

300€  
Frühherrabatt bis zum  
24. Juli 2020

Jahrestagung

# Klinische Forschung

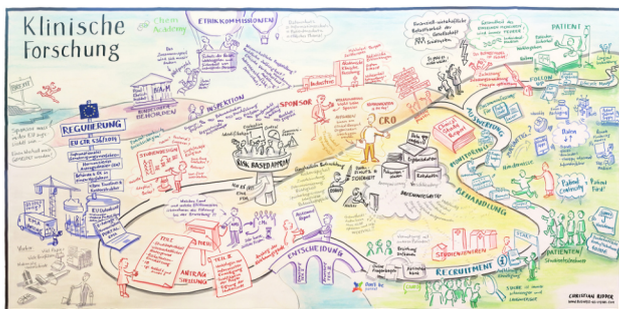
Regulatorisches Update, Qualitäts- und Risikomanagement,  
Best Practices in klinischen Prüfungen unter COVID-19

## Themenschwerpunkte dieser Veranstaltung

- Regulatorische Anforderungen im GCP-Umfeld
- Erwartungen bei Audits und Inspektionen
- Anforderungen an Data Management und Data Integrity
- Datenschutz und -sicherheit nach der DSGVO
- Neue Herausforderungen unter COVID-19

## Mit Fachbeiträgen folgender Institutionen und Unternehmen

- Dr. Aylin Mende, Expertin für klinische Prüfungen, Bonn
- Dr. Katalina Mettke, GCP-Inspektorin, Bonn
- Dr. med. Kurt Racké,  
Ethik-Kommission der Med. Fak. Universität Bonn
- Dr. Jens Peters, Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie (BPI) e.V.
- Ralf Freese, Bundesverband Medizinischer Auftragsinstitute (BVMA) e.V.
- Dr. Ute Simon, AAA a Novartis Company
- Dr. Max Horneck, medac GmbH
- Dr. jur. Dr. med. Adem Koyuncu,  
Anwaltskanzlei Covington & Burling LLP
- Dr. Norbert Dank, UCB BIOSCIENCES GmbH
- Sabine Poltermann, Novartis AG
- Dr. Reiner Lehmann, DontBePatient Intelligence GmbH
- Dr. Karen Edelmann-Stergiou,  
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
- Silja du Mont, Regierungspräsidium Freiburg
- Susanna Dienemann, Wachenhausen Rechtsanwälte
- Dr. Dieter Hayn,  
Austrian Institute of Technology (AIT) GmbH
- Ulrike Schönherr, Novartis AG



Graphic Recording der Fachtagung Klinische Forschung 2019

5. und 6. Oktober 2020 – Fachtagung  
Köln

Eine Veranstaltung der



# Montag, 5. Oktober 2020

8.50

## Eröffnung des ersten Tages durch die Vorsitzende

Dr. Ute Simon, Global Head Medical Affairs on International Assignment, AAA a Novartis Company

9.00

## Update auf ICH-Ebene: Was tat und tut sich hinsichtlich klinischer Prüfungen?

- Die Draft-Guideline "on General Considerations for Clinical Trials" (ICH E8 (R1)) – Modernisierung der Durchführungsprinzipien klinischer Prüfungen
- Revision(en) von ICH E6 – Gültigkeit der GCP-Prinzipien bei allen erhobenen Patientendaten
- Neue Anforderungen an adaptive Studiendesigns
- ICH E19 - Optimisation of Safety Data Collection

Dr. Jens Peters, Geschäftsfeldleiter Klinische Forschung, Geschäftsfeldleiter Tierarzneimittel, Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie (BPI) e.V.

9.45

## COVID-19: Bestimmungen und Erfahrungen der Behörden

- Guidance Document der EU-Kommission und Empfehlungen der Behörden
- Neubeantragung von Covid-19 Studien
- Meldungen zu laufende Studien im Kontext von Covid-19
- Erfahrungen im Umgang mit den aktuellen Bestimmungen

