




| | |
|---|-----------|
| HUMANARZNEIMITTEL - EMA | 2 |
| <i>Allgemeines – General</i> | 2 |
| <i>Pharmakovigilanz – PRAC</i> | 3 |
| <i>Zulassung – Regulatory Affairs</i> | 3 |
| <i>Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)</i> | 4 |
| <i>Qualität – Quality</i> | 4 |
| <i>(Prä-) Klinische Forschung – Research and Development</i> | 4 |
| <i>Kinderarzneimittel – Paediatrics</i> | 5 |
| <i>Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines</i> | 5 |
| EUROPEAN COMMISSION | 6 |
| EDQM | 7 |
| MEDIZINPRODUKTE | 8 |
| CMDH | 9 |
| HUMANARZNEIMITTEL - DEUTSCHLAND | 10 |
| HUMANARZNEIMITTEL - ÖSTERREICH | 12 |
| HUMANARZNEIMITTEL - SCHWEIZ | 14 |
|  FRAGEN AN DAS NETZWERK | 15 |
| VERANSTALTUNGEN / EVENTS – BEHÖRDEN UND ANDERE VERANSTALTER | 16 |
| DEUTSCHLAND | 16 |
| ÖSTERREICH | 16 |
| SCHWEIZ | 16 |
| EUROPA | 16 |
| <u>Urheberrechtshinweis:</u> | |

Der MEGRA Newsletter und die darin enthaltenen Beiträge sind urheberrechtlich geschützt. Ohne die ausdrückliche Genehmigung der Urheber oder der Inhaber der Nutzungsrechte darf weder der MEGRA Newsletter noch Teile davon verbreitet, bearbeitet, öffentlich zugänglich, vorgetragen, in einem Abrufsystem gespeichert oder in ein solches eingeführt oder in einer beliebigen anderen Form (elektronisch, mechanisch, per Hyperlink, per Fotokopie, per Aufzeichnung oder auf anderem Wege) oder zu einem beliebigen anderen Zweck vervielfältigt oder übermittelt werden. Downloads und Kopien des Newsletters sind nur Mitgliedern der Mittel Europäischen Gesellschaft für Regulatory Affairs e.V. (MEGRA) und für den privaten, nicht kommerziellen Gebrauch gestattet. Durch das Herunterladen oder Kopieren von Inhalten werden keine Rechte bezüglich der Inhalte übertragen.

Allgemeines – General

Industry annual bilateral meetings, Event - 29 - April - 2024

Highlights available

Published on: 09 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/fifth-european-medicines-agency-ema-association-european-self-medication-industry-aesqp-bilateral-meeting>

New Fee Regulation working arrangements

Published on: 09 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/new-fee-regulation-working-arrangements_en.pdf

Small and medium-sized enterprise (SME) office annual report 2023

Published on: 10 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/small-medium-sized-enterprise-sme-office-annual-report-2023_en.pdf

Annual activity report 2023

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/report/annual-activity-report-2023_en.pdf

EMA's safety committee elects new chair

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/news/emas-safety-committee-elects-new-chair>

Opening procedures at EMA to non-EU authorities (OPEN) initiative

Published on: 08- July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/partners-networks/international-activities/multilateral-coalitions-initiatives/opening-procedures-ema-non-eu-authorities-open-initiative>

Quarterly System Demo – Q2 2024, , Event - 26 - June - 2024 (updated)

Presentations and Video recording available

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/quarterly-system-demo-q2-2024>

Pharmakovigilanz – PRAC

Article 57 product data

Published on: 09 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/article-57-product-data_en.xlsx

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary (XEVMPPD) Data-Entry Tool (EVWEB) user manual

Published on: 10 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/other/extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-data-entry-tool-evweb-user-manual_en.pdf

EudraVigilance registration manual

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/eudravigilance-registration-manual_en.pdf

EudraVigilance - EVWEB user manual

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/eudravigilance-evweb-user-manual_en.pdf

Metamizole-containing medicinal products – referral

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/referrals/metamizole-containing-medicinal-products-0>

Zulassung – Regulatory Affairs

Submission dates

Published on: 08 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/marketing-authorisation/submission-dates>

PRIME: priority medicines

Published on: 09 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/research-development/prime-priority-medicines>

Humanarzneimittel - EMA

Nitrosamines EMEA-H-A5(3)-1490 - Questions and answers for marketing authorisation holders / applicants on the CHMP Opinion for the Article 5(3) of Regulation (EC) No 726/2004 referral on nitrosamine impurities in human medicinal products

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/opinion-any-scientific-matter/nitrosamines-emea-h-a53-1490-questions-answers-marketing-authorisation-holders-applicants-chmp-opinion-article-53-regulation-ec-no-726-2004-referral-nitrosamine-impurities-human-medicinal-products_en.pdf

