ALLE FACHEXPERT: INNEN IM ÜBERBLICK



Dr. Martina FriedlHead of PHV, EU-QPPV
Gebro Pharma GmbH



Stefan Kähler
Executive Director, Qualified
Person for PHV EU & UK
Bristol-Myers Squibb GesmbH



Mag. pharm. Dr.
Regina Lauer

Head of Pharmacovigilance and
Medical Information
AbbVie GmbH



Dr. Waltraud TrabeQualitätsmanagerin und
Auditorin PHV,
TRABE Consulting



Dr. Stefan Zohmann QPPV und Geschäftsführer DREHM Pharma GmbH

ZIELGRUPPE

- ✓ Mitarbeiter:innen in Arzneimittelsicherheit / Pharmakovigilanz
- ✓ Mitarbeiter:innen mit Schnittstellen zur Pharmakovigilanz
- ✓ Mitarbeiter:innen Qualitätssicherung und Qualitätsmanagement
- ✔ Pharmakovigilanz Verantwortliche

STORNIERUNG / RÜCKTRITT

Ein gebührenfreies Storno ist vor dem 30. Kalendertag vor Beginn der Veranstaltung möglich. Die Entsendung eines Vertreters / einer Vertreterin zur gebuchten Veranstaltung ist jedoch möglich. Stornierungen können ausschließlich schriftlich entgegengenommen werden. Die weiteren Stornofristen entnehmen Sie bitte unseren AGB.

Die PHARMIG ACADEMY behält sich das Recht bei Ausfall eines/einer Referent:in oder mangelnder Teilnehmer:innenanzahl die Veranstaltung zu verschieben oder abzusagen. In diesem Fall entsteht kein kostenloses Rücktrittsrecht oder sonstige Ansprüche seitens der Kund:innen.

Sofern ein Verbrauchergeschäft im Sinne des § 1 KSchG vorliegt, haben Kund:innen ein Rücktrittsrecht gemäß den Bestimmungen des Fern- und Auswärtsgeschäfte-Gesetzes (FAGG). Auf unserer Website finden Sie nähere Details dazu (AGB) sowie das Muster-Widerrufsformular für Verbraucher:innen.

FOTO- UND/ODER VIDEOMATERIAL

Bitte beachten Sie, dass während der Veranstaltung Foto- und/oder Videoaufnahmen von Ihnen erstellt werden können. Mit Ihrer Teilnahme erklären Sie sich ausdrücklich damit einverstanden, dass dieses Foto- und/oder Videomaterial zu eigenen Werbe- und Informationszwecken, das umfasst auch die Veröffentlichung derselben, verwendet wird. Ihr Einverständnis kann von Ihnen jederzeit widerrufen werden und gilt ansonsten zeitlich unbeschränkt.

KONTAKT

PHARMIG ACADEMY | Verein zur Fortbildung im Gesundheitswesen

Operngasse 6/6, 1010 Wien

T: +43 664 2379 566 oder +43 664 3847 127

www.pharmig-academy.at | office@pharmig-academy.at





PHARMAKOVIGILANZ (PHV) ZERTIFIKATSLEHRGANG ARZNEIMITTELSICHERHEIT VON A BIS Z

18. Jänner 2023 bis 29. März 2023

PROFITIEREN SIE VOM WISSEN UNSERER EXPERT:INNEN!

Dieser PHV-Zertifikatslehrgang wendet sich an alle Personen, die in der Pharmaindustrie tätig sind und die im Rahmen ihrer beruflichen Tätigkeit eine qualifizierte Pharmakovigilanz-Ausbildung benötigen. Alle wichtigen Elemente der PHV werden in kompakter Form vermittelt.

Profitieren Sie vom Wissen unserer Expert:innen und lernen Sie auf Basis praktischer Beispiele mittels Case Studies und Übungseinheiten.

WAS SIE ERWARTET:

- ✓ GESAMTKONZEPT

 abgestimmte Inhalte, modularer Aufbau
- ✔ PRAXISBEZUG praktische Beispiele und Übungseinheiten
- ✓ QUALIFIZIERTE
 FACHEXPERT:INNEN
 Spezialisten der PHV der Industrie und
- ✓ ALS LEHRGANG MIT ZERTIFIKAT ODER EINZELN BUCHBAR

MODULE IM ÜBERBLICK		DATUM		PREISE (exkl. 20 % MwSt.)			
MODUL 1: Up to date in der PHV	HYBRID	Mi.,	18.01.2023	€	470,-*	€	515,-**
MODUL 2: Drug Development und PHV	HYBRID	Di.,	31.01.2023	€	795,-*	€	875,-**
MODUL 3: Meldewesen	HYBRID	Mi.,	22.02.2023	€	795,-*	€	875,-**
MODUL 4: Safety Assessment	HYBRID	Di.,	07.03.2023	€	795,-*	€	875,-**
MODUL 5: Qualitätssicherung in der PHV	HYBRID	Di., Mi.,	28.03.2023 & 29.03.2023	€ 1	.155,-*	€ 1	.265,-**

ALLE 5 MOUDLE (abzüglich 100,- € Kombirabatt bei gemeinsamer Buchung)



€ 3.910,-* € 4.305,-**







PHARMAKOVIGILANZ (PHV) ZERTIFIKATSLEHRGANG ARZNEIMITTELSICHERHEIT VON A BIS Z

PHARMAKOVIGILANZ (PHV) ZERTIFIKATSLEHRGANG ARZNEIMITTELSICHERHEIT VON A BIS Z



ALLE MODULE IM ÜBERBLICK

MODUL 1 UP TO DATE IN DER PHARMAKOVIGILANZ Was Zulassungshinhaber in der EU wissen sollten?

