

## MEGRA StartUp DRA / StartUp DRA plus 2025

### Zertifikatslehrgang Drug Regulatory Affairs CH

StartUp DRA 10 Module (I-X) / StartUp DRA plus 12 Module (I-XII)

Die **Blockbuchung fix** empfehlen wir für Neueinsteiger und für Fachpersonen zur Erlangung des Leistungsnachweis Drug Regulatory Affairs Professional. Die **Blockbuchung flexibel** empfehlen wir als Teambuchung zur kontinuierlichen Erweiterung des spezialisierten und interdisziplinären Wissens von Mitarbeitern zu einzelnen Themen im Tätigkeitsbereich von Drug Regulatory Affairs.

#### Teilnahmemodus

Der Kurs findet ab einer Mindestanzahl von 12 Blockbuchungen statt. Es kann eine Person alle Module des Lehrgangs für sich buchen (Blockbuchung fix), der Lehrgang kann als Team (Blockbuchung flexibel), oder es können Einzelmodule gebucht werden. Die einzelnen Module schliessen mit einer Teilnahmebescheinigung ab. Fakultativ kann ein Leistungsnachweis erbracht werden. Bei **erfolgreicher Prüfung** der Module I-X wird ein **MEGRA StartUp Zertifikat Drug Regulatory Affairs** ausgestellt, bei **erfolgreicher Prüfung** der Module I-XII ein **MEGRA StartUp plus Zertifikat Drug Regulatory Affairs**.

**Der Lehrgang findet statt ab einer Mindestzahl von 12 Blockbuchungen.**

#### Teilnehmerkreis

Der StartUp-Zertifikatslehrgang Drug Regulatory Affairs richtet sich berufsbegleitend an Mitarbeiter und Führungskräfte, die in der pharmazeutischen Industrie bzw. im Dienstleistungssektor in den regulierten Bereichen wie Zulassung, klinische Forschung, Fachtechnik und Qualitätssicherung, Pharmakovigilanz, Werbung oder in der Geschäftsleitung tätig sind, sowie an Mitarbeiter der Behörden. Der Lehrgang richtet sich sowohl an Neueinsteiger als auch an bereits erfahrene Fachpersonen.

**Der Kurs ist als Fortbildungskurs FPH anerkannt.** Sie erhalten pro Modul 50 FPH-Fortbildungspunkte in Spitalpharmazie.

#### Referentinnen und Referenten

Jeweils aus Industrie oder Dienstleistung und von der Schweizerischen Arzneimittel Behörde Swissmedic.

#### Ziel des Lehrgangs

Ziel des modular aufgebauten StartUp Lehrgangs Drug Regulatory Affairs ist es, Grundlagen zur Durchführung der täglichen Regulatory Affairs Arbeit in spezifischen Bereichen zu schaffen resp. zu vertiefen, einen Überblick über die verschiedenen regulierten Drug Regulatory Affairs Bereiche zu vermitteln und die notwendige Vernetzung zwischen den verschiedenen Bereichen zu fördern. Der Lehrgang ist auf die Erfordernisse für die Schweiz in ihrem globalen Umfeld ausgelegt. Da es für Drug Regulatory Affairs auf Hochschul- und Fachhochschulebene noch zu wenige Ausbildungen gibt, ermöglicht dieser Lehrgang **Neu- und Wiedereinsteigern** eine optimale Einstiegshilfe. Die Anforderungen im Drug Regulatory Affairs Bereich ändern sich stetig. **Drug Regulatory Affairs Professionals** können ihre Kompetenzen entsprechend ihren aktuellen Bedürfnissen modular auffrischen.

**Veranstaltungsort:** Module I, II, III und IX Campus Fachhochschule Nordwestschweiz (FHNW), 5210 Brugg-Windisch  
**ALLE ANDEREN MODULE = ONLINE via MS Teams**

## Programm StartUp-Zertifikatslehrgangs DRA / DRA plus 2025-CH

(Bitte beachten Sie, dass die Termine der Module **NICHT** chronologisch aufeinander folgen.)

