

**INTERNATIONALES
PROJEKTMANAGEMENT
FÜR PHARMAEXPERTEN**
MANAGEMENTTRAINING FÜR FACH-
UND FÜHRUNGSKRÄFTE
IN DEUTSCHLAND

19.06. bis 27.06.2017

in Köln und Umgebung



In Kooperation mit:



**Deutsch-Iranische
Industrie- und Handelskammer**
اتاق بازرگانی و صنایع
ایران و آلمان



Foto: Thekla Ehling

TEILNEHMER

Fach- und Führungskräfte (Marketing, Produktion, QS, Technik) privater und staatlicher Unternehmen aus der Life Science Branche wie z. B. Pharma-Hersteller

ZIELE DES SEMINARS

In diesem Intensivseminar werden neueste Projektmanagement-Methoden anhand konkreter Anwendungsbeispiele aus der Pharmabranche vermittelt, um den Teilnehmern eine erfolgreiche Realisierung von Investitionsprojekten und Projekten zum Aufbau einer Produktion in der Islamischen Republik Iran zu ermöglichen.

Inhalte, die im Seminarteil praxisorientiert vermittelt werden, werden bei Unternehmensbesuchen und Gesprächen mit Unternehmensvertretern erfahrbar gemacht. Bei der Auswahl der Pharma-Unternehmen, die besucht werden, spielt der Mehrwert für die iranischen Teilnehmer die größte Rolle. Es werden Pharmaunternehmen besucht, die selbst eine Produktion in Iran aufgebaut haben und eine Produktionsverlagerung inklusive Lizenzierung auf dem internationalen Markt erfolgreich abgewickelt haben. Weltweit führende Pharmahersteller mit Jahrzehnten

INHALTE DES MANAGEMENTTRAININGS

- 7 Tage Training zum Thema Pharma Projekt-Management in Deutschland
- Seminare in Workshop-Atmosphäre mit erfahrenen Experten aus namhaften Pharmaunternehmen
- Unternehmensbesuche zu weltweit führenden Pharmaunternehmen sowie Maschinen- und Anlagenbauern
- Praxis-Beispiele und Lösungsansätze zum erfolgreichen Management von Investitionsprojekten

IHRE VORTEILE

- Programmgestaltung und Durchführung durch die Carl Duisberg Centren mit über 50 Jahren Erfahrung in der internationalen Weiterbildung
- Anmeldung und Organisation durch die AHK Iran
- Ansprechpartner in Deutschland und in Teheran
- Praxisbezogenes Seminar durch einen erfahrenen Hauptreferenten
- Kontaktabbauungsmöglichkeit zu deutschen Pharmaunternehmen und Maschinen- und Anlagenbauern
- Kulturelles Rahmenprogramm und Sight-Seeing
- Intensive Betreuung durch erfahrene Mitarbeiter und Farsi-Muttersprachler
- Unterbringung in modernen ****Hotels inkl. Frühstück
- Austauschmöglichkeit mit verschiedenen Fachreferenten mit umfassenden Projektmanagement Erfahrungen
- Transport im privaten Reisebus und Flughafentransfer

Erfahrung gewähren den Teilnehmern Einblicke in ihre Produktion und stehen für einen Austausch zwischen deutschen und iranischen Experten zur Verfügung. Ein Besuch von Reinraum- und Pharmaanlagen-Herstellern sowie Zulassungsbehörden ergänzen das Know-How für ein erfolgreiches Projektmanagement, das für die Produktion von Pharmaprodukten oder die Errichtung einer Produktionsstätte erforderlich ist.

Projektplanung, Projektorganisation und die Evaluierung mit Fokus auf die Stakeholder-Perspektive als Grundlagen des Projektmanagements werden zunächst in Workshop-Atmosphäre nach aktuellsten internationalen Standards vertieft.

Besonderheiten wie die gesetzlichen Bestimmungen für Zulassungen und Kontrollen pharmazeutischer Produkte nach EU-Gesetzen, UK Orange Guide, Good Manufacturing Guidelines etc. werden erarbeitet und erklärt. Im Anschluss wird der Aufbau eines Qualitätsmanagementsystems unter Berücksichtigung der GMP-Richtlinien anhand konkreter Umsetzungsbeispiele illustriert.

