**KURZPROFIL**

|  |  |
| --- | --- |
|  |  **Dr. med. Thomas Zimmermann**Wilhelmstr. 60a65183 WiesbadenTel.: +49 (0) 611 9458 7303Mobil: +49 (0) 157 5655 2423Email: med@pharmadinterim.deWebsite: www.pharmadinterim.de 30 Jahre + Erfahrung in der pharmazeutischen Industrie Selbständig tätig seit Januar 2015  |
|  |  |

**Leistungsspektrum**

* Übernahme umschriebener Pojekte, 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

**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, Filalneugründungen, Pharma- Biotechnologieunternehmen mit den Schwerpunkten Medizin, Qualitätsmanagement und Vorbereitung von Behördeninspektionen
* Schnittstellen- und Prozessanalyse, interdisziplinäre Prozessoptimierung und qualitätsorientierte Zeit- und Kapazitätsanalyse zur Effizientsteigerung 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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Shire Logo 3005 EC.png |  |  https://images.forbes.com/media/lists/companies/baxalta_416x416.jpg C:\Users\tzimmerman-c\Documents\merck.jpg |
|  |  |  |
|   |  |  |
|  |  |  |

## 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; 12 Monate)
* Unterstützung beim Aufbau medizinischer Fachabteilungen 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 (laufendes Projekt)

## 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