

Tage einzeln buchbar!

Intensiv-Seminare 15./16. Mai 2013 Frankfurt/Main

PHARMA-COMPLIANCE

KODEXKONFORMES VERHALTEN DER INDUSTRIE GEGENÜBER FACHKREISANGEHÖRIGEN UND ENTSCHEIDERN IM GESUNDHEITSWESEN

15. Mai 2013

Aktuelle und relevante Grundlagen, Kodices, Vertragsgestaltung und mögliche Risiken

- Rechtliches Umfeld
- Maßgebliche Selbstregulierungsvereine und Kodices
- Aktuelle Entwicklungen
- Risikobehaftete Kooperationsformen
- Vertragsgestaltung
- Genehmigungserfordernisse

16. Mai 2013

Die internationale Dimension, Umsetzung im Unternehmen und Praxis-Workshop: Beurteilung ausgesuchter Originalfälle

- Internationale Regelungen und deren Bedeutung
- Handlungsbedarf für deutsche Unternehmen
- Vorgaben, Umsetzung und Maßnahmen im Unternehmen
- Praxis-Workshop:
 Wie würden Sie entscheiden?
 Bearbeitung, Beurteilung und
 Diskussion von Originalfällen aus der
 Spruchpraxis der FSA-Schiedsstelle

RA Dr. jur. Mathias KlümperPartner
Lützeler Klümper Wachenhausen
Rechtsanwälte, Düsseldorf und Hamburg

RAin Yvonne Martins

Deputy Associate Vice President Legal Pharmaceutical Operations Germany Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Berlin





TEILNEHMERSTIMMEN

- "Umfassend gute Grundlage für Argumentation und die tägliche Arbeit!"
- "Empfehlenswert!"
- "Sehr kompakt und praxisnah, verständlich auch für "Nicht"-Juristen!"
- "Informativ & interessant!"

SEMINARZIEL

Die Verbandskodices für die Zusammenarbeit zwischen Industrieunternehmen der Pharmaindustrie mit medizinischen Einrichtungen und deren Mitarbeitern haben zum Ziel, das ethische Verhalten bei der Kooperation mit Fachkreisangehörigen und Entscheidern im Gesundheitswesen zu erhöhen und die Zusammenarbeit klarer und transparenter zu gestalten. Gleiches gilt seit einiger Zeit auch für die Zusammenarbeit mit Patientenorganisationen. Der Bereich der Korruptionsprävention (Business Compliance) gewinnt zunehmend an Bedeutung. Missständen soll effektiver nachgegangen, Korruption vermieden, Fehlverhalten erkannt und sanktioniert werden. Das Vertrauen der Allgemeinheit in unser Gesundheitssystem und in Arzneimittel, die sich an den gesundheitlichen Bedürfnissen der Patienten orientieren sollen und aus einer engen fachlichen Zusammenarbeit der Fachkreise hervorgehen, soll weiterhin gestärkt werden.

Auch Länder- und Kontinentübergreifend werden die Regelungen für Unternehmen der pharmazeutischen Industrie immer strenger und setzen (externen Überprüfungen standhaltende) gezielte interne Anti-Korruptionsstrategien und Maßnahmen voraus. Die internationale Dimension der "Pharma Compliance" im Unternehmen verschärft sich u.a. durch den UK Bribery Act, welcher im Juli 2011 in Kraft trat. Vorgaben zur internen und externen Risikobewertung werden zusätzlich durch den US Foreign Corrupt Practices Act definiert.

In diesem Praxis-Seminar erhalten Sie grundlegende Informationen über das rechtliche Umfeld, Inhalte, Problematiken und die praktische Umsetzung der Vorgaben in Ihrem Unternehmen. Der Themenkomplex der Zusammenarbeit zwischen Unternehmen, Ärzten, Krankenhäusern und Patientenorganisationen sowohl auf nationaler als auch internationaler Ebene wird sowohl theoretisch als auch praktisch in Form von Beispielfällen dargestellt.

