

KURZPROFIL



Dr. med. Thomas Zimmermann

Wilhelmstr. 60a
65183 Wiesbaden

Tel.: +49 (0) 611 9458 7303

Mobil: +49 (0) 157 5655 2423

Email: med@pharmadinterim.de

Website: www.pharmadinterim.de

30 Jahre + Erfahrung in der pharmazeutischen Industrie
Selbständig tätig seit Januar 2015

Leistungsspektrum

- ✓ Übernahme umschriebener Projekte, Arbeitspakete oder Beratungsmandate mit zeitlich definiertem Horizont
- ✓ Bedarfsorientiertes Abfangen von Belastungsspitzen und Kapazitätsengpässen
- ✓ Flexibles Agieren vor Ort, bei Kooperationspartnern des Kunden oder durch Zuarbeit aus dem Büro in Wiesbaden
- ✓ Rahmenkooperationen/Backup für globale sowie nationale Review- und Freigabe-Prozesse
- ✓ Vertretung von Fachkräften im Krankheitsfall, bei Schwangerschaft oder geplanten Abwesenheiten
- ✓ Interim Projekte bei Vakanzen bzw. bis zur Nach- oder Neubesetzung von Schlüsselfunktionen
- ✓ Beratungsleistungen sowohl im Managementbereich als auch „hands on“ Tätigkeiten im operativen Umfeld
- ✓ Wahrnehmung externer Termine im Kundenauftrag (z.B. KOL-Besuche, Advisory Boards, Auswahl und Überwachung von Dienstleistern, Audits, Vorbereitung auf Behördeninspektionen)
- ✓ Vorhandensein eines Partnernetzwerks mit spezifischer Fachexpertise

Dr. Thomas Zimmermann

Pharm|AdInterim – Das Netzwerk für Interimsmanagement in der Pharmaindustrie

Wilhelmstraße 60a • 65183 Wiesbaden • Telefon 0157 56 55 24 23 • E-Mail med@pharmadinterim.de • www.pharmadinterim.de
USt.Id-Nr. DE296849948 • Wiesbadener Volksbank • Konto DE52 5109 0000 0001 4755 17 • BIC WIBADE5W

Tätigkeitsschwerpunkte

- Interim Management für die Pharmazeutische Industrie im Bereich Medizin (globale and nationale Projektarbeit in Medical Affairs, Pharmakovigilanz, Regulatory Affairs, GCP-Qualitätssicherung)
- Aufbau- und Organisationsberatung für Start-Ups, Filialneugründungen, Pharma-Biotechnologieunternehmen mit den Schwerpunkten Medizin, Qualitätsmanagement und Vorbereitung von Behördeninspektionen
- Schnittstellen- und Prozessanalyse, interdisziplinäre Prozessoptimierung und qualitätsorientierte Zeit- und Kapazitätsanalyse zur Effizienzsteigerung von Teams sowie deren Arbeitsabläufen
- Erarbeiten von Lösungsansätzen bei Kapazitätsengpässen, Moderation, Begleitung und Monitoring sowie ggf. Nachbessern von eingeleiteten Maßnahmen und implementierten Prozessen im Sinne des TQM
- Strategieentwicklung zum nachhaltigen Wirksamwerden neu implementierter Prozesse (z.B. SOPs, Werbematerialfreigabe, Nebenwirkungsbearbeitung, Mitarbeiterschulung), Strukturen (z.B. nach Re-Organisationen, Merger, Spin-off) oder Systeme (z.B. globale Datenbanken, CRM Systeme, Regulatory Content Management Platforms)

KUNDEN



BEISPIELE DURCHGEFÜHRTER PROJEKTE

- Aufbau- und Organisationsberatung bei Neugründung deutscher Filialen internationaler pharmazeutischer Unternehmen (6 Monate +)
- Global Regulatory Affairs Consultant für Review- und Freigabeprozesse von internationalen Werbematerialien in den Bereichen Neurologie, Rare Diseases, Hämatologie, Gastroenterologie, (5 Monate; 24 Monate+; 8 Monate; aktuelles Projekt) sowie Regulatory/Compliance Reviews (DACH) im Bereich Fettstoffwechselstörungen (aktuelles Projekt)
- Aufbau einer medizinischen Fachabteilung und Vorbereitung auf Behördeninspektionen (Pharmakovigilanz, Großhandelserlaubnis; 4 Monate)

- Interim Projekte im Bereich Medical Affairs in den Indikationen Hämatologie, Dermatoonkologie und Neurologie mit Planung, Auswertung und Interpretation von nicht-interventionellen Studien in Zusammenarbeit mit Auftragsforschungsinstituten (3 Monate; 3 Monate)
- Temporäre Unterstützung des Informationsbeauftragten gem. § 74a AMG bei Freigabeprozess von werblichem und nicht-werblichem Material (12 Monate und 12 Monate)
- Regulatory Advertising and Promotion Consultant und Reviewer für globale Werbematerialien im Consumer Health Care Bereich (18 Monate) sowie Global Regulatory Advertising and Promotion Senior Advisor (6 Monate)
- Consultant für die Erstellung von Qualitätsdokumenten in den Bereichen Medical Affairs, Advertising & Promotion sowie globale Freigabe von Disease Awareness Materialien (8 Monate und 3 Monate)

EXPERTISE

Tätigkeiten in Führungspositionen in der pharmazeutischen Industrie von 1987 bis 2014

- **Sanofi Genzyme GmbH**, Neu-Isenburg; Medical Affairs Director GSA
- **Basilea Pharmaceutica Deutschland GmbH**, München; Medical Director
- **Mundipharma Research GmbH & Co. KG**, Limburg; Executive Director of European R&D Drug Safety and Pharmacovigilance
- **Allergopharma Joachim Ganzer KG**, Reinbek; Leiter Klinische Prüfung
- **FOURNIER Pharma GmbH**, Sulzbach (Saar); Associate Medical Director
- **G. POHL-BOSKAMP GmbH & Co.**, Hohenlockstedt; Leiter Abteilung Medizin
- **Boehringer Ingelheim KG**, Ingelheim am Rhein; Leiter Projekt Monitoring im Fachbereich Pneumologie, Abteilung Medizin

Qualifikationen

- Stufenplanbeauftragter gem. § 63a AMG
- QPPV
- Informationsbeauftragter gem. § 74a AMG