwachungsbehörden, Befugnisse, Inspektionen

Ausstattungsmaterialien, informierende Texte

- Kennzeichnung nach § 10 AMG
- Packungsbeilage nach § 11 AMG
- Fachinformation nach § 11a AMG

Wettbewerbsrecht (HWG, UWG)

- Zentrale Bestimmungen des HWG
- Besonderheiten für neue Medien (Internet)
- Antikorruption
- Aktuelle Rechtsprechung

Arzneimittelhaftung und persönliche Verantwortung

- Haftung für Arzneimittelschäden nach § 84 AMG
- Auskunfts- und Schadensersatzanspruch, Beweislastregeln
- Versicherungspflicht
- Deckungsvorsorge nach AMG
- Verantwortung des Unternehmers und der leitenden Mitarbeiter

Arzneimittel in der GKV

- Erstattungsregeln
- Preisvorschriften

Ende des Seminars

**Sie erhalten zusätzlich die
aktuelle Ausgabe der 15. AMG-
Novelle als Nachschlagewerk!**

STIMMEN EHEMALIGER TEILNEHMER

Gut strukturierter Überblick über ein kompliziertes Themengebiet.

C. Setz, Linde Gas Therapeutics GmbH & Co. KG

Empfehlenswert!

RA Dr. R. Steinbrück, Ulsenheimer Rechtsanwälte

**Kompakter und interaktiver Überblick – auch für Juristen
empfehlenswert!**

T. Reh, Helios Research Center GmbH

Viele Fragemöglichkeiten, gut für Einsteiger!

V. Rickert, MSD SHARP & DOHME GmbH

REFERENTINNEN

Andrea Schmitz

Rechtsanwältin
Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V. (BAH),
Bonn



Frau Schmitz ist seit 2001 Syndikusanwältin im BAH und bearbeitet arzneimittel-, heilmittelwerbe- und wettbewerbsrechtliche Fragen. Sie war von 2003 bis 2008 Geschäftsführerin von INTEGRITAS - Verein für lautere Heilmittelwerbung e.V.. Seit 2008 ist sie Vorstandsmitglied im Verein. Frau Schmitz ist unter anderem Lehrbeauftragte der Charité Universitätsmedizin Berlin.

Simone Winnands

Rechtsanwältin
Anwaltskanzlei Dr. Schmidt-Felzmann & Kozianka,
Hamburg



Frau Simone Winnands ist seit April 2007 in der Kanzlei Dr. Schmidt-Felzmann & Kozianka tätig. Zuvor war sie rund 18 Jahre als Syndikusanwältin beim Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V. in Bonn tätig. Während dieser Zeit war sie u.a. rund zehn Jahre Geschäftsführerin der INTEGRITAS – Verein für lautere Heilmittelwerbung e.V. Seit 2001 ist sie darüber hinaus Lehrbeauftragte der Humboldtuniversität zu Berlin. Sie ist auch Mitglied des Herausgeberbeirats der Zeitschriften „Pharma Recht“ sowie „Arzneimittel & Recht“. 1994 wurde ihr der Pharma Recht Preis verliehen.

SEMINARHINWEISE

Am 10. Oktober 2010 bieten wir in Offenbach bei Frankfurt/M. das Praxis-Seminar

Kodexkonformes Verhalten: Compliance in der Pharmaindustrie
an.

Regelmäßig bieten wir auch das

Grundlagenseminar zum Medizinprodukterecht

an. Informationen zu diesen Veranstaltungen und unserem weiteren Programm erhalten Sie schnell und einfach per eMail unter pharma@akademie-heidelberg.de. Alle Seminarprospekte finden Sie auch stets aktuell auf unserer Website unter www.akademie-heidelberg.de



WEITERE SEMINARE

Projektmanagement in der klin. Forschung

16./17. September 2010, Berlin
Seminar-Nummer: 10 09 PK110

Pharma-Marketing

29. September 2010, Offenbach bei Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 09 PA500

Effizientes und regelkonformes Datenmanagement

30. September 2010, Offenbach bei Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 09 PQ520

Der CRA Praxis-Workshop

21./22. Oktober 2010, Heidelberg
Seminar-Nummer: 10 10 PK160

Quo vadis, SOPs?