Die Realisierung von Investitionsprojekten im Pharmabereich und entsprechende Übungen geben den Teilnehmern konkrete Lösungsansätze für eine erfolgreiche Umsetzung im Heimatland mit auf den Weg und bilden den Abschluss des Seminarteils.

Anschließend werden Best-Practice-Erfahrungen ausgewählter Pharmaunternehmen in Köln/Bonn und im Raum Rhein/Main bei Besuchen vermittelt.



METHODEN

Das Seminar wird praxisorientiert mit erfahrenen Experten aus der Pharmabranche durchgeführt. Hierzu dienen insbesondere Erfahrungsberichte, „Best Practice Beispiele“, Diskussionen, Einzel- und Gruppenübungen.

TAG 1 | MONTAG, 19.06.

9:00 - 9:30 AM

Begrüßung und Vorstellung des Programms

9:30 AM - 12:30

**Training 1 | Projektmanagement für Investitionsprojekte /
zum Aufbau einer Produktion**

- Projekt Management in der Pharma-Herstellung (Projektziele, Standards und Ablaufplan)
- Stakeholdermanagement
- Kick Off Meeting
- Nachkalkulation
- Risiko -Management
- Projektevaluierung und Berichte
- Implementierung

2:00-5:00PM

Training 2 | Projekt-Evaluierung

- Unsere Meinung 1 | Die Stakeholderperspektive: Zufriedenheitsprofile
- Fakten: Checkpoints Evaluierungsstandards
- Kick Off Meeting: Risiko-Analyse
- Die 5 Hauptaspekte: Umfang, Zeit, Geld, Qualität, Organisation
- Projektberichte
- Unsere Meinung 2 | Eigene Beurteilung: Ergebnisse, „Lessons learned“

TAG 2 | DIENSTAG, 20.06.

9:00 AM -12:00

Training 3 | Das Projektmanagement-Handbuch

- Projektorganisation
- Projektphasen
- Projekt -Management
- Standard Dokumente
- Die SMART Regel

2:00 - 5:00PM

**Training 4 | Besonderheiten für Projekte im Bereich Pharma,
gesetzliche Richtlinien (I)**

- EU-Gesetzgebung – Eudralex
- UK Orange Guide
- ICH – Guidelines for safety of pharmaceuticals
- GMP – Good Manufacturing Practice
- EMA – European Medicines Agency (Zulassung)
- PIC/S Good Manufacturing Guidelines (Standardisierung für Kontrollen)
- SOP – Standard Operation Procedures (Anforderungen)

TAG 3 | MITTWOCH, 21.06.

9:00 AM -12:00

Training 5 | Besonderheiten für Projekte im Bereich Pharma (2)

- Vorhandene Regelungen und Guidelines
- Erläuterungen, wer sie erstellt, zu welchem Zweck, wo und wann sie angewendet werden
- Anwendungsbeispiele

2:00 - 5:00 PM

Training 6 | Konzeptionelle Umsetzung im Unternehmen, Aufbau eines QM-Systems

- Validierung
- Kalibrierung
- Qualifizierung
- Anwendung der PIC/S Good Manufacturing Guidelines
- Erstellung von SOP – Standard Operation Procedures
- Technische QS-Aspekte im Betrieb

TAG 4 | DONNERSTAG, 22.06.

9:00 AM -12:00

Training 7 | Investitionsprojekte in Pharma (I)

- Umsetzung der regulatorischen Anforderungen (GMP-gerechte Technik) in der Gebäude- und Anlagentechnik
- Dokumentation in der Pharmatechnik
- Ergänzungen im Ablauf im Vergleich zu anderen Projekten
- HVAC, Reinheitsklassenkonzept / Reinraumtechnik

2:00-5:00PM

Training 8 | Investitionsprojekte in Pharma (II)

- Personal- und Materialströme
- Best-Practice Beispiele für die Planung
- Qualifizierung des Personals und Produktionsverlagerung (Change Documentation)
- Wrap-up und lesson learned, Diskussion von konkreten Anwendungsbeispielen der Teilnehmer

TAG 5 | FREITAG, 23.06.

9:00 AM -3:00 PM

**Best Practice | Unternehmensbesuch (1)
„Aufbau einer Lohnfertigung für Hormone
(Lohnfertigung) im Iran“**

SAMSTAG & SONNTAG | WOCHENENDE

**Transfer und Übernachtung im Großraum Rhein/Main
Kultur- und Freizeitprogramm**

TAG 6 | MONTAG, 26.06.