Dr. Aylin Mende, Expertin für klinische Prüfungen, Bonn

10.30 Kaffeepause und Networking

11.00

## Aktuelle Aspekte klinischer Prüfungen aus Sicht der Ethik-Kommission

- Hinweise zum Umgang mit klinischen Studien in Zeiten der COVID-19-Pandemie
  - Rekrutierungsunterbrechung und Studienabbruch sowie Restart
  - Vulnerabilität der Covid-19-Patienten und informierte Einwilligung
  - Studiendesign (Problematik des Kontrollarms) und Studienplanung
  - Studienregister
  - Einreichung von Anträgen bei der Ethik-Kommission
  - Alternative Organisation von Visiten
  - Änderungen im Bereich des Monitorings

Dr. med. Kurt Racké, Vorsitzender, Ethik-Kommission der Medizinischen Fakultät Universität Bonn

11.45

## Early Phase unter Pandemiebedingungen: Herausforderungen und Lösungen

- Sind klinische Prüfungen der Phase 1 unter Pandemiebedingungen überhaupt möglich?
- Risiko vs. Benefit
- Welche Bedingungen sind einzuhalten?
- Wo liegen die größten Herausforderungen?
- Welche Erfahrungen sind bisher gemacht worden?
- Welche Lösungsansätze sind erfolgreich, welche gescheitert?
- Wie sieht die Zukunft aus?

Ralf Freese, Stellvertretender Vorsitzender, Bundesverband Medizinischer Auftragsinstitute (BVMA) e.V.

12.30 Gemeinsames Mittagessen

14.00

## GxP Compliance im globalen regulatorischen Dschungel – Lösungsansätze aus Sicht des Qualitätsmanagements

- Was ist neu? Effektive Recherche bezüglich regulatorischer Neuerungen
- Wo muss ich handeln? Sicherstellung der Compliance am Beispiel von GCP
- Wer ist wie betroffen? Risikobasierter Ansatz
- Was ist morgen? Maßnahmen und deren Nachhaltigkeit – die Rolle des Qualitätsmanagements
- Tipps zur praktischen Umsetzung

Dr. Karen Edelmann-Stergiou, Quality Medicine Corporate, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

14.45

## (Quality) Risk Management in klinischen Studien: Studien- und Systemebene

- Kompetenzen: Methoden, Fähigkeiten und Training
- Steuerung: Tools und Oversight
- Mindset: Vorausplanen und „Risikoappetit“
- Datenverwertung: Trending und Learning Loops

Ulrike Schönherr, Head Risk Management, Global Development Operations, Novartis AG

15.30 Kaffeepause und Networking

16.00

## Complexity Assessment: Reduktion der Komplexität von klinischen Studien

- Komplexitätsgrad: Beeinflussung der Durchführung und Auswertung von klinischen Studien
  - Dauer der Studien, Kosten, Amendments, Fehleranfälligkeit
- Studienkomplexität messbar machen?
  - „Viele Wege führen nach Rom“
  - Methodik des TUFTS Center for Study of Drug Development
  - Umsetzung in die Praxis
- S-RAMPS – das UCB System zum Risk Management
- Erfahrungsbericht: Wie kann der Komplexitätsgrad von Studien reduziert werden?

Dr. Norbert Dank, Clinical Risk Management Lead, UCB BIOSCIENCES GmbH

16.45

## Outsourcing: effiziente Vertragsgestaltung

- Outsourcing auf der Grundlage der neuen EU-Verordnung 536/2014
- Co-Sponsoring als neue Herausforderung für CROs
- CRO als Legal Representative
- Aktuelle Entwicklungen in der Vertragsgestaltung beim Outsourcing
- CRO als Data Representative

Susanna Dienemann, LL.M., Rechtsanwältin und Partnerin, Wachenhausen Rechtsanwälte Partnerschaft mbB

17.30 Zusammenfassung durch den Vorsitzenden

17.40 Ende des ersten Tages



## Dienstag, 6. Oktober 2020

8.50

### Eröffnung des zweiten Tages durch die Vorsitzende

Dr. Ute Simon, Global Head Medical Affairs on International Assignment, AAA a Novartis Company

9.00

### Data Integrity in klinischen Studien

- Warum steht Data Integrity im Fokus klinischer Studien?
- Was verstehen wir in einem GCP-reguliertem Umfeld unter Data Integrity?
- Data Integrity: eine Besonderheit der klinischen Prüfung?
- (Minimal-) Anforderungen und Herausforderungen
- Etablieren einer „Data Integrity Culture“ in der Organisation
- Data Integrity und Computer System Validierung
  - Bedeutung der „Notice to Sponsors on Validation“ der EMA für CROs und Sponsoren

