

Seminar

## Arzneimittelfälschungsschutz leicht gemacht Arzneimittelfälschungsrichtlinie und die Delegierte Verordnung richtig umsetzen!

Dienstag, 20.11.2018, 09:00 – 17:00 Uhr,  
PHARMIG ACADEMY, WIEN

### Anmeldung

- ✓ **E-Mail:** [office@pharmig-academy.at](mailto:office@pharmig-academy.at)
- ✓ **Online:** [www.pharmig-academy.at](http://www.pharmig-academy.at)

Mit Erhalt der Anmeldebestätigung ist Ihre Anmeldung verbindlich. Sollten Sie diese länger als 3 Werktage nicht erhalten, kontaktieren Sie uns bitte!

**Rücktritt:** Ein gebührenfreies Storno ist bis 4 Wochen vor der Veranstaltung möglich. Wir bitten um Verständnis, dass wir bis 2 Wochen vor der Veranstaltung 50% und danach die volle Teilnahmegebühr verrechnen. Die Entsendung eines Vertreters zur gebuchten Veranstaltung ist jedoch möglich. Stornierungen können ausschließlich **schriftlich** entgegengenommen werden.

Die PHARMIG ACADEMY behält sich das Recht bei Ausfall eines Referenten / mangelnder Teilnehmerzahl das **Seminar** zu **verschieben oder abzusagen**. In diesem Fall entsteht kein Rücktrittsrecht oder Ansprüche seitens des Kunden.

### Teilnehmerbeitrag

**EUR 690,-** PHARMIG-Mitglieder (exkl. MwSt)

**EUR 760,-** Regulär (exkl. MwSt)

inkl.: Seminarunterlagen, Getränke und Kaffeepausen;  
bei Ganztages-Seminaren: à la carte Menü (Café Roth)

### Adresse & Kontakt



#### PHARMIG ACADEMY

Garnisongasse 4/4, 1090 Wien  
[office@pharmig-academy.at](mailto:office@pharmig-academy.at)

**Alexandra Lakits** | +43 1 4060290-42  
[alexandra.lakits@pharmig-academy.at](mailto:alexandra.lakits@pharmig-academy.at)



Seminar

## Arzneimittelfälschungsschutz leicht gemacht

### Arzneimittelfälschungsrichtlinie und die Delegierte Verordnung richtig umsetzen!

Dienstag, 20. November 2018, 09:00 – 17:00 Uhr  
PHARMIG ACADEMY, Wien

### Fokus

- ✓ Geltungsbereich, Zeitplan und neue Konzepte
- ✓ Umsetzung in Europa und Österreich
- ✓ Umsetzung bei den abgebenden Stellen
- ✓ Umsetzung im Unternehmen (Beispiele aus der Praxis)

## Ihr Nutzen

Die EU-Arzneimittel-Fälschungsschutzrichtlinie fordert Sicherheitsmaßnahmen zum Schutz vor gefälschten Arzneimitteln in der legalen Lieferkette. Was heißt das für die Beteiligten der Pharma-Supply Chain? Die bisherigen Erfahrungen haben gezeigt, dass die Umsetzung sehr komplex und aufwendig ist.

Dieses Seminar gibt Ihnen die Gelegenheit, sich umfassend über den Inhalt des delegierten Rechtsakts und die Herausforderungen bei der Umsetzung in die Praxis zu informieren. Sie können mit Vertretern der AMVS GmbH und aus der pharmazeutischen Industrie diskutieren und Antworten auf Ihre Fragen bekommen.

## Referenten



**Mag. Andreas Achrainger**  
Geschäftsführer  
AMVS Austrian Medicines  
Verification Systems GmbH



**Dipl.-Ing. Dr. Daniel Dangl**  
Leiter Kundenmanagement  
AMVS Austrian Medicines  
Verification Systems GmbH



**Dr. Irene Kräutler**  
Head of Regulatory Affairs  
Bayer Austria GmbH



**Dr. Bernhard Wittmann**  
Geschäftsführer  
SIGMAPHARM Arzneimittel GmbH

## Seminarinhalt

- ✓ **Geltungsbereich, Zeitplan und neue Konzepte**
  - Ziele der Arzneimittelfälschungsrichtlinie (2011/62/EU) und der Delegierten Verordnung (2016/161 der EU-Kommission)
  - Anwendungsbereich
  - Begrifflichkeiten
  - Datenschutz
- ✓ **Umsetzung in Europa und Österreich**
  - Aufgaben der EMVO (European Medicines Verification Organisation)
  - Aufgaben der AMVO (Austrian Medicines Verification Organisation)
  - Aufgaben der AMVS (Austrian Medicines Verification System)
  - Aufgaben der nationalen Behörde
  - Exkurs: Umsetzung in Europa - Ländervergleiche
- ✓ **Umsetzung bei den Endbenutzern**
  - Die öffentliche Apotheke
  - Der hausapothekenführende Arzt
  - Die Anstaltsapotheke
  - Der Großhändler
- ✓ **Umsetzung im Unternehmen**
  - Beispiele aus der Praxis

