




HUMANARZNEIMITTEL - EMA	2
<i>Allgemeines – General</i>	2
<i>Pharmakovigilanz – PRAC</i>	2
<i>Zulassung – Regulatory Affairs</i>	3
<i>Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)</i>	4
<i>Qualität – Quality</i>	4
<i>(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development</i>	4
<i>Kinderarzneimittel – Paediatrics</i>	5
<i>Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines</i>	5
<i>Events and Video recording</i>	5
EUROPEAN COMMISSION	6
EDQM	7
MEDIZINPRODUKTE	8
CMDH	9
HUMANARZNEIMITTEL - DEUTSCHLAND	10
HUMANARZNEIMITTEL - ÖSTERREICH	12
HUMANARZNEIMITTEL - SCHWEIZ	13
 FRAGEN AN DAS NETZWERK	14
VERANSTALTUNGEN / EVENTS – BEHÖRDEN UND ANDERE VERANSTALTER	15
DEUTSCHLAND	15
ÖSTERREICH	15
SCHWEIZ	16
EUROPA	16
<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

Medicinal products for human use: monthly figures - January 2026

Published on: 13 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/medicinal-products-human-use-monthly-figures-january-2026_en.pdf

Vaccine Monitoring Platform: List of EMA-funded studies (updated)

Published on: 18 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/vaccine-monitoring-platform-list-ema-funded-studies_en.pdf

Podcast: Inside EMA (updated)

Published on: 18 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/news-events/podcast-inside-ema>

Fees payable to the European Medicines Agency: Guidance for all applicants (updated)

Published on: 25 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/about-us/fees-payable-european-medicines-agency/fees-payable-european-medicines-agency-guidance-all-applicants>

Executive Steering Group on Shortages and Safety of Medicinal Products (MSSG) annual activity report 2025

Published on: 26 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/executive-steering-group-shortages-safety-medicinal-products-mssq-annual-activity-report-2025_en.pdf

EU Innovation Network (updated)

Published on: 27 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/committees/working-parties-other-groups/eu-innovation-network-eu>

Pharmakovigilanz – PRAC

Good pharmacovigilance practices (updated)

Published on: 16 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/post-authorisation/pharmacovigilance-post-authorisation/good-pharmacovigilance-practices-gvp>

Humanarzneimittel - EMA

Referral: Ipidacrine-containing medicinal products

Published on: 23 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/referrals/ipidacrine-containing-medicinal-products>

Referral: Melatomed and associated names

Published on: 26 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/referrals/melatomed-associated-names>

Referral: Tecovirimat SIGA

Published on: 27 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/referrals/tecovirimat-siga>

EudraVigilance training and support (updated)

Published on: 24 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/research-development/pharmacovigilance-research-development/eudravigilance/eudravigilance-training-support>

List of medicines under additional monitoring (updated)

Published on: 25 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/post-authorisation/pharmacovigilance-post-authorisation/medicines-under-additional-monitoring/list-medicines-under-additional-monitoring>

New product information wording – Extracts from PRAC recommendations on signals adopted at the 28-31 October 2024 PRAC (updated)

Published on: 26 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/prac-recommendation/new-product-information-wording-extracts-prac-recommendations-signals-adopted-28-31-october-2024-prac_en.pdf

Zulassung – Regulatory Affairs

Data access to medicinal products for human use - Chapter 5 Annex A: Product data elements accessible by stakeholder group (updated)

Published on: 19 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/data-access-medicinal-products-human-use-chapter-5-annex-product-data-elements-accessible-stakeholder-group_en.xlsx

Humanarzneimittel - EMA

Meeting highlights from the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) 23-26 February 2026

Published on: 27 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/news/meeting-highlights-committee-medicinal-products-human-use-chmp-23-26-february-2026>

Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)

Orphan designation: Overview (updated)

Published on: 27 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/orphan-designation-overview>

Qualität – Quality

Scientific guideline: ICH M4Q - The Common Technical Document for the registration of pharmaceuticals for human use - Quality (updated)

Published on: 20 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/ich-m4q-common-technical-document-registration-pharmaceuticals-human-use-quality-scientific-guideline>

Scientific guideline: ICH Q2(R2) Validation of analytical procedures (updated)

Published on: 20 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/ich-q2r2-validation-analytical-procedures-scientific-guideline>

Scientific guideline: ICH Q14 Analytical procedure development (updated)