Modul	Datum	Titel	Referent/in
<b>I</b>	04. MÄRZ 2025 09:15 – 17:15	<b>Einführung in Regulatory Affairs, Gesetzliche Grundlagen und relevante Behörden INKL: DEREN Arbeiten im nationalen und internationalen Bereich</b>	Christa Spitznagel (LEO Pharma) Daniel Hürlimann (Swissmedic) Sarah Koechlin (Swissmedic)
<b>II</b>	18. MÄRZ 2025 08:45 – 16:45	<b>Erstzulassung Schweiz: Zulassungsdossier mit Schwerpunkt CH Modul 1, Gesuchstyp, Zulassungsverfahren</b>	Dr. Michèle Sidler (Recordati AG) Dr. Anna Barbara Stalder (Swissmedic) Dr. Claudia Ruch (Swissmedic) Silvia Manser (pharma services Oehler gmbh)
<b>III</b>	03. APRIL 2025 09.15 – 16:30	<b>Zulassungsdossier – Chemisch pharmazeutische Dokumentation</b>	Dr. Katharina Oehler-Tomamichel (pharma services Oehler gmbh) Dr. André Nick (Swissmedic) Dr. Madeleine Meusburger (Swissmedic) Dr. Stefanie Deuster (USB)
<b>IV</b>	15. MAI 2025 09.15 – 16:00	<b>Zulassungsdossier – Nicht-klinische und klinische Dokumentation</b>	Dr. Elisabeth Klenke (Swissmedic) Dr. Jan Wagner (Swissmedic) Dr. Mario Iovino (Swissmedic) Dr. Agnieszka Krystyniak (Debiopharm International SA)
<b>V</b>	09. SEPT 2025 9.00 – 16.30	<b>Nach der Zulassung – Life Cycle Management</b>	Madeleine Gamma-Lauber (Swissmedic) Dr. Michaela Hör (Swissmedic) Dr. Urs Niggli (Swissmedic) Milica Chablais (Takeda Pharma AG)
<b>VI</b>	26. JUNI 2025 09.15 – 16:15	<b>Pharmakovigilanz - Spontanmeldungen</b>	Dr. Thomas Stammschulte (Swissmedic) Christa Spitznagel (LEO Pharma)
<b>VII</b>	08. MAI 2025 09.00 – 16:45	<b>Erwerb und Erhalt der Betriebsbewilligung – Fachtechnische Verantwortung</b>	Christa Spitznagel (LEO Pharma) Nina Labhart-Meuli (Grünenthal Pharma AG) Dr. Florence Perrenoud (Swissmedic)
<b>VIII</b>	16. SEPT 2025 09.15 – 16:30	<b>Verantwortung für die Werbung</b>	Dr. Carlo Regazzoni (Zambon Schweiz AG) Dr. Felix Kesselring (Bratschi AG) Dr. Susanne Wegenast (Swissmedic) Eva Maria Niemann (Swissmedic)
<b>IX</b>	30. SEPT 2025 09.15 – 17:15	<b>Kassenzulässigkeit / BAG</b>	Chantal Steiger (BAG) Dr. Thomas J. Kuoni (Innovertas GmbH) Remo Christen (Roche Pharma Schweiz AG) Rolf Müller (Zutat GmbH)
<b>X</b>	06. NOV 2025 09.15 – 16:45	<b>Medical Devices und Abgrenzungsfragen</b>	Michael Maier (MMEX GmbH) Daniel Delfosse (SwissMedTech)
<b>XI (plus)</b>	12. JUNI 2025 09:00 – 16:45	<b>Regulatorische Aspekte der klinischen Versuche und Forschungsprojekte in der Schweiz  Antragstellung &amp; Genehmigung klinischer Versuche</b>	Dr. Pietro Gervasoni (swissethics) Dr. Sandra Saulnier (Viatrix Pharma GmbH) Dr. Silke Ludwig (USZ)
<b>XII (plus)</b>	18. NOV 2025 08.45 – 15.45	<b>Blick aus der Schweiz auf das europäische und US-amerikanische Zulassungssystem</b>	Dr. Gabriele Eibenstein (BfArM) Dr. Stephanie Krumholz (therainnova AG) Dunja Schumacher (Insight Drug Regulatory SARLs)

Programmänderungen vorbehalten

## Lehrgangskosten

Die Lehrgangskosten beinhalten die Seminarunterlagen in digitaler Form, das Mittagessen und die Kaffeepause.

Pro Einzelmodul für <b>MEGRA-Mitglieder**</b>	<b>540,-- CHF</b>
<b>Blockbuchung Team - Teilnehmer flexibel (1)</b>	
StartUp DRA	<b>5.300,-- CHF*</b>
StartUp DRA <b>plus</b>	<b>6.340,-- CHF*</b>
Entspricht Modulpreis von	<b>530,-- CHF</b>
<b>Blockbuchung - Teilnehmer fix (2)</b>	
StartUp DRA	<b>4.400,-- CHF</b>
StartUp DRA <b>plus</b>	<b>5.280,-- CHF</b>
Entspricht Modulpreis von	<b>440,-- CHF</b>

\* Anmeldung durch ein MEGRA-Mitglied erforderlich.

- (1) mehrere Personen teilen sich die Blockbuchung  
 (2) nur eine Person besucht den gesamten Lehrgang

### \*\*Hinweise für Nichtmitglieder

Die Teilnahme an Veranstaltungen der MEGRA e.V. ist nur Mitgliedern vorbehalten. Um auch Nichtmitgliedern die Seminarteilnahme zu ermöglichen, können diese gleichzeitig mit der Anmeldung zu einer Veranstaltung automatisch die Mitgliedschaft beantragen. Die Kosten für die Mitgliedschaft betragen € 140,-- pro Kalenderjahr und kommen zu den oben genannten Preisen noch hinzu. Der Umtauschkurs wird im Januar für das Jahr 2025 festgelegt.

### Wichtiger Hinweis zur Mitgliedschaft:

Der Austritt aus der MEGRA e.V. kann jeweils bis spätestens 15.12. zum Ende eines Kalenderjahres durch schriftliche Mitteilung – auch per E-mail – an den Vorstand erklärt werden. Andernfalls verlängert sich die Mitgliedschaft automatisch um ein weiteres Kalenderjahr. Nähere Informationen finden Sie auf der Seite ['MEGRA -> Mitglied werden'](#).

### Rücktrittsgebühren:

bis 4 Wochen vor der ersten Veranstaltung: 10 % Bearbeitungsgebühr  
 bis 2 Wochen vor Beginn der ersten Veranstaltung: 50 % Rücktrittsgebühr  
 bis 1 Woche vor Beginn der Veranstaltung: keine Erstattung möglich

Falls ein Ersatzteilnehmer genannt wird, entfallen die Stornogebühren. Ersatzteilnehmer müssen Mitglied der MEGRA sein bzw. die Mitgliedschaft beantragen.

Anmeldung online über [www.megra.org](http://www.megra.org)