

300€

Frühbucherrabatt bis zum  
6. März 2026

7. Jahrestagung

# Pharma Packaging

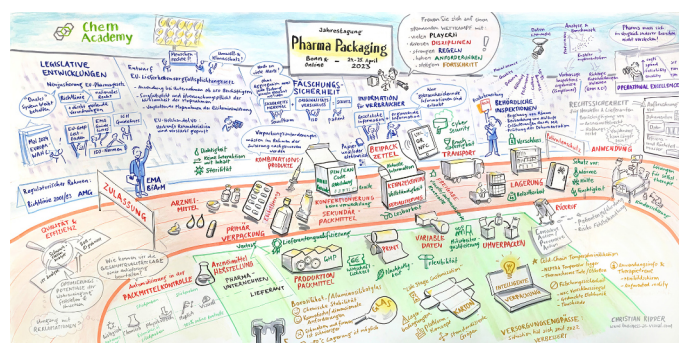
[www.chem-academy.com](http://www.chem-academy.com)

## Themenschwerpunkte dieser Veranstaltung

- Inspektionen: Erkenntnisse der Behörden
- Rechtliche und regulatorische Neuerungen
- Anforderungen an die Nachhaltigkeit
- Digitalisierung und Prozessoptimierung
- Risk Assessment von Lieferanten

## Mit Fachbeiträgen folgender Institutionen und Unternehmen

- Thomas Brückner, Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie (BPI) e.V.
- Tobias Könnecke, Hessisches Landesamt für Gesundheit und Pflege
- Alexander Kammerlocher, Regierungspräsidium Stuttgart
- Dr. Franz Schönfeld, Regierung von Oberbayern
- Dr. Claudia Kayser, Senior Expert AMTS
- Torsten Kneuß, Bayer AG
- Pascal Brendelberger, BioNTech SE
- Lukas Klement, Sträter Rechtsanwälte PartmbB
- Klaus Egner, Merck Healthcare KGaA
- Klaus Heinisch, Edelmann Group
- Dr. Isabel Staudinger und Dr. Sylwia Patron-Ravidà, PricewaterhouseCoopers GmbH Wirtschaftsprüfungsgesellschaft
- Ilka Henkel, IH PAC CONSULTING
- Johannes Bunse, Universität St.Gallen
- Prof. Dr. Martin Angerhöfer, Hochschule München
- Dr. Beate Boltres, West Pharmaceutical Services Deutschland GmbH & Co KG



4. und 5. Mai 2026

Köln und online

Eine Veranstaltung der



[www.chem-academy.com/pac](http://www.chem-academy.com/pac)

Montag, 4. Mai 2026

8.30 Empfang mit Kaffee und Tee

8.55

Eröffnung des ersten Tages durch den Vorsitzenden

Thomas Brückner, Leiter Geschäftsfeld Pharmazie/Medizinprodukte/  
Arzneimittelfälschungen/Arzneibücher/Normung, Bundesverband der  
Pharmazeutischen Industrie e.V., Mitglied des Geschäftsführenden Vorstands,  
securPharm e.V.

9.00

Pharma-Verpackungen – aktuelle Herausforderungen

- Die Lage der Industrie am Pharma-Standort Deutschland
- Entwicklungen im Gesundheitswesen und interne Rahmenbedingungen
- EU-Regulierung: die PPWR und weitere Anforderungen
- Was sind die Trends im GxP-regulierten Umfeld?
- Pharma-Verpackungen: zwischen Handwerk und Digitalisierung

Thomas Brückner, s.o.