Published on: 24 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/ich-q14-analytical-procedure-development-scientific-guideline>

(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development

Scientific guideline: ICH E20 adaptive designs for clinical trials (updated)

Published on: 16 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/ich-e20-adaptive-designs-clinical-trials-scientific-guideline>

Humanarzneimittel - EMA

Kinderarzneimittel – Paediatrics

No news published

Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines

Herbal medicinal product: *Ribis nigri folium*, P: Draft published

Published on: 16 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/herbal/ribis-nigri-folium>

Events and Video recording

ACT EU multi-stakeholder platform annual meeting; Event 29 - October - 2025 (updated)

Meeting report, Presentations and Video recordings available

Published on: 17 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/act-eu-multi-stakeholder-platform-annual-meeting-0>

Health Technology Assessment: HTA Coordination Group publishes its 2025 Annual Report

Published on: 16 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://ec.europa.eu/newsroom/sante/newsletter-archives/72152>

Presentation and recording - EUHPP Live Webinar on Biosimilars policies and (best) practices - Evidence from the AUGMENT Biosimilar study (19 February 2026)

Published on: 20 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://health.ec.europa.eu/latest-updates/presentation-and-recording-euhpp-live-webinar-biosimilars-policies-and-best-practices-evidence-2026-02-20_en

European Reference Networks - Working for patients with rare, low-prevalence and complex diseases (2026 edition)

Published on: 27 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://health.ec.europa.eu/latest-updates/european-reference-networks-working-patients-rare-low-prevalence-and-complex-diseases-2026-edition-2026-02-27_en

Certification monthly report of activities: End of January 2026

Published on: 11 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/-/certification-monthly-report-of-activities-end-of-january-2026>

Changes to e-submission requirements for CEP applications – Reminder

Published on: 17 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/-/changes-to-e-submission-requirements-for-cep-applications-reminder>

CD-P-PH/PHO publishes 5 new evidence-based classification reviews

Published on: 26 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/-/cd-p-ph/pho-publishes-5-new-evidence-based-classification-reviews>

Medizinprodukte

No news published

Update - Q&A – Generic Applications

Published on: 13 - February - 2026

For more information, please refer to:

https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h/Questions_Answers/CMDh_27_2_2012_Rev8_2026_01_clean_-_Q_A_on_generics.pdf

UPDATED - List of documents published on CMDh website

Published on: 19 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh.html#c2090>

NEW - 24-25 February CMDh agenda

Published on: 24 - February - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh/agendas-and-minutes.html#c5391>

Humanarzneimittel - Deutschland

Versagungen und Rücknahmen BfArM Januar 2026

Veröffentlicht am: 17 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Service/Statistik/AM-Statistik/versagungen-2026.html?nn=986770>

Liste der PRAC-Empfehlungen zu Textanpassungen

Veröffentlicht am: 17 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Risikoinformationen/textanpassung/Signalbewertung/Textanpassung_PRAC-Empfehlung.html?nn=986770

Statistiken

Veröffentlicht am: 20 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Aktuelles/Statistiken/ artikel.html?nn=986770>

Ergebnisprotokoll zur 39. Sitzung der Gemeinsamen Expertenkommission zur Einstufung von Stoffen

Veröffentlicht am: 20 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Zulassung/Zulassungsrelevante-Themen/Abgrenzung/Gemeinsame-Expertenkommission-zur-Einstufung-von-Stoffen/Sitzungen/Protokolle/39_Sitzung_Protokoll.html?nn=986770

Maßnahmen des BfArM und ergänzende Informationen zu Lieferengpässen

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Arzneimittelinformationen/Lieferengpaesse/Massnahmen-des-BfArM/ artikel.html?nn=986770>

Meldeverpflichtungen

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Arzneimittelinformationen/Lieferengpaesse/Meldeverpflichtungen/ artikel.html?nn=986770>

Einreichung finaler Produktinformationstexte nach Verfahrensabschluss

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Zulassung/Zulassungsrelevante-Themen/e-Submission/eSubmission-finProdTexte.html?nn=986770>

Informationen zu Einreichung und Genehmigung von Schulungsmaterial

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Risikoinformationen/Schulungsmaterial/Zusatzeinformationen/ artikel.html?nn=986770>

Humanarzneimittel - Deutschland

Umsetzung des einstimmigen Beschlusses der Koordinierungsgruppe vom 13.11.2025 betreffend die Zulassungen für Humanarzneimittel mit dem Wirkstoff Tranexamsäure

