

„Herstellung und Prüfung von Phytopharmaka“

1. März 2023

9:30 – 14:30 Uhr

Wegen der Vorsichtsmaßnahmen zur Corona
Pandemie findet die Veranstaltung online statt.

Zum Seminar

Ziele der Veranstaltung

Dieses Seminar möchte einen aktuellen Überblick über regulatorische Anforderungen und praktische Erfahrungen bei der Herstellung von Phytopharmaka geben, insbesondere bei den ersten Prozessschritten von der Arzneipflanze bis zum pflanzlichen Wirkstoff, und verschiedene Aspekte der Qualitätsprüfung beleuchten. Aus Sicht der Zulassungsbehörde werden die regulatorischen Grundlagen für die Erstellung der Qualitätsdokumentation im Zulassungs- bzw. Registrierungsantrag dargestellt, die aktuellen Leitlinien der europäischen Zulassungsagentur angesprochen und aktuelle Fragestellungen in den Qualitätsdossiers diskutiert. In weiteren Vorträgen werden speziell die Stabilitätsprüfung und die Prüfung auf Kontaminationen beleuchtet, dies insbesondere vor dem Hintergrund aktuell diskutierter potenzieller Verunreinigungen.

Das Seminar richtet sich in erster Linie an Unternehmen, die Arzneimitteln herstellen oder/und vertreiben.

Angesprochen sind weiterhin Mitarbeiter aus den Bereichen Qualitätsmanagement, Zulassung/Konformitätsbewertung, Produktentwicklung, Regulatory Affairs und Med.-Wiss.

Erfolgskontrolle mit Zertifikat

Nach dem Seminar haben die Teilnehmer die Möglichkeit mit dem E-Learning-Tool WiDi-Learning, den entsprechend den Themen des Seminartages zusammengestellten Multiple-Choice-Test zu absolvieren. Nach erfolgreichem Abschluss kann mit dem Zertifikat eine Erfolgskontrolle direkt dokumentiert werden. Alle Teilnehmer erhalten im Nachgang zum Seminar eine E-Mail mit einem Link zur freiwilligen und kostenlosen Teilnahme am Wissenstest.

Teilnahmegebühr

FAH-Mitglied: 290,00 €

FAH-Mitglied (ab 2. Teilnehmer): 190,00 €

Nichtmitglied: 490,00 €.

Nichtmitglied (ab 2. Teilnehmer): 340,00 €

Alle Gebühren zzgl. MwSt.

Die Gebühr schließt die Dokumentation und die Erfolgskontrolle mit ein. Die FAH behält sich vor, Änderungen am Inhalt des Programms sowie Ersatz und Weglassen der angekündigten Referenten vorzunehmen, wenn der Gesamtcharakter der Veranstaltung gewahrt bleibt.

Stornierungen können nur bis 14 Tage vor Veranstaltungsbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr in Höhe von 30% der Teilnahmegebühr gewährt werden. Bei späteren Abmeldungen wird die gesamte Teilnahmegebühr fällig

Anmeldung und Durchführung

Wegen der Vorsichtsmaßnahmen zur Corona Pandemie findet die Veranstaltung online statt.

[Link zur Anmeldung](#)

fah.seminare@bah-bonn.de

widi@bah-bonn.de

Programm 1. März 2023

9:30 – 9:40 Uhr

Begrüßung

Dr. Barbara Steinhoff

Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V.

9:40 – 11:00 Uhr

Qualität pflanzlicher Arzneimittel

Dr. Friederike Stolte

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Kurze Pause

11:00 – 12:00 Uhr

Bereitstellung von Arzneidroge aus GACP-Sicht

Prof. Dr. Martin Tegtmeier

TU Clausthal, Honorarprofessur für Phytotechnologie

12:00 – 12:30 Uhr

Pause

12:30 – 13.30 Uhr

Phytopharmaka und Kunststoff-Primärpackmittel

Dr. Frank Poetsch

Bad Heilbrunner® Naturheilmittel GmbH & Co. KG

13:30 – 14:30 Uhr

Aktuelles zur Prüfung auf Rückstände und Kontaminanten.

Pflanzenschutzmittel, Metalle, Mykotoxine, Pyrrolizidinalkaloide, Tropanalkaloide, Nitrosamine u.a.

Dr. Barbara Steinhoff

Bundesverband der Arzneimittel-Hersteller e.V.

14:30

Diskussion und Schlusswort

Moderation: *Dr. Barbara Steinhoff*

The logo consists of the letters 'FAH' in a bold, blue, sans-serif font. The 'F' and 'A' are connected at the top, and the 'H' is separate. The letters are set against a white background within a black-bordered box.

WIR VERNETZEN FORSCHUNG

Forschungsvereinigung der
Arzneimittel-**H**ersteller e.V.

Dottendorfer Str. 86
53129 Bonn
T.: 0228 1 84 86 99-0
F.: 0228 1 84 86 99-9