9.40

Der regulatorische Rahmen für Pharma-Verpackungen

- Regulatorische Anforderungen an Primär- und Sekundärverpackungen
- Was sind die Herausforderungen bei Kombinationsprodukten?
- Beobachtungen zur Umsetzung durch die verschiedenen Akteure im Markt
- Trends durch Automatisierung, Digitalisierung und Künstliche Intelligenz
- Schnittstellen des Verpackungswesens und ihre regulatorischen Herausforderungen

Tobias Könncke, GMP- und GDP-Inspektor, Hessisches Landesamt für  
Gesundheit und Pflege

10.20 Kaffeepause

10.50

Circular Design im Packaging

- Zielsetzungen für eine nachhaltige Transformation im Verpackungswesen
- Design-Entscheidungen in einer regulierten Umgebung
- Analyse und Optimierung von Materialflüssen
- Erkenntnisse aus branchenspezifischen Pilotprojekten
- Parameter für eine ganzheitliche Betrachtung von Nachhaltigkeit (Materialien, Transportemissionen, etc.)
- Was muss für ein Life Cycle Assessment (LCA) berücksichtigt werden?

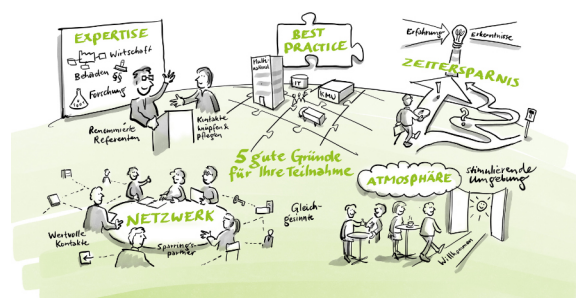
Johannes Bunse, Research Associate, Universität St. Gallen

11.30

Faltschachteln in der pharmazeutischen Verwendung: ökologische und ökonomische Aspekte

- Gesetzliche Rahmenbedingungen: PPWR und Entwurfsverordnung
- Pragmatische Ansätze zu mehr Nachhaltigkeit
- Sichere Codierung mit Laser und Inkjet
- Anliefergebinde von Faltschachteln: aktuelle Entwicklungen

Prof. Dr. Martin Angerhöfer, Hochschule München, Fakultät 05 -  
Verpackungstechnik



12.10 Gemeinsames Mittagessen

13.40

Anforderungen an Pharma-Verpackungen aus branchenübergreifenden Regelwerken

- Aktuelle Trends in der EU-Regulierung: nach dem Green Deal
- Nachhaltigkeit und Resilienz der Lieferketten
  - Menschenrechtliche und umweltrechtliche Sorgfaltspflichten
  - Die EU-Entwaldungsverordnung
- Theorie und Praxis: Wer ist in der Wertschöpfungskette betroffen?
- Produktbezogene Vorschriften
  - Der Beschränkungsantrag zu PFAS
  - EU-Verpackungsverordnung
  - Weitere produktbezogene Vorschriften

Dr. Isabel Staudinger, Managerin und Dr. Sylwia Patron-Ravidà, Managerin  
Sustainability Consulting, PricewaterhouseCoopers GmbH  
Wirtschaftsprüfungsgesellschaft

14.20

Risikobewertung im Lieferantenmanagement

- Der regulatorische Blick auf das Outsourcing
- Akteure: CMOs, Hersteller von Sekundär- und Primärverpackung, weitere Dienstleister
- Anforderungen an Audits – was gilt es zu verbessern?
- Beobachtungen zu Change Management und Know-how-Transfer

Dr. Franz Schönfeld, Sachgebiet Pharmazie, Regierung von Oberfranken

15.00 Kaffeepause

15.30

Einsatz von Künstlicher Intelligenz (KI) im Bereich Pharma Packaging

- Nutzenbewertung von KI
- Implementierungsstrategien für KI-Projekte
- Umsetzungsbeispiele von KI
- Stand der Regulierung von KI in der pharmazeutischen Industrie
  - Annex 22

Torsten Kneuß, Lead Pharma Devices & Maastricht Quality, Bayer AG

16.10

Digitalisiertes Prozessmanagement bei Packmitteldruck

- Regulatorische Vorgaben und technische Trends
- Wie umfangreich kann digitalisiert werden, und wo liegen die Grenzen?
- Spezifika bei Primär- und Sekundärpackmitteln
- Möglichkeiten zur Automatisierung in der Verpackungslogistik
- Wie verändern sich Packmittelherstellung und Anlieferung?