- Welche Verschärfung der Bedingungen für die Zusammenarbeit ergeben sich durch aktuelle Entwicklungen?
- Wo liegen die Hauptproblematiken und wie minimiere ich das Risiko in meinem Unternehmen?
- Welche Unternehmensprozesse sind grundlegend für eine praktische Umsetzung der Zusammenarbeit?
- Was bedeutet Transparenz, Offenlegung und ethisch korrekte Zusammenarbeit für Ihr Unternehmen?
- Welche internationalen Regelungen zur Korruptionspr vention sind für mein Unternehmen bindend?
- Wie würden Sie entscheiden: Bearbeitung von aktuelle Beispielfällen aus der Praxis

1. TAG

9.30 Begrüßung

FOKUS A: Grundlagen der Zusammenarbeit

Das rechtliche Umfeld

- Strafrecht
- Dienstrecht
- Heilmittelwerberecht
- Ärztliches Berufsrecht

Die maßgeblichen Selbstregulierungsvereine und Kodices

- Freiwillige Selbstkontrolle Arzneimittelindustrie e.V.
- Arbeitskreis Kooperation im Gesundheitswesen e.V.
- Gemeinsamer Standpunkt der Verbände
- FSA-Kodex Fachkreise
- AKG-Kodex Fachkreise

Aktuelle Entwicklungen

- BGH-Entscheidung zu § 299 StGB
- Änderungen in den FSA-Kodices Fachkreise und Patientenorganisationen

FOKUS B: Risikobehaftete Kooperationsformen

- Vertragliche Zusammenarbeit
- Fort- und Weiterbildungsveranstaltungen
- Anwendungsbeobachtungen/NIS
- Geschenke
- Preisausschreiben/Gewinnspiele
- Spenden

12.45 Gemeinsames Mittagessen

13.45 FOKUS C: Vertragsgestaltung

Grundlagen der Vertragsgestaltung

- Leistungsbeschreibung
- Wahl des Vertragspartners
- Angemessene Vergütung/Reisekosten
- Sicherung von Erfindungen
- Overheadkosten

Genehmigungserfordernisse

- Nebentätigkeitsgenehmigung
- Dienstherrngenehmigung
- Servicepauschale für Dienstherrngenehmigungen

17.00 Ende des 1. Seminartages



Intensiv-Seminare Pharma-Compliance

2. TAG

9.30 FOKUS A: Die internationale Dimension der "Pharma-Compliance"

Die internationalen Regelungen, ihre Bedeutung und Umsetzung- und Handlungsbedarf für deutsche Unternehmen

- UK: Bribery Act 2010
- USA: Foreign Corrupt Practices Act
- Frankreich: Decree n°2011-2012

12.30 Gemeinsames Mittagessen

13.30 FOKUS B: Maßnahmen im Unternehmen

Umsetzung der Vorgaben im Unternehmen

- Mitarbeiterrichtlinien
- Musterverträge
- Begleitende Prozesse
- Mitarbeiterschulungen
- Arbeitsrechtliche Sanktionierungen
- Hinweisgebersysteme (Whistleblowing)

15.30 FOKUS C: Praxis-Workshop: Wie würden Sie entscheiden?

Bearbeitung, Beurteilung und Diskussion anhand von Originalfällen aus der Spruchpraxis der FSA-Schiedsstelle zu:

- Fort- und Weiterbildungsveranstaltungen
- Anwendungsbeobachtungen
- Beraterverträgen
- Bewirtungen

17.00 Ende des 2. Seminartages

REFERENTEN

RA Dr. jur. Mathias Klümper

Rechtsanwalt und Partner

Lützeler Klümper Wachenhausen Rechtsanwälte, Düsseldorf und Hamburg

Dr. Mathias Klümper ist Partner in der auf Mandanten aus den Bereichen Pharma, Medizinprodukte und Gesundheit spezialisierten Kanzlei Lützeler Klümper Wachenhausen Rechtsanwälte, Düsseldorf und Hamburg.

Herr Dr. Klümper vertritt Mandanten der Pharmaund Medizinprodukteindustrie in allen rechtlichen Angelegenheiten hinsichtlich der Inverkehrbringung und Vermarktung ihrer Produkte sowie im Hinblick auf Forschungs- und Entwicklungskooperationen.

Einen Schwerpunkt bildet dabei die Beratung von Unternehmen der pharmazeutischen und medizintechnologischen Industrie im Hinblick auf deren Zusammenarbeit mit medizinischen Einrichtungen und Ärzten einschließlich der Umsetzung von unternehmensinternen Prozessen und Richtlinien.

Yvonne Martins

Rechtsanwältin
Deputy Associate Vice President Legal
Pharmaceutical Operations Germany
Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Berlin

Frau Yvonne Martins arbeitet seit 1998 als Syndikus-anwältin in der Rechtsabteilung der Sanofi-Aventis Deutschland GmbH.

Darüber hinaus ist sie bereits seit über zehn Jahren als Referentin zum Pharma-Recht aktiv, unter anderem als Lehrbeauftragte an der Universität Bonn für den Studiengang "Master of Drug Regulatory Affairs".

