



<b>HUMANARZNEIMITTEL - EU</b>	<b>2</b>
<i>Allgemeines – General</i>	2
<i>Pharmakovigilanz – PRAC</i>	2
<i>Zulassung – Regulatory Affairs</i>	2
<i>Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)</i>	4
<i>Qualität – Quality</i>	4
<i>Medizinprodukte - Medical Device / Health technology assessment</i>	4
<i>(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development</i>	4
<i>Kinderarzneimittel – Paediatrics</i>	4
<i>Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines</i>	5
<i>EDQM</i>	5
<b>EUROPEAN COMMISSION</b>	<b>6</b>
<b>CMDH</b>	<b>7</b>
<b>HUMANARZNEIMITTEL - DEUTSCHLAND</b>	<b>8</b>
<b>HUMANARZNEIMITTEL - ÖSTERREICH</b>	<b>9</b>
<b>HUMANARZNEIMITTEL - SCHWEIZ</b>	<b>10</b>
 <b>FRAGEN AN DAS NETZWERK</b>	<b>11</b>
<b>VERANSTALTUNGEN / EVENTS – BEHÖRDEN UND ANDERE VERANSTALTER</b>	<b>12</b>
DEUTSCHLAND	12
ÖSTERREICH	12
SCHWEIZ	13
EUROPA	13
<u>Urheberrechtshinweis:</u>	

Der MEGRA Newsletter und die darin enthaltenen Beiträge sind urheberrechtlich geschützt. Ohne die ausdrückliche Genehmigung der Urheber oder der Inhaber der Nutzungsrechte darf weder der MEGRA Newsletter noch Teile davon verbreitet, bearbeitet, öffentlich zugänglich, vorgetragen, in einem Abrufsystem gespeichert oder in ein solches eingeführt oder in einer beliebigen anderen Form (elektronisch, mechanisch, per Hyperlink, per Fotokopie, per Aufzeichnung oder auf anderem Wege) oder zu einem beliebigen anderen Zweck vervielfältigt oder übermittelt werden. Downloads und Kopien des Newsletters sind nur Mitgliedern der *Mittel Europäischen Gesellschaft für Regulatory Affairs e.V. (MEGRA)* und für den privaten, nicht kommerziellen Gebrauch gestattet. Durch das Herunterladen oder Kopieren von Inhalten werden keine Rechte bezüglich der Inhalte übertragen.

## Allgemeines – General

No news available

## Pharmakovigilanz – PRAC

**Pharmacovigilance Risk Assessment Committee (PRAC): 30 September-3 October 2019**

**Published on:** 19 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Pharmacovigilance Risk Assessment Committee \(PRAC\): 30 September-3 October 2019 | European Medicines Agency](#)

and

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/minutes/minutes-prac-meeting-30-september-03-october-2019\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/minutes/minutes-prac-meeting-30-september-03-october-2019_en.pdf)

### **List of medicines under additional monitoring (updated)**

*“Update - Summary of changes in February 2020:*

*The following CAPs have been added to the list up to 21 February 2020:*

- *Amsparity (adalimumab) – New biological*
- *Beovu (brolocizumab) – New active substance, new biological*
- *Recarbrio (imipenem / cilastatin / relebactam) – New active substance*

*The following CAP has been withdrawn from the market and therefore from the additional monitoring list:*

- *Varuby (rolapitant)*
- *Picato (ingenol mebutate” [...]*

**Published on:** 26 – February - 2020

**For more information, please refer to:**

[List of medicines under additional monitoring | European Medicines Agency](#)

## Zulassung – Regulatory Affairs

**Applications for new human medicines under evaluation by the CHMP: February 2020 (updated) - EMA/70744/2020**

*“[...] This list only includes information for medicines whose applications have been validated at the time the report was compiled. The information in this report was compiled on date 7 February 2020. Information on designated orphan medicines that are being assessed for marketing authorisation is also available in the monthly reports of the Committee for Orphan Medicinal Products (COMP). Information in bold corresponds to new entries in the monthly list.” [...]*

**Published on:** 19 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/applications-new-human-medicines-under-evaluation-chmp-february-2020\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/applications-new-human-medicines-under-evaluation-chmp-february-2020_en.pdf)

### **Good manufacturing practice**

*“Update: The European Commission is holding a second targeted stakeholder consultation on the updated draft Annex 1 of the EU GMP guidelines on manufacturing of sterile medicinal products. This focuses on significant modifications since the first consultation in early 2018 and aims to gather stakeholders' feedback on certain manufacturing steps.*

