

MEGRA StartUp DRA / StartUp DRA plus 2026

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: Durchführung online als Webinar

Programm StartUp-Zertifikatslehrgangs DRA / DRA plus 2026-CH

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

Modul	Datum	Titel	Referent/in
I	Dienstag, 03. März 2026 09:00 – 16:45	Einführung in Regulatory Affairs, Gesetzliche Grundlagen und relevante Behörden INKL. DEREN Arbeiten im nationalen und internationalen Bereich	Christa Spitznagel (Viatris Pharma GmbH) Daniel Hürlimann (Swissmedic) Sarah Koechlin (Swissmedic)
II	Donnerstag, 19. März 2026 09:15 – 16:30	Erstzulassung Schweiz: Zulassungsdossier mit Schwerpunkt CH Modul 1, Gesuchstyp, Zulassungsverfahren	Dr. Michèle Sidler (Recordati AG) Dr. Anna Barbara Stalder (Swissmedic) Dr. Claudia Ruch (Swissmedic) Silvia Manser (pharma services Oehler gmbh)
II	Dienstag, 31. März 2026 08.45 – 16:45	Zulassungsdossier – Chemisch pharmazeutische Dokumentation	Dr. Katharina Oehler-Tomamichel (pharma services Oehler gmbh) Dr. Lisa Eisenbeiss (Swissmedic) Dr. Helen Thomas (Swissmedic) Dr. Stefanie Deuster (USB)
IV	Donnerstag, 07. Mai 2026 09.15 – 16:00	Zulassungsdossier – Nicht-klinische und klinische Dokumentation	Dr. Elisabeth Klenke (Swissmedic) Dr. Jan Wagner (Swissmedic) Dr. Alexandra Groth (Swissmedic) Dr. Agnieszka Krystyniak (Debiopharm International SA)
V	Donnerstag, 10. September 2026 9.00 – 16.30	Nach der Zulassung – Life Cycle Management	Madeleine Gamma-Lauber (Swissmedic) Dr. Michaela Hör (Swissmedic) Dr. Urs Niggli (Swissmedic) Bettina Wyss (Takeda Pharma AG)
VI	Donnerstag, 25. Juni 2026 08.45 – 15:30	Pharmakovigilanz - Spontanmeldungen	Dr. Thomas Stammschulte (Swissmedic) Dr. Simona Berardi Vilei (Swissmedic) Christa Spitznagel (Viatris Pharma GmbH)
VII	Dienstag, 12. Mai 2026 09.00 – 16:45	Erwerb und Erhalt der Betriebsbewilligung – Fachtechnische Verantwortung	Christa Spitznagel (Viatris Pharma GmbH) Nina Labhart-Meuli (Pharma Distribution Services GmbH) Dr. Florence Perrenoud (Swissmedic)
VIII	Donnerstag, 03. September 2026 09.15 – 16:30	Verantwortung für die Werbung	Dr. Carlo Regazzoni (Zambon Schweiz AG) Dr. Felix Kesselring (Bratschi AG) Dr. Susanne Wegenast (Swissmedic) Dr. Eva Maria Niemann (Swissmedic)
IX	Donnerstag, 22. Oktober 2026 09.15 – 17:15	Kassenzulässigkeit / BAG	Chantal Steiger (BAG) Dr. Thomas J. Kuoni (Innovertas GmbH) Petra Erni (SICOMed AG) Rolf Müller (Zutat GmbH)
X	Donnerstag, 05. November 2026 09.15 – 16:45	Medical Devices und Abgrenzungsfragen	Michael Maier (MMEX GmbH) Dr. Daniel Delfosse (SwissMedTech)
XI (plus)	Donnerstag, 11. Juni 2026 09:00 – 15:00	Regulatorische Aspekte der klinischen Versuche und Forschungsprojekte in der Schweiz Antragstellung & Genehmigung klinischer Versuche	Dr. Pietro Gervasoni (swissethics) Dr. Silke Ludwig (USZ) N.N. (Swissmedic)
XII (plus)	Donnerstag, 19. November 2026 08.45 – 15.45	Blick aus der Schweiz auf das europäische und US-amerikanische Zulassungssystem	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 MEGRA-Mitglieder** **540,-- CHF**

Blockbuchung Team - Teilnehmer flexibel (1)

StartUp DRA	5.300,-- CHF*
StartUp DRA plus	6.340,-- CHF*
Entspricht Modulpreis von	530,-- CHF

Blockbuchung - Teilnehmer fix (2)

StartUp DRA	4.400,-- CHF
StartUp DRA plus	5.280,-- CHF
Entspricht Modulpreis von	440,-- CHF

* 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 2026 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