

Regulatorik Nachgefragt

Zwischen Routine und Risiko – Ethanol auf dem Prüfstand der Regulierung

Datum:

07.08.2025

11:00 - 12:30 Uhr

Ort:

online

Anmeldefrist:

06.08.2025

Kosten:

kostenfrei

Art:

Informationsveranstaltung

Veranstalter:

BIOPRO Baden-Württemberg GmbH

Kontakt:

regulatorik-gesundheitswirtschaft(at)bio-pro.de

Sprache:

Deutsch



**Diese Veranstaltung
hat bereits stattgefunden!**

Die Veranstaltungsreihe "Regulatorik Nachgefragt" findet im Rahmen des vom Ministerium für Wirtschaft, Arbeit und Tourismus Baden-Württemberg geförderten Projekts Regulatorik Gesundheitswirtschaft BW statt und beleuchtet aktuelle und zukünftige Regularien mit Relevanz für die Gesundheitsindustrie. Das Format soll dazu dienen, Informationen weiterzugeben, Impulse zu setzen und den Austausch zwischen Unternehmerinnen und Unternehmern zu fördern.

Beschreibung

Um den Schutz der Gesundheit zu stärken, den sicheren Umgang mit chemischen Stoffen zu gewährleisten und die Exposition gegenüber potenziell gesundheitsschädlichen Substanzen zu verringern, wird derzeit auf europäischer Ebene eine Neueinstufung von Ethanol als reproduktionstoxischer Stoff der Kategorie 2 geprüft. Diese mögliche Einstufung im Rahmen

der CLP-Verordnung hätte weitreichende Folgen für den Einsatz von Ethanol, insbesondere in Bereichen wie Desinfektion, Medizinprodukte, Pharmazeutik und industrieller Fertigung.

Im Rahmen dieser Veranstaltung werden die regulatorischen Hintergründe und potenziellen Auswirkungen einer CMR-Einstufung von Ethanol umfassend erläutert. Dabei wird ein Überblick über den aktuellen Stand der Bewertung, den zeitlichen Ablauf des Entscheidungsprozesses und die möglichen Auswirkungen auf die Industrie gegeben.

Agenda

11:00 Uhr | Begrüßung

11:05 Uhr | Rechtlicher Hintergrund

- Martin Ahlhaus, Rechtsanwalt & Partner bei der Ahlhaus Handorn Niermeier Schucht Rechtsanwalts-gesellschaft mbH („Produktkanzlei“)

11:25 Uhr | Sicht der Pharmazeutischen Industrie

- Dr. Meike Criswell, Geschäftsfeldleiterin Desinfektionsmittel/Homöopathika/Anthroposophika/Kinderarzneimittel/Pflanzliche Arzneimittel beim Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie (BPI)

11:40 Uhr | Sicht der Medizintechnik

- Dr. Christina Ziegenberg, Leiterin Referat Regulatory Affairs & Stellvertretende Geschäftsführerin beim Bundesverband Medizintechnologie e.V. (BVMed)
- Miriam Rohloff, Referentin der Geschäftsführung beim BVMed

11:55 Uhr | Austausch und Diskussion

Wir freuen uns auf Sie!



Quelle

BIOPRO Baden-Württemberg GmbH

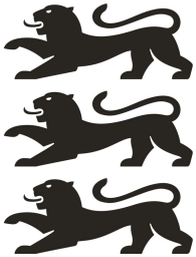
Ein Format der Anlaufstelle Regulatorik

 **Wegweiser Regulatorik**
Gesundheitswirtschaft BW

Powered by



Gefördert durch



**Baden-Württemberg
Ministerium für Wirtschaft,
Arbeit und Tourismus**