16.50 Zusammenfassung durch den Vorsitzenden

17.00 Ende des ersten Veranstaltungstages

## 18.00 Abendveranstaltung



Im Anschluss an das offizielle Programm lädt die Chem-Academy alle Referenten und Teilnehmenden zu einem gemeinsamen Imbiss mit Getränken ein. Lassen Sie die Eindrücke des Tages gemütlich ausklingen. Nutzen Sie die ungezwungene Atmosphäre, um wertvolle Kontakte zu vertiefen.

## Dienstag, 5. Mai 2026

8.45

**Eröffnung des zweiten Tages durch den Vorsitzenden**

Thomas Brückner, s.o.

8.50

**Arzneimittelinformation und Kennzeichnung: Update zu Rechtsfragen**

- Regulatorische Grundlagen
  - Kennzeichnung und Produktnformation
  - Primär- und Sekundärpackmittel
- Case Study: Was geschieht bei Mängeln?
- Betrachtungen aus der anwaltlichen Praxis zu Produktrückruf und Schadensersatzfragen
- Besonderheiten bei eingebundenen Lohnherstellern

Lukas Klement, LL.M., Rechtsanwalt, Sträter Rechtsanwälte PartmbB

9.30

**Pharma-Verpackungen als Gegenstand von Inspektionen**

- Aktuelle Schwerpunkte von Inspektionen im Bereich GMP/GDP
- Exemplarische Herausforderungen bei Verpackungen
- Repräsentative Findings
- Erwartungen der Behörden an CAPA
- Dos und Don'ts bei Inspektionen

Alexander Kammerlocher, Referat 94 – Ärztliche und pharmazeutische Angelegenheiten, Medizinprodukte, Regierungspräsidium Stuttgart

10.10 Kaffeepause

10.40

**Prozessmanagement und -optimierung im Bereich Pharma-Packaging**

- Wie verändern sich die Anforderungen an GxP-konformes Packaging?
- Rahmenbedingungen für Schnitstellen: Beschaffung und Logistik
- Wie und wann können Verpackungsprozesse überprüft werden?
- Identifikation von Optimierungspotentialen in einem dynamischen Umfeld
- Update zur Process Excellence – Erfahrungen zu der Reduktion von Rüstzeiten

Pascal Brendelberger, Director CTSM Process & Operations Excellence, BioNTech SE

11.20

**Pharma-Verpackungen: Prozessoptimierung in der Quality Control**

- Welche Hebel gibt es überhaupt (noch) in der QC?
- Prozessschritte in der Wareneingangskontrolle des Pharmazeutischen Herstellers
- Schnitstellen zu Lieferanten von Packmitteln
  - Der Rahmen durch die QA-Vereinbarungen
  - Risk Assessment
- Herausforderungen bei der Einbindung weiterer Dienstleister: Compliance und Kosten im Spannungsfeld

Ilka Henkel, Packaging Consultant, IH PAC CONSULTING

12.00 Gemeinsames Mittagessen

13.20

**Pharma-Glas – regulatorische Rahmenbedingungen und praktische Herausforderungen**

- Was tut sich in der GxP-regulierten Welt?
  - Nationale und internationale Entwicklungen zu Glas als Primärverpackung
- Entwicklungen im Spannungsfeld aus Kosten, Nutzen und Risiko und wie sie sich auf die Praxis der pU auswirken
- Bruch sichere Injektionsfläschchen im Fokus
- Nachhaltigkeitsanforderungen in der Umsetzung
- Supply Chain Security in Zeiten der Disruption

Dr. Bettine Boltres, Director Scientific Affairs, Integrated Systems, West Pharmaceutical Services Deutschland GmbH & Co KG

14.00

**Fälschungsschutz und die vorhandenen Stellschrauben**

- Fälschungsschutz durch Serialisierung: die EU im internationalen Vergleich
- Wie und wo wird die Integrität der Lieferkette bedroht?
- Kostenfaktoren und ihre Wirksamkeit im System
- Wie können Patienten noch effektiver eingebunden werden?
- Grenzen von IT-gestützten Lösungen

Klaus Egner, Senior Engineer Global Track & Trace, Global Healthcare Operations | Global Engineering & Technology, Merck Healthcare KGaA