Veröffentlicht am: 24 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Periodic-Safety-Update-Reports_PSURs/PSUR-Single-Assessment/Anlagen/s-z/Tranexamsaeure-CMDh-Beschluss.html?nn=986770

Aktuell laufende und bestätigte Arzneimittel-Härtefallprogramme

Veröffentlicht am: 25 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Klinische-Pruefung/Compassionate-Use/compUse-tabelle.html?nn=986770>

FAST-EU: Beschleunigte Klinische Studien in Europa

Veröffentlicht am: 25 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Klinische-Pruefung/News/FAST-EU_Zeitfenster-bewerbungen.html?nn=986770

Humanarzneimittel - Österreich

Impfstoffe

Veröffentlicht am: 13 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/konsumentinnen/wissenswertes-ueber-arzneimittel/impfstoffe>

AGES eValidator

Veröffentlicht am: 19 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/fuer-unternehmen/zulassung-life-cycle/ages-evalidator>

PSUR outcome: Gabapentin

Veröffentlicht am: 19 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Mustertexte Gabapentin](#)

[Link zur Webseite der EMA](#)

Leitfaden: eService Inspektionen (L_1253)

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/01_Formulare_Listen/I/L_1253_Benutzerhandbuch_eService_Inspektionen.docx

L_1287_Guideline_eService_Inspektionen_for_third_country_inspections.docx

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/01_Formulare_Listen/I/L_1287_Guideline_eService_Inspektionen_for_third_country_inspections.docx

FAQ Medikamente Info Austria

Veröffentlicht am: 23 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/fuer-unternehmen/online-service/leitfaeden-und-faq/faq-medikamente-info-austria>

Medikamentenkauf auf illegalen Webseiten

Veröffentlicht am: 25 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/konsumentinnen/arzneimittel-im-internet/fernabsatz/medikamentenkauf-auf-illegalen-webseiten>

Humanarzneimittel - Schweiz

Illegale Arzneimittelimporte 2025: Mehr Sendungen, neue Produktrends und zunehmende Lieferungen aus der EU

Veröffentlicht am: 16 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/humanarzneimittel/marktueberwachung/arzneimittel-aus-dem-internet/statistik/illegale-arzneimittelimporte-2025.html>

Zulassungen von Komplementär und Phytoarzneimittel 2025

Veröffentlicht am: 20 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/kpa/aktuell-kpa/zi-kpa-2025.html>

Neu im swissdamed Playground: Machine-to-Machine Produktregistrierung

Veröffentlicht am: 20 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/medizinprodukte/medizinprodukte-datenbank/swissdamed-informationen/neu-machine-to-machine-produktregistrierung.html>

Bedarfsabklärung für Präparate-Monographien der Pharmacopoea Helvetica

Veröffentlicht am: 24 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/legal/pharmacopoea/wichtige-informationen/bedarfsabklaerung-praeparate-monographien-ph-helv.html>

Aktualisierte Vorgabedokumente

Veröffentlicht am: 27 - Februar - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/news/updates/updated_documents.html



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

Infoveranstaltung „Registrierung von Medizinprodukten - Übergang vom DMIDS zu EUDAMED“

Ort: online

Termin: 19 - März - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Aktuelles/Veranstaltungen/Termine/2026-03-19-registrierung-mp.html?nn=986770>

CTR & mehr: Dialog mit BfArM und PEI

Ort: online

Termin: 24 - März - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Aktuelles/Veranstaltungen/Termine/2026-03-24-klinische-pruefung-austausch.html?nn=986770>

SNOMED-CT-Schulung für Entwicklerinnen und Entwickler

Ort: online

Termin: 08 - Juni - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Aktuelles/Veranstaltungen/Termine/2026-06-08-snomed-entwicklerschulung.html?nn=986770>

SNOMED-CT-Basiserschulung: ECL

Ort: online

Termin: 17 - September - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Aktuelles/Veranstaltungen/Termine/2026-09-17-snomed-eclschulung.html?nn=986770>

Internationales Paul-Ehrlich-Seminar (IPES)

Ort: Stadthalle Langen (bei Frankfurt)

Termin: 02 bis 05 - September - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.pei.de/DE/newsroom/hp-meldungen/2026/260216-ipes-2026-registrierung-gestartet.html?nn=170852>