Orphan Drugs und neuartige Therapierichtungen (ATMP)

Scientific recommendations on classification of advanced therapy medicinal products

Published on: 10 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/human-regulatory-overview/marketing-authorisation/advanced-therapies-marketing-authorisation/scientific-recommendations-classification-advanced-therapy-medicinal-products>

Qualität - Quality

No news published

(Prä-) Klinische Forschung - Research and Development

Presentation - Revised CTIS transparency rules and new version of the public portal

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/presentation/presentation-revised-ctis-transparency-rules-new-version-public-portal_en.pdf

Joint HMA/EMA Big Data Steering Group workshop on real-world evidence (RWE) methods, Event - 14 - June - 2024 (updated)

Presentations and Video recording available

Published on: 12 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/joint-hma-ema-big-data-steering-group-workshop-real-world-evidence-rwe-methods>

CTIS newsflash - 12 July 2024

Published on: 18 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/newsletter/ctis-newsflash-12-july-2024_en.pdf

Humanarzneimittel - EMA

Clinical Trials Information System (CTIS): Walk-in clinic - July 2024, Event - 10 - July - 2024 (new)

Video recording available

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/clinical-trials-information-system-ctis-walk-clinic-july-2024>

Kinderarzneimittel – Paediatrics

Procedural advice on paediatric applications

Published on: 09 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.ema.europa.eu/en/documents/regulatory-procedural-guideline/procedural-advice-paediatric-applications_en.pdf

Pflanzliche Arzneimittel – Herbal medicines

Ginseng radix - herbal medicinal product, F: Assessment finalized (updated)

Published on: 12 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/herbal/ginseng-radix>

Pelargonii radix - herbal medicinal product, F: Assessment finalized (updated)

Published on: 12 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/herbal/pelargonii-radix>

Foeniculi amari fructus aetheroleum - herbal medicinal product, F: Assessment finalized (updated)

Published on: 19 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/herbal/foeniculi-amari-fructus-aetheroleum>

Commission assessment shows the need to reinforce resilience of critical medicines supply chains

Published on: 10 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://health.ec.europa.eu/latest-updates/commission-assessment-shows-need-reinforce-resilience-critical-medicines-supply-chains-2024-07-10_en

EU4Health 2024 call for proposals - Crisis preparedness

Published on: 12 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://hadea.ec.europa.eu/news/eu4health-2024-calls-proposals-crisis-preparedness-2024-05-24_en

Publication of outcome of study for Human Immunoglobulin (molecular size) BRP replacement batches

Published on: 17 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/-/publication-of-outcome-of-study-for-human-immunoglobulin-molecular-size-brp-replacement-batches>

Medizinprodukte

MDCG 2020-16 Rev.3 - Guidance on Classification Rules for in vitro Diagnostic Medical Devices under Regulation (EU) 2017/746 - July 2024

Published on: 08 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://health.ec.europa.eu/latest-updates/mdcg-2020-16-rev3-guidance-classification-rules-vitro-diagnostic-medical-devices-under-regulation-eu-2024-07-08_en

SAFE CT

Published on: 08 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/about-hma/working-groups/clinical-trials-coordination-group/clinical-trials-coordination-group.html#c7087>

'Blue-box' requirements

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/procedural_guidance/Application_for_MA/CMDh_258_2012_Rev26_2024_07_clean_-_BlueBox_requirements.pdf

Request for MRP/RUP / Update assessment report

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh/templates/rup.html#c5205>

Template for Art. 61.3 notifications

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh/procedural-guidance/art-613-procedure.html#c391>

CMDh Best Practice Guide on Multilingual Packaging

Published on: 11 - July - 2024

For more information, please refer to:

https://www.hma.eu/fileadmin/dateien/Human_Medicines/CMD_h_/procedural_guidance/Application_for_MA/CMDh_413_2019_Rev.5_2024_06_clean_-_BPG_on_MLP.pdf

Meeting with Interested Parties - 27 June 2024

Published on: 11 July 2024

For more information, please refer to:

<https://www.hma.eu/human-medicines/cmdh/about-cmdh/contacts-with-representative-organisations.html#c7489>

Humanarzneimittel - Deutschland

Organigramm des BfArM

Veröffentlicht am: 09 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/BfArM/Org/bfarm_organigramm.html?nn=986770

Arzneibuch

Veröffentlicht am: 10 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Zulassung/Zulassungsrelevante-Themen/Arzneibuch/artikel.html?nn=986770>