14.40 Kaffeepause





Ihre Netzwerkplattform für die chemische und pharmazeutische Industrie. Die Chem-Academy recherchiert, konzipiert und organisiert seit über 10 Jahren Fachkonferenzen und Seminare für Fach- und Führungskräfte zu aktuellen Themen der chemischen und pharmazeutischen Industrie und bietet einen hohen Praxisbezug sowie erfahrene Dozenten aus Praxis, Behörden und Wissenschaft. Nutzen Sie diese Plattform zum Networking mit Experten! Übernehmen Sie Ideen als auch strategische Ansätze für Ihre betriebliche Praxis!

## Sponsoring

Nutzen Sie unsere Veranstaltung, um Ihr Unternehmen, Ihre Lösungen und Dienstleistungen zu präsentieren und neue Kontakte zu knüpfen. Wir bieten Ihnen eine Vielzahl von Möglichkeiten, sich als Aussteller, Sponsor oder mit einem inhaltlichen Beitrag einzubringen.

Wir freuen uns auf Ihre Kontaktaufnahme!

Dr. Björn Nehls

Managing Director

+49 (0) 33 38 75 15 711

bjoern.nehls@chem-academy.com



15.10

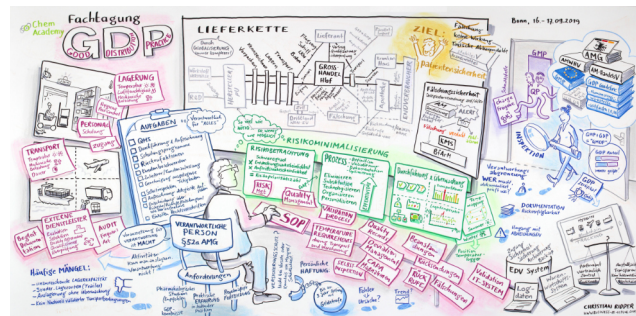
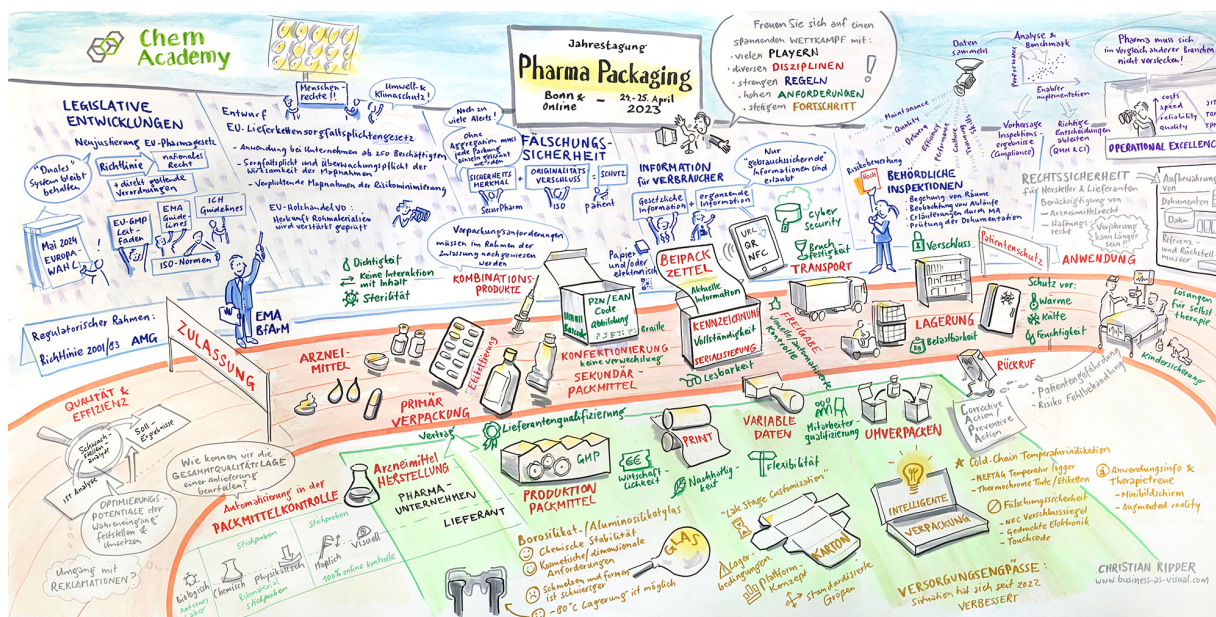
### Entwicklungen in der Arzneimitteltherapiesicherheit (AMTS)