Mi., 18. Jänner 2023, 14:00 – 17:00 Uhr

Wo finde ich eigentlich die gesetzlichen Bestimmungen zur Implementierung der EU-PHV-Gesetzgebung? Wie registriere ich mich bei EudraVigilance, und wie läuft das zentrale Reporting an die EudraVigilance nach einem Jahr? Wird das Pilot-Projekt der EMA zur Signaldetektion fortgeführt, und betrifft mich das? Was kommt mit dem Brexit auf Zulassungsinhaber in der EU zu? Welche Websites sollte ich screenen und welche Newsletter abonnieren, um in meinem Fachgebiet up-to-date zu sein? Wer sind meine Ansprechpartner bei der nationalen Behörde, und wie kann ich sie kontaktieren? Und was kostet das Ganze überhaupt?

Wenn Sie auf solche oder ähnliche Fragen im beruflichen Alltag schon einmal Antworten gesucht haben, wird Ihnen dieses Seminar helfen, die entsprechenden Informationen zukünftig schnell und zielsicher zu recherchieren.

FOKUS:

- ✓ Informationsbeschaffung in der Praxis
- ✓ Ansprechpartner bei der nationalen Behörde
- ✔ PHV-Gebühren
- ✔ Aktueller Status der EMA PHV-Projekte und nächste Schritte



MODUL 2 DRUG DEVELOPMENT UND PHARMAKOVIGII AN7

Di., 31. Jänner 2023, 09:00 - 17:00 Uhr Hvbrid

Dieses Seminar vermittelt Ihnen einen fundierten Einblick in die einzelnen Phasen der präklinischen und klinischen Entwicklung eines Arzneimittels sowie den sich daraus ergebenden Sicherheitsaspekten und Maßnahmen im Zusammenhang mit der Pharmakovigilanz.

FOKUS:

- ✔ Präklinik und Klinik im Überblick
- ✔ Präklinik und Safety
- ✓ Klinische Studien und Safety
- ✔ Abläufe des Meldewesens, Safety Communication
- ✓ Safety relevante Fallbeispiele aus Präklinik und Klinik



MODUL 3 MELDEWESEN

Mi., 22. Februar 2023, 09:00 - 17:30 Uhr

Neben der Vermittlung der relevanten Regularien und einem Überblick zur Qualitätskontrolle, bildet die Fallbearbeitung den Schwerpunkt dieses Seminars, Anhand von Musterfällen wird das Meldewesen detailliert in Theorie und Praxis erläutert.

FOKUS:

- ✓ Regularien
- ✓ Meldeguellen
- ✓ Meldewege
- ✓ Fallbearbeitung in der Praxis
- ✔ Workshop: Beispielfälle





www.pharmig-academy.at

MODUL 4 SAFETY ASSESSMENT

Di., 07. März 2023, 09:00 - 17:30 Uhr

In diesem Seminar werden alle wesentlichen Elemente des Safety Assessments und die regulatorischen Auswirkungen für den Zulassungsinhaber behandelt. Anhand vieler praktischer Beispiele wird gezeigt, wie man das Erlernte in die Praxis umsetzt.

FOKUS:

- ✓ PSURs/PBRERs
- ✔ Risk Management Plan
- ✓ Signal Management
- ✔ Post Authorisation Safety Studies, DSUR



MODUL 5 QUALITÄTSSICHERUNG IN DER **PHARMAKOVIGILANZ**

Di., 28. März 2023, 13:00 - 17:00 Uhr & Mi., 29. März 2023, 09:00 – 17:00 Uhr

Dieses Seminar beleuchtet die Aspekte des Qualitätsmanagements in der Pharmakovigilanz. Neben den relevanten Begriffen, Instrumentarien und Prozessen wird auch die praktische Umsetzung behandelt.

FOKUS:

- ✓ Qualitätsmanagementsystem
- ✓ SOP-System
- ✓ Training
- ✓ Kontrolle (Audits)
- ✓ Good Documentation Practice
- ✓ Emergency Management
- ✔ PSMF





VERANSTALTUNGSART

Hybrid: Sie haben die Möglichkeit, an der Veranstaltung vor Ort in der PHARMIG ACADEMY (Operngasse 6/6, 1010 Wien) oder Online mit Microsoft Teams teilzunehmen.

ABSCHLUSS

Nach jeder Veranstaltung erhalten Sie eine schriftliche Teilnahmebestätigung per Mail zugesendet. Nach Absolvierung aller Module eines Zertifikatslehrgangs erhalten Sie ein entsprechendes Zertifikat der PHARMIG ACADEMY.



