




HUMANARZNEIMITTEL - EU	2
<i>Allgemeines – General</i>	2
<i>Pharmakovigilanz – PRAC</i>	2
<i>Zulassung – Regulatory Affairs</i>	2
<i>Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)</i>	3
<i>Qualität – Quality</i>	3
<i>Medizinprodukte - Medical Device / Health technology assessment</i>	3
<i>(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development</i>	3
<i>Kinderarzneimittel – Paediatrics</i>	4
<i>Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines</i>	4
<i>EDQM</i>	4
EUROPEAN COMMISSION	6
CMDH	7
HUMANARZNEIMITTEL - DEUTSCHLAND	8
HUMANARZNEIMITTEL - ÖSTERREICH	10
HUMANARZNEIMITTEL - SCHWEIZ	11
 FRAGEN AN DAS NETZWERK	13
VERANSTALTUNGEN / EVENTS – BEHÖRDEN UND ANDERE VERANSTALTER	14
DEUTSCHLAND	14
ÖSTERREICH	14
SCHWEIZ	15
EUROPA	15
<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.

Humanarzneimittel - EU

Allgemeines – General

Newsletter: Human medicines highlights - September 2020 (new)

Published on: 04 – September - 2020

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/newsletter/human-medicines-highlights-september-2020_en.pdf

Newsletter: News bulletin for small and medium-sized enterprises - Issue 50 (new)

Published on: 10 – September - 2020

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/newsletter/news-bulletin-small-medium-sized-enterprises-issue-50_en.pdf

COVID-19: What's new (updated)

Published on: 02 September - 2020

For more information, please refer to:

[COVID-19: What's new | European Medicines Agency](#)

Pharmakovigilanz – PRAC

PRAC: Agendas, minutes and highlights

Published on: 12 - September - 2020

For more information, please refer to:

[PRAC: Agendas, minutes and highlights | European Medicines Agency](#)

Extended EudraVigilance medicinal product dictionary (XEVMPPD) training (updated)

Published on: 03 - September – 2020

For more information, please refer to:

[Extended EudraVigilance medicinal product dictionary \(XEVMPPD\) training | European Medicines Agency](#)

Zulassung – Regulatory Affairs

Report: Medicinal products for human use: monthly figures - July 2020 (new) - EMA/433077/2020

Published on: 01 - September - 2020

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/medicinal-products-human-use-monthly-figures-july-2020_en.pdf

Regulatory and procedural guideline: Explanatory note on general fees payable to the European Medicines Agency as of 1 September 2020 (updated)

Published on: 03 - September- 2020

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/explanatory-note-general-fees-payable-european-medicines-agency-1-september-2020_en.pdf

Referral: Ulipristal acetate 5mg medicinal products, Ulipristal acetate, Article 31 referrals, Recommendation provided by Pharmacovigilance Risk Assessment Committee, 04/09/2020 (updated)

Humanarzneimittel - EU

[...]“The PRAC considered all the available evidence in its review, including reported cases of serious liver injury. Patient and healthcare professional representatives, including experts in gynaecology, were also consulted. Since it was not possible to identify which patients were most at risk or measures that could reduce the risk, the PRAC concluded that the risks of these medicines outweighed their benefits and that they should not be marketed in the EU.” [...]

Published on: 04 - September- 2020

For more information, please refer to:

[Ulipristal acetate 5mg medicinal products | European Medicines Agency](#)

CHMP: Agendas, minutes and highlights

Published on: 12 - September - 2020

For more information, please refer to

[CHMP: Agendas, minutes and highlights | European Medicines Agency](#)

Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)

CAT: Agendas, minutes and reports

Published on: 12 - September- 2020

For more information, please refer to:

[CAT: Agendas, minutes and reports | European Medicines Agency](#)

COMP: Agendas, minutes and meeting reports

Published on: 12 - September- 2020

For more information, please refer to:

[COMP: Agendas, minutes and meeting reports | European Medicines Agency](#)

Qualität – Quality

No news available this week.

Medizinprodukte - Medical Device / Health technology assessment

Medical Devices

“EMA intends to finalise the guideline in September 2020” [...]

