

## ANMELDUNG

**Intensivseminar: Die EU GDP-Guideline;  
Was steht drinnen - was ist neu - was bleibt?**

**Termin:** 21. Juni 2017, 13:00 - 17:00 Uhr

**Ort:** PHARMIG ACADEMY, Garnisongasse 4/4, 1090 Wien

**TEILNAHMEGEBÜHR** (pro Person, exkl. MwSt.)

€ 360,- für Pharmig-Mitglieder

€ 395,- für Nichtmitglieder

Die Teilnehmerzahl ist auf 18  
Personen beschränkt

(Im Seminarpreis sind enthalten: Seminarunterlagen, Getränke und Kaffeepausen)

**Sie erhalten vor dem Seminar von der PHARMIG ACADEMY eine Anmeldebestätigung!**

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.

Anmeldeschluss: 14. Juni 2017

**Ja, ich werde am Seminar teilnehmen**

Firma:.....

Anschrift:.....

Rechnungsanschrift (falls abweichend):.....

BestellNr.:.....

Vor-/Zuname, Titel: .....

Funktion:.....

Email: .....

Tel. oder Handy Nr.: .....

Datum, Unterschrift:.....



Intensivseminar  
21. Juni 2017



## Die EU GDP-Guideline:

**Was sind die Anforderungen - was ist neu - was bleibt?**



## Seminarinhalte

- ✓ Überblick über die aktuellen gesetzlichen Anforderungen und Branchenstandards
- ✓ Überblick über die GDP-Guideline
- ✓ Was NICHT in der GDP-Guideline steht
- ✓ Vergleich mit den bisherigen Anforderungen
- ✓ Auswirkungen für Beteiligte der Lieferkette
- ✓ Prozesse rund um die Vermittlung von Arzneimitteln
- ✓ Wie andere Länder mit dem Thema umgehen
- ✓ Praxisbeispiele und Erfahrungen aus den Inspektionen

**Inklusive Checkliste für Ihre Selbstinspektion**

## IHR NUTZEN

In diesem Intensivseminar erhalten Sie einen Überblick über den Inhalt der „Leitlinien für die gute Vertriebspraxis von Humanarzneimitteln“ (EU GDP-Guideline), die wesentliche Neuerungen, Änderungen und Konsequenzen für Hersteller, Depositeure, Großhändler, Distributoren und sog. Broker.

## REFERENT

---



### Ing. Bernhard S. Zoidl

- Langjährige Erfahrung im Supply-Chain Management und der internationalen Pharmalogistik im Herstellungsbereich (Prokurist bei Nycomed/Takeda)
- Ehemaliger Standort- und Logistikleiter im Großhandel (Richter Pharma AG)
- Selbstständiger Berater/Trainer im Bereich GDP

## SEMINARINHALTE IM DETAIL

- Überblick über die aktuellen gesetzlichen Anforderungen und Branchenstandards (inkl. externe Dienstleister)
- Überblick über die GDP-Guideline
- Was NICHT in der GDP-Guideline steht
- Vergleich mit den bisherigen Anforderungen
- Auswirkungen für Beteiligte der Lieferkette inkl. Besonderheiten für Großhändler und Distributoren
- Prozesse rund um die Vermittlung von Arzneimitteln
- Wie andere Länder mit dem Thema umgehen
- Praxisbeispiel und Erfahrungen aus den Inspektionen
- Diskussion und Fragen

## ZIELGRUPPE

---

### Mitarbeiter aus der Pharmabranche im Besonderen aus dem Bereich:

- Gewerberechtliche Geschäftsführer
- Handelsrechtliche Geschäftsführer
- Fach-/Sachkundige Personen
- externe Logistikdienstleister
- Supply-Chain Mitarbeiter
- QM/QS-Verantwortliche