



GMP/GDP Seminare Konferenzen Lehrgänge 2024/2025

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 Zertifizierung.

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 plaziert 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 Zertifikatabschluss.

Qualitätssicherung

- **QS-/GMP-Beauftragte/r in der pharmazeutischen Industrie (QS 5)**
Block I:
Live Online Seminar am 29. - 31. Januar 2025
Block II:
Live Online Seminar am 19. - 21. März 2025
- **Abweichungen und CAPA (QS 12)**
05./06. November 2024, Mannheim
Live Online Seminar am 04./05. Februar 2025
- **Inspektions-Management (QS 18)**
GMP-Behördeninspektionen vorbereiten und bestehen
Live Online Seminar am 07./08. November 2024
- **Effiziente Lieferantenqualifizierung (QS 9)**
GMP-Forderungen – Umsetzung – Verantwortlichkeiten
Live Online Seminar am 06./07. Februar 2025
- **Schlanke GMP-Systeme (QS 19)**
Effizienz, Effektivität und Compliance
18./19. Februar 2025, Heidelberg
- **Rechtssichere GMP-Verträge (QS 4)**
20./21. Februar 2025, Heidelberg
- **Organisation, Aufgaben & Verantwortung der Qualitätssicherung (QS 2)**
Live Online Seminar am 18./19. März 2025
- **Change Control (QS 13)**
Von der Planung bis zur Umsetzung der Änderung
Live Online Seminar am 29./30. April 2025

Dokumentation

- **Modernes Dokumentationsmanagement (D 8)**
03./04. Dezember 2024, Mannheim
- **GMP-/FDA-gerechter Umgang mit Rohdaten und deren Archivierung (D 6)**
Live Online Seminar am 05. Dezember 2024
- **Der Product Quality Review (D 5)**
Anforderungen und Lösungsansätze
11./12. Februar 2025, Mannheim
- **GMP/FDA-gerechte Dokumentation in der Herstellung (D 1)**
Live Online Seminar am 29./30. April 2025
- **Electronic Batch Record (D 3)**
Live Online Seminar am 08. Mai 2025
- **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

Validierung

- **Validierungsbeauftragte/r (QV 16)**
Live Online Seminar am 11. - 13. Dezember 2024
Live Online Seminar am 12. - 14. März 2025
04. - 06. Juni 2025, Berlin
10. - 12. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 10. - 12. Dezember 2025

- **Prozessvalidierung – Anforderungen des Annex 15 und der FDA (QV 23)**
Live Online Seminar am 04./05. Dezember 2024
Live Online Seminar am 03./04. Dezember 2025
- **Reinigungsvalidierung (QV 12)**
Live Online Seminar am 27./28. Februar 2025
- **Continued/Ongoing Process Verification (QV 18)**
Live Online Seminar am 2. April 2025
- **Validierung von sterilen und aseptischen Prozessen (QV 3)**
29./30. April 2025, Heidelberg

IT & Computervalidierung

- **Computervalidierungs-Beauftragte/r (CV 7)**
Block 1:
5. - 7. November 2024, Mannheim
Live Online Seminar vom 04. - 06. Februar 2025
20.-22. Mai 2025, Mannheim
21.-23. Oktober 2025, Mannheim
Block 2:
10. - 12. Dezember 2024, Mannheim
Live Online Seminar vom 25. - 27. März 2025
16.-18. September 2025, Mannheim
9.-11. Dezember 2025, Mannheim
- **IT-Altsysteme / Legacy Systems / Bestandssysteme (CV 14)**
Live Online Seminar am 07. November 2024
- **Validierung computergestützter Systeme (CV 1)**
Live Online Seminar am 21./22. Januar 2025
29./30. April 2025, Heidelberg
14./15. Oktober 2025, Mannheim
- **SPS in der Pharmaindustrie (CV 10)**
Live Online Seminar am 20./21. Februar 2025
- **GAMP® 5 2nd Edition praktisch angewendet (CV 20)**
12. - 14. März 2025, Karlsruhe
- **GMP-gerechte Dokumentation bei der Validierung computergestützter Systeme (CV 8)**
19. - 21. März 2025 Heidelberg
- **Cloud Computing im GxP-Umfeld (CV 27)**
10./11. April 2025, Heidelberg