Dr. Max Horneck, Head Clinical Data Management & eClinical Systems, medac GmbH

9.45

### Audit Trail Review: Regulatorische Vorgaben und Erwartungen

- Anforderungen an Dokumentation und Daten
- Inhalte eines Audit Trails
- Aktuelle regulatorische Vorgaben
- Was und wann sollte „reviewed“ werden?
- Häufige Mängel

Dr. Katalina Mettke, GCP-Inspektorin, Bonn

10.30 Kaffeepause und Networking

11.00

### Erwartungen auf Inspektionsebene

- Update regulatorischer Grundlagen: ICH GCP E6 und EU CTR 2021
- Nationale Rechtsgrundlagen für die Inspektion klinischer Prüfungen
- Fokus von GCP-Inspektoren
- Herausforderung Remote Inspektionen
- Schnittstelle von GCP und GMP
- Inspektionsprozess und Überwachung
- Exkurs: virtuelle Studienkonzepte

Silja du Mont, Oberpharmazierätin, GCP-/GDP-Inspektorin, Referat 25, Ärztliche und Pharmazeutische Angelegenheiten, Regierungspräsidium Freiburg

11.45

### Strategische Einbindung von Patienten im Life Cycle Klinischer Entwicklungsprojekte

- Kunde? Ressource? Data Owner? – oder: der Patient
- Befragung von Patienten – in 8 Wochen von Konzept zu Ergebnis
- Fakten, Erwartungen, Einstellungen, Erfahrungen – was Patienten beitragen können
- Transaktionaler versus beziehungsbasierter Ansatz
- „Patient Powered Registry“ und “Registry Embedded RCTs” – Konzepte für den Alltag?

Dr. med. Reiner Lehmann, CSO, DontBePatient Intelligence GmbH

12.30 Gemeinsames Mittagessen

14.00

### Der Einsatz von Gesundheitsapps an der Schnittstelle zwischen Forschung und Versorgung

- Chancen mobiler Technologien in der klinischen Forschung
- Telegesundheitsdienste zwischen Forschung und Versorgung
  - European Reference Networks (ERNs) und European Joint Program for Rare Diseases (EJP RD)
- Datenschutz in Zeiten von Wearables, Fitness-Apps, Biobanken und personalisierter Medizin
  - Privacy Preserving Record Linkage, Big Data und Privacy Preserving AI

Dr. Dieter Hayn, Senior Scientist, Digital Health Information Systems, Austrian Institute of Technology GmbH

14.45

### Datenschutz und Datensicherheit nach der DSGVO in klinischen Studien

- Welche Datenschutzvorschriften gelten in klinischen Studien?
  - DSGVO, AMG, MPG und noch mehr.
- Datenschutzrechtliche Grundprinzipien und Folgen für die Forschung
- Verarbeitung patientenbezogener Daten – neue Anforderungen an Patienteninformationen und Einwilligungserklärungen
- Wer sind „Verantwortliche“ und „Auftragsverarbeiter“ in klinischen Prüfungen, IITs, NIS?
- Umsetzung von Datenschutz-Compliance in Verträgen mit Prüfstellen und CROs
- Anforderungen bezüglich IT-Sicherheit

Dr. jur. Dr. med. Adem Koyuncu, Rechtsanwalt und Arzt, Anwaltskanzlei Covington & Burling LLP

15.30 Kaffeepause und Networking

16.00

### Klinische Studien: Informationen an die Öffentlichkeit bzw. Fachkreise kommunizieren

- Verwendung von Studienergebnissen in kommerziellen und nicht-kommerziellen Bereichen, strategische Überlegungen und Möglichkeiten
- Wann und wie publizieren?
- Verwendung von Advisory Boards, Kongressen, etc.
- Erstellung von Informationen für Fachkreise oder Patienten
- Digitalisierung der Kommunikation
- Verantwortlichkeiten des Informationsbeauftragten

Sabine Poltermann, Global Director Medical Legal Review, eOS Content Management, Novartis AG