Published on: 12 - September - 2020

For more information, please refer to:

[Medical devices | European Medicines Agency](#)

(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development

Workshop on the draft guideline on registry-based studies, Virtual meeting, from 19/10/2020 to 19/10/2020

Published on: 07 - September - 2020

For more information, please refer to:

[Workshop on the draft guideline on registry-based studies | European Medicines Agency](#)

EMA Clinical Trial Information System (CTIS) webinar: dynamic demo of sponsor workspace, Virtual meeting, from 21/09/2020 to 21/09/2020 (updated)

Published on: 10 - September - 2020

For more information, please refer to

Humanarzneimittel - EU

[EMA Clinical Trial Information System \(CTIS\) webinar: dynamic demo of sponsor workspace | European Medicines Agency](#)

Kinderarzneimittel – Paediatrics

PDCO: Agendas, minutes and meeting reports

Published on: 12 - September - 2020

For more information, please refer to:

[PDCO: Agendas, minutes and meeting reports | European Medicines Agency](#)

Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines

Herbal medicinal product: *Menthae piperitae folium*, *Menthae piperitae folium*, F: Assessment finalised (updated)

Published on: 31 - August - 2020

For more information, please refer to:

[*Menthae piperitae folium* | European Medicines Agency](#)

HMPC: Agendas, minutes and meeting reports

Published on: 12 – September – 2020

For more information, please refer to:

[HMPC: Agendas, minutes and meeting reports | European Medicines Agency](#)

EDQM

Launch of public consultation on the CEP of the future

“The content and layout of the current Certificate of Suitability (CEP) remains very similar to the original created in 1992. The EDQM is nonetheless well aware of the far-reaching effects that globalisation, the rise of digital technology and many other major regulatory and scientific developments have had on the pharmaceutical industry and competent authorities over the last three decades and, in response, is launching a project to design the CEP of the future. The aim is to develop a “new-look” CEP that will better fit the emerging needs of stakeholders and offer both enhanced user-friendliness and greater transparency of the information conveyed without, however, increasing the administrative regulatory burden related to their revision.” [...]

Published on: 31 - August- 2020

For more information, please refer to:

[Launch of public consultation on the CEP of the future | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

5 new reference standards and 21 replacement batches released in August 2020

Published on: 02 - September - 2020

For more information, please refer to:

[5 new reference standards and 21 replacement batches released in August 2020 | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

Update on the review of the CEP application regarding an impurity in the active substance paracetamol

“Update:

On August 27 2020, the MEB and the Health and Youth Care Inspectorate (IGJ) published an investigation report on the safety of paracetamol and how safety is ensured. The report (in Dutch and

Humanarzneimittel - EU

English) can be found here: "Report on paracetamol and PCA". A translated summary in English is also available: "Summary - Report on paracetamol and PCA". [...]]

Published on: 03 - September- 2020

For more information, please refer to:

[Update on the review of the CEP application regarding an impurity in the active substance paracetamol | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

10 years of collaboration between the European Commission and the EDQM in the field of blood

"Blood transfusion is a life-saving measure: more than 25 million units of blood are transfused per year in Europe and nearly 1 400 blood establishments (BEs) are involved in the supply of blood in Europe on a daily basis.

In the 1980s, the emergence of HIV/Aids brought new focus to the importance of the safety of blood supply. At the time, European Union (EU) blood legislation, in particular its technical provisions, was based upon existing Council of Europe technical standards embodied in the Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components (the Blood Guide), which was first published in 1995. EU blood legislation has been paramount in promoting minimum standards among EU member states and beyond." [...]

Published on: 07 - September- 2020

For more information, please refer to:

[10 years of collaboration between the European Commission and the EDQM in the field of blood | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

Ph. Eur. Commission adopts revised monograph on Erythropoietin concentrated solution (1316)

"The approach to the elaboration of European Pharmacopoeia (Ph. Eur.) monographs for biotherapeutics has significantly evolved in recent years. In particular, where monographs on complex biotherapeutics are concerned, the emphasis is now placed on allowing greater flexibility as a means of better addressing the structural complexity and naturally occurring heterogeneity of these substances, and the potential diversity of the preparation resulting from different manufacturing processes." [...]

Published on: 08 - September- 2020

For more information, please refer to:

[Ph. Eur. Commission adopts revised monograph on Erythropoietin concentrated solution \(1316\) | EDQM - European Directorate for the Quality of Medicines](#)

European Commission

EU Health Policy Platform webinar - EU vaccine strategy (18 September 2020, 14.00-15.00 CET)

Published on: 10 – September - 2020

For more information, please refer to:

[EU Health Policy Platform webinar - EU vaccine strategy \(18 September 2020, 14.00-15.00 CET\) | Public Health](#)

Updated - 2020 planned meetings of Medical Device Coordination Group (MDCG) and subgroups

Published on: 11 – September - 2020

For more information, please refer to:

https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/md_dialogue/docs/md_events_2020_en.pdf

CMDh

No news available this week.

Humanarzneimittel - Deutschland

Ergebnisprotokoll zur konstituierenden Sitzung des Beirats nach § 52b Absatz 3b AMG zur Bewertung der Versorgungslage mit Arzneimitteln, die zur Anwendung bei Menschen bestimmt sind

„Das BfArM veröffentlicht das Ergebnisprotokoll zur konstituierenden Sitzung des Beirats nach § 52b Absatz 3b AMG zur Bewertung der Versorgungslage mit Arzneimitteln, die zur Anwendung bei Menschen bestimmt sind vom 22.07.2020.“ [...]