- Regulatorische Entwicklungen und Erkenntnisse zur AMTS
- Welche Bedeutung kommt Primär- und Sekundärverpackungen für die AMTS zu?
- Beobachtungen zu verpackungsbezogenen Medikationsfehlern
- Herausforderungen für das Verpackungswesen durch unterschiedliche Darreichungsformen und Packengruppen

Dr. Claudia Kayser, Senior Expert AMTS, Bonn

15.50 Zusammenfassung durch den Vorsitzenden

16.00 Ende der Fachtagung



Dieses und weitere Graphic Recordings finden Sie unter: [www.chem-academy.com/graphic-recordings/](http://www.chem-academy.com/graphic-recordings/)

## Gruppenrabatt

In Ihrem Unternehmen gibt es mehrere Interessenten für unsere Veranstaltung? Melden Sie gleichzeitig zwei oder mehr Personen für mindestens zwei Tage an und sparen Sie jeweils **400€** ab dem zweiten Teilnehmer.

### Pharma Packaging

Ja, hiermit melde ich mich verbindlich an für:

<input type="checkbox"/>	Fachtagung	Early Bird	Normalpreis
	4. und 5. Mai 2026	1.695 €	1.995 €

<input type="checkbox"/>	Fachtagung Online	Early Bird	Normalpreis
	4. und 5. Mai 2026	1.595 €	1.895 €

☐ Leider kann ich die Veranstaltung nicht besuchen. Bitte senden Sie mir per E-Mail Informationen zum aktuellen Angebot.

E-Mail

Der Frühbucherrabatt gilt bis zum 6. März 2026. Danach gelten die Normalpreise.

### 1. Person

Anrede, Titel

Name, Vorname

Position, Abteilung

Telefon

E-Mail

### 2. Person

Anrede, Titel

Name, Vorname

Position, Abteilung

Telefon

E-Mail

Firma

Straße, Nr.

Postfach

PLZ, Ort

Land

### Rechnungsdetails

Bestellreferenz

MwSt.-Nr.

Firma

Abteilung

Straße, Nr.

PLZ, Ort

Datum, Unterschrift

- 400 EUR

## Kontaktieren Sie uns

Web chem-academy.com  
E-Mail info@chem-academy.com  
Post Chem-Academy  
Part of b2b-events.net  
Bahnhofplatz 2, D-16321 Bernau bei Berlin

## Veranstaltungsort

### Best Western Plus Hotel Köln City

Innere Kanalstraße 15

50823 Köln

Tel: +49 (0)221-57010

Fax: +49 (0)221-5701925

info@hotel-koeln-city.bestwestern.de

https://www.bestwestern.de/

Übernachtung und Anreise sind nicht in der Teilnahmegebühr enthalten. Bitte nehmen Sie Ihre entsprechenden Buchungen eigenständig vor.

## Technische Voraussetzungen

Für unsere Online-Fachtagungen nutzen wir Cisco WebEx (www.webex.com), eine der führenden Anbieter für Online-Meetings.

Alle hilfreichen Informationen zur Installation und Durchführung sowie notwendige Zugangsdaten erhalten Sie etwa eine Woche vor der Veranstaltung via E-Mail von uns.

### Teilnahmebedingungen

#### 1. Geltungsbereich

Diese Allgemeinen Geschäftsbedingungen regeln das Vertrauensverhältnis zwischen dem Teilnehmer einer Veranstaltung von b2b-events.net und b2b-events.net als Veranstalter. Abweichende Allgemeine Geschäftsbedingungen des Teilnehmers haben keine Gültigkeit.