9:00 AM - 12:00

Best Practice | Unternehmensbesuch (2)

„Biopharmazeutische Produktion“

Mittagspause

2:00 - 5:00 PM

Best Practice | Unternehmensbesuch (3)

„Lizensierung der Montage von Dialysatoren im Iran“

Übernachtung im Großraum Rhein/Main

TAG 7 | DIENSTAG, 27.06.

9:00 - 11:00 AM

Best Practice | Unternehmensbesuch (4)

„Produktion von pharmazeutischen Produkten im Reinraum-Bereich“

Transfer nach Köln/Bonn

2:00 - 5:00 PM

Best Practice | Unternehmensbesuch (5)

„Arzneimittelzulassung und Anwendung Pharmakovigilanz“

Transfer und Übernachtung in Köln

ABREISETAG

Transfer zum Flughafen



**TERMINE UND
DURCHFÜHRUNGORT**

19.06. – 27. 06. 2017

Köln und Rhein/Main

Ihre Ansprechpartnerin
Shahrazad Moshir-Akhbari
Training Department
Deutsch-Iranische Industrie-
und Handelskammer
German-Iranian Chamber of Industry
and Commerce

E-Mail s_moshir@dihk.co.ir
Website <http://iran.ahk.de>

LEISTUNGEN

- 11 Aufenthaltstage in Deutschland
- Unterbringung in **** Hotels in Köln/Bonn und im Großraum Rhein/Main inkl. Frühstück
- 1 Transfertag in die Region Rhein/Main zum Besuch namhafter Pharma-Konzerne
- 7 Trainingstage inklusive Besuchen bei großen Pharmaunternehmen in der Region Köln/Bonn und Rhein/Main
- Fachvorträge und Seminare auf Englisch
- Betreuung und Begleitung durch Farsi-sprechende Mitarbeiter während des gesamten Aufenthalts
- Teilnehmerunterlagen, Beschreibungen der Unternehmen und Fachvorträge sowie Freizeit- & Reiseinfos auf Englisch
- Zertifikate und Abschlusszeremonie
- Mittagessen an Trainingstagen
- Empfang und Transfer zum Flughafen
- Transfer im privaten Bus und Begleitung bei Unternehmensbesuchen
- Freizeitprogramm inklusive Sight-Seeing Programm
- Versicherung für die Dauer des Aufenthalts
- Unterstützung bei der Visabeschaffung

HAUPTTRAINER

Dr. Michael Weber war über 30 Jahre lang im Chemie- und Pharma-Konzern Bayer in wechselnden Positionen tätig. Im Bereich Pharma war Dr. Weber zunächst technischer Leiter des Feststoffbetriebs in Leverkusen, in dem zum damaligen Zeitpunkt 3 Milliarden Tabletten jährlich hergestellt wurden. Anschließend übernahm er die technische Koordinierung der europäischen Pharma-Betriebe und war an mehreren Neubau- und Sanierungsprojekten in verschiedenen Ländern beteiligt. Zusätzlich war Dr. Weber an der Konsolidierung der Bayer Diagnostika-Standorte in Europa und USA in führender Rolle beteiligt. Als Leiter des Bayer Competence Centers für Site Master Planning war Dr. Weber ab 2007 maßgeblich an dem strategischen Konzept für den Forschungs- und Produktionsstandort von Bayer Schering Pharma in Berlin beteiligt. Heute ist Dr. Weber Partner einer Unternehmensberatung, die eine Vielzahl von mittelständischen Pharmaunternehmen zu ihren Kunden zählt.

TEILNAHMEBEDINGUNGEN UND ANMELDESCHLUSS

Ihre Anmeldung ist verbindlich, sobald sie uns in schriftlicher Form vorliegt. Sobald die Anmeldung bei uns eingegangen ist, erhalten Sie eine Anmeldebestätigung.

ANMELDESCHLUSS

Sonntag, 06. Mai 2017

STORNOBEDINGUNGEN

Ein Rücktritt muss in schriftlicher Form erfolgen. Wir behalten uns das Recht vor, das Training abzusagen, wenn die Mindestteilnehmerzahl nicht erreicht wird. Sollte das Training ausfallen, informieren wir Sie umgehend und erstatten selbstverständlich Ihre schon gezahlten Seminargebühren. Weitergehende Ansprüche sind ausgeschlossen.