Datenintegrität

- **Audit Trail und Audit Trail Review (DI 3)**
Live Online Seminar am 16./17. Januar 2025
- **Datenintegritäts-Beauftragte/r (DI 1)**
Live Online Seminar vom 28. - 30. Januar 2025
30. September - 02. Oktober 2025, Heidelberg
- **Audit Trail Review im analytischen Labor (DI 4)**
Live Online Seminar am 25./26. Februar 2025
- **Das Datenintegritäts-Audit (DI 5)**
23./24. Oktober 2025, Mannheim

Mikrobiologie

- **Mikrobiologie für Nicht-Mikrobiologen**
03./04. Dezember 2024, Bad Kissingen
mit zusätzlichem Praxiskurs am 05. Dezember 2024, Bad Bocklett

- **Mikrobiologisches Qualitätsmanagement für Kosmetika und nicht-sterile Arzneimittel**
03./04. Dezember 2024, Offenburg
- **Mikrobiologie Compliance Manager/in (M1 /M2)**
Block 1: 25. - 27. Februar 2025, Karlsruhe
- **Mikrobiologie für Einsteiger/innen**
Live Online Seminar am 29./30. April 2025
- **Mikrobiologische Daten (M 9)**
Trending, Analyse, Statistik und Interpretation
17./18. Juni 2025, Heidelberg

Analytik

- **SST und Troubleshooting bei HPLC-Methoden**
Live Online Seminar am 05. November 2024
- **GMP-/FDA-Compliance in der Qualitätskontrolle (A 1)**
13. - 15. November 2024, Heidelberg
- **Validierung analytischer Methoden (A 12)**
Live Online Seminar vom 19. - 21. November 2024
- **Probenahme / Musterzug -kompakt- Teil I und II**
Live Online Seminar am 21./22. November 2024
- **Labor- und Büro-Optimierung nach 5s**
Live Online Seminar am 11. Dezember 2024
- **Gerätequalifizierung kompakt - Dokumentation und Risikobetrachtung im Labor**
Live Online Seminar am 12. Dezember 2024
- **Laborfehler und CAPAs in der Qualitätskontrolle (A 21)**
Live Online Seminar am 21./22. Januar 2025
- **Die Leitung der Qualitätskontrolle**
Live Online Seminar am 28./29. Januar 2025
25./26. September 2025, Mannheim
- **Gerätequalifizierung im Analytik-Labor (A 3)**
Live Online Seminar vom 28. - 30. Januar 2025
09. - 11. September 2025, Heidelberg
- **GMP im HPLC-Labor (A 5)**
Live Online Seminar am 29./30. Januar 2025
- **Lean Management im Pharma-Labor (A 25)**
Live Online Seminar am 12./13. Februar 2025
- **OOS – Out-of-Specification Results (A 7)**
Live Online Seminar am 20./21. März 2025
- **Transfer analytischer Methoden und Verfahren (A 19)**
Live Online Seminar vom 25. - 27. März 2025
- **AufbauSeminar GMP in der Qualitätskontrolle (A 17)**
Live Online Seminar vom 25. - 27. März 2025
- **Praktische Statistik in der Analytik**
Teil 1 (A 10): 09./10. April 2025, Heidelberg
Teil 2 (A 11): 03./04. Juni 2025, Live Online
- **Gerätequalifizierung - kompakt: Qualifizierung und Validierung computergestützter Systeme im Labor**
Live Online Seminar am 22. Mai 2025
- **Referenzsubstanzen (A 6)**
Live Online Seminar am 26. Juni 2025
- **Stabilitätsbeauftragte/r (A 22)**
02. - 04. September 2025, Heidelberg

Entwicklung

- **GMP-/FDA-konforme Prüfpräparate (IMPs) (E 1)**
Live Online Seminar am 11./12. Februar 2025