Österreich

Keine Veranstaltungen veröffentlicht

Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

Schweiz

swissdamed Webinar: How to register and manage medical device data in swissdamed

Ort: online

Termin: 28 - Mai - 2026

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/services/veranstaltungen/swissdamed-webinar.html>

Europa

Electronic application form (eAF) Q&A clinic

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 09 - March - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/electronic-application-form-eaf-qa-clinic>

Clinical Trials Information System (CTIS) sponsor end user training programme - 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 09 to 12 - March – 2026, 08 to 11 - June - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/clinical-trials-information-system-ctis-sponsor-end-user-training-programme-march-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/clinical-trials-information-system-ctis-sponsor-end-user-training-programme-june-2026>

Questions and answers clinic on Product Management Service (PMS) Product User Interface (PUI) and Application Programming Interface (API) - 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 10 - March, 14 -April, 12 - May - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-product-management-service-pms-product-user-interface-pui-application-programming-interface-api-march-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-product-management-service-pms-product-user-interface-pui-application-programming-interface-api-april-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-product-management-service-pms-product-user-interface-pui-application-programming-interface-api-may-2026>

Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

Q&A clinic on Substance, Organisation, Referentials Management Services - 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 10 - March, 14 -April, 12 – May - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-substance-organisation-referentials-management-services-march-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-substance-organisation-referentials-management-services-april-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-substance-organisation-referentials-management-services-may-2026>

Q&A clinic on eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary (XEVMPD) service - 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 12 - March, 16 -April, 13 - May - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-service-march-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-service-april-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/qa-clinic-extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-service-may-2026>

High-level Conference on Medical Devices: Innovation and Patient Safety

Where: Charlemagne building, 170 Rue De La Loi, 1049 Brussels, Belgium

Date: 16 - March - 2026

For more information, please refer to:

https://health.ec.europa.eu/events/high-level-conference-medical-devices-innovation-and-patient-safety-16-march-2026-brussels-belgium-2026-03-16_en

Mandatory use of ISO/ICH E2B(R3) Individual Case Safety Reporting in the EU: Hands-on training course using the EudraVigilance System - 2026

Where: online

Date: 16 to 20 - March, 13 to 17 - April - 2026, 18 to 22 - May - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/mandatory-use-iso-ich-e2br3-individual-case-safety-reporting-inthe-eu-hands-training-course-using-eudravigilance-system-1>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/mandatory-use-iso-ich-e2br3-individual-case-safety-reporting-inthe-eu-hands-training-course-using-eudravigilance-system-2>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/mandatory-use-iso-ich-e2br3-individual-case-safety-reporting-inthe-eu-hands-training-course-using-eudravigilance-system-3>

Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

Quarterly System Demo - 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 26 - March, 25 -June, 17 - September, 10 - December - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/quarterly-system-demo-q1-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/quarterly-system-demo-q2-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/quarterly-system-demo-q3-2026>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/quarterly-system-demo-q4-2026>

SPOR and XEVMPD status update webinar - Q2 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 13 - April - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/spor-xevmpd-status-update-webinar-q2-2026>

Virtual live hands-on training course for clinical trials sponsors using EudraVigilance system - May 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 05 to 07 - May - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/virtual-live-hands-training-course-clinical-trials-sponsors-using-eudravigilance-system-may-2026>

Product Management Service (PMS) information day 2026

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 09 - June - 2026

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/product-management-service-pms-information-day-2026>

Joint EDQM-USP International Symposium on 'Pharmaceutical Reference Standards'

Where: EDQM building, Strasbourg, France & Online

Date: 23 to 24 - September - 2026

For more information, please refer to:

https://www.edqm.eu/en/irss-event?p_l_back_url=%2Fen%2Fgroup%2Fedqm%2F%7E%2Fcontrol_panel%2Fmanage%3Fp_p_id%3Dcom_liferay_layout_admin_web_portlet_GroupPagesPortlet%26p_p_lifecycle%3D0%26p_p_state%3Dmaximized%26p_p_mode%3Dview%26com_liferay_layout_admin_web_portlet_GroupPagesPortlet_tabs1%3Dpages%26com_liferay_layout_admin_web_portlet_GroupPagesPortlet_privateLayout%3Dfalse%26com_liferay_layout_admin_web_portlet_GroupPagesPortlet_displayStyle%3Dmiller-columns%26p_r_p_selPlid%3D2070%26p_r_p_layoutSetBranchId%3D0%26p_p_auth%3DLI4b0kqf