16.45 Zusammenfassung durch die Vorsitzende

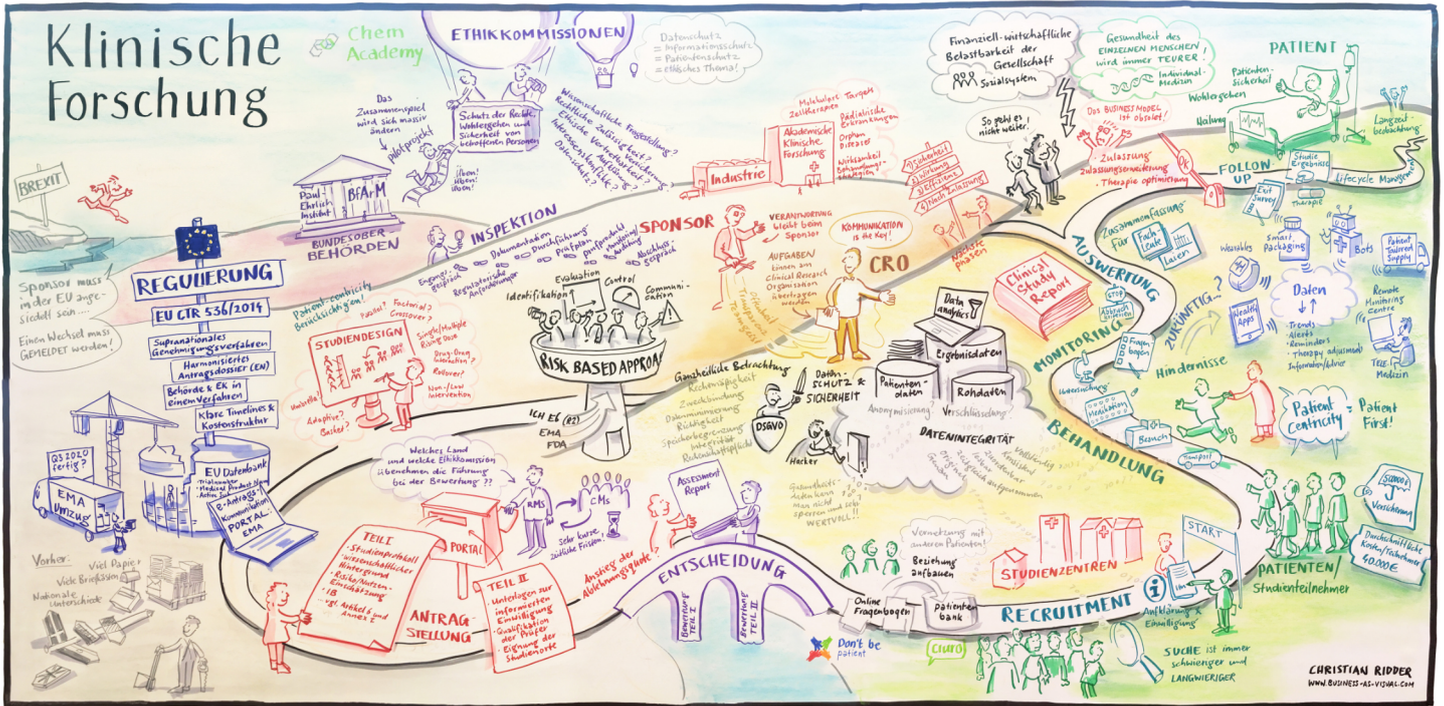
17.00 Ende der Fachtagung

## 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 **300€** ab dem zweiten Teilnehmer.



## Graphic Recordings



Download des Graphic Recordings unter [www.chem-academy.com/graphic-recording-klinische-forschung](http://www.chem-academy.com/graphic-recording-klinische-forschung)

## Zur Durchführung von Veranstaltungen: Anmerkungen in eigener Sache

Sehr geehrte Damen und Herren,

unsere Überlegungen zur Durchführung von Veranstaltungen mögen selbstverständlich sein, wir wollen sie an dieser Stelle dennoch transparent machen. Um Planungssicherheit für alle Beteiligten – Vortragende, Hotels, Technikpartner, aber vor allem Interessenten und Teilnehmende – zu gewährleisten, braucht es einen Vorlauf von mehreren Monaten. Das birgt in normalen Zeiten hin und wieder Unsicherheiten, wie sie in allen Branchen vorkommen. Angesichts der Corona-Pandemie planen wir wie gehabt und hoffen aus den verschiedensten Gründen auf einen unspektakulären Herbst.