ANMELDUNG

Für Ihre Anmeldung per Fax oder per E-Mail

Kontaktdaten umseitig

INTERNATIONALES PROJEKTMANAGEMENT FÜR PHARMAEXPERTEN

Titel

Name | Vorname

Position | Abteilung

Firma

Straße | Postfach

PLZ | Ort

Telefon | Fax

E-Mail

Datum | Unterschrift

Mitarbeiter

bis 100

100 - 200

200 - 500

DIE CARL DUISBERG CENTREN - WER WIR SIND

Die Carl Duisberg Centren bilden einen Verbund unter dem Dach der Carl Duisberg Centren gemeinnützige GmbH. Sie sind ein führendes Dienstleistungsunternehmen auf dem Gebiet der internationalen Bildung und Qualifizierung. Unter dem Motto „Bildung ohne Grenzen“ vermittelt unser international tätiges Unternehmen seit mehr als 50 Jahren alljährlich mehreren tausend Menschen aus aller Welt Fremdsprachenkenntnisse und interkulturelle Kompetenz, Auslandserfahrung und internationales Fachwissen. Darüber hinaus managen wir grenzüberschreitende Bildungsprojekte für Wirtschaft und öffentliche Institutionen. Mit unseren intensiven Trainingsprogrammen und individuell zugeschnittenen Beratungsleistungen vermitteln wir branchenspezifisches Praxiswissen und interkulturelle Kompetenz. Zu unseren vielfältigen Angeboten für international operierende Unternehmen und Institutionen gehören Management Trainings, Berufliche Qualifizierungsprogramme, Train-the-Trainer-Fortbildungen, Beratungsleistungen im Bereich HR Development & Qualifizierung, Hochschulprogramme für internationale Studierende in Deutschland, Interkulturelle Trainings, Sprachtrainings, Deutschkurse und interkulturelle Trainings weltweit.



INTERNATIONALES PROJEKTMANAGEMENT FÜR PHARMAEXPERTEN

KONTAKTDATEN

Shahrzad Moshir Akhbari
(Projektkoordinatorin)

Tel: 0098-21-8133-1502

Fax: 0098-21-8875-8924

E-Mail: S_Moshir@dihk.co.ir



MANAGEMENTTRAININGS BEI DEN CARL DUISBERG CENTREN

Die Vermittlung von Managementkompetenzen führen wir seit mehr als 25 Jahren weltweit erfolgreich durch. Jährlich qualifizieren wir mehr als 850 internationale Fach- und Führungskräfte aus Wirtschaft und Verwaltung. Dabei arbeiten wir mit Partnern und Auftraggebern in deutschen sowie internationalen Organisationen und Unternehmen zusammen.

Die Fortbildungsprogramme beinhalten Seminare, Workshops, Fachexkursionen, Studienreisen und Praxistrainings in Unternehmen innerhalb Deutschlands. Sie werden nach eingehender Bedarfsanalyse konzipiert und auf die Vorgaben und Zielsetzungen der jeweiligen Auftraggeber abgestimmt.

Bei allen Qualifizierungen stellen wir den Praxisbezug in den Vordergrund, um die Handlungskompetenz unserer Kunden nachhaltig zu stärken. Mit Hilfe von Evaluierungen, Kundenfeedbacks und Follow-up Maßnahmen entwickeln wir unsere Angebote kontinuierlich weiter und passen sie an veränderte Bedürfnisse an. Die Qualität unserer Fortbildungsmaßnahmen wird durch die langjährige Zusammenarbeit mit Kunden und Partnern in aller Welt bestätigt.

UNSERER STANDORTE WELTWEIT

Die Carl Duisberg Centren haben ihren Hauptsitz in Köln und sind in Deutschland an sechs weiteren Standorten in Berlin, Hannover, München, Radolfzell am Bodensee, Saarbrücken und im Rhein-Main-Gebiet präsent. Eigene Standorte in China, Indonesien, Malaysia, Russland und Iran sichern in Verbindung mit zahlreichen Kooperationspartnern in aller Welt die internationale Handlungsfähigkeit der Carl Duisberg Centren.

UNSER STANDORT IN TEHERAN

TAK YAB ASIA CO.

Sadegh Sokhandan

Unit 2, No.8, 16th St., Gandi St., 1517916113,

Tehran, Iran

Phone (+98-21) 88881555

E-Mail info@takyab.com

Website www.takyab.com