Veröffentlicht am: 01 - Septembert- 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Lieferengpässe - Ergebnisprotokoll zur konstituierenden Sitzung des Beirats nach § 52b Absatz 3b AMG zur Bewertung der Versorgungslage mit Arzneimitteln, die zur Anwendung bei Menschen bestimmt sind](#)

Hinweise für Hersteller, Importeure und Vertreiber zur Sonderzulassung von medizinischen Gesichtsmasken sowie partikelfiltrierenden Halbmasken (FFP2 und FFP3)

Veröffentlicht am: 01 – September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Empfehlungen des BfArM - Hinweise für Hersteller, Importeure und Vertreiber zur Sonderzulassung von medizinischen Gesichtsmasken sowie partikelfiltrierenden Halbmasken \(FFP2 und FFP3\)](#)

Informationen und Schulungsunterlagen

Veröffentlicht am: 02 - September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - eSubmission - Informationen und Schulungsunterlagen](#)

Lieferengpässe

Veröffentlicht am: 03 -September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Lieferengpässe](#)

FAQ zum Thema Klassifikationen

Veröffentlicht am: 03 – September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Klassifikationen, Terminologien und Standards](#)

Antrag auf Änderung der Verkaufsabgrenzung

Veröffentlicht am: 04 - September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Apothekenpflicht - Antrag auf Änderung der Verkaufsabgrenzung](#)

Coronavirus SARS-CoV-2

Veröffentlicht am: 07 – September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Coronavirus SARS-CoV-2](#)

Digitale-Versorgung-Gesetz / Medical Apps

Veröffentlicht am: 10 - September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Digitale Gesundheitsanwendungen](#)

Aktuelles

„Die Sitzungstermine für 2021 für die "Kommission für Arzneimittel für Kinder und Jugendliche (KAKJ)" wurden festgesetzt.“ [...]

Veröffentlicht am: 11-September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[BfArM - Aktuelles](#)

PEI IVD Maßnahmen von Herstellern:

Veröffentlicht am: 11-September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Paul-Ehrlich-Institut - IVD-Vigilanz - Maßnahmen von Herstellern](#)

Paul-Ehrlich-Institut (PEI) - Beauftragtes Schulungsmaterial (Educational Material)

Veröffentlicht am: 11-September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

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

PEI Lieferengpässe von Human-Impfstoffen:

Veröffentlicht am: 11-September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Paul-Ehrlich-Institut - Lieferengpässe](#)

Sicherheitsinformationen

Veröffentlicht am: 11-September - 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Paul-Ehrlich-Institut - Sicherheitsinformationen - Warnung vor dem Off-label-Einsatz von BCG-Präparaten](#)

Humanarzneimittel - Österreich

Impfstoffe - Zulassungsprozess eines Impfstoffes

„Ein Impfstoff wird in Europa im Rahmen von EU-weiten oder nationalen Verfahren nach einem streng reglementierten Verfahren innerhalb gesetzlicher Fristen zugelassen. Im Rahmen der Zulassung werden die...“ [...]

Datum der Information: 02 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Impfstoffe - BASG](#)

Erreichbarkeit aller MEA MitarbeiterInnen

Datum der Information: 04 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Kontakt - BASG](#)

Leitfäden und FAQ - Leitfäden für eServices

Veröffentlicht am: 04 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Leitfäden und FAQ - BASG](#)

Steuerung des Kuvert-Symbols eService „Zulassung und Lifecycle ASP“

„Seit 01.04.2020 erfolgt die Steuerung des Kuvert-Symbols nur noch durch die eService Benutzer. Der Leitfaden für das eService „Zulassung und Lifecycle ASP“ wurde um den Punkt 2.5 ergänzt und enthält nun eine Anleitung, wie das Kuvert-Symbol gesteuert werden kann.“ [...]

Veröffentlicht am: 04 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Steuerung des Kuvert-Symbols eService „Zulassung und Lifecycle ASP“ - BASG](#)

FAQ - GMP/GDP

„Was umfasst der Umfang der Herstellung und des Inverkehrbringens von Arzneyspezialitäten durch öffentliche Apotheken gemäß § 1 Abs. 2 Z 6 ABO 2005?“

-FAQ - GMP/GDP - Was umfasst der Umfang der gelegentlichen Lieferung von Arzneimitteln durch öffentliche Apotheken an andere Apotheken gemäß § 1 Abs. 2 Z 8 ABO 2005?“

-FAQ - GMP/GDP - Darf ein Arzneimittel-Großhändler von einer öffentlichen Apotheke Arzneimittel beziehen?“

Veröffentlicht am: 09 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[FAQ - GMP/GDP - BASG](#)

Jahresberichte

Veröffentlicht am: 09 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Jahresberichte - BASG](#)

FAQ – Gebrauchsinformation -update

Veröffentlicht am: 10 - September – 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Erstellung Barrierefreier Gebrauchsinformationen – FAQ Update - BASG](#)

Humanarzneimittel - Schweiz

COVID-19: GMP/GDP-Inspektionen nach Aufhebung der ausserordentlichen Lage

„Ausdehnung der Vor-Ort-Inspektionen nach Lockerung der COVID-19 Massnahmen“. [...]

