

Grundlagen Pharmakovigilanz

Teil 1: PV in Clinical Trials · Teil 2: PV nach der Zulassung



Intensiv-Seminare – getrennt buchbar

- MedDRA Coding
- Vom SAE zum SUSAR
- Entblindung und Meldewesen
- Reference Safety Information in der Investigator's Brochure
- Pharmakovigilanz nach der Zulassung – warum eigentlich?
- Kausalitätsbewertung
- Expectedness
- Andere Arzneimittelrisiken

Teil 1 und Teil 2
sind einzeln
buchbar!

Referierende



Magnus Lühring
PV Training Specialist
SCRATCH
Pharmacovigilance GmbH



Dr. rer. nat. Nicole Niemeier-Siegl
Senior Scientific Manager
Pharmacovigilance Specialist Clinical Trials
SCRATCH Pharmacovigilance GmbH



Dr. rer. nat. Rania Becker
Senior Scientific Manager
Pharmacovigilance
SCRATCH Pharmacovigilance GmbH

PV in Clinical Trials · 3./4. Juni 2024

Definitionen (inkl. deutscher Übersetzungen)

- Adverse Event (AE)
- Adverse Drug Reaction (ADR)
- Serious (SAE/SADR)
- Investigational Medicinal Product (IMP)
- Änderungen mit Clinical Trials Regulation

MedDRA Coding

- Aufbau und Struktur
- Anwendung

Praktische Übung

- MedDRA Coding

Vom SAE zum SUSAR

- Kausalitätsbewertung
 - Wer bewertet was?
 - Bewertungsskalen
 - Auswirkungen der Bewertung
- Expectedness
 - Investigator's Brochure als Grundlage

Entblindung

- Formen der Entblindung
- Mögliche Vorgehensweise
- Schwierigkeiten und Fallstricke

Meldewesen

- Meldepflicht
- Meldewege
- Cross Reporting

Praktische Übung

- SUSAR Meldungen

PV nach der Zulassung · 6./7. Juni 2024

Pharmakovigilanz nach der Zulassung – warum eigentlich?

- Ursprung, Definition und Bedeutung der Pharmakovigilanz

Grundlagen

- Wichtige Definitionen
- Was ist ein valider Fall?

Praktische Übung

- Bestimmung von validen Fällen
- Fallbeispiele bewerten

Meldewesen

- Meldepflicht, Meldewege

Quellen für Fälle

- Spontanmeldungen (“unsolicited reports”)
- Behörden
- Literatur und Internet
- Umgang mit Studienfällen nach der Zulassung

Kausalitätsbewertung (Post-Marketing)

- Wer bewertet was?
- Auswirkung der Bewertung

Expectedness

- Reference Safety Information nach der Zulassung
- Definitionen “labelled” und “listed”

Andere Arzneimittelrisiken

- Überdosis
- Wechselwirkungen
- Missbrauch
- Off label Use und Medication Error
- Schwangerschaft und Stillzeit
- Qualitätsmängel

Seminarziel

Wachsende Bedeutung, steigende Anforderungen und eine nahezu unüberschaubare Anzahl von Richtlinien, Direktiven und Gesetzen, die sich noch dazu immer wieder ändern – es ist nicht leicht, in der Pharmakovigilanz einen Überblick zu bekommen oder zu behalten. Die Seminare sollen bei beidem helfen und den Teilnehmenden praktische Vorgehensweisen vermitteln.

Beide Seminare richten sich an Neueinsteiger in der Pharmakovigilanz und Teilnehmende aus anderen Bereichen, die einen Einblick in die Thematik erhalten wollen. Anhand vieler praktischer Beispiele aus dem Arbeitsalltag werden die Referierenden den Teilnehmenden Sicherheit im Umgang mit den verschiedenen Begriffen und Verständnis für die Zusammenhänge verschaffen.

Die Referierenden verfügen über langjährige Berufserfahrung in der pharmazeutischen Industrie, insbesondere auch im Bereich Pharmakovigilanz. Sie werden nicht nur das theoretische Hintergrundwissen vermitteln, sondern auf ihre eigenen Erfahrungen zurückgreifen und viele praxisnahe Tipps geben.

Wissenswertes

Die Seminare richten sich insbesondere an Mitarbeitende aus den Bereichen:

- Arzneimittelsicherheit
- Zulassung
- Klinische Forschung
- Medizinische-Wissenschaft

Darüber hinaus sind Mitarbeitende der pharmazeutischen Industrie angesprochen, die sich mit Fragen der Pharmakovigilanz beschäftigen und einen Einblick in die Thematik gewinnen möchten.

Unsere Referierenden



Magnus Lühring

PV Training Specialist

SCRATCH Pharmacovigilance GmbH & Co. KG, Butzbach

Herr Lühring hat im September 2005, direkt nach erfolgreichem Abschluss seiner Ausbildung zum Medizinischen Dokumentar, als erster fest angestellter Mitarbeiter bei der Firma SCRATCH unter der Leitung von Fr. Dr. Kienzle-Horn die Welt der Pharmakovigilanz betreten. Seine Arbeitsschwerpunkte sind Einzelfallmeldungen an Behörden, Fallbearbeitung in versch. PV-Datenbanken, XEVMPD-Produkt-Pflege, sowie seit einigen Jahren PV-Workshops/ Seminare. Seit November 2014 ist er TÜV zertifizierter Pharmacovigilance Manager.



