

PPWR – Neue EU-Verpackungsverordnung

Umsetzung und erste Erfahrungen 30 Tage nach Inkrafttreten



Webinar

- Hintergrund und Anwendungsbereich der Verordnung
- Verpackungen von Medizinprodukten
- Erzeuger, Hersteller, Importeure, Händler: Schnittstellen von MDR und ISO-Normen
- Nachhaltigkeitsaspekte und Produktschutz im Kontext der PPWR
- Erste Erfahrungsberichte: Stolpersteine und Lösungen

Weitere Themen und Details im Innenteil ►

Referierende



Dr. Angela Graf
Rechtsanwältin
Dr. Fandrich Rechtsanwälte
Bonn



Dr. Dennis Stern
Leiter Stabstelle Nachhaltigkeit
Pharma Deutschland e.V.
Bonn.

Programm

PPWR (Packaging and Packaging Waste Regulation) – Anwendung der Verordnung im Medizinproduktebereich

Dr. Angela Graf

- Hintergründe und Anwendungsbereich der Verordnung
- Besonderheiten bei Verpackungen von Medizinprodukten
- Anforderungen und Pflichten an Erzeuger, Hersteller, Importeure, Händler
- Schnittstellen von MDR und ISO-Normen

Kaffeepause

PPWR in der Praxis – erste Erfahrungen

Dr. Dennis Stern

- Fallbeispiele von Verbandsseite
- Hürden und Stolpersteine für Hersteller und Vertriebspartner
- Lösungsansätze
- Nachhaltigkeitsaspekte im Kontext der PPWR

Abschlussdiskussion

Gute Gründe für Teilnahme

- Erwerben Sie fundiertes Hintergrundwissen zu PPWR, welche Prozessschritte betroffen sind und wo Handlungsbedarf besteht.
- Sie erhalten Empfehlungen aus den ersten Erfahrungen, wie Sie mit den Änderungen umgehen können.
- Bekommen Sie Tipps für die erfolgreiche Einführung der PPWR in Ihre Unternehmensprozesse.
- Stellen Sie Ihre Fragen auch gerne vorab anonym über den Veranstalter an die Experten.

Seminarziel

Das Seminar vermittelt den Teilnehmenden ein fundiertes Verständnis der regulatorischen Anforderungen sowie praktischen Auswirkungen der PPWR auf Unternehmen im Bereich der Medizinprodukte. Ziel ist es, anhand von ersten Erfahrungen und Fallbeispielen, den Anwendungsbereich der Verordnung zu erläutern sowie die spezifischen Herausforderungen bei Verpackungen von Medizinprodukten herauszuarbeiten.

Sie erkennen wo die Implementierung der Verordnung in Ihre Prozessschritte abzubilden ist und es wird aufgezeigt, wo kurzfristiger Handlungsbedarf besteht. Die Teilnehmenden erhalten einen Überblick über die Rollen, Pflichten und Verantwortlichkeiten von Erzeugern, Herstellern, Importeuren und Händlern entlang der Lieferkette. Darüber hinaus werden relevante Schnittstellen zu bestehenden regulatorischen Anforderungen, insbesondere zur MDR sowie zu einschlägigen ISO-Normen, aufgezeigt.

Ein weiterer Schwerpunkt liegt auf der praxisnahen Verbindung von Nachhaltigkeitsanforderungen und Produktschutz. Die Teilnehmenden erfahren, wie sie strategische Ansätze zur Umsetzung der PPWR im eigenen Unternehmen entwickeln und regulatorische Anforderungen frühzeitig in bestehende Prozesse integrieren.

Zielgruppe

Die Veranstaltung wendet sich vor allem an Geschäftsführende und Führungskräfte der Rechtsabteilung sowie Mitarbeitende aus den folgenden Bereichen:

- Konformitätsbewertungen
- Regulatory Affairs und Zulassung
- Vertrieb und Supply Chain
- E-Commerce & Marketing

sowie an Projektverantwortliche für Nachhaltigkeit oder Compliance-Verantwortliche Führungskräfte.