Liste der PRAC-Empfehlungen zu Textanpassungen

Veröffentlicht am: 10 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Risikoinformationen/textanpassung/Signalbewertung/Textanpassung_PRAC-Empfehlung.html?nn=986770

Fachausschüsse der Homöopathischen Arzneibuch-Kommission

Veröffentlicht am: 11 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Zulassung/Zulassungsrelevante-Themen/Arzneibuch/Arzneibuchkommissionen/Homoeopathische-Arzneibuch-Kommission/fachausschuss_HAB-Kom-inhalt.html?nn=986770

PSUR Single Assessment (PSUSA)

Veröffentlicht am: 11 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Pharmakovigilanz/Periodic-Safety-Update-Reports_PSURs/PSUR-Single-Assessment/artikel.html?nn=986770

Arzneimittel-Lieferengpass-bekämpfungs- und Versorgungs-verbesserungs-gesetz (ALBVVG)

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Arzneimittelinformationen/Lieferengpaesse/ALBVVG/artikel.html?nn=986770>

Änderungshistorie der Dringlichkeitsliste Kinderarzneimittel im Vergleich zur bekannt gemachten Version vom 02.07.2024

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/SharedDocs/Downloads/DE/Arzneimittel/Zulassung/amInformationen/Lieferengpaesse/changelog_dringlichkeitsliste_stand_20240715_csv.html?nn=986770

Sonderzulassung von Medizinprodukten

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Medizinprodukte/Aufgaben/Sonderzulassungen/artikel.html?nn=986770>

Humanarzneimittel - Deutschland

Studien bei Synapse Labs Pvt. Ltd., Indien: Überprüfung in Bezug auf die Durchführung

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.bfarm.de/SharedDocs/Risikoinformationen/Pharmakovigilanz/DE/RV_STP/s-z/synapse-labs.html?nn=986770

Meldewege nach MDR, IVDR und MPDG

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Medizinprodukte/Antraege-und-Meldungen/Uebersicht-Meldewege/artikel.html?nn=986770>

Aktuell laufende und bestätigte Arzneimittel-Härtefallprogramme

Veröffentlicht am: 16 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Klinische-Pruefung/Compassionate-Use/compUse-tabelle.html?nn=986770>

Arzneibuchkommissionen

Veröffentlicht am: 18 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.bfarm.de/DE/Arzneimittel/Zulassung/Zulassungsrelevante-Themen/Arzneibuch/Arzneibuchkommissionen/artikel.html?nn=986770>

Humanarzneimittel - Österreich

West Nil Virus (WNV) – Griechenland

Veröffentlicht am: 08 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/amtliche-nachrichten/detail/west-nil-virus-wnv-griechenland-3>

Bevorratung national

Veröffentlicht am: 09 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/meldewesen/bevorratung-national>

0724_Register Arzneimittelvermittler

Veröffentlicht am: 10 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/oeffentliche-register/arzneimittelvermittler#c12498>

0724_Register_bewilligter_ArZneimittelbetriebe_Oesterreich

Veröffentlicht am: 10 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/oeffentliche-register/arzneimittelbetriebe#c12499>

0724_Bearbeitungsstand; Gute Herstellungs- / Vertriebspraxis (GMP/GDP)

Veröffentlicht am: 10 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/fuer-unternehmen/bewilligung-und-zertifizierung/gute-herstellungs-/vertriebspraxis-gmp/gdp#c23173>

Dengue – Frankreich

Veröffentlicht am: 15 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/amtliche-nachrichten/detail/dengue-frankreich-3>

PSUR outcome: Adapalen/Benzoylperoxid

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

[Link zur Webseite der EMA](#)

PSUR outcome: Diclofenac (topische Formulierung)

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/07_Unternehmen/PV-Mustertexte/ab_2023/240715_Coverletter_Diclofenac_top_signiert.pdf

[Link zur Webseite der EMA](#)

Humanarzneimittel - Österreich

PSUR outcome: Acitretin

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/07_Unternehmen/PV-Mustertexte/ab_2023/240715_Coverletter_Acitretin_signiert.pdf

[Link zur Webseite der EMA](#)

PSUR outcome: Baclofen (oral, Anwendungsgebiet Spastizität der Skelettmuskulatur)

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/07_Unternehmen/PV-Mustertexte/ab_2023/240715_Coverletter_Baclofen_signiert.pdf

[Link zur Webseite der EMA](#)

PSUR outcome: Zoledronsäure

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/07_Unternehmen/PV-Mustertexte/ab_2023/240716_Coverletter_PSUSA_Zoledrons%C3%A4ure_signiert.pdf

[Link zur Webseite der Europäischen Kommission](#)