Dr. rer. nat. Nicole Niemeier-Siegl

Senior Scientific Manager Pharmacovigilance, Specialist Clinical Trials
SCRATCH Pharmacovigilance GmbH & Co. KG, Butzbach

Dr. Niemeier-Siegl hat in Karlsruhe Biologie studiert und ihre Promotion im orschungszentrum Karlsruhe 2009 beendet. Seit 2015 ist sie fest angestellte Mitarbeiterin bei der Firma SCRATCH. Seit Juni 2016 ist sie zertifizierte Pharmacovigilance-Managerin. Ihre Arbeit bei SCRATCH beinhaltet unter anderem die Erstellung von periodischen Berichten (PSURs, DSURs, etc.) und SOPs, Bewertung und Bearbeitung von Einzelfallberichten oder auch Bearbeitung von Studienfällen und die Pflege von Pharmakovigilanz-Datenbanken.



Dr. rer. nat. Rania Becker

Senior Scientific Manager Pharmacovigilance

SCRATCH Pharmacovigilance GmbH & Co. KG, Butzbach

Sie hat Biologie studiert mit Schwerpunkten im Bereich Humangenetik und Immunologie. Ihre Doktorarbeit im Bereich Immunologie und Molekular Biologie schloß sie 2013 an der Christian-Albrechts Universität Kiel ab. Nach einer wissenschaftlichen Tätigkeit als Postdoc an der Universität Köln wechselte sie in der Bereich Pharmakovigilanz. Seit 2021 ist sie als Scientific Manager PV für die SCRATCH Pharmacovigilance GmbH & Co. KG tätig - in allen Bereichen der PV, mit Schwerpunkt im Bereich klinischer Studien.

EudraVigilance – Der Überblick

19. Februar 2024, Online-Veranstaltung

MedDRA-Hands-On

1. März 2024, Online-Veranstaltung

Klinische Forschung und Datenschutz

19./21. März 2024, Online-Veranstaltung

Medizinprodukte-Recht kompakt

16. April 2024, Online-Veranstaltung/Frankfurt/Main

Pharma-Recht: Grundlagen und Praxis

22./23. Oktober 2024, Online-Veranstaltung

Maßgeschneiderte Inhouse-Schulungen

Schon 'mal über ein Inhouse Seminar nachgedacht?

Ihre Vorteile:

- Qualifizierte Beratung und Umsetzung
- Erfahrene Referenten mit hoher methodischer Kompetenz
- Individuell angepasste Schulungsinhalte
- Top Preis-Leistungsverhältnis
- Inhouse Schulungen lohnen sich schon ab 5-6 Teilnehmer*innen

Gerne konzipieren wir für Sie eine maßgeschneiderte Inhouse-Schulung! Sprechen Sie mich gerne an.



Michael Klug

Tel.: 06221/65033-20

E-Mail: m.klug@akademie-heidelberg.de

Anmeldeformular

Grundlagen Pharmakovigilanz

Name _____

Vorname _____

Position _____

Firma _____

Straße _____

PLZ / Ort _____

Tel./Fax _____

E-Mail _____

Name der Assistenz _____

Datum Unterschrift _____

An anmeldung@akademie-heidelberg.de oder per Fax an: **06221/65033-29**

Termine

Bitte kreuzen Sie den gewünschten Termin an:

- PV in Clinical Trials: 3./4. Juni 2024
10:00–13:00 Uhr, Online-Zugang ab 9:45 Uhr
Seminar-Nr. 24 06 PS130 W
- PV nach der Zulassung: 6./7. Juni 2024
10:00–13:00 Uhr, Online-Zugang ab 9:45 Uhr
Seminar-Nr. 24 04 PS131 W

Teilnahmegebühr

Einzelner Seminartag: € 890,–
Gesamtveranstaltung: € 1.330,–
(jeweilige Gebühr zzgl. gesetzl. USt)

Die Teilnahmegebühr beinhaltet die Teilnahme am Online-Seminar, die Präsentation als PDF-Datei sowie ein Zertifikat, das Ihnen die Teilnahme an der Fortbildung bestätigt.

Allgemeine Geschäftsbedingungen

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2010), die wir Ihnen auf Wunsch gerne zusenden. Diese können Sie jederzeit auch auf unserer Homepage einsehen: www.akademie-heidelberg.de/agb

Zum Ablauf

- Vor dem Seminartag erhalten Sie von uns eine E-Mail mit einem Link, über den Sie sich direkt in die Online-Veranstaltung einwählen können.
- Für Ihre Teilnahme ist es nicht notwendig, ein Programm herunterzuladen. Sie können vielmehr direkt per Zoom im Internet-Browser teilnehmen.
- Über Ihr Mikrofon und Ihre Kamera können Sie jederzeit Fragen stellen und mit den Referierenden und weiteren Teilnehmenden diskutieren. Alternativ steht auch ein Chat zur Verfügung.

 **AKADEMIE
HEIDELBERG**

AH Akademie für Fortbildung Heidelberg GmbH
Maaßstraße 28 · 69123 Heidelberg
Telefon 06221/65033-0 · Fax 06221/65033-69
info@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de