*For more information, see:*

- *European Commission: Second targeted stakeholders consultation on the revision of Annex 1 on manufacturing of sterile medicinal products (Eudralex volume 4)” [...]*

**Published on:** 20 - February - 2020

## Humanarzneimittel - EU

**For more information, please refer to:**

[Good manufacturing practice | European Medicines Agency](#)

### **Medicine evaluation figures**

*“The European Medicines Agency (EMA) publishes information on the volume and outcome of marketing authorisation and post-authorisation applications for human and veterinary medicines that it evaluates.” [...]*

**Published on:** 24 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Medicine evaluation figures | European Medicines Agency](#)

### **Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP): 24-27 February 2020**

**Published on:** 25 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Committee for Medicinal Products for Human Use \(CHMP\): 24-27 February 2020 | European Medicines Agency](#)

### **Referral: Panexcell , Article 31 referrals, Procedure started, 27/02/2020**

*“The European Medicines Agency (EMA) has started a review of medicines for which studies have been conducted by Panexcell Clinical Laboratories Priv. Ltd at its site in Mumbai, India. This follows a good clinical practice (GCP) inspection which raised concerns about the study data used to support marketing authorisation applications of some medicines in the EU. The inspection was carried out jointly by Austrian and German authorities in October 2019 in the context of the evaluation of an application for marketing authorisation of a medicine.” [...]*

**Published on:** 28 - February - 2020

**For more information, please refer to**

[Panexcell | European Medicines Agency](#)

### **Referral: Yondelis , trabectedin , Article 20 procedures, Procedure started, 27/02/2020**

*“EMA’s human medicines committee (CHMP) has started a review of the cancer medicine Yondelis (trabectedin), used to treat ovarian cancer (cancer of the ovaries) and soft-tissue sarcoma (a type of cancer that develops from the soft, supporting tissues of the body). The review started after a clinical study (OVC-3006) investigating the use of Yondelis in patients with ovarian cancer was stopped ahead of time, because an interim analysis of the results showed that, overall, patients treated with Yondelis plus pegylated liposomal doxorubicin (PLD, another cancer medicine) did not live longer than patients given PLD alone.” [...]*

**Published on:** 28 - February - 2020

**For more information, please refer to**

[Yondelis | European Medicines Agency](#)

### **Meeting highlights from the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) 24-27 February 2020**

**Published on:** 28 - February - 2020

**For more information, please refer to**

[Meeting highlights from the Committee for Medicinal Products for Human Use \(CHMP\) 24-27 February 2020 | European Medicines Agency](#)

## Humanarzneimittel - EU

### Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)

**European Commission-DG Health and Food Safety and European Medicines Agency action plan on advanced therapy medicinal products (ATMPs) (updated)**

**Published on:** 17 – February - 2020

**For more information, please refer to:**

[https://www.ema.europa.eu/sites/default/files/documents/2017/10/20/action-plan-advanced-therapy\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/sites/default/files/documents/2017/10/20/action-plan-advanced-therapy_en.pdf)

**European Commission-DG Health and Food Safety and European Medicines Agency action plan on advanced therapy medicinal products (ATMPs) (updated)**

**Published on:** 17 – February - 2020

**For more information, please refer to:**

[https://www.ema.europa.eu/sites/default/files/documents/2017/10/20/action-plan-advanced-therapy\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/sites/default/files/documents/2017/10/20/action-plan-advanced-therapy_en.pdf)

### Qualität – Quality

**ICH S5 (R3) guideline on reproductive toxicology: Detection of toxicity to reproduction for human pharmaceuticals - step 5**

*“This document gives recommendations on the strategy of reproductive toxicity testing of chemicals and medicinal products. It also addresses the male fertility investigation.” [...]*

**Date for coming into effect:** 30 July 2020

**Published on:** 18- February - 2020

**For more information, please refer to:**

[ICH S5 \(R3\) guideline on reproductive toxicology: Detection of toxicity to reproduction for human pharmaceuticals - step 5 | European Medicines Agency](#)

### Medizinprodukte - Medical Device / Health technology assessment

No news available this week.