Die aktuellen Entwicklungen (Stand Mitte Mai 2020) erlauben ja auch durchaus Zuversicht. Zugleich sind wir gut beraten, auch Alternativen bis hin zur Durchführung einer Veranstaltung als Webkonferenz nicht auszuschließen und diese dann konstruktiv zu gestalten.

Unsere Erfahrungen im Frühjahr sind dazu durchgehend positiv gewesen, und selbstverständlich sind wir als Veranstalter ebenso wie die Tagungshotels darauf eingerichtet, alle behördlichen Auflagen zu erfüllen. Welche das genau sein werden, wird sich herausstellen. Wir gehen davon aus, dass eine Durchführung in überschaubarem Rahmen mit Teilnehmenden aus der Region DACH unter den Voraussetzungen möglich ist, die unser aller Arbeitsleben seit kurzem prägen. (Alle Veranstaltungen mit internationaler Teilnehmerschaft wiederum haben wir bis auf weiteres, d.h. bis mindestens in das Jahr 2021 hinein verschoben.)

Die pandemische Bedrohung sowie die Einschränkungen des Lebens betreffen beruflich und privat jeden von uns.

Wir bewegen uns mit unseren Veranstaltungen thematisch im Kontext von Compliance – Pharmakovigilanz, Qualitätssicherung, Arbeitsschutz, Regulierung, Patientensicherheit –, stehen also in Kontakt mit Zielgruppen, die wie wenige sonst für die Erfordernisse dieser Phase sensibilisiert sind.

Trotzdem wünschen wir uns auch wieder die Zeiten herbei, in denen wir verantwortungsvoll nebeneinander stehen oder eine Abendveranstaltung durchführen können. Die Informationsvermittlung hat (nicht nur) rund um unsere Veranstaltungen dank moderner Technik hervorragend geklappt. Und doch würden wir auf Dauer das Soziale, das Zwischenmenschliche vermissen, das unser gesellschaftliches Miteinander nun einmal auch prägt und beruflich gewiss nicht von Schaden ist.

Bis es soweit ist, danken wir Ihnen für Ihr Verständnis.

Bleiben Sie gesund – herzliche Grüße,

**Björn Nehls, Leiter Chem-Academy**



# Chem-Academy: Know-how zu Chemie und Pharma

Wir über uns



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!

## Veranstaltungshinweise

### 4. Jahrestagung GDP

14. bis 16. September 2020, Köln

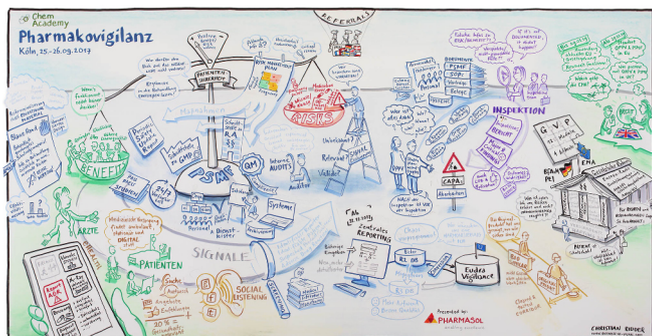
[www.chem-academy.com/gdp](http://www.chem-academy.com/gdp)

### 8. Jahrestagung Pharmakovigilanz

14. bis 16. September 2020, Bonn

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

## Graphic Recordings



Download des Graphic Recordings unter [www.chem-academy.com/graphic-recording-pharmakovigilanz](http://www.chem-academy.com/graphic-recording-pharmakovigilanz)



Download des Graphic Recordings unter [www.chem-academy.com/graphic-recording-qualified-person](http://www.chem-academy.com/graphic-recording-qualified-person)

Christian Ridder arbeitet seit 2013 als Business Illustrator und begleitet dabei unter anderem die Veranstaltungen der Chem-Academy.

Er visualisiert dabei die Präsentationen und Diskussionen der Tagung und gestaltet ein bildliches Protokoll, zugleich fasst er das komplexe Aufgabenfeld zusammen, in dem Sie tätig sind. Das Graphic Recording wird den Teilnehmern nach der Veranstaltung als Poster zur Verfügung gestellt.

