

Programm

Swissmedic Informationsveranstaltung «Regulatory & Beyond»

16. November 2026, Kursaal Bern

Session «Regulatory»

Zeit	Thema	Referentin/Referent
Ab 08:15	<i>Begrüssungskaffee und Registrierung</i>	
09:00 – 09:20	Begrüssung und Eröffnung des Anlasses Einstiegsreferat «Swissmedic unter einem Dach»	Vincenza Trivigno Direktorin Swissmedic
09:20 – 09:40	Zulassung und Vigilance Arzneimittel: Wir konsolidieren alle Arzneimittelgruppen und nutzen Synergien	Eveline Trachsel Leiterin Bereich Zulassung und Vigilance Arzneimittel, Swissmedic
09:40 – 10:00	Good Regulatory Practice – Formale Beanstandungen im Fokus	Sandra Zaugg Leiterin Abteilung Regulatory Assessment, Swissmedic
10:00 – 10:20	Vergleich der Indikationswortlaute zwischen Swissmedic, EMA und FDA	Matea Zosso Senior Clinical Assessor, Abteilung Clinical Assessment, Swissmedic Tanja Colin Leiterin Marktzulassung Interpharma
10:20 – 10:50	Kaffeepause	
10:50 – 11:20	Swissmedic's Massnahmen zur Verbesserung der Versorgungssicherheit	Simon Dalla Torre Leiter Abteilung Regulatory Operations and Development, Swissmedic
11:20 – 11:40	Neuerungen bei Meldetools (EIViS 2.0) und Risikokommunikation	Stephanie Storre Leiterin Einheit Risikomanagement, Abteilung Arzneimittelsicherheit, Swissmedic Thomas Stammschulte Leiter Einheit Pharmacovigilance, Abteilung Arzneimittelsicherheit, Swissmedic
11:40 – 12:00	Kooperation statt Isolation – Life-Cycle Management in internationalen regulatorischen Netzwerken	Ulla Grauschopf Leiterin Abteilung Quality Assessment, Swissmedic
12:00 – 14:00	Mittagspause mit Stehlunch & Swissmedic Markt Mit Ständen zu folgenden Themen/Abteilungen: • Regulatory Assessment, Meet your Regulatory Manager • Clinical Assessment • Quality Assessment • Arzneimittelsicherheit • Komplementär- und Phytoarzneimittel • Tierarzneimittel • Regulatory Operations and Development • Stakeholder-Engagement • Klinische Versuche	

Session «Beyond»

Raum Arena

Zeit	Thema	Referent/in
14:00 – 14:45	Most Favored Nation: Wer finanziert künftig pharmazeutische Forschung und Entwicklung?	Stefan Felder Professor für Gesundheitsökonomie Wirtschaftswissenschaftliche Fakultät Universität Basel
14:45 – 15:05	Update IT-Roadmap; Preview Portal Swissmedic	Ulrich Vogler Leiter Abteilung Informatik
15:05 – 16:05	Swissmedic als eigenständige, unabhängige Zulassungsbehörde im internationalen Umfeld Input-Referat Kerstin Noëlle Vokinger Doppelprofessorin Universität Zürich & ETH Zürich Panel Diskussion Moderation: Eveline Trachsel • Vincenza Trivigno, Direktorin Swissmedic • Stefan Hostettler, Generalsekretär in Co-Leitung Eidg. Departement des Innern EDI • Kerstin Noëlle Vokinger, Doppelprofessorin Universität Zürich & ETH Zürich • David Traub, Geschäftsführer Novartis Schweiz • Yvonne Gilli, Präsidentin FMH • Enea Martinelli, Chefapotheker der Spitäler fmi AG, VP pharmaSuisse, Drugshortage-Spezialist	
16:05 – 16:10	Schlusswort	Eveline Trachsel
16:10 – 17:30	Apéro & Swissmedic Markt Mit Ständen zu folgenden Themen/Abteilungen: • Regulatory Assessment, Meet your Regulatory Manager • Clinical Assessment • Quality Assessment • Arzneimittelsicherheit • Komplementär- und Phytoarzneimittel • Tierarzneimittel • Regulatory Operations and Development • Stakeholder-Engagement • Klinische Versuche	

Breakout Session «Tierarzneimittel»

Raum Szenario 1

Zeit	Thema	Referent/in
14:00 – 14:15	Begrüssung	Nina Walser Leiterin Abteilung Tierarzneimittel, Swissmedic
14:15 – 14:45	Evergreens im Regulatory Assessment Tierarzneimittel: Die Do's & Don'ts, die zählen	Alexandre Scherer Regulatory Manager, Abteilung Tierarzneimittel, Swissmedic
14:45 – 15:15	Regulatory Intelligence in der Schweiz: Das passende Zulassungsverfahren für jedes Tierarzneimittel – besser entscheiden, schneller zulassen	Catharina Lany Senior Regulatory Manager, Abteilung Tierarzneimittel, Swissmedic
15:15 – 15:45	Evergreens Pharmakovigilanz Tierarzneimittel: Behind the Scenes der Arzneimittelsicherheit	Cedric Müntener Veterinary Assessor, Abteilung Tierarzneimittel, Swissmedic
15:45 – 16:10	Fragerunde	alle
16:10 – 17:30	Apéro & Swissmedic Markt Mit Ständen zu folgenden Themen/Abteilungen: • Regulatory Assessment, Meet your Regulatory Manager • Clinical Assessment • Quality Assessment • Arzneimittelsicherheit • Komplementär- und Phytoarzneimittel • Tierarzneimittel • Regulatory Operations and Development • Stakeholder-Engagement • Klinische Versuche	