



PM 6

Bedruckte Packmittel

Wie setzt man die GMP-Anforderungen an Sekundärpackmittel in der Praxis um?

27. März 2025



LIVE ONLINE



ZERTIFIKAT

REFERIERENDE



Matthias Domanetzki
Van Genechten Packaging, Belgien



Harri Epp
Merz Pharma



Dieter Mößner
Verpackungsexperte



Wilfried Weigelt
REA Verifier

- ✓ Qualitätsanforderungen an bedruckte Packmittel
- ✓ Praktischer Umgang mit der Fehlerbewertungsliste für Sekundärpackmittel
- ✓ Sicherstellung der korrekten Druckdaten / Datenübertragung zum Lieferanten
- ✓ 100 % Kontrolle beim Lieferanten
- ✓ Wareneingangskontrolle beim Abnehmer
- ✓ Kennzeichnung von Packmitteln mit variablen Daten



Kostenloser PDF-Download -
exklusiv für Seminarteilnehmer:
**Fehlerbewertungsliste für
Sekundärpackmittel**

CONCEPT
HEIDELBERG

EUROPAS GRÖSSTE
GMP/GDP AKADEMIE

ZIELSETZUNG

In diesem Seminar lernen Sie die aktuellen GMP-Anforderungen bei bedruckten Sekundär-Packmitteln kennen. Sie erfahren

- Wie kann die Sicherstellung der korrekten Druckdaten bzw. der Datenübertragung zum Lieferanten erfolgen?
- Wie erfolgt die 100% Kontrolle beim Lieferanten?
- Was ist zu tun im Wareneingang?
- Welche GMP-Vorgaben gibt es für bedruckte Sekundärpackmittel?
- Kann Verpackungsmaterial mit Sicherheitsmerkmalen von einem externen Packmittel-Lieferanten bezogen werden?

Weitere wichtige Informationen erhalten Sie zur Umsetzung der Anforderungen der EU-Fälschungsrichtlinie.

Die Erstellung, Überprüfung und Einhaltung der Packmittelspezifikation und der **Druckdaten** im Zusammenspiel mit dem Lieferanten spielt bei bedruckten Packmitteln eine große Rolle. Zudem müssen die Anforderungen an die **Serialisierung und Verifizierung** der betreffenden Arzneimittel umgesetzt sein. Eine weitere Forderung der EU Fälschungsrichtlinie betrifft die **Originalitätssicherung**, die potenzielle Manipulationen an der Verpackung sichtbar machen soll.

ZIELGRUPPE

Angesprochen sind alle Mitarbeitenden in der pharmazeutischen Industrie aus den Bereichen Entwicklung, Zulassung, Qualitätskontrolle, Qualitätssicherung und Produktion, die für bedruckte Packmittel verantwortlich sind, sowie Führungskräfte und Mitarbeitende von Packmittel-Lieferanten.

STIMMEN VON TEILNEHMENDEN



„Sehr gute Präsentationsbeispiele, und Fragen wurden alle ausführlich beantwortet.“

Filippina Marota, Amryt GmbH
(PM 6), März 2023

„Gute Auswahl der Themen, gute Referenten, es wurde gut und umfangreich und mit dem nötigen Praxiswissen auf Fragen eingegangen.“

Dr. Marie-Luise Lubos, Rottendorf Pharma GmbH
(PM 6), März 2023

„Viele Beispiele aus der Praxis, theoretische Hintergründe“

Rainer Lutz, FRIKE PHARMA AG
(PM 6), April 2022

PROGRAMM

Allgemeine Qualitätsanforderungen an bedruckte Packmittel

- Grundlagen für die Qualitätssicherung und Prüfung bedruckter Sekundärpackmittel
- Packmittelproduktion & packmittelspezifische Qualitätsanforderungen
- Qualitätssicherungsvereinbarung (QSV)

Aufbau und Anwendung der Fehlerbewertungsliste für bedruckte Packmittel

- Fehlerklassifizierungen, Stichprobentabellen, Prüfungsmethoden, statistische Methoden zur Qualitätssicherung
- AQL-fokussierte Stichprobenpläne, Null-Fehler-Strategie, Nachweis der Prozessfähigkeit
- AQL-Prüfungen und Qualitätsbewertung beim Packmittelhersteller

100 % Kontrolle beim Lieferanten

- Statistische Prüfung vs. 100% Prüfung im Zeitalter der Digitalisierung
- Prozessbegleitende Prüfungen in der Packmittelherstellung entlang der Produktionskette

Q&A SESSION 1

Sicherstellung der korrekten Druckdaten / Datenübertragung zum Lieferanten

- Technische und grafische Anforderungen
- Artworkerstellung und Datenübertragung
- Serialisierung und Fälschungsschutz
- Checklisten, Prozesse und Hinweise für die Praxis

Wareneingangskontrolle beim Abnehmer

- Warenannahme
- Musterzug (Lieferantenstichprobe)
- Durchführung der Prüfung
- Bewertung

Kennzeichnung von Packmitteln mit variablen Daten

- Qualifizierung der Packmittel bezüglich der Bedruckbarkeit mit variablen Daten
- Kurze Vorstellung der Kennzeichnungs-/Druckverfahren
- Vorstellung der Methode/Vorgehensweise zur Prüfung der Packmittel
- Künstliche Alterung mit Hilfe der PTS Methode

Q&A SESSION 2

DER GMP-LEHRGANG „PACKMITTEL-EXPERTE/EXPERTIN“



Das vorliegende Seminar wird für den GMP-Lehrgang „Packmittel-Experte/Expertin“ anerkannt.

