



GMP/GDP Seminare Konferenzen Lehrgänge 2025

Live Online und vor Ort

Planen Sie Ihre GMP/GDP Qualifizierung mit
Europas größtem GMP-Fortbildungsinstitut!

- » Qualitätssicherung
- » Validierung
- » Computervalidierung
- » Mikrobiologie
- » Analytik
- » Sterilherstellung
- » Hygiene
- » Pharmatechnik
- » Dokumentation
- » Auditing/Inspektionen
- » Good Distribution Practice

www.gmp-navigator.com

www.gmp-compliance.org



Pharmaceutical Quality
Training. Conferences. Services.

CONCEPT HEIDELBERG GmbH
Postfach 101764, D-69007 Heidelberg
Telefon 06221/84 44-0, Telefax 06221/84 44 34,
info@concept-heidelberg.de

Die GMP-/GDP-Lehrgänge von CONCEPT HEIDELBERG

Für die GMP-gerechte Herstellung von Wirkstoffen und Arzneimitteln sind hoch qualifizierte Mitarbeiter unerlässlich. Die berufliche Ausbildung bildet die Basis, die mit der entsprechenden Weiterbildung kontinuierlich ergänzt und erneuert werden muss. Hier setzt CONCEPT HEIDELBERG mit seinen GMP-Lehrgängen an.

Zertifizierung

Als Europas führender Weiterbildungs- und Informationsdienstleister auf dem Gebiet der pharmazeutischen Qualitätssicherung und Arzneimittelsicherheit bieten wir für nahezu jeden Bereich die passende GMP-Weiterbildung an. Jeder Lehrgang besteht aus einer Reihe von Seminaren, die Sie modular kombinieren können. Durch Teilnahme an drei Seminaren aus einem Lehrgang erwerben Sie automatisch eine anerkannte Qualifizierung.

Die Internetprüfung - eine zusätzliche Qualifikation

Für einige Lehrgänge bieten wir eine Prüfung über das Internet an. Damit erhalten Sie nicht nur das reguläre Zertifikat für den Abschluss des Lehrgangs, sondern erreichen nach erfolgreich abgeschlossener Prüfung eine weitere Qualifikationsstufe. Mehr darüber erfahren Sie auf www.gmp-navigator.com - Lehrgänge



Das System

Alle Seminarprogramme, die einem Lehrgang zugeordnet sind und damit für das Zertifikat anerkannt werden, sind mit bestimmten Merkmalen gekennzeichnet.

Jeder Lehrgang ist durch ein Buchstabenkürzel definiert. Zusammen mit der Seminarnummer lässt sich so jedes einzelne Programm unmissverständlich identifizieren.

Zum Beispiel: Die Bezeichnung „CV“ gibt Aufschluss darüber, dass das betreffende Programm für den Lehrgang „Der Computervalidierungs-Beauftragte“ anerkannt wird. Jeder Lehrgang wird außerdem durch ein besonderes Piktogramm dargestellt, das auf dem Titel oben links platziert ist.

Schließlich hat jeder Lehrgang seine individuelle Farbe, die sich durch das ganze Programm zieht.

Die Lehrgänge

Einen Überblick über jeden Lehrgang mit einer Beschreibung sowie den angebotenen Seminaren und aktuellen Terminen finden Sie im Internet unter www.gmp-navigator.com - Lehrgänge.



Pharma-Ingenieur/-in/ -Techniker/-in/
-Technikexperte/expertin (PT)



Validierungsbeauftragte/-r (QV)



Dokumentationsbeauftragte/-r (D)



Computer-Validierungsbeauftragte/-r
(CV)



Hygienebeauftragte/-r (H)



GMP-Beauftragte/-r im analytischen
Labor (A)



GMP-Beauftragte/-r im
mikrobiologischen Labor (M)



GMP-Beauftragte/-r für die
Sterilproduktion (S)



GMP Compliance Manager/-in (QS)



Zertifizierte Fachauditor/-in für GMP
(FA)



Verantwortliche Person nach GDP/
Die/Der Großhandelsbeauftragte (GDP)



Packmittel-Experte/-Expertin (PM)



Validierungsbeauftragte/-r für
Medizinprodukte (QVM)



GMP-Experte/-Expertin in der Entwicklung
(E)



Datenintegritäts-Compliance
Manager/-in (DI)

Auf den folgenden Seiten finden Sie die aktuellen Termine. Sie können jedes Seminar einzeln besuchen, oder Sie kombinieren bestimmte Seminare zu einem der Lehrgänge mit Zertifikatsabschluss.