Unsere Referierenden



Dr. Angela Graf

Rechtsanwältin, Dr. Fandrich Rechtsanwälte
Bonn

Dr. Graf ist seit vielen Jahren auf Life Sciences und Health Care spezialisiert. Nach Stationen bei Pharma Deutschland e.V. und einer auf Medizinprodukterecht spezialisierten Kanzlei ist sie heute bei Dr. Fandrich Rechtsanwälte in Bonn tätig. Sie berät und vertritt pharmazeutische Unternehmen, MedTech-Hersteller sowie Forschungsorganisationen, insbesondere im Medizinprodukterecht. Als Mitherausgeberin des Kommentars »Praxis Medizinprodukterecht«, Autorin zahlreicher Fachbeiträge sowie Dozentin im Masterstudiengang Drug Regulatory Affairs (Bonn) verbindet sie fundiertes Fachwissen mit praktischer Erfahrung. 2017 wurde sie mit dem Wissenschaftspreis Medizinprodukterecht ausgezeichnet.



Dr. Dennis Stern

Leiter Stabstelle Nachhaltigkeit
Pharma Deutschland e.V., Bonn

Nach seiner Promotion im Bereich der Zellbiologie an der Ruhr-Universität Bochum war er als wissenschaftlicher Mitarbeiter in der Arbeitsgruppe Molekulare Zellbiologie an der Ruhr-Universität Bochum tätig. Anschließend wechselte er zu Pharma Deutschland, wo er als Referent für Nachhaltigkeit & Umwelt tätig war. Seit November 2024 leitet er die Stabsstelle Nachhaltigkeit und verantwortet die strategische Weiterentwicklung sowie die Koordination der Nachhaltigkeitsaktivitäten.

Kompaktwissen KI – unser Einsteigerseminar
Verstehen | Prompten | Verantwortungsvoll Nutzen
8./10./15./17. September 2026, Online-Veranstaltung

Pharmarecht kompakt:
Praxiswissen für Zulassung, Sicherheit und Vertrieb
16. und 17. September 2026, Online-Veranstaltung

Die Rolle des Medical Affairs Advisors
24. und 25. September 2026, Heidelberg mit Dinner

Verträge in der klinischen Forschung –
die Mustervertragsklauseln in der Praxis
6. und 8. Oktober 2026, Online-Veranstaltung

Monitoring: Grundlagen zu klinischen Studien
22. und 23. Oktober 2026, Heidelberg mit Dinner

Arzneimittelwerbung in Social Media
mit Awareness-Kampagnen
10. November 2026, Online-Veranstaltung

Der Medical Affairs Manager 2.0
26. und 27. November 2026, Heidelberg mit Dinner

► Diese und weitere Seminar-Angebote finden Sie bei uns
online unter www.akademie-heidelberg.de/online-seminare

Zusätzliche Informationen

Fragen zu diesen Schulungen oder unserem gesamten
Seminar-Programm beantworte ich Ihnen sehr gerne.



Monika Häring
Telefon 06221/65033-26
m.haering@akademie-heidelberg.de

Anmeldeformular
PPWR – Neue EU-Verpackungsverordnung

Name
Vorname
Position
Firma
Straße /Nr.
PLZ / Ort
Telefon
E-Mail
Name der Assistenz
Datum/Unterschrift

Senden Sie Ihre Anmeldung bitte an: anmeldung@akademie-heidelberg.de

Termin und Seminarzeiten
Montag, 21. September 2026
9:00 – 12:30 Uhr
Online-Zugang ab 8:45 Uhr
Seminar-Nr. 26 09 PR414 W

Teilnahmegebühr
€ 390,- (zzgl. gesetzl. USt)

Sondergebühr
€ 290,- (zzgl. gesetzl. USt)



Als assoziiertes Mitglied des Verbands
Pharma Deutschland gewähren wir
Mitgliedern eine Sondergebühr.

Bitte unten ankreuzen, wenn zutreffend:
☐ Mein Unternehmen ist Verbands-
Mitglied von Pharma Deutschland e. V.

Die Gebühren beinhalten jeweils die
Teilnahme am Online-Seminar sowie die
Präsentation als PDF-Datei.
Im Anschluss an das Seminar erhalten
Sie 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 Website 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.



AH Akademie für Fortbildung Heidelberg GmbH
Maaßstraße 32/1 · 69123 Heidelberg
Telefon 06221/65033-0
info@akademie-heidelberg.de
www.akademie-heidelberg.de