

Pharmakovigilanz-Trainings: Planung und Durchführung

Drug Safety Know-how zielgruppenorientiert vermitteln

DIE THEMEN

- Regulatorische Anforderungen und Schulungsnachweise
- Inspektionsgerechte Dokumentation und typische Fallstricke
- Zielgruppenorientierte Planung und die erfolgreiche Vermittlung von PV-Inhalten
- Gestaltung von lokalen und globalen Trainings

Optional:
Feedback zu Ihrer eigenen
PV-Schulung
- Details siehe Seite 2 -

IHRE REFERENTINNEN



Dr. Monika Boos, LL.M.
BoosConsulting



Dr. Sabine Poltermann
Bristol Myers Squibb AG



Dr. Tina Kreiner
DREHM Pharma GmbH

PV-Trainings: Methodische Planung & Durchführung

Ziel des Online-Seminars

Regelmäßige Schulungen zu den Inhalten der Pharmakovigilanz für alle internen und externen Mitarbeiter*innen sind eine der wichtigsten Aufgaben der Abteilung Patient Safety.

In diesem Online-Seminar geben Ihnen erfahrene Expertinnen wertvolle Praxistipps zur Planung und Durchführung von Pharmakovigilanz-Schulungen. Sie erfahren, wie Schulungen für unterschiedliche Zielgruppen methodisch aufgebaut sein sollten, welche Möglichkeiten und Gestaltungsspielräume Sie haben, und wie Sie die Schulung inspektionsgerecht dokumentieren.

Das Seminar ist interaktiv gestaltet und die Mitarbeit an Fallbeispielen, die Teilnahme an Diskussionen und das Stellen von Fragen sind ausdrücklich erwünscht. Außerdem erhalten Sie freiwillig Gelegenheit, Ihre eigene Schulungsstrategie vorzustellen und fachliches Feedback einzuholen.

Wer sollte teilnehmen?

Dieses Seminar richtet sich an Mitarbeitende der pharmazeutischen Industrie, die mit der Planung, Erstellung und Durchführung von Pharmakovigilanz-Schulungen betraut sind.

Die Fallbeispiele beziehen sich auf PV-Trainings für Hersteller von Humanarzneimitteln. Die Lerninhalte sind auf andere Bereiche wie Tierarzneimittel oder Kosmetika übertragbar.

Die Weiterbildung ist sowohl für neue als auch erfahrene Mitarbeiter*innen geeignet.

IHRE REFERENTINNEN



Dr. Monika Boos, LL.M.
BoosConsulting -
Pharmacovigilance by Passion

Gründerin und PV-Expertin, Consultant, EU-QPPV und Stufenplanbeauftragte



Dr. Tina Kreiner
DREHM Pharma GmbH

Vigilance Project and Compliance Manager



Dr. Sabine Poltermann
Bristol Myers Squibb AG

Head of Country Patient Safety Switzerland and Liechtenstein

Trainingskonzept einreichen - Feedback erhalten

Haben Sie bereits ein PV-Training geplant oder schon durchgeführt?

Dann können Sie Ihr Trainingskonzept freiwillig kurz vorstellen und Feedback sowie konkrete Praxistipps von Referierenden und Teilnehmenden erhalten.

Bitte melden Sie sich hierfür bis spätestens zwei Wochen vor dem Seminartermin bei Nadja Wolff (n.wolff@forum-institut.de). Die Plätze werden in der Reihenfolge des Eingangs vergeben.

Know-how zielgruppenspezifisch aufbereiten

Ihr Programm von 09:00 - 17:00 Uhr (inklusive Pausen)

Begrüßung und Vorstellungsrunde

Regulatorische Grundlagen für Pharmakovigilanz-Trainings

Dr. Monika Boos, LL.M.

- Europäische und nationale Vorgaben
- Anforderungen an PV-Schulungen nach GVP Modul I

Schulungsnachweise zur Dokumentation von PV-Trainings

Dr. Monika Boos, LL.M.

- Erfolgskontrollen und Schulungszertifikate
- Unterschiede bei Nachweisen: Online vs. Face-to-Face
- SOPs und Dokumentation zum Schulungsnachweis - was wird in Inspektionen und Audits verlangt?

Zielgruppenorientierte Planung von Trainings

Dr. Tina Kreiner

- Interne und externe Zielgruppen
- Lern- und Schulungsziele definieren
- Geeignete Trainingsmethoden
- Diskussion: Die richtige Trainingsmethode für Ihre Zielgruppe

Methodische Planung von Trainings

Dr. Sabine Poltermann

- Inhalt, Ablauf, Zeitplanung und Struktur
- Initialtraining, Refresher oder Update
- Wissensnachweis und Feedbackbögen
- Compliance: Sicherstellung von Schulungen

Vorstellung Ihres eigenen Trainingskonzeptes

Moderation: Dr. Sabine Poltermann

Pharmakovigilanzpflichten erfolgreich vermitteln

Dr. Sabine Poltermann

- Medienspezifische Unterschiede
- Inhaltliche Konzeption des Trainings - die richtigen Bausteine
- Workshop: Inhaltliche Konzeption an Fallbeispielen
- Sprachliche Barrieren

PV-Awareness-Training

Dr. Tina Kreiner

- Verpflichtend oder freiwillig?
- Warum PV-Awareness?
- Inhalte eines PV-Awareness-Trainings
- PV-Awareness-Aktionen - Möglichkeiten und Gestaltungsspielraum
- Workshop: Eine PV-Taschenkarte

Möglichkeiten und Grenzen bei der Gestaltung von Trainings

Dr. Tina Kreiner

- Globale vs. Lokale Trainings
- Zuweisung und Nachverfolgung der Trainings
- Training von Dienstleistern
- Fallbeispiele zum Mitdenken

Fragen und Abschlussdiskussion

Alle Referentinnen

Pharmakovigilanz-Trainings: Planung und Durchführung

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 26112051

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

Pharmakovigilanz-Trainings:
Planung & Durchführung

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:

Montag, 16. November 2026 - online
09:00-17:00 Uhr

Gebühr:

€ 1.290,00 (+ gesetzl. MwSt.)

Die Gebühr beinhaltet eine Dokumentation, eine Teilnahmebestätigung, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung und einen standardisierten Online-Test inkl. Zertifikat bei Bestehen.

So funktionieren unsere Online-Veranstaltungen

- Unsere Online-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.
- Das Gratis PreMeeting bereitet Sie optimal vor, um eventuelle technische Hürden vorab auszuräumen.
- 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



Nadja Wolff

Konferenzmanagerin Healthcare
Tel. +49 6221 500-696
n.wolff@forum-institut.de