Qualitätssicherung

- ➔ **Das GMP Intensivseminar (QS 5) – mit Zertifikatsabschluss QS/GMP-Beauftragte/r**
Teil 1:
03./04. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 28./29. Januar 2026
Teil 2:
29./30. Oktober 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 24./25. Februar 2026
- ➔ **Batch Record Review (QS 23)**
23./24. September 2025, Mannheim
- ➔ **Abweichungen und CAPA (QS 12)**
GMP-Anforderungen und ihre praktische Umsetzung
03./04. Dezember 2025, Mannheim
Live Online Seminar am 03./04. Februar 2026
- ➔ **Complaint Handling –Der Umgang mit Reklamationen und Beanstandungen (QS 6)**
Live Online Seminar am 20./21. Januar 2026
- ➔ **Schlanke GMP-Systeme (QS 19)**
Effizienz, Effektivität und Compliance
10./11. Februar 2026, Heidelberg

Dokumentation

- ➔ **SOPs – schreiben, schulen, umsetzen, verwalten (D 2)**
03. Juni 2025, Heidelberg
- ➔ **GMP/FDA-gerechte Dokumentation in der Qualitätskontrolle (D 4)**
04./05. Juni 2025, Heidelberg
- ➔ **Modernes Dokumentationsmanagement (D 8)**
07./08. Oktober 2025, Heidelberg
- ➔ **GMP-/FDA-gerechter Umgang mit Rohdaten und deren Archivierung (D 6)**
Live Online Seminar am 09. Oktober 2025

Validierung

- ➔ **Validierungsbeauftragte/r (QV 16)**
04. - 06. Juni 2025, Berlin
10. - 12. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 10. - 12. Dezember 2025
- ➔ **Reinigungsvalidierung (QV 12)**
18. - 19. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 11./12. März 2026
- ➔ **Schlanke Qualifizierung (QV 10)**
Live Online Seminar am 09./10. Oktober 2025
Live Online Seminar am 03./04. Februar 2026
- ➔ **Reinigungsvalidierung im Fokus des PDE-Konzepts - Umsetzung des Annex 15 (QV 12)**
18./19. September 2025, Heidelberg
- ➔ **Prozessvalidierung – Anforderungen des Annex 15 und der FDA (QV 23)**
Live Online Seminar am 03./04. Dezember 2025

IT & Computervalidierung

- ➔ **Computervalidierungs-Beauftragte/r (CV 7)**
Block 1:
21. - 23. Oktober 2025, Mannheim
Live Online Seminar vom 03. - 05. Februar 2026
Block 2:
16. - 18. September 2025, Mannheim
09. - 11. Dezember 2025, Mannheim
Live Online Seminar vom 17. - 19. März 2026
- ➔ **Change Control bei computergestützten Systemen (CV 24)**
23./24. September 2025, Karlsruhe
- ➔ **GxP-gerechte IT/OT-Infrastruktur und Virtualisierung (CV 12)**
25./26. September 2025, Karlsruhe
- ➔ **Validierung computergestützter Systeme (CV 1)**
14./15. Oktober 2025, Mannheim
Live Online Seminar am 27./28. Januar 2026
- ➔ **GAMP 5 2nd Edition praktisch angewendet (CV 20)**
04. - 06. März 2026, Mannheim

Datenintegrität

- ➔ **Datenintegritäts-Beauftragte/r (DI 1)**
30. September - 02. Oktober 2025, Heidelberg
Live Online Training vom 20. - 22. Januar 2026
- ➔ **Das Datenintegritäts-Audit (DI 5)**
23./24. Oktober 2025, Mannheim
- ➔ **Lab Data Integrity (DI 2)**
Integrität von Daten im Labor - aktuelle Anforderungen und Umsetzung in die Praxis
Live Online Seminar am 11./12. November 2025
- ➔ **Datenintegritäts-Beauftragte/r (DI 1)**
Live Online Seminar 20. - 22. Januar 2026

Mikrobiologie

- ➔ **Mikrobiologie Compliance Manager/in (M1 /M2)**
Block 2: 14. - 16. Oktober 2025, Heidelberg
- ➔ **Mikrobiologische Daten (M 9)**
Trending, Analyse, Statistik und Interpretation
17./18. Juni 2025, Heidelberg

Analytik

- ➔ **Praktische Statistik in der Analytik**
Teil 2 (A 11): 03./04. Juni 2025, Live Online
- ➔ **Referenzsubstanzen (A 6)**
Live Online Seminar am 26. Juni 2025
- ➔ **Stabilitätsbeauftragte/r (A 22)**
02. - 04. September 2025, Heidelberg
- ➔ **Gerätequalifizierung im Analytik-Labor (A 3)**
09. - 11. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar vom 27. - 29. Januar 2026
- ➔ **ICH Q14 – Entwicklung analytischer Methoden (A 2)**
23. - 25. September 2025, Berlin
- ➔ **Wareneingangskontrolle von Wirk- und Hilfsstoffen (A 9)**
Live Online Seminar am 21. Oktober 2025

