

Was bedeutet der BREXIT für Ihr Healthcare-Business?

Die Themen

- Künftiger Status von UK in Europa
- Handlungsempfehlungen für den Pharma- und den Medical-Device-Sektor
- Konkrete Implikationen für Zulassung, Pharmakovigilanz und Herstellung je nach Ausstiegsszenario
- IP-Rechte, Zoll, Import- oder Exportauflagen?

Inkl. Key-Note-Referat
zur künftigen Arbeit
des EU-Parlaments

Ihre Referenten

Jens Gieseke MdEP
Europäisches Parlament,
Brüssel

Dr. Peter Bachmann
Senior Expert
Regulatory Affairs, Bonn

Dr. Dr. Adem Koyuncu
Anwaltskanzlei Covington &
Burling LLP, Brüssel

Was bedeutet der BREXIT für Ihr Healthcare-Business?

Ziel des Round Table

Noch dieses Frühjahr sollen die Austrittsverhandlungen aus der EU starten. Dann entscheidet sich der künftige Status von UK (Mitglied in der EFTA, Mitglied in der WTO oder andere Szenarien). Sicher ist, dass dieser Austritt auch entscheidende Änderungen für den Healthcare Markt bedeuten wird, gerade auch weil Premierministerin May einen "harten" Brexit angekündigt hat.

Dieser Round Table macht Sie mit den zu bedenkenden Änderungen je nach Ausstiegsszenario vertraut.

Die Referenten werden die verschiedenen Themen von der Zulassung über die Pharmakovigilanz bis zu Herstellung und Vertrieb beleuchten und die Konsequenzen je nach gewähltem Status von UK beschreiben.

So gerüstet, können Sie, egal welches Szenario eintritt, schnell die erforderlichen Maßnahmen für Ihr Unternehmen ergreifen.

Teilnehmerkreis

Dieser Round Table richtet sich an alle Führungskräfte der Healthcare-Industrie, die ihre Produkte in UK vertreiben, dort Zulassungen halten bzw. mit einer Niederlassung vor Ort sind.

Angesprochen sind Geschäftsführer, aber auch alle Fachabteilungsleiter, die ihre Arbeitsstrukturen und -prozesse frühzeitig an die neuen Anforderungen anpassen müssen.

Ihre Referenten



Jens Gieseke MdEP
Europäisches Parlament,
Brüssel

Mitglied im Ausschuss für Umweltfragen, öffentliche Gesundheit und Lebensmittelsicherheit (ENVI)



Dr. Peter Bachmann
Senior Expert Regulatory
Affairs, Bonn

Er hat eine langjährige Regulatory Affairs-Expertise und war maßgeblich an der Etablierung des europäischen DCP-Systems beteiligt.



Dr. Dr. Adem Koyuncu
Anwaltskanzlei Covington &
Burling LLP, Brüssel

Covington & Burling LLP, eine der führenden Kanzleien für Life Sciences Unternehmen, mit Niederlassungen u.a. in Brüssel und London, hat eine Brexit Task Force gegründet, um Unternehmen rechtliche/regulatorische Unterstützung für die gravierenden Änderungen anzubieten. Die Task Force konzentriert sich auch auf Healthcare-Unternehmen.

Herr Dr. Koyuncu ist zugelassen in Brüssel und Düsseldorf und hat hier insb. die Interessen der deutschen Healthcare-Unternehmen im Blick.

Diese Ausstiegsszenarien sollten Sie kennen!

Ihr Programm von 9.00 - 17.00 Uhr

Aktueller Stand der Dinge und die wahrscheinlichsten

Ausstiegsszenarien

Dr. Dr. Adem Koyuncu

- UK in EFTA
- UK in der WTO
- Andere Szenarien

Implikationen für die Arzneimittel- zulassung je nach Szenario

Dr. Peter Bachmann

- MR/DC/CP Zulassungen - Bestandsschutz für UK-Zulassungen?
- UK in neuen MR/DC/CP-Verfahren? UK als RMS?
- Implikationen für die Pharmakovigilanz wie z.B. Sitz der QPPV
- Implikationen für europäische Gremien
- Konsequenzen für Neuzulassungen und bestehende Zulassungen

Zukunft der europäischen Datenbanken IDMP, EU Clinical Trial Data Base ...

Dr. Peter Bachmann

Implikationen für die Herstellung je nach Szenario

Dr. Dr. Adem Koyuncu

- Batch Release in UK?
- MR-Abkommen in Puncto Inspektion?

Weitere zu beachtende Aspekte

Dr. Dr. Adem Koyuncu

- Implikationen für den Unterlagenschutz sowie Patente und IP-Rechte
- Zoll/Import-/Exportauflagen?
- Was ändert sich im Parallelimport/ Reimportmarkt? UK als Exportland?
- Umgang mit laufenden Investitionen, insb. bei EU-Förderungen
- Arbeitsrechtliche Folgen
- Implikationen für die Vertragsgestaltung

Key Note:

Arbeit des EU-Parlaments/ des ENVI während und nach dem BREXIT

Jens Gieseke MdEP

Spezifische Implikationen für den Medical Device-Sektor

Dr. Dr. Adem Koyuncu

- CE-Zertifizierung und Wahl der Benannten Stelle
- Implikationen für die Medizinprodukte-Vigilanz
- Zuständigkeiten und Verantwortliche (insb. nach der neuen EU Medizinprodukte-Verordnung)

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

Anmeldeformular

Ja, ich nehme teil am Round Table

- Was bedeutet der BREXIT
für Ihr Healthcare-Business?

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Telefon

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So melden Sie sich an

- **Anmelde-Hotline: +49 6221 500-500**
- **Tagungs-Nr. 17 07 232**

■ **Internet:**
www.forum-institut.de

■ **Termin/Veranstaltungsort:**
Donnerstag, 13. Juli 2017 in Köln
8.30 Uhr Registrierung; 9.00 - 17.00 Uhr Round
Table
AMERON Hotel Regent
Melatengürtel 15 · 50933 Köln
Tel. +49 221 5499-0 · Fax +49 221 5499-998

■ **Gebühr:**
€ 990,00 (+ gesetzl. MwSt.) inkl. hochwertiger
Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat,
Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

■ **Zimmerreservierung:**
Für FORUM-Teilnehmer steht ein begrenztes Zimmer-
kontingent zu Vorzugskonditionen zur Verfügung.
Bitte beachten Sie, dass das Kontingent automatisch
4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn verfällt. Bitte
nehmen Sie die Reservierung direkt im Hotel unter
Berufung auf das FORUM-Kontingent vor.

Rückfragen und Information



Für Ihre Fragen zum Round Table
und zu unserem gesamten
Programm stehe ich Ihnen gerne
zur Verfügung.

Dr. Henriette Wolf-Klein
Bereichsleiterin Healthcare
Tel. +49 6221 500-680
h.wolf-klein@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.