Alle bisher visualisierten Fachtagungen finden Sie auf unserer Website: [www.chem-academy.com/graphic-recordings](http://www.chem-academy.com/graphic-recordings)

## Partner



**DontBePatient Intelligence** unterstützt die forschende Industrie sowie akademische und öffentliche Projekte durch einzigartiges Know-How im Bereich digitales Beziehungsmanagement mit Patienten.

Die Ausarbeitung detaillierter Patient Pathways in allen Zielländern hilft bei der Identifizierung patientenrelevanter Endpunkte, tatsächlicher Standardtherapien, der Hürden und Anreize zur Studienteilnahme sowie beim Aufbau von Unterstützungs-Communities – echtes Engagement – wahre Patientenzentriertheit.

### Ihr Kontakt:

Dr. med. Reiner Lehmann, CSO

DontBePatient Intelligence GmbH c/o GCI Management, Briener Straße 7, 80333 München, Deutschland

## 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

Director

+49 (0) 33 38 75 15 717

[bjorn.nehls@chem-academy.com](mailto:bjorn.nehls@chem-academy.com)



## Kontaktieren Sie uns

Web chem-academy.com  
E-Mail info@chem-academy.com  
Post Vereon AG, Chem-Academy  
Postfach 2232, 8280 Kreuzlingen 1, Schweiz

## Veranstaltungsort

NH Köln Altstadt  
Holzmarkt 47, 50676 Köln  
Tel +49 (0) 221 2722 880  
Web www.nh-hotels.de/koeln/koeln-altstadt

Übernachtung und Anreise sind nicht in der Teilnahmegebühr enthalten. Bitte nehmen Sie Ihre entsprechenden Buchungen eigenständig vor. Für die Buchung der Übernachtung empfehlen wir nebst einer Anfrage im Veranstaltungshotel auch die Konsultation der gängigen Hotelbuchungsportale.

### Klinische Forschung

Ja, hiermit melde ich mich verbindlich an für:

<input type="checkbox"/>	<b>Fachtagung</b> 5. und 6. Oktober 2020	Early Bird 1.695 €	Normalpreis 1.995 €
--------------------------	---	-----------------------	------------------------

<input type="checkbox"/>	<b>Web-Konferenz</b> 5. und 6. Oktober 2020	Early Bird 1.395 €	Normalpreis 1.695 €
--------------------------	--	-----------------------	------------------------

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 24.07.2020. Danach gelten die Normalpreise. **Alle Preise zzgl. MwSt.**

### 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 \_\_\_\_\_

### Teilnahmebedingungen

- Geltungsbereich**  
Diese Allgemeinen Geschäftsbedingungen regeln das Vertrauensverhältnis zwischen dem Teilnehmer einer Veranstaltung der Vereon AG und der Vereon AG als Veranstalter. Abweichende Allgemeine Geschäftsbedingungen des Teilnehmers haben keine Gültigkeit.
- Anmeldung**  
Jegliche Form der Anmeldung wird schriftlich durch die Vereon AG 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.
- Programmänderung**  
Die Vereon AG 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 die Vereon AG 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 der Vereon AG handelt.
- 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.
- Urheberrecht**  
Alle im Rahmen der Veranstaltungen ausgegebenen Unterlagen sind urheberrechtlich geschützt. Vervielfältigungen und anderweitige Nutzung sind schriftlich durch die Vereon AG zu genehmigen. Sie dürfen Aufnahmegeräte ausschließlich für private Zwecke nutzen. Professionelle Fotografiertechnik ist nicht gestattet. Durch Ihre Teilnahme stimmen Sie zu, dass Sie fotografiert, gefilmt und aufgenommen werden können. Falls nicht anderweitig mit der Vereon AG vereinbart, stimmen Sie zu, dass die Vereon AG und Dritte Bild- und weitere Aufnahmen von Ihnen zur weiteren Verwendung und Veröffentlichung ohne Vergütung verwenden dürfen.
- 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.
- 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.
- Schlussbestimmungen**  
Der Vertrag unterliegt dem schweizerischen Recht. Gerichtsstand ist Kreuzlingen (Schweiz) oder wahlweise Konstanz (Deutschland).



- 300 EUR