- **Probenahme und statistische Probenahmepläne für Wirk- und Hilfsstoffe (A 24)**
Live Online Seminar am 22. Oktober 2025
- **Gerätequalifizierung-kompakt: Dokumentation und Risikobetrachtung im Labor**
Live Online Seminar am 11. Dezember 2025
- **GMP im HPLC-Labor (A 5)**
Live Online Seminar am 27./28. Januar 2026
- **OOS – Out-of-Specification Results (A 7)**
Live Online Seminar am 19./20. Februar 2026
- **Transfer analytischer Methoden und Verfahren (A 19)**
Live Online Seminar am 03.-05. März 2026
- **Laborfehler und CAPAs in der Qualitätskontrolle (A 21)**
Live Online Seminar am 10./11. März 2026

Entwicklung

Packmittel

- **Packmittel aus Glas - Aktuelle Trends in Kontrolle und Produktion (PM 4)**
28./29. Oktober 2025, Heidelberg
- **Qualitätsprüfung pharmazeutischer Packmittel (PM 1)**
Live Online Seminar am 09./10. Dezember 2025
- **Entwicklung pharmazeutischer Packmittel (PM 2)**
Live Online Seminar am 10./11. Dezember 2025

Medizinprodukte

Pharma-Technik

- **Pharma-Ingenieur/in (PT 25)**
Block I:
Live Online Seminar vom 23. - 25. September 2025
Live Online Seminar vom 27. - 29. Januar 2026
Block II:
16. - 18. September 2025, Mannheim
Live Online Seminar vom 04. - 06. November 2025
Live Online Seminar vom 24. - 26. Februar 2026
- **Planung und Qualifizierung eines Pharmawasser-Systems (PT 9)**
3-Tage Intensivseminar zur Technik von Aufbereitung und Verteilung
07. - 09. Oktober 2025, Heidelberg
- **GMP-gerechte Wartung/Instandhaltung (PT 3)**
11./12. November 2025, Heidelberg
- **GMP-gerechte Kalibrierung (PT 4)**
13. November 2025, Heidelberg
- **GMP-gerechte Reinräume (PT 19)**
Live Online Seminar vom 18. - 20. November 2025
- **GMP-Anforderungen an das Anlagendesign (PT 15)**
Live Online Seminar am 09./10. Dezember 2025
- **GMP-Basis Training Technik (PT 28)**
Live Online Seminar am 10./11. Februar 2026

Auditing / Inspektionen

- **GMP-Auditor/in (FA 1)**
Live Online Seminar am 18. - 20. November 2025
17. - 19. März 2026, Heidelberg
- **Leadauditor/in (FA 2)**
21. -23. April 2026, Berlin

Good Distribution Practice

- **Pharmazeutisches Wissen für GDP Verantwortliche Personen (GDP 6)**
Live Online Seminar am 03./04. Juli 2025
- **GMP-/GDP-Anforderungen an Lager und Transport (GDP 1)**
18./19. September 2025, Mannheim
Live Online Seminar am 05./06. Februar 2026
- **GDP für Wirkstoffe (APIs) (GDP 4)**
Live Online Seminar am 23. Oktober 2025
- **GDP im Arzneimittelvertrieb (GDP 5)**
Live Online Seminar am 28./29. April 2026
- **Das GDP-Audit - Qualifizierung von Dienstleistern im Arzneimittelvertrieb (GDP 2)**
19./20. Mai 2026

Steril

- **Umgang mit Abweichungen in der Sterilproduktion (S 9)**
Live Online Seminar am 09. September 2025
- **Mikrobiologisches Umgebungsmonitoring (S 6)**
Live Online Seminar am 10./11. September 2025
- **Aseptic Process Simulation – APS (Media Fill – Validierung aseptischer Prozesse) (S 7)**
Live Online Seminar am 13./14. November 2025
- **Grundlagen der Sterilproduktion (S 4)**
Live Online Seminar am 19./20. Februar 2026

Hygiene

- **Hygienebeauftragte/r (H 1 / H 2)**
Block 1 : Grundlagen Betriebs- und Personalhygiene
24. - 26. Juni 2025, Mannheim
Block 2: Regularien, Kontrolle und Abweichungen in der pharmazeutischen Betriebshygiene
21. - 23. Oktober 2025, Heidelberg