### (Prä-) Klinische Forschung – Research and Development

**ICH E9 statistical principles for clinical trials (updated)**

*“ICH E9 (R1) addendum on estimands and sensitivity analysis in clinical trials to the guideline on statistical principles for clinical trials Step 5” [...]*

**Date for coming into effect:** 30 July 2020

**Published on:** 18- February - 2020

**For more information, please refer to:**

[ICH E9 statistical principles for clinical trials | European Medicines Agency](#)

And

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/ich-e9-r1-addendum-estimands-sensitivity-analysis-clinical-trials-guideline-statistical-principles\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/ich-e9-r1-addendum-estimands-sensitivity-analysis-clinical-trials-guideline-statistical-principles_en.pdf)

### Kinderarzneimittel – Paediatrics

**PDCO monthly report of opinions on paediatric investigation plans and other activities 28-31 January 2020 (new) - EMEA/PDCO/68072/2020**

**Published on:** 25- February - 2020

**For more information, please refer to:**

## Humanarzneimittel - EU

[https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/pdco-monthly-report-opinions-paediatric-investigation-plans-other-activities-28-31-january-2020\\_en.pdf](https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/pdco-monthly-report-opinions-paediatric-investigation-plans-other-activities-28-31-january-2020_en.pdf)

**Paediatric Committee (PDCO): 25-28 February 2020**

**Published on:** 25- February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Paediatric Committee \(PDCO\): 25-28 February 2020 | European Medicines Agency](#)

### Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines

No news available

#### EDQM

##### **European Pharmacopoeia updates testing for particulate contamination in pharmaceutical preparations**

“At its 165<sup>th</sup> session in November 2019, the European Pharmacopoeia Commission adopted two general chapters related to testing for particulate contamination in pharmaceutical preparations. The revisions to general chapter 2.9.19. Particulate contamination: sub-visible particles supplement the Pharmacopoeial Discussion Group (PDG) harmonised text with alternative local requirements applicable to biological parenteral preparations. Such preparations are provided in low volumes and the local requirements – marked in the text with white diamonds – allow testing of these and other preparations to be performed using volumes smaller than 5 mL where suitable instrumentation is available. The PDG remains committed to further revising the chapter in order to integrate these changes into the harmonised text.” [...]

**Published on:** 20 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[European Pharmacopoeia updates testing for particulate contamination in pharmaceutical preparations | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

##### **World Pharmacopoeias move towards increased global co-operation**

“At the 11th International Meeting of the World Pharmacopoeias (IMWP) co-hosted by the WHO and the EDQM in Strasbourg (France), national and regional pharmacopoeias brought forward initiatives to strengthen their co-operation as a way to improve public health outcomes for patients. Following up on discussions which had taken place at the 10th IMWP, a new framework for exchanging information between the Pharmacopoeial Discussion Group (PDG) and the IMWP was presented by the PDG. The IMWP participants welcomed the proposal and agreed to run a one-year pilot phase to test this new framework, which is expected to facilitate exchanging information and lays out new ways and modalities for co-operation.” [...]

**Published on:** 21 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[World Pharmacopoeias move towards increased global co-operation | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

## European Commission

***The Commission is carrying out an early review of the approval of the biocidal active substances iodine, PVP iodine and zineb***

*“Where there are significant indications that a biocidal active substance no longer satisfies the approval conditions, the European Commission may early review the approval of this active substance. The Commission may also early review the approval if there are indications that the use of the active substance in biocidal products or treated articles raises significant concerns.*

*When starting such a review, the Commission must make public the information that it is carrying out a review publicly available and must provide an opportunity for the applicant(s) to comment. The Commission may request an opinion of the European Chemicals Agency on any question related to the review of approval. Where the significant indications are confirmed that a substance no longer satisfies the approval conditions, the Commission will adopt an act amending the conditions of approval of an active substance or cancelling its approval.” [...]*

**Published on:** 21 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Review of an approval | Public Health](#)

**UPDATE - List of safety concerns per approved Risk Management Plan (RMP) of active substances per product**

**Published on:** 20 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[Heads of Medicines Agencies: CMDh](#)

**UPDATE - CMDh Best Practice Guide on Multilingual Packaging**

**Published on:** 27 - February - 2020

**For more information, please refer to:**

[https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human\\_Medicines/CMD\\_h\\_/procedural\\_guidance/Application\\_for\\_MA/CMDh\\_413\\_2019\\_Rev1\\_2020\\_02\\_clean\\_CMDh\\_BPG\\_on\\_multilingual\\_packaging.pdf](https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/procedural_guidance/Application_for_MA/CMDh_413_2019_Rev1_2020_02_clean_CMDh_BPG_on_multilingual_packaging.pdf)

## Humanarzneimittel - Deutschland

### **PSUR Single Assessment (PSUSA)**

„Hier finden Sie Informationen und Hinweise zum Ergebnis einzelner Verfahren des PSUR Single Assessment (PSUSA).“[...]