#### 2. Anmeldung

Jegliche Form der Anmeldung wird schriftlich durch b2b-events.net bestätigt und erlangt hierdurch Rechtsverbindlichkeit. Der Teilnehmer erkennt mit seiner Anmeldung die Teilnahmebedingungen an. Die Veranstaltungsteilnahme setzt die vollständige Bezahlung der Teilnahmegebühr voraus. Diese ist unmittelbar nach Erhalt der Rechnung fällig. Die Teilnahmegebühr versteht sich pro Person und Veranstaltungstermin zzgl. gesetzlicher Umsatzsteuer. Inbegriffen sind Mittagessen, Getränke im Veranstaltungsraum sowie Tagungsunterlagen.

#### 3. Programmänderung

b2b-events.net behält sich vor, Änderungen am Inhalt des Programms sowie Ersatz und Weglassen der angekündigten Referenten vorzunehmen, wenn der Gesamtcharakter der Veranstaltung gewahrt bleibt. Muss eine Veranstaltung aus wichtigem Grund oder aufgrund höherer Gewalt abgesagt oder verschoben werden, so ist b2b-events.net verpflichtet, die zu diesem Zeitpunkt angemeldeten Teilnehmer umgehend zu benachrichtigen. Der Teilnehmer kann in diesem Fall die Rückerstattung der Veranstaltungsgebühr verlangen. Weitere Kosten (z.B. Reise- und Übernachtungskosten) sind von der Erstattung ausgeschlossen, sofern es sich nicht um grob fahrlässiges Verhalten seitens b2b-events.net handelt.

#### 4. Rücktritt

Sollte der Teilnehmer an der Teilnahme verhindert sein, so ist er berechtigt ohne zusätzliche Kosten einen Ersatzteilnehmer zu benennen. Darüber hinaus ist eine vollständige Stornierung bis dreißig Tage vor Beginn der Veranstaltung kostenlos möglich. Die Stornierung bedarf der Schriftform. Bei späterem Rücktritt oder Nichterscheinen wird die gesamte Teilnahmegebühr fällig.

#### 5. Urheberrecht

Alle im Rahmen der Veranstaltungen ausgegebenen Unterlagen sind urheberrechtlich geschützt. Vervielfältigungen und anderweitige Nutzung sind schriftlich durch b2b-events.net zu genehmigen. Sie dürfen Aufnahmegeräte ausschließlich für private Zwecke nutzen. Professionelle Fotografer- und sonstige Aufnahmetechnik ist nicht gestattet. Durch Ihre Teilnahme stimmen Sie zu, dass Sie fotografiert, gefilmt und aufgenommen werden können. Falls nicht anderweitig mit b2b-events.net vereinbart, stimmen Sie zu, dass b2b-events.net und Dritte Bild- und weitere Aufnahmen von Ihnen zur weiteren Verwendung und Veröffentlichung ohne Vergütung verwenden dürfen.

#### 6. Haftung

Alle Veranstaltungen werden sorgfältig recherchiert, aufbereitet und durchgeführt. Sollte es dennoch zu Schadensfällen kommen, so übernimmt der Veranstalter keine Haftung für die Vollständigkeit und inhaltliche Richtigkeit in Bezug auf die Vortragsinhalte und die ausgegebenen Unterlagen. In Fällen unvorhersehbarer Ereignisse oder höherer Gewalt, welche eine Durchführung der Veranstaltung ganz oder teilweise beeinflussen oder verhindern, ist eine Haftung ausgeschlossen.

#### 7. Datenschutz

Überlassene persönliche Daten behandelt der Veranstalter in Übereinstimmung mit den geltenden datenschutzrechtlichen Bestimmungen. Sie werden zum Zwecke der Leistungserbringung elektronisch gespeichert. Einblick und Löschung der gespeicherten Daten kann jederzeit gefordert werden. Anfragen bitte per E-Mail an: info@chem-academy.com.

#### 8. Schlussbestimmungen

Der Vertrag unterliegt dem deutschen Recht. Gerichtsstand ist Bernau bei Berlin (Deutschland).