

Erklärvideo ATMP

Innovative Therapien auf Basis lebender Zellen und genetischer Veränderungen eröffnen neue Perspektiven in der modernen Medizin. Als sogenannte Advanced Therapy Medicinal Products (ATMPs) gelten sie als Schlüsseltechnologien für die Behandlung komplexer und bisher unheilbarer Krankheiten. Doch wie werden diese neuartigen Arzneimittel in Europa zugelassen, überwacht und sicher angewendet? In unserem Video erfahren Sie, welche regulatorischen Anforderungen für ATMPs gelten und wie der europäische Zulassungsprozess abläuft.

Ihr Browser unterstützt den HTML5 Video-Tag nicht.

Weitere Informationen

Sprecherin & Produktion:
Dr. Anja Segschneider

© BIOPRO Baden-Württemberg GmbH

Regulatorik-Lotse

 [Arzneimittelmarktneuordnungsgesetz](#)

 [Verordnung über Klinische Prüfungen mit Humanarzneimitteln](#)