PSUR outcome: Duloxetine

Veröffentlicht am: 17 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.basq.gv.at/fileadmin/redakteure/07_Unternehmen/PV-Mustertexte/ab_2023/240716_Coverletter_PSUSA_Duloxetine_signiert.pdf

[Link zur Webseite der Europäischen Kommission](#)

Formulare - Stammdaten

Veröffentlicht am: 18 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/fuer-unternehmen/arzneimittel-informationen/suchtmittel/formulare-stammdaten>

FAQ Suchtmittel

Veröffentlicht am: 18 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/fuer-unternehmen/arzneimittel-informationen/suchtmittel/faq-suchtmittel>

Update: West Nil Virus (WNV) – Italien

Veröffentlicht am: 19 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.basq.gv.at/marktbeobachtung/amtliche-nachrichten/detail/west-nil-virus-wnv-italien-4>

Humanarzneimittel - Schweiz

Die Europäische Pharmakopöe schafft Kaninchenversuche ab

Veröffentlicht am: 11 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/legal/pharmacopoea/wichtige-informationen/die-europaeische-pharmakopoe-schafft-kaninchenversuche-ab.html>

Public Consultation für ICH Guideline M14 “Bioequivalence for Immediate-Release Solid Oral Dosage Forms General principles on plan, design, and analysis of pharmacoepidemiological studies that utilize real-world data for safety assessment of medicines” in der Schweiz eröffnet

Veröffentlicht am: 12 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

<https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/news/mitteilungen/public-consultation-fuer-ich-guideline-m14.html>

Aktualisierte Vorgabedokumente

Veröffentlicht am: 12 - Juli - 2024

Weitere Informationen finden Sie unter:

https://www.swissmedic.ch/swissmedic/de/home/news/updates/updated_documents/juli-2024.html



Fragen an das Netzwerk

Falls Sie eine Frage haben, die Sie gerne in unserem Netzwerk diskutieren würden, senden Sie uns einfach eine E-Mail an info-as@megra.org zur anonymen Publikation im nächsten Newsletter.*

*Bei der Beantwortung der Fragen handelt es sich um eine Zusammenfassung von persönlichen Meinungen und Erfahrungswerten der MEGRA Mitglieder mit keinem Anspruch auf Rechtssicherheit. Wir empfehlen zur Absicherung die Konsultation entsprechender zugrunde liegender Regularien.

Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

Deutschland

Keine Veranstaltungen veröffentlicht

Österreich

Keine Veranstaltungen veröffentlicht

Schweiz

Keine Veranstaltungen veröffentlicht

Europa

4th training course on Quality Management for Tissue Establishments

Where: online

Date: 02 - Sep to 17 - Oct - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/4th-training-course-on-quality-management-for-tissue-establishments>

eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary (XEVMPPD) training course

Where: online

Date: 10 to 12 - Sep - 2024, 22 to 24 - Oct - 2024 and 18 to 20 - Nov - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-training-course-september-2024>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-training-course-october-2024>

<https://www.ema.europa.eu/en/events/extended-eudravigilance-medicinal-product-dictionary-xevmpd-training-course-november-2024>

Clinical Trials Information System (CTIS): Walk-in clinic - September 2024

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 18 - Sep - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/clinical-trials-information-system-ctis-walk-clinic-september-2024>

Veranstaltungen / Events – Behörden und andere Veranstalter

Joint EDQM-AESAN symposium on Recent developments in food contact materials and articles

Where: Madrid, Spain

Date: 18 to 19 - Sep - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/joint-edqm-aesan-symposium-on-recent-developments-in-food-contact-materials-and-articles->

Clinical Trials Information System (CTIS) sponsor end user training programme - September 2024

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 23 to 26 - Sep - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/clinical-trials-information-system-ctis-sponsor-end-user-training-programme-september-2024>

SPOR and xEVMPD Stakeholder Engagement Webinars : SPOR Data Governance

Where: online and European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 04 to 14 - Oct - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/spor-xevmpd-stakeholder-engagement-webinars-spor-data-governance>

CPhI Worldwide & CEP One-to-One Sessions

Where: Milan, Italy

Date: 08 to 10 - Oct - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/cphi-worldwide-cep-one-to-one-sessions>

EDQM workshop: exploring a certification system for the validation of rapid microbiological methods

Where: Strasbourg, France

Date: 15 to 16 - Oct - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.edqm.eu/en/edqm-workshop-exploring-a-certification-system-for-the-validation-of-rapid-microbiological-methods->

Small and medium-sized enterprises info day

Where: European Medicines Agency, Amsterdam, the Netherlands

Date: 18 - Oct - 2024

For more information, please refer to:

<https://www.ema.europa.eu/en/events/small-medium-sized-enterprises-info-day>