TEILNEHMERKREIS Dieses Praxisseminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte sowie Mitarbeiter der pharmazeutischen Industrie, insbesondere der folgenden Abteilungen

- Compliance
- Recht
- Forschung und Entwicklung
- Klinische Prüfungen
- Patient Relationship

- Marketing und Vertrieb
- Produktmanagement
- Eventmanagement

Ebenfalls angesprochen sind Compliance-Beauftragte und Informationsbeauftragte, Rechtsanwälte und Mitarbeiter aus Beratungs- und Auftragsforschungs- unternehmen.



PHARMA-COMPLIANCE

ANMELDEFORMULAR

ICH NEHME TEIL (bitte gewünschte/n Termin/e ankreuzen):

TERMINE UND SEMINARE

Die Grundlagen: 15. Mai 2013
 Seminar-Nr. 13 05 PR522 W
 Intensiv-Workshop: 16. Mai 2013
 Seminar-Nr. 13 05 PR523 W

SEMINARZEITEN

15.05.2013: 9.30 – 17.00 Uhr, Teilnehmer-Registrierung ab 9.00 Uhr 16.05.2013: 9.30 – 17.00 Uhr, Teilnehmer-Registrierung ab 9.00 Uhr

VERANSTALTUNGSORT

Maritim Hotel Frankfurt Theodor-Heuss-Allee 3 · D-60486 Frankfurt/Main Tel.: 069/7578-0 · Fax: 069/7578-1000 E-Mail: info.fra@maritim.de

Bitte berufen Sie sich bei Ihrer Zimmerreservierung stets auf die Sonderkonditionen des Abrufkontingents der AH Akademie für Fortbildung Heidelberg und beachten Sie, dass die Abrufkontingente vier Wochen vor dem Termin abläuft.

TEILNAHMEGEBÜHR

Einzelne Seminartage: € 790,-, zwei Tage: € 1.290,- (je zzgl. gesetzl. USt). Der Teilnahmebetrag beinhaltet gemeinsame Mittagessen, Tagungsgetränke, Pausenerfrischungen sowie die Dokumentation.

SONDERKONDITIONEN

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

AKADEMIE HEIDELBERG VERANSTALTUNGSTICKET

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 Anmeldebestätigung oder sofort unter www.akademie-heidelberg.de/bahn

DB BAHN

ANMELDEFAX 06221/65033-29

NAME			
VORNAME			
Position			
FIRMA			
STRASSE			
PLZ / ORT			
TEL.			
FAX			
E-MAIL			

DATUM / UNTERSCHRIFT

AH Akademie für Fortbildung Heidelberg GmbH Maaßstraße 28

D - 69123 Heidelberg Telefon 06221/65033-0 Telefax 06221/65033-69 anmeldung@akademie-heidelberg.de www.akademie-heidelberg.de



PROGRAMMVORSCHAU

Outsourcing im Pharma- und Medizinprodukte-Unternehmen

26. Februar 2013 in Frankfurt/Main Seminar-Nummer: 13 02 PK521

Effizientes und regelkonformes Datenmanagement

14. Mai 2013 in Frankfurt/Main Seminar-Nummer: 13 05 PQ520

Grundlagenseminar zum Pharmarecht

4./5. Juni 2013 in Köln

Seminar-Nummer: 13 06 PR104

Quo vadis, SOPs?

6. Juni 2013 in Frankfurt/Main Seminar-Nummer: 13 06 PQ500

ÜBER UNS

DAS TEAM der Akademie Heidelberg ist mit über 20-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 zugeschnittene 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!

ALLGEMEINE GESCHÄFTSBEDINGUNGEN

Die Teilnahmegebühr zzgl. gesetzl. Umsatzsteuer ist sofort nach Erhalt der Rechnung zur Zahlung fällig. Stornierungen von Buchungen sind bis zwei Wochen vor Veranstaltungsbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr von € 50,- (zzgl. gesetzl. USt) möglich; bis 1 Woche vor Veranstaltungsbeginn werden 50 % der Teilnahmegebühr, danach wird 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 Absagen durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen. Gerichtsstand ist Heidelberg.

Noch Fragen? Gerne!

Für Fragen zu unserem Seminar Pharma-Compliance und dem weiteren Programm stehe ich Ihnen gerne zur Verfügung.

Dr. Alexandra Reininger-Mack
Tel.: 06221/65033-18
e-Mail: a.reininger-mack@akademie-heidelberg.de