Nach Ihrer Teilnahme an drei Seminaren erhalten Sie das Zertifikat „Packmittel-Experte/Expertin“, welches Sie als qualifizierten Spezialisten zur GMP-Umsetzung in der Verpackung ausweist.



Details zu den weiteren Seminaren sowie Informationen zu diesem Lehrgang finden Sie im Internet unter www.gmp-navigator.com, Menüpunkt „Lehrgänge“

REFERIERENDE

Matthias Domanetzki

Van Genechten Packaging, Belgien
Herr Domanetzki ist Direktor Prozesse und Performance bei Van Genechten Packaging.



Harri Epp

Merz Pharma GmbH & Co KGaA
Herr Epp ist er bei der Firma Merz in der Abteilung Packmitteltechnik tätig.



Dieter Mößner

Verpackungsexperte
Herr Mößner war langjährig bei einem Sekundärpackmittelhersteller tätig und arbeitet nun bei einem Hersteller von Verpackungsmaschinen.



Wilfried Weigelt

REA Elektronik GmbH
Herr Weigelt arbeitet bei der REA Elektronik GmbH als Bereichsleiter für die Unternehmenssparte „REA Verifier“.



LERNEN VON EXPERT*INNEN AUS DER PRAXIS FÜR DIE PRAXIS

Bei unseren Seminaren lernen Sie von Referierenden aus der Industrie und den Überwachungsbehörden, worauf es wirklich ankommt.



ZERTIFIKATE, DIE SIE WEITERBRINGEN

Eine international anerkannte Zertifizierung macht Sie zu einer/einem kompetenten GMP-Experten/in

1

EINFÜHRUNG

In die Thematik und die Grundlagen

2

PRÄSENTATIONEN

Umsetzung der GMP-Vorgaben in die Praxis

3

DOKUMENTATION

Sie erhalten die Tagungsdokumentation als PDF-Files

4

ZERTIFIKAT

International anerkannt



JETZT BUCHEN

Termin

27. März 2025

Donnerstag, 27. März 2025, von 9.00 Uhr bis ca. 17.00 Uhr

Technische Voraussetzungen

Wir nutzen WebEx für unsere Live Online Seminare und Webinare. Unter <https://www.gmp-navigator.com/gmp-live-online-training/so-funktioniert-es> finden Sie alle Informationen darüber, was für die Teilnahme an unseren Veranstaltungen erforderlich ist und können überprüfen, ob Ihr System die nötigen Anforderungen zur Teilnahme erfüllt. Falls die Installation von Browsererweiterungen aufgrund Ihrer Rechte im EDV System nicht möglich ist, kontaktieren Sie bitte Ihre IT Abteilung. WebEx ist heute ein Standard, und die notwendigen Einrichtungen sind schnell und einfach zu machen.

Teilnahmegebühr

€ 1.090,- zzgl. MwSt.

Zahlung nach Erhalt der Rechnung.

Kombibuchung

Sparen Sie 400,- Euro bei gleichzeitiger Buchung der Seminare "GMP Basiskurs Packmittel / Verpackung (PM 7)" und "Bedruckte Packmittel (PM 6)"!

Organisation

CONCEPT HEIDELBERG
P.O. Box 10 17 64
69007 Heidelberg
Fon +49 6221 8444-0
Fax +49 6221 8444-34
info@concept-heidelberg.de
www.gmp-navigator.com

Haben Sie noch Fragen?

Zum Inhalt:

Frau Dr. Andrea Kühn-Hebecker (Fachbereichsleiterin),
Telefon +49 6221 8444-35
kuehn@concept-heidelberg.de

Zur Organisation, etc.:

Frau Sonja Nemeč (Organisationsleitung),
Telefon +49 6221 8444-24
nemec@concept-heidelberg.de



Präsentationen / Zertifikat

Die Präsentationen werden Ihnen kurz vor dem Online-Seminar als PDF-Datei zur Verfügung gestellt.



Alle Teilnehmer/innen erhalten im Anschluss an das Seminar ein Teilnahmezertifikat zugesandt.



Immer auf dem Laufenden

Concept Heidelberg bietet verschiedene kostenfreie GMP-Newsletter an, die Sie ganz nach persönlichem Bedarf abonnieren können. Zum Abonnieren besuchen Sie www.gmp-navigator.com/gmp-newsletter

ZUR ANMELDUNG



Anmeldung Seminar Nummer 21857

Per E-Mail oder online im Internet unter www.gmp-navigator.com direkt unter der Nummer 21857 suchen und buchen. Um Falschangaben zu vermeiden, geben Sie uns bitte die genaue Adresse und den vollständigen Namen der Teilnehmerin/des Teilnehmers an.

