

Ausbildung zum Pharma Legal Counsel

Die Themen

Der Lehrgang für (künftige)
Juristen in der Pharmaindustrie!

- Intensiver Einblick in die pharmarechtlichen Gesetze: AMG, AMWHV, HWG und UWG
- Preisbildung, Erstattung und AMNOG
- Datenschutz im Pharmaunternehmen
- Compliance und Antikorruption in der Praxis
- Lizenzen und Vergaberecht anhand aktueller Beispiele

Ihre Referenten

Dr. Susanne Götting, LL.M.
Janssen-Cilag GmbH, Neuss

Dr. Philip Lüghausen
BHO Legal, Köln

Dr. Kirsten Plaßmann
PlassmannLEGAL, Stuttgart

Peter Solberg
Janssen-Cilag GmbH, Neuss

Dr. Jan Wiesener
WIESENER KOLLER Rechtsanwälte,
München

Ausbildung zum Pharma Legal Counsel

Ziel des Lehrgangs

In unserem Lehrgang erweitern und festigen Sie Ihr fachspezifisches Know-how zu den wichtigsten pharmarechtlichen Gesetzen und Regelungen in Deutschland und Europa.

Unsere Experten geben Ihnen praxisnahe Empfehlungen, damit Sie effektiv und vor allem rechtssicher in Ihrem Unternehmen agieren und beraten können.

Nach dem Lehrgang können Sie außerdem auf komplexe pharmajuristische Fragestellungen adäquat reagieren und alltäglichen Problematiken bereits im Vorfeld vorbeugen.

Teilnehmerkreis

Sie wurden gerade erst oder werden in Zukunft mit juristischen Aufgaben in der pharmazeutischen Industrie betraut? Oder Sie arbeiten bereits als erfahrener Legal Counsel oder Patentanwalt und benötigen ein umfassendes Update oder Tipps und Tricks für Ihr Alltagsgeschäft?

Dann ist dieser Lehrgang genau für Sie konzipiert.

Diesen Lehrgang können sich auch Fachanwälte für Medizinrecht nach § 15 FAO anerkennen lassen.

Ihre Referenten



Dr. Susanne Götting,
LL.M.
Janssen-Cilag GmbH,
Neuss

Rechtsanwältin, Director Legal Affairs



Dr. Philip Lüghausen
BHO Legal,
Köln

Rechtsanwalt und Partner



Dr. Kirsten Plaßmann
PlassmannLEGAL,
Stuttgart

Rechtsanwältin



Peter Solberg
Janssen-Cilag GmbH,
Neuss

Rechtsanwalt, Mitglied der Geschäftsführung,
Vice President Legal Affairs & Compliance



Dr. Jan Wiesener
WIESENER KOLLER
Rechtsanwälte, München

Rechtsanwalt, Fachanwalt für Medizinrecht

1. Tag (4. Juni 2019)

Zulassungsrecht in D und EU

Dr. Kirsten Plaßmann

- Grundlagen des Zulassungssystems nach dem AMG
- Grundzüge des Zulassungsverfahrens
- Auswirkungen des Brexit

Datenschutz im Pharmaunternehmen

Dr. Philip Lüghausen

- Allgemeine datenschutzrechtliche Vorgaben
- Pharmaspezifischer Datenschutz (F&E, Pharmakovigilanz, Marketing & Vertrieb)
- Rechtliche Risiken und Konsequenzen von Datenschutzverletzungen
- Aktuelle Entwicklungen und Rechtsprechung

Aktuelles zum Heilmittel- werbe- und Wettbewerbsrecht

Dr. Kirsten Plaßmann

- Rx- und OTC
- Irreführende Werbung: ausgewählte Probleme
- Aktuelle Rechtsprechung

Sie haben spezifische Fragestellungen, die im Lehrgang besprochen werden sollen? Dann senden Sie diese gerne bis 6. Mai 2019 an j.hueske@forum-institut.de

2. Tag (5. Juni 2019)

Hot Topic: Compliance und Antikorruption in der Praxis

Peter Solberg

- Transparenzrichtlinien und Kodices
- Folgen von Non-Compliance
- Antikorruptionsgesetz
- Rechtliche Grenzen der Zusammenarbeit
- Besonderheiten bei der Vertragsgestaltung
- Praktische Beispiele

Einführung Lizenzen und Vergabe- recht anhand aktueller Beispiele

Dr. Jan Wiesener

- Lizenzarten, Lizenzgebühren
- Haftungsfragen & Regelungen bzgl. Angriff & Verteidigung von lizenzierten Rechten
- Anforderungen an die Ausschreibung
- Rechtsschutz

Arzneimittelverordnung und -erstattung in der GKV und PKV

Dr. Susanne Götting

- Rahmenbedingungen in der GKV
 - Umfang des GKV-Leistungskatalogs für Arzneimittel
 - Preisbildung für Arzneimittel
 - Gesetzliche Herstellerabschläge inkl. Preismoratorium & Inflationsausgleich
 - Aut-idem Substitution inkl. Neuerungen durch das GSAV
 - Kurzüberblick Festbeträge
 - Erstattungsbetrag nach AMNOG inkl. Neuerungen durch das GSAV
 - Rabattverträge inklusive Besonderheiten bei Zytostatika
- Rahmenbedingungen der PKV

Zertifizierung

Am Ende des Lehrgangs findet eine Lern- und Leistungskontrolle in Form eines online Multiple-Choice Tests statt. Über die erfolgreiche Teilnahme erhalten Sie ein qualifizierendes Abschlusszertifikat zum geprüften Pharma Legal Counsel.

Teilnehmerbegrenzung

Der Lehrgang ist auf 15 Teilnehmer begrenzt. Diese Teilnehmerbegrenzung ist ein Qualitätsmerkmal aller FORUM-Veranstaltungen und gewährleistet einen intensiven Austausch.

Weitere Informationen

Detaillierte Informationen zum Programm und den Referenten finden Sie unter www.forum-institut.de mit dem Webcode 1906210.

Anmeldung: service@forum-institut.de oder Fax: +49 6221 500-555

Ja, ich nehme teil am Lehrgang
 Ausbildung zum Pharma Legal Counsel

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.

Anmeldung: +49 6221 500-500
Tagungs-Nr. 19 06 210

Termin/Veranstaltungsort:
4. - 5. Juni 2019 in Köln
Dorint Hotel am Heumarkt
Pipinstr. 1 · 50667 Köln
Tel. +49 221 2806-0 · Fax +49 221 2806-1111

Gebühr:
€ 1.690,- (+ gesetzl. MwSt.) Lehrgang
inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download), Test, Zertifikat, Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

Rückfragen und Informationen:
Jessica Hüske
Tel. +49 6221 500-696 · j.hueske@forum-institut.de

AGB:
Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Datum, Unterschrift