Veröffentlicht am: 01 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[COVID-19: GMP/GDP-Inspektionen nach Aufhebung der ausserordentlichen Lage](#)

Merkblatt mit den wesentlichen Aspekten betreffend der COVID-19 Testung in der Schweiz

Veröffentlicht am: 01 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Merkblatt mit den wesentlichen Aspekten betreffend der COVID-19 Testung in der Schweiz](#)

Medizinischen Gesichtsmasken: Information für die Bevölkerung

„Dieses Merkblatt soll die Bevölkerung bei der Erkennung von dafür geeigneten Gesichtsmasken unterstützen.“. [...]

Veröffentlicht am: 02 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Medizinischen Gesichtsmasken: Information für die Bevölkerung](#)

Swissmedic Journal – aktuelle Ausgabe

„ ■Auszug aus dem Inhaltsverzeichnis: Neue heilmittelrechtliche Klassifizierung von patientenspezifischen Präparaten als nichtstandardisierbare Arzneimittel

■Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Zeposia[®], Hartkapseln (Ozanimodum)

■Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Trecondi[®], Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung (Treasulfanum)

■Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Mictonorm[®], Hartkapseln mit veränderter Wirkstofffreisetzung (Propiverinhydrochlorid)

■Zulassung eines Arzneimittels mit neuem Wirkstoff: Stelfonta 1 mg/ml ad us. vet., Injektionslösung für Hunde (Tigilanoli tiglas)

■Informationen aus der Rubrik "Arzneimittel Statistik". [...]

Veröffentlicht am: 08 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Swissmedic Journal](#)

Neue heilmittelrechtliche Klassifizierung von patientenspezifischen Präparaten als nichtstandardisierbare Arzneimittel

„Diese neue Klassifizierung ersetzt eine frühere Interpretation und heilmittelrechtliche Einstufung von gewissen Eigenserumpräparaten“. [...]

Veröffentlicht am: 08 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Neue heilmittelrechtliche Klassifizierung von patientenspezifischen Präparaten als nichtstandardisierbare Arzneimittel](#)

Medizinprodukte im Kontext der Covid-19 Pandemie

„Merkblatt zu Hygienemasken, Handschuhen, Schutzausrüstung, Handdesinfektionsmittel und Coronavirus-Tests“. [...]

Veröffentlicht am: 08 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Medizinprodukte im Kontext der Covid-19 Pandemie](#)

Out-of-Stock – COVID-19 – Bewilligungen zum befristeten Import und Vertrieb von Humanarzneimitteln – Update „Bewilligungen gemäss Art. 22 Abs. 3 der COVID-19-Verordnung 3“.
[...]

Veröffentlicht am: 09 - September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Out-of-Stock – COVID-19 – Bewilligungen zum befristeten Import und Vertrieb von Humanarzneimitteln – Update](#)

Aktualisierte Dokumente

Veröffentlicht am: 12 September– 2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[August 2020](#)

Und

[September 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 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 \(IPES\)](#)

Österreich

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/>

BASG-Gespräch: Neues eServices Hämo- und Gewebevigilanzmeldungen

Termin: 10.11.2020

AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/ueber-uns/veranstaltungen>

BASG-Gespräch: IT-Neuigkeiten für den regulatorischen Bereich

Termin: 24.11.2020

AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/ueber-uns/veranstaltungen>

BASG-Gespräch: Illegalitätsbekämpfung am Medizinmarkt

Termin: 03.12.2020

AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/ueber-uns/veranstaltungen>

BASG-Gespräch: Aktuelles zur Guten Laborpraxis

Termin: 10.12.2020

AGES-Akademie, Spargelfeldstrasse 191, 1220 Wien

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basg.gv.at/ueber-uns/veranstaltungen>

Schweiz

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

Workshop on benefit-risk of medicines used during pregnancy and breastfeeding, Virtual meeting,

from 22/09/2020 to 22/09/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Workshop on benefit-risk of medicines used during pregnancy and breastfeeding | European Medicines Agency](#)

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course online

from 30/09/2020 to 02/10/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

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

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course

Ort: Munich, Germany,

from 21/10/2020 to 23/10/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

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

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course

Ort: Munich, Germany,

from 26/11/2020 to 27/11/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

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

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course

Ort: Munich, Germany,

from 14/12/2020 to 16/12/2020

Weitere Informationen finden Sie unter:

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