Weitere Themen

- **Pharma KI-Konferenz 2025**
Mit optionalem Pre-Konferenz Workshop „Grundlagen der KI“ 26. Mai 2025, Mannheim
27./28. Mai 2025, Mannheim
- **Basiskurs Computervalidierung & Datenintegrität im GxP Umfeld (B 3)**
Live Online Seminar am 05. Juni 2025
- **Die Rolle der Fachtechnisch Verantwortlichen Person**
17./18. Juni 2025, Luzern
- **Stufenplanbeauftragter für Blut- & Plasmaprodukte**
Live Online Seminar am 25. Juni 2025

- ➔ **Kennzahlen in der pharmazeutischen Industrie**
Live Online Seminar am 12. September 2025

- ➔ **Einsatz von Künstlicher Intelligenz bei der Qualifizierung und Validierung**
Live Online Seminar am 16. September 2025

- ➔ **GMP-Basis-/Einstiegsschulung (B 1)**
23. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 02. Dezember 2025

- ➔ **GMP-Aufbauschulung (B 2)**
24. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 03. Dezember 2025

- ➔ **Beschaffung trifft GMP**
30. September/01. Oktober 2025, Mannheim

- ➔ **Die Leitung der Qualitätskontrolle**
25./26. September 2025, Mannheim
Live Online Seminar am 27./28. Januar 2026

- ➔ **Die Leitung der Herstellung**
30. September/01. Oktober 2025, Mannheim
Live Online Seminar am 21./22. Januar 2026

- ➔ **aseptikon 2025**
07./08. Oktober 2025, Mannheim
In diesem Jahr mit den folgenden Konferenzen:
- 24. Deutsche Aseptik-Konferenz
 - 15. Deutsche Mikrobiologie- und Hygienekonferenz
 - Bioburden - Regulatorische Erwartungen und praktische Erfahrungen
 - Reinraum – Laufender Betrieb und Verbrauchsmaterialien
 - Virtual Reality – Moderne Trainingskonzepte in der Sterilherstellung

DER GMP-Überblick für die Schweiz:

- ➔ **GMP-Basis-/Einstiegsschulung (B 14)**
21. Oktober 2025, Basel
- ➔ **Basiskurs Validierung - kompakt (QV 1)**
22. Oktober 2025, Basel
- ➔ **Mikrobiologie für Nicht-Mikrobiologen**
Mit zusätzlichem Praxiskurs bei Labor LS am
30. Oktober 2025, Bad Bocklet
28./29. Oktober 2025, Bad Kissingen
- ➔ **Blut, Plasma und Stammzellen – Inspektionen und Audits**
04./05. November 2025, Mannheim
- ➔ **Combination Products - Wie werden Arzneimittel-Medizinprodukt-Kombinationen reguliert?**
Live Online Seminar am 04./05. November 2025
- ➔ **Einsatz von KI in der Qualitätssicherung und Qualitätskontrolle**
Live Online Seminar am 04./05. November 2025
- ➔ **Single-Use Systeme mit Pre-Konferenz Workshop „Umgang mit L&E-Daten beim Einsatz von SUT“**
02./03. Dezember 2025, Heidelberg
- ➔ **Die sachkundige Person/Qualified Person**
04./05. November 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 29./30. Januar 2026
- ➔ **BTM-Verantwortliche/r**
Rechtliche Bestimmungen und praktische Umsetzung beim Umgang mit Betäubungsmitteln
06./07. November 2025, Heidelberg

- ➔ **GMP in der Biotechnologie und Biopharmazie**
Live Online Seminar am 11./12. November 2025

- ➔ **Mikrobiologisches Qualitätsmanagement für Kosmetika und nicht-sterile Arzneimittel**
Mit Besichtigung des Labors des BAV Instituts
02./03. Dezember 2025, Offenburg

- ➔ **GMP in der Biotechnologie und Biopharmazie**
Live Online Seminar am 11./12. November 2025

- ➔ **Intensivworkshop „Konfliktmanagement und Kommunikation im GMP-Umfeld“ mit Aufbauworkshop „Motivation – Erkennen und Erhalten“**
02./03. und 4. Dezember 2025, Heidelberg

- ➔ **IT für Nicht-ITler**
13./14. Januar 2026, Karlsruhe

- ➔ **Granulierung & Tablettierung**
Live Online Seminar vom 3.-5. März 2026

- ➔ **Anforderungen an das moderne Schulungssystem**
Live Online Seminar vom 4.-5. März 2026

GMP-/GDP-Webinare

- ➔ **GDP Update 2026**
Webinar am 12. März 2026