**Veröffentlicht am:** 17 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - PSUR Single Assessment \(PSUSA\)](#)

### **Sachstandstabelle (sortiert nach Wirkstoffen A-Z)**

„Aktualisierung zu "Docetaxel bei hormonsensitivem Prostatakarzinom mit Fernmetastasen (M1)"[...]

**Veröffentlicht am:** 19 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - Sachstandstabelle \(sortiert nach Wirkstoffen A-Z\)](#)

### **Arzneimittelallergien leichter nachweisen: Forschungsprojekt zur Entwicklung eines verbesserten Testverfahrens**

**Veröffentlicht am:** 27 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - Presse - Arzneimittelallergien leichter nachweisen: Forschungsprojekt zur Entwicklung eines verbesserten Testverfahrens](#)

### **Aktuelle Informationen zum Coronavirus**

**Veröffentlicht am:** 27 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - Presse - Aktuelle Informationen zum Coronavirus](#)

### **Beauftragtes Schulungsmaterial**

**Veröffentlicht am:** 28 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[Paul-Ehrlich-Institut - Auflistung von genehmigtem Schulungsmaterial](#)

### **Europäische Arzneibuchkommission**

**Veröffentlicht am:** 28 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - Europäische Arzneibuch-Kommission - Europäische Arzneibuchkommission](#)

### **Fragen und Antworten zum Questionnaire**

**Veröffentlicht am:** 28 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[BfArM - Pharmakovigilanz - Fragen und Antworten zum Questionnaire](#)



## Humanarzneimittel - Österreich

### **FAQ - Meldepflichtige Fachpersonen**

Muss eine sachkundige Person § 7 AMBO 2009 fest angestellt sein? Wie hoch ist das geringstmögliche Dienstaussmaß?

**Veröffentlicht am:** – Februar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[FAQ - Meldepflichtige Fachpersonen - BASG](#)

### **Leitfaden: Externe Benutzeradministration (L\_M58)**

**Veröffentlicht am:** 25 – Februar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L\\_M58\\_Leitfaden\\_zur\\_externen\\_Benutzeradministration.pdf](https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L_M58_Leitfaden_zur_externen_Benutzeradministration.pdf)

### **Leitfaden: Registrierung von Unternehmen/Organisationen (L\_M39)**

**Veröffentlicht am:** 25 – Februar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L\\_M39\\_Leitfaden\\_Registrierung.pdf](https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L_M39_Leitfaden_Registrierung.pdf)

### **Leitfaden: Berechtigung beantragen (L\_M67)**

**Veröffentlicht am:** 27 - Februar -2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L\\_M67\\_Berechtigung\\_beantragen.pdf](https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/eservices/leitf%C3%A4den/L_M67_Berechtigung_beantragen.pdf)

### **Verordnung des BASG über die elektronische Übermittlung von Anträgen und Meldungen (Elektronische Einreichverordnung 2011 - EEVO 2011), Fassung vom 28.02.2020**

**Veröffentlicht am:** 28 – Februar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/%C3%9Cber\\_uns/Gesetzliche\\_Grundlagen/280220\\_Elektronische\\_Einreichverordnung.pdf](https://www.basg.gv.at/fileadmin/redakteure/A/%C3%9Cber_uns/Gesetzliche_Grundlagen/280220_Elektronische_Einreichverordnung.pdf)

## Humanarzneimittel - Schweiz

### **Fragen und Antworten zu Zulassungserneuerung**

**Veröffentlicht am:** 01 - Januar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[Fragen und Antworten zu Zulassungserneuerung](#)

### **Internationale Zusammenarbeit im Heilmittelbereich**

„Das Schweizerische Heilmittelinstitut Swissmedic hat erstmals eine neue aktive Substanz (NAS) im Rahmen der sogenannten ACSS Consortium NAS Work Sharing Initiative mit den Partnerbehörden Health Canada (HC) und der australischen Therapeutic Goods Agency (TGA) zugelassen. Auf der Basis dieser neuen Form der Zusammenarbeit zwischen Heilmittelbehörden konnten die drei Agenturen Baloxavir Marboxil (Xofluza®) zur Behandlung unkomplizierter Grippeerkrankungen ab einem Alter von zwölf Jahren für das jeweilige Land zulassen.“[...]