9. November 2010, Offenbach bei Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 11 PQ500

Kodexkonformes Verhalten:

Compliance in der Pharmaindustrie

10. November 2010, Offenbach bei Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 11 PR522

Optimierung der Vorbereitung und Durchführung Klinischer Prüfungen in Prüfzentren

24. November 2010, Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 11 PK520

Organisation und Begleitung von Behördeninspektionen

24. November 2010, Frankfurt/Main
Seminar-Nummer: 10 11 PQ510

Informationen zu den o.g. Veranstaltungen erhalten Sie unter www.akademie-heidelberg.de. Gerne berate ich Sie auch persönlich: Michael Klug, Tel.: 06221/65033-20, m.klug@akademie-heidelberg.de

GRUNDLAGENSEMINAR ZUM PHARMARECHT

ANMELDE-FAX: 06221/65033-29

ANMELDEFORMULAR

NAME

VORNAME

POSITION

FIRMA

STRASSE

PLZ/ORT

TEL./FAX

E-MAIL

NAME DER SEKRETÄRIN

DATUM UNTERSCHRIFT

TERMIN & SEMINARZEITEN

26./27. Oktober 2010
1. Tag: 10.00 – 18.00 Uhr
2. Tag: 9.00 – 17.00 Uhr
Registrierung am 1. Tag ab 9.30 Uhr

VERANSTALTUNGSORT

Hotel InterContinental Frankfurt:
Wilhelm-Leuschner-Str. 43 · D-60329 Frankfurt/M.
Tel.: 069/12605-0 · Fax: 069/2524627
eMail: acoinfo@pphe.com
Web: www.frankfurt.intercontinental.com

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer **Zimmerservierung** stets auf die **Sonderkonditionen** des Abrechnungs der AH Akademie für Fortbildung Heidelberg und beachten Sie, dass die Abrechnungen **vier Wochen** vor dem Termin ablaufen.

SEMINAR-NR. 10 10 PR104 W

TEILNAHMEBETRAG

€ 1.190,- (zzgl. gesetzl. USt). Der Teilnahmebetrag beinhaltet gemeinsame Mittagessen, Seminar- getränke, Pausenservisierungen sowie die Dokumentation.

SONDERKONDITIONEN

Fridbucher zahlen bis zum 16. Juli 2010 nur € 1.090,- (zzgl. gesetzl. USt). Der zweite und jeder weitere Teilnehmer aus einem Unternehmen erhält stets einen Rabatt in Höhe von 10%.

ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Die Teilnahmegebühr zusätzlich der gesetzlichen Umsatzsteuer ist sofort nach Erhalt der Rechnung zur Zahlung fällig. Stornierungen von Buchungen sind bis zwei Wochen vor Seminarbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von EUR 50,- (zusätzlich der gesetzlichen Umsatzsteuer) möglich; bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn wird 50 % der Teilnahmegebühr, danach die volle Teilnahmegebühr fällig. Die Stornierklärung 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. Gerichtsstand ist Heidelberg.

AKADEMIE HEIDELBERG VERANSTALTUNGSSTICKET

Reisen Sie günstig mit der Deutsche Bahn AG zum Seminar: Von jedem DB-Bahnhof – auch mit dem ICE! Weitere Informationen zu Preisen und zur Ticketbuchung erhalten Sie mit Ihrer Anmeldebuchung oder sofort unter www.akademie-heidelberg.de/bahn

Die Bahn 

AH Akademie für Fortbildung

Heidelberg GmbH

Maarstraße 22

D-69113 Heidelberg

Telefon 06221 / 65033-0

Telefax 06221 / 65033-29

anmeldung@akademie-heidelberg.de

www.akademie-heidelberg.de

AKADEMIE
FÜR FORTBILDUNG
HEIDELBERG

