

6 dringende To-dos für alle Pharma-Führungskräfte in 2018

Diese 6 Punkte haben jetzt Prio

1. Supply Chain im Brexit sichern
2. Datenschutz gewährleisten
3. Fälschungsschutz implementieren
4. Digitalisierung vorantreiben
5. Umsetzung des Koalitionsvertrags verfolgen
6. EU-Pharmarecht steuert den Binnenmarkt – HTA fokussieren



Michael Hennrich, MdB

CDU/CSU-Bundestagsfraktion;
Mitglied des Gesundheitsausschusses

Eingeladen sind Sie

Geschäftsführung & Führungskraft in pharmazeutischen Unternehmen

Warum Sie teilnehmen sollten

Diese 6 Themen bestimmen in 2018/2019 Ihr Business und können es massiv verändern. Jedes Thema müssen Sie jetzt firmenintern angehen – hier erhalten Sie Handlungsempfehlungen.

Diese 6 Punkte haben jetzt Prio



Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte,
Partner

1. Supply Chain sichern – was der Brexit bringt

- Sitz des Zulassungsinhabers, der QPPV,...
- Einfuhr von APIs, Bulkware & Arzneimitteln aus UK in die EU
- Ausfuhr von Bulkware, Arzneimitteln... nach UK



Dr. Andreas Franken

Bundesverband der Arzneimittel-
Hersteller e.V.,
Datenschutzbeauftragter

2. EU-Datenschutzverordnung seit Mai 2018 umzusetzen

- Zur Übersicht: Was hat sich im Wesentlichen geändert?
- Konsequenzen für den Datentransfer (in Drittländer)
- Herausforderung für die klinische Entwicklung/
Zusammenarbeit mit Patienten



Dieter Möbner

Edelmann GmbH,
Project Engineer Pharma

3. Fälschungsschutz bis Februar 2019 implementieren

- Kein Rx-Arzneimittel ohne Fälschungsschutz ab 2019 auf dem Markt
- Umgang mit nicht gekennzeichnete Ware
- Externe Unterstützung zum Halten der Timeline?



Michael Hennrich, MdB

CDU/CSU-Bundestagsfraktion,
Mitglied des Gesundheitsaus-
schusses, Berichterstatter für den
Bereich Arzneimittelversorgung,
Apotheken und IQWiG

4. Digitalisierung & AIS- was dürfen Sie jetzt nicht versäumen?

5. Das kommt noch in der 19. Legislaturperiode

- AMNOG für den stationären Arzneimittelsektor
- Erstattung von neuen Hochtechnologie-Arzneimittel (CAR-T...)
- Versandhandelsverbot bei Rx-Arzneimitteln
- Re-Organisation des G-BA



Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte,
Partner

6. Diese Rechtsthemen müssen Sie beachten!

- EU-Pharmarecht steuert den Binnenmarkt –
Marktzugang, Vertrieb, jetzt auch HTA?
- Umsetzung der Medical Device Regulation –
Was Pharma-Unternehmen wissen müssen!

Anmeldung: service@forum-institut.de oder Fax +49 6221 500-555

Ja, ich nehme teil am Workshop

6 dringende To-dos für alle Pharma-Führungskräfte in 2018

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

■ **Anmelde-Hotline: +49 6221 500-500**

■ **Tagungs-Nr. 18 08 233**

■ **Termin/Veranstaltungsort:**

Dienstag, 28. August 2018

Registrierung: 09:30 Uhr

Workshop: 10:00 Uhr - 17:30 Uhr

Frankfurt Jumeirah Hotel

Thurn-und-Taxis-Platz 2 · 60313 Frankfurt

Tel. +49 69 297 237 4444

■ **Gebühr:**

€ 1.190,- (+ gesetzl. MwSt.) inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat, Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

■ **Fragen und Informationen:**

Dr. Henriette Wolf-Klein · Tel. +49 6221 500-680 ·

h.wolf-klein@forum-institut.de.

■ **AGB:**

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.