

## Liste der Referentinnen und Referenten

Swissmedic Informationsveranstaltung

«**Regulatory&Beyond**»

20. September 2022, Hotel Allegro/Kursaal Bern, 9.00 bis 17.30 Uhr

*Nach Session und Thema sortiert, in der Reihenfolge ihres Auftritts*

<b>Plenum</b>	
<b>Raimund Bruhin</b>	Direktor
<b>Eliane Schmid</b>	Bereich Stab, Leiterin Abteilung Kommunikation
<b>Claus Bolte</b>	Leiter Bereich Zulassung Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Philippe Girard</b>	Leiter Bereich Bewilligungen Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Helga Horisberger</b>	Leiterin Bereich Recht Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Daniel Leuenberger</b>	Leiter Bereich Infrastruktur Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Karoline Mathys</b>	Leiterin Bereich Marktüberwachung Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Jörg Schläpfer</b>	Leiter Bereich Stab & Internationales Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Barbara Schütz</b>	Leiterin Bereich Personal & Finanzen Mitglied der Geschäftsleitung
<b>Michael Renaudin</b>	Leiter Swissmedic 4.0
<b>&amp; Beyond: Parallel-Session: Arzneimittel – Lebenszyklus und Spezialthemen</b>	
<b>Leonie Rudofsky</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Clinical Assessment Clinical Assessor
<b>Lorenzo Hess</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Clinical Assessment Biostatistiker
<b>Julia Djonova</b>	Bereich Bewilligungen, Leiterin Abteilung ATMP
<b>Susanne Wegenast</b>	Bereich Marktüberwachung, Leiterin Abteilung Marktkontrolle Arzneimittel
<b>Thomas Hottiger</b>	Bereich Marktüberwachung, Abteilung Marktkontrolle Arzneimittel, Qualitätsmängel und Werbung Wissenschaftlicher Mitarbeiter Qualitätsmängel

## Session Klinische Versuche und Bewilligungen

<b>Alex Mion</b>	Bereich Bewilligungen, Leiter Abteilung Klinische Versuche
<b>Federico Cimini</b>	Bereich Bewilligungen, Leiter Abteilung Inspektorate und Bewilligungen
<b>Georges Meseguer</b>	Bereich Bewilligungen, Abteilung Inspektorate und Bewilligungen, Leiter der Einheit Zertifikate und Bewilligungen
<b>Christan Schärer</b>	Bereich Bewilligungen, Abteilung Inspektorate und Bewilligungen, Leiter Einheit Inspektorate
<b>Simone Ferbitz</b>	Bereich Bewilligungen, Abteilung Klinische Versuche Leiterin GCP/GVP Inspektorat
<b>Monika Joos</b>	Bereich Bewilligungen, Leiterin Abteilung Betäubungsmittel

## Session Zulassung und Life-Cycle Management

<b>Cornelia Bigler</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Regulatory Assessment, Regulatory Manager
<b>Ulrich Rohr</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Clinical Assessment Leiter Clinical Assessment 2
<b>Anna Barbara Stalder</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Prozessentwicklung und Support, Prozessmanagerin
<b>Matthias Gautschi</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Quality Assessment Einheit Quality Assessment 1 (Biologika), Quality Assessor
<b>Martina Gerber</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Regulatory Operations & Development, Wissenschaftliche Mitarbeiterin
<b>Thomas Stammschulte</b>	Bereich Marktüberwachung, Abteilung Arzneimittelsicherheit, Leiter Pharmacovigilance
<b>Christoph Küng</b>	Bereich Marktüberwachung, Leiter Abteilung Arzneimittelsicherheit

## Session Tierarzneimittel

<b>Nina Walser</b>	Bereich Zulassung, Leiterin Abteilung Tierarzneimittel
<b>Catharina Lany</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Tierarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Peter Schmid</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Tierarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Rosa Stebler-Frauchiger</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Regulatory Operations & Development, stellvertretende Abteilungsleiterin
<b>Stefan Herrli</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Tierarzneimittel, Veterinary Assessor
<b>Barbara Wieland</b>	Leiterin Institut für Virologie und Immunologie IVI

## Session Komplementär- und Phytoarzneimittel

<b>Julie Morciano</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Conwitha Lapke</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Quality Assessor
<b>Christine Ruppen</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Regulatory Associate
<b>Julian Affolter</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Michaela Stach-Rüefli</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Quality Assessor
<b>Tobias Schlechtinger</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Anne-Isabelle Reich</b>	Bereich Zulassung, Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Regulatory Manager
<b>Martin Ziak</b>	Bereich Zulassung, Leiter Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel
<b>Bilkis Heneka</b>	Bereich Zulassung, Stv. Leiterin Abteilung Komplementär- und Phytoarzneimittel, Quality Assessor

## **& Beyond: Parallel-Session: Medizinprodukte – Lebenszyklus und Spezialthemen**

<b>Michael King</b>	Senior Director, Product & Strategy IQVIA, Safety, Regulatory & Quality Technology Solutions
<b>Solange Ghernaouti</b>	Professeure, Directrice Swiss Cybersecurity Advisory & Research Group, Université de Lausanne
<b>Richard Houlihan</b>	CEO, EirMed
<b>André Baumgart</b>	Advisor Medical AI Products / Lead Scientist AI- based Health Systems