Packmittel

- **GMP Basiskurs Packmittel / Verpackung (PM 7)**
Live Online Seminar am 26. März 2025
- **Bedruckte Packmittel (PM 6)**
Wie setzt man die GMP-Anforderungen an Sekundärpackmittel in der Praxis um?
Live Online Seminar am 27. März 2025
- **Track & Trace, Serialisierung und Codierung von Pharma-Packmitteln (PM 5)**
13./14. Mai 2025, Mannheim

Medizinprodukte

- **Combination Products**
Wie werden Arzneimittel/Medizinprodukt-Kombinationen reguliert?
Live Online Seminar am 26./27. November 2024
- **GMP-Auditor/in für Medizinprodukte**
Live Online Seminar am 22./23. Januar 2025
- **Validierungsbeauftragte/r für Medizinprodukte (QVM 1/2)**
GMP für Medizinprodukte (QVM 1)
Live Online Seminar am 18./19. Februar 2025
Qualifizierung/Validierung im Bereich Medizinprodukte (QVM 2)
Live Online Seminar am 19./20. Februar 2025

Pharma-Technik

- **Pharma-Ingenieur/in (PT 25)**
Block I:
Live Online Seminar vom 21. - 23. Januar 2025
06. - 08. Mai 2025, Heidelberg
Live Online Seminar vom 23. - 25. September 2025
Block II:
Live Online Seminar vom 19. - 21. November 2024
Live Online Seminar vom 4. - 6. Februar 2025
24. - 26. Juni 2025, Heidelberg
Live Online Seminar vom 4. - 6. November 2025
- **GMP-gerechte Wartung/Instandhaltung & Kalibrierung (PT 3 & PT 4)**
12. - 14. November 2024, Mannheim
- **GMP-Anforderungen an das Anlagendesign (PT 15)**
Live Online Seminar am 10./11. Dezember 2024
- **Raumlufttechnische Anlagen (PT 10)**
Live Online Seminar vom 1.-3. April 2025
- **Isolator- und Barriere-Technik (PT 33)**
Live Online Seminar am 29./30. April 2025
- **GMP-gerechte Medientechnik (PT 24)**
Live Online Seminar am 13./14. Mai 2025

Auditing / Inspektionen

- **GMP-Auditor/in (FA 1)**
Live Online Seminar am 10. - 12. Dezember 2024
18. - 20. März 2025, Mannheim

- ➔ **Leadauditor/-in (FA 2)**
GMP-Auditorentraining für Fortgeschrittene
02. – 04. April 2025, Berlin

Good Distribution Practice

- ➔ **GDP für Wirkstoffe (GDP 4)**
Live Online Seminar am 12. November 2024
- ➔ **GMP-/GDP-Anforderungen an Lager und Transport (GDP 1)**
Live Online Seminar am 23./24. Januar 2025
18./19. September 2025, Mannheim
- ➔ **GDP im Arzneimittelvertrieb (GDP 5)**
Ein Praxisseminar mit Lösungsansätzen
18./19. März 2025, Heidelberg
- ➔ **Das GDP-Audit (GDP 2)**
02./03. April 2025, Mannheim
- ➔ **Pharmazeutisches Wissen für GDP Verantwortliche Personen (GDP 6)**
Live Online Seminar am 03./04. Juli 2025

Steril

- ➔ **GMP-Grundlagen der Sterilproduktion (S 4)**
Live Online Seminar am 23./24. Januar 2025
- ➔ **Sterilfiltration – praktisch erklärt (S 12)**
13./14. Mai 2025, Gengenbach
- ➔ **Quality-Oversight in der Sterilproduktion (S 11)**
18. März 2025, Mannheim
- ➔ **Umgang mit Abweichungen in der Sterilproduktion (S 9)**
09. September 2025
- ➔ **Mikrobiologisches Umgebungsmonitoring (S 6)**
Live Online Seminar am 10./11. September 2025

Hygiene

- ➔ **Hygienebeauftragte/r (H 1 / H 2)**
Block 1 : Grundlagen Betriebs- und Personalhygiene
Live Online Seminar vom 22. - 24. Januar 2025
24. - 26. Juni 2025, Mannheim

Block 2: Regularien, Kontrolle und Abweichungen in der pharmazeutischen Betriebshygiene
Live Online Seminar vom 25. - 27. März 2025