**Veröffentlicht am:** 25 – Februar – 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[Internationale Zusammenarbeit im Heilmittelbereich](#)

### **Aktualisierte Dokumente**

**Veröffentlicht am:** 14 - Februar - 2020

**Weitere Informationen finden Sie unter:**

[Februar 2020](#)



## Fragen an das Netzwerk

**Falls Sie eine Frage haben, die Sie gerne in unserem Netzwerk diskutieren würden, senden Sie uns einfach eine E-Mail an [info-as@megra.org](mailto:info-as@megra.org) zur anonymen Publikation im nächsten Newsletter.\***

\*Bei der Beantwortung der Fragen handelt es sich um eine Zusammenfassung von persönlichen Meinungen und Erfahrungswerten der MEGRA Mitglieder mit keinem Anspruch auf Rechtssicherheit. Wir empfehlen zur Absicherung die Konsultation entsprechender zugrunde liegender Regularien.

# Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

## Deutschland

### **16th International Paul-Ehrlich-Seminar (IPES)**

**Termin:** 02.09.2020 - 05.09.2020

**Ort:** Maritim Hotel Bad Homburg, Germany

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Paul-Ehrlich-Institut - Veranstaltungen - 16th International Paul-Ehrlich-Seminar \(IPES\)](#)

### **36. Jahreskongress der DGPharMed**

**Termin:** 12.03.2020 - 13.03.2020

**Ort:** Ellington Hotel Berlin, Nürnberger Strasse 50-55

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Paul-Ehrlich-Institut - Veranstaltungen - 36. Jahreskongress der DGPharMed](#)

## Österreich

### **BASG-Gespräch: Serialisierung von Arzneimitteln – Ende der Stabilisierungsphase**

**Termin:** 10.03.2020

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

### **BASG-Gespräch: Versorgungssituation - Lieferengpässe**

**Termin:** 26.03.2020

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

### **BASG-Gespräch: Das neue europäische Medizinprodukterecht**

**Termin:** 02.04.2020

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

### **BASG-Gespräch: Qualitätsmängel bei Arzneimitteln**

**Termin:** 06.05.2020

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

**BASG-Gespräch: Pharmakovigilanz**

**Termin: 15.06.2020**

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

**BASG-Gespräch: AT als RMS – Meet the Case Manager**

**Termin: 13.10.2020**

**AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien**

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/news-center/veranstaltungen-vorschau/>

## **Schweiz**

**Informationsveranstaltung für Fachanwender und Spitäler zur revidierten Medizinprodukte-Regulierung**

4. Mai 2020, im Kursaal Bern

Im Februar 2020 wird das Programm sowie das Anmeldeformular auf der Swissmedic Internetseite

[www.swissmedic.ch/md](http://www.swissmedic.ch/md) publiziert.

Weitere Informationen finden Sie unter:

[https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/veranstaltungen/fruehere\\_veranstaltungen/info-mep.html](https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/veranstaltungen/fruehere_veranstaltungen/info-mep.html)

**Veranstaltungen über Medizinprodukte mit Swissmedic Referenten**

In der Liste finden sich die Veranstaltungen mit Swissmedic Referentin, die zur Zeit für dieses Jahr geplant sind.

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Veranstaltungen über Medizinprodukte](#)

**Externe Veranstaltungen mit Swissmedic Referenten**

In der Liste finden sich die Veranstaltungen mit Swissmedic Referentin, die zur Zeit für dieses Jahr geplant sind.

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Kurse, Vorträge und andere Referententätigkeiten](#)

## **Europa**

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course,

Ort:Lisbon, Portugal,

from 14/05/2020 to 15/05/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course \(Lisbon\) | European Medicines Agency](#)

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course,

European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands,

from 18/06/2020 to 19/06/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course \(Amsterdam\) | European Medicines Agency](#)

*eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course*

*Ort: Munich, Germany,*

*from 02/07/2020 to 03/07/2020*

Weitere Informationen finden Sie unter:

[eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course \(Munich\) | European Medicines Agency](#)