

## *„Herstellung und Prüfung von Phytopharma“*

FAH-Seminar

4. März 2026

von 9:30– 14:30 Uhr • **online**

# 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. Neben Einblicken aus Sicht der industriellen Praxis werden durch Vertreter der Zulassungsbehörde 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.

Einen großen Raum der Veranstaltung wird die neue **GACP-Guideline** einnehmen und wie sie in der Praxis umgesetzt werden kann.

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.

## Zielgruppe des Seminars

Engeladen sind Fach- und Führungskräfte aus den Bereichen Analytik, Forschung & Entwicklung, Qualitätskontrolle und Produktion, aber auch weitere an der gesamten Thematik Interessierte, die sich über den aktuellen Stand der Technik und zukünftige Trends informieren möchten.

## Teilnahmegebühr :

FAH-Mitglied: 290,00 €

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

Nichtmitglied: 490,00 €

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

Die Gebühr schließt die Dokumentation und das Teilnahmezertifikat 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 7 Tage vor Veranstaltungsbeginn gegen eine Bearbeitungsgebühr in Höhe von 30% der Teilnahmegebühr gewährt werden. Bei späteren Abmeldungen wird die gesamte Teilnahmegebühr fällig.

[Link zur Anmeldung](#)

# Programm

## Mittwoch, 4. März 2026

### Beginn 9:30 Begrüßung

*Dr. Nico Symma, Pharma Deutschland e.V., Bonn*

----- ■ 9:40 – 11:00 Uhr

Qualität pflanzlicher Arzneimittel

*Dr. Friederike Stolte*

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

----- ■ 11:00 – 11:45 Uhr

Aktuelles zur Prüfung auf Rückstände und Kontaminanten

*Dr. Nico Symma*

Pharma Deutschland e.V.

----- ■ 11:45 – 12:30 Uhr

Pause

----- ■ 12.30 – 13.30 Uhr

Die neue GACP-Guideline

*Prof. Dr. Martin Tegtmeier*

TU Clausthal

----- ■ 13:30 – 14.15 Uhr

Anforderungen und Herausforderungen beim Anbau von Arzneipflanzen

*Dr. Maik Kleinwächter*

Bionorica SE, Neumarkt

### Ca. 14.15 Schlussworte

Moderation:

*Dr. Nico Symma*



**Forschungsvereinigung der  
Arzneimittel-Hersteller e.V.**

Mühlenstr. 33  
53173 Bonn  
T.: 0228 1 84 86 99-0  
F.: 0228 1 84 86 99-9  
[fah@fah-bonn.de](mailto:fah@fah-bonn.de)