



Pharmakovigilanz bei Tierarzneimitteln

Kompaktwissen Vet-PV & Vet-PV-Inspektionen

DIE THEMEN

- Tag 1: Vet-Vigilance:
Veterinärpharmakovigilanz-Wissen kompakt:
 - Pharmakovigilanz-Systeme
 - Die QPPV in der Tier-Pharmakovigilanz
 - EV VET/Eudravigilance
 - Risikomanagement/-minimierung
- Tag 2: Ready, Set, Inspect:
Veterinärpharmakovigilanz-Inspektionen erfolgreich meistern:
 - Gesetzliche Anforderungen
 - Vorbereitung
 - Essenzielle SOPs
 - Kommunikations- und Deeskalationsstrategien

IHRE REFERENT*INNEN



Dr. Cornelia Ibrahim
Consultant für den Bereich
Tierarzneimittel, Berlin



Dr. Matthias Schroedter
Veterinary QPPV,
B. Braun Melsungen AG,
Melsungen

Pharmakovigilanz bei Tierarzneimitteln

Ziel des Online-Seminars

Seit Januar 2022 gelten neue Vorgaben in der Pharmakovigilanz für Tierarzneimittel. Details sind vor allem in den vGVP-Modulen festgelegt worden. Inzwischen steht die operative Umsetzung dieser Anforderungen im Vordergrund. Hierbei unterstützen Sie unsere beiden Seminartage mit den Schwerpunkten Vet-Vigilance-Know how und PV-Inspektionen. Die Seminartage sind einzeln buchbar.

Nach diesen Seminaren

- kennen Sie die geltenden PV-Anforderungen für Tierarzneimittel.
- wissen um aktuelle Problemfelder und Herausforderungen und wie sie diesen begegnen.
- haben in Workshops reale Fälle und Szenarien besprochen.
- wissen, wie Sie Ihre Prozesse im Unternehmen zeitnah anpassen müssen.

Für beide Tage wird eine ATF-Anerkennung über je 6 Stunden angestrebt.

Wer sollte teilnehmen?

Sie sind Mitarbeiter*in im Bereich PV bei Tierarzneimitteln oder arbeiten eng mit der Pharmakovigilanzabteilung zusammen? Sie sind mit der Eingabe in die EU-PV-Datenbank für Tierarzneimittel befasst oder in die Einreichung von PV-Dokumenten von Tierarzneimitteln involviert? Sie wirken an PV-Inspektionen oder -Audits mit oder arbeiten an relevanten Schnittstellen, u.a. Qualitätssicherung, Zulassung, Med.-Wiss.? Dann ist dieses Online-Seminar genau für Sie konzipiert!

IHRE REFERENT*INNEN

Dr. Cornelia Ibrahim

Consultant für den Bereich Tierarzneimittel, Berlin
Ehemals Referatsleiterin der Abteilung Tierarzneimittel im BVL in Berlin

Dr. Matthias Schroedter

B. Braun Melsungen AG, Melsungen
Head QPPV Office/ Deputy QPPV/ Veterinary QPPV

Programm 29. Juni 2026: Vet-Vigilance: Veterinärpharmakovigilanz-Wissen kompakt

Veterinärpharmakovigilanz-Basics

- Definition und Bedeutung
- Verordnung, Tier-AMG, vGVP-Module
- Meldepflichten und regulatorische Anforderungen

Pharmakovigilanz-Systeme

- Aufbau und Funktion
- Rolle des PSMF, Erstellung und Aktualisierung
- Meldesysteme und -prozesse, Reports
- QPPV

Umgang mit unerwünschten Ereignissen im Zusammenhang mit Tierarzneimitteln

- Signal Management
- Identifikation von unerwünschten Ereignissen
- Bewertung und Klassifizierung von Meldungen
- Literature Screening

Beide Seminartage getrennt buchbar!

Die EU-Pharmakovigilanz-Datenbank

- EV VET /Eudravigilance
- Registrierung, Dateneingabe, download and further proceeding
- Problemfelder

Risikomanagement in der Veterinärmedizin

- Risikobewertung und -management
- Maßnahmen zur Risikominimierung
- Sinnvolle Key Performance Indikatoren/ Key Risk Indikatoren

Praktische Übungen und Fallstudien

- Analyse von realen Fällen
- Simulation von Meldeszenarien

Abschluss und Ausblick

- Best Practices und Empfehlungen
- Zukunftstrends in der Veterinärpharmakovigilanz

Dokumentationsvorbereitung

- Kommunikation im Vorfeld
- Zusammenstellung von relevanten Unterlagen
- Pflege und Aktualisierung der Dokumentation

Mock Inspections

- Simulation von Inspektionsprozessen
- Identifizierung von Schwachstellen im Vorfeld
- Häufige Findings

Qualitätssicherung

- Implementierung von Qualitätssicherungsmaßnahmen
- Kontinuierliche Verbesserung von Prozessen
- Essenzielle SOPs

Koordination und Kommunikation

- Schulung und Sensibilisierung der Mitarbeiter im Vorfeld
- Rollen und Verantwortlichkeiten während einer Inspektion
- Interne und externe Kommunikation
- Kommunikations- und Deeskalationsstrategien

Best Practices

- Erfahrungsbericht
- Analyse von Inspektionsbeispielen
- Erfolgreiche Strategien und bewährte Verfahren
- Tipps zur Bewältigung von Inspektionen

Programm 30. Juni 2026:

Ready, Set, Inspect:

Veterinärpharmakovigilanz-Inspektionen erfolgreich meistern

Inspektionen und Audits in der Vet-PV

- Gesetzliche Anforderungen
- Veterinärpharmakovigilanz-Richtlinien im Audit-/Inspektionskontext
- Zeitliche Fristen

Pharmakovigilanz bei Tierarzneimitteln

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 26062362

Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- Buchung beide Tage - 29.-30.06.2026
- Buchung Tag 1 (Vet-Vigilance) - 29.06.2026
- Buchung Tag 2 (Ready, Set, Inspect) - 30.06.2026
- Ja, ich bin damit einverstanden, dass das FORUM Institut mir Informationen zu Veranstaltungen
- per E-Mail per Telefon übermitteln darf.
- Meine Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

Termin:

29. - 30. Juni 2026 - online
jeweils von 09:00 - 17:00 Uhr

Gebühr:

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)
€ 1.890,- (+ gesetzl. MwSt.) - Buchung beide Tage
Die Gebühr beinhaltet eine Dokumentation und ein Zertifikat zum Download, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung einschließlich PreMeeting.

So funktionieren unsere Online-Veranstaltungen

- Unsere Veranstaltungen finden live und interaktiv im Learning Space statt. Dort finden Sie ebenfalls sämtliche Unterlagen, das Programm und die Liste der Teilnehmenden.
- Zugang zum Learning Space erhalten Sie mit Ihrem Account für das Kundenportal.
- Eine durchgehende Betreuung während der Online-Veranstaltung garantiert ein optimales Weiterbildungserlebnis.
- Wir garantieren höchste Qualität nach ISO 9001 und ISO 21001.

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.06.2024), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.



IHRE ANSPRECHPARTNERIN



Dr. C. Michaela Gottwald
Konferenzmanagerin Healthcare
Tel. +49 6221 500-610
m.gottwald@forum-institut.de