Weitere Themen

- ➔ **GMP-Basis-/Einstiegsschulung (B 1)**
Live Online Seminar am 3. Dezember 2024
Live Online Seminar am 11. März 2025
20. Mai 2025, Heidelberg
23. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 2. Dezember 2025
- ➔ **GMP-Aufbauschulung (B 2)**
Live Online Seminar am 4. Dezember 2024
Live Online Seminar am 12. März 2025
21. Mai 2025, Heidelberg
24. September 2025, Heidelberg
Live Online Seminar am 3. Dezember 2025

- ➔ **SST und Troubleshooting bei HPLC-Methoden**
Live Online Seminar am 04. November 2024
- ➔ **Intensivworkshop „Konfliktmanagement und Kommunikation im GMP-Umfeld“**
12./13. November 2024, Heidelberg
- ➔ **Aufbauworkshop „Motivation“**
14. November 2024, Heidelberg
- ➔ **Die sachkundige Person/Qualified Person**
07./08. November 2024, Mannheim
Live Online Seminar am 30./31. Januar 2025
- ➔ **GMP in der Biotechnologie und Biopharmazie**
12./13. November 2024, Hamburg
- ➔ **Dichtigkeitsprüfung & Visuelle Kontrolle von Parenteralia**
Live Online Seminare am 26. & 27./28. November 2024
- ➔ **Mikrobiologisches Qualitätsmanagement für Kosmetika und nicht sterile Arzneimittel**
03./04. Dezember 2024, Offenburg
- ➔ **IT für Nicht-ITler**
14./15. Januar 2025, Mannheim
- ➔ **Die Leitung der Herstellung**
Live Online Seminar am 22./23. Januar 2025
- ➔ **Pharmazie für Nicht-Pharmazeuten**
Live Online Seminar am 11./12. Februar 2025
- ➔ **Pharma-Wasser**
Live Online Seminar am 18./19. Februar 2025
- ➔ **Einsatz von KI in der Qualitätssicherung und Qualitätskontrolle**
Live Online Seminar am 18./19. Februar 2025
- ➔ **Analytische Methoden für Nitrosamine und Element-Verunreinigungen**
Live Online Seminar am 20. Februar 2025
- ➔ **Pharma-Technik für Nicht-Techniker**
Live Online Seminar am 25./26. Februar 2025
- ➔ **GMP-gerechter Prozess-Transfer**
11./12. März 2025, Mannheim
- ➔ **Qualifizierung zugekaufter Materialien in der pharmazeutischen Industrie**
Live Online Seminar am 11./12. März 2025
- ➔ **Anforderungen an das moderne Schulungssystem**
Live Online Seminar am 25./26. März 2025
- ➔ **Granulierung & Tablettierung**
25. - 27. März 2025, Mannheim
- ➔ **Praxiskurs Dampfsterilisation**
1.-3. April 2025, Horn, Schweiz
- ➔ **Qualified Person Update 2025**
Neues für die Sachkundige Person in Deutschland
06./07. Mai 2025, Hamburg
- ➔ **ICH Q9 Kurs**
8./9. Mai 2025, Heidelberg
- ➔ **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
- ➔ **Beschaffung trifft GMP**
30. September/01. Oktober 2025, Mannheim
- DER GMP-Überblick für die Schweiz:
- ➔ **GMP-Basis-/ Einstiegsschulung (B 14)**
21. Oktober 2025, Basel
- ➔ **Basiskurs Validierung - kompakt (QV 1)**
22. Oktober 2025, Basel

GMP-Webinare

- ➔ **Richtiges Runden in der pharmazeutischen Qualitätskontrolle**
11. November 2024, von 14:00 bis 16:00 Uhr
- ➔ **GMP Update 2024/2025**
Dienstag, 10. Dezember 2024, 10:00 – 12:00 Uhr
- ➔ **Kommerzielle GDP-Zertifikate in der Pharma-Logistik**
Eine verlässliche Basis für die Dienstleister-Qualifizierung?
Donnerstag, 12. Dezember 2024, 10:00 – 12:00 Uhr
- ➔ **GDP Update 2025**
Dienstag, 11. März 2025, 10:00 – 12:00 Uhr