

ΣΕΜΙΝΑΡΙΟ ΠΑΝΕΛΛΗΝΙΑΣ ΕΝΩΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΩΝ (ΠΕΦ)

ΤΙΤΛΟΣ: Navigating the Future of Regulatory Affairs: From Marketing Authorization Lifecycle Management to AI-Driven Transformation

Πέμπτη 24 Σεπτεμβρίου 2026 online μέσω Teams 17.00-18.45

Πρόγραμμα

17.00-17.05 Χαιρετισμοί

17.05-17.25 «Transforming Regulatory Affairs Through the Hub Model»

Μάντυ Πανοπούλου, Φαρμακοποιός, MSc, RIO Execution Hub Team Lead Greece, Cyprus, Malta, Portugal, Pfizer Hellas

17.25-17.45 «Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1234/2008 της Επιτροπής, για την εξέταση των τροποποιήσεων όσον αφορά τους όρους των αδειών κυκλοφορίας φαρμάκων για ανθρώπινη χρήση και Κατευθυντήριες γραμμές σχετικά με τις λεπτομέρειες των διαφόρων κατηγοριών τροποποίησης (ισχύς 15.01.2026)»

Ελευθερία Χατζηδάκη, Χημικός Μηχανικός, MSc, Executive Director, Regulatory Affairs Country & Cluster Lead Greece, Cyprus, Malta, CEN (Czech, Hungary, Poland, Slovakia), MSD Greece, Συντονίστρια Ομάδας Εργασίας Κανονιστικών Υποθέσεων - ΣΦΕΕ

17.45-18.05 «Από την Έγκριση στη Διατήρηση: Το Ταξίδι μιας Άδειας Κυκλοφορίας Φαρμάκου στην Ευρώπη»

Ιωάννα Παπακωνσταντίνου, Φαρμακοποιός, MSc, PhD, RIO Execution Hub Manager, Pfizer Hellas

18.05-18.25 «How AI Is Rewriting the Rules of Pharma»

Παναγιώτης Γιαννόπουλος, Χημικός, MSc, PhD, RIO Execution Hub Manager, Pfizer Hellas

18.25-18.40 Ερωτήσεις και απαντήσεις

18.45 Τέλος σεμιναρίου

ΣΥΝΤΟΜΑ ΒΙΟΓΡΑΦΙΚΑ ΤΩΝ ΟΜΙΛΗΤΩΝ

Μάντυ Πανοπούλου, Φαρμακοποιός, MSc, RIO Execution Hub Team Lead Greece, Cyprus, Malta, Portugal, Pfizer Hellas

Η Μάντυ Πανοπούλου είναι φαρμακοποιός από το Καποδιστριακό Πανεπιστήμιο Αθηνών, με Master of Science στα Οικονομικά Υγείας. Μια επαγγελματίας υγείας με πάνω από 20 χρόνια εμπειρίας στη φαρμακευτική αγορά σε πολλούς διαφορετικούς τομείς, συμπεριλαμβανομένων των κανονιστικών υποθέσεων (Regulatory Affairs), της διασφάλισης ποιότητας (Quality Assurance), της φαρμακοεπαγρύπνησης (Pharmacovigilance), των κλινικών δοκιμών (Clinical Trials). Τα τελευταία 10 χρόνια εργάζεται στην Pfizer και σήμερα κατέχει τη θέση Regulatory & International Operations Execution Hub Team Lead, έχοντας την ευθύνη μιας ομάδας που διαχειρίζεται την εκτέλεση κανονιστικών υποβολών και τη διαχείριση του κύκλου ζωής των προϊόντων για την Ελλάδα, την Κύπρο, τη Μάλτα και την Πορτογαλία. Καθ' όλη τη διάρκεια της καριέρας της, έχει εργαστεί σε διάφορες φαρμακευτικές εταιρείες, από μεγάλες πολυεθνικές έως μεσαίες και μικρές επιχειρήσεις μέχρι και χονδρεμπόρους, αποκτώντας κατ' αυτό τον τρόπο εμπειρία σε διαφορετικές οργανωτικές δομές, επιχειρηματικά μοντέλα με διαφορετική δυναμική στη φαρμακευτική αγορά. Γλωσσομαθής με πτυχία σε 4 γλώσσες: αγγλικά, ιταλικά, ισπανικά & κινεζικά. Μέλος του Διοικητικού Συμβουλίου και Ταμίας της Πανελλήνιας Ένωσης Φαρμακοποιών (Π.Ε.Φ.).

Ελευθερία Χατζηδάκη, Χημικός Μηχανικός, MSc, Executive Director, Regulatory Affairs Country & Cluster Lead Greece, Cyprus, Malta, CEN (Czech, Hungary, Poland, Slovakia), MSC Greece, Συντονίστρια Ομάδας Εργασίας Κανονιστικών Υποθέσεων – ΣΦΕΕ

Η Ελευθερία Χατζηδάκη είναι Χημικός Μηχανικός με μεταπτυχιακές σπουδές από το UMIST, University of Manchester, Ηνωμένου Βασιλείου και πτυχίο Χημικού Μηχανικού από το Εθνικό Μετσόβιο Πολυτεχνείο. Διαθέτει μακρά και πολυετή επαγγελματική εμπειρία στον φαρμακευτικό κλάδο, με εξειδίκευση στις Κανονιστικές Υποθέσεις συμπ. Θεμάτων συμμόρφωσης, ποιότητας ενώ ηγείται περιφερειακών εταιρικών ομάδων Κανονιστικών Υποθέσεων στην ΕΕ. Από το 2010 εργάζεται στην MSD Greece, όπου έχει αναλάβει θέσεις αυξημένης ευθύνης. Σήμερα είναι Country Regulatory Affairs Lead Greece και Sub-Regional Regulatory Lead για την Κεντρική Ευρώπη Βόρεια, καθώς και για Ελλάδα, Κύπρο και Μάλτα, κατέχοντας τον ρόλο της Executive Director Regulatory Affairs. Είναι επίσης μέλος της Ομάδας Διοίκησης και του Διοικητικού Συμβουλίου της MSD Greece, ενώ προεδρεύει της Ομάδας Εργασίας Κανονιστικών Υποθέσεων του ΣΦΕΕ. Στο πλαίσιο των αρμοδιοτήτων της, συντονίζει δραστηριότητες για κεντρικές, αποκεντρωμένες, αμοιβαίας αναγνώρισης και εθνικές διαδικασίες με βάση τις κανονιστικές απαιτήσεις στην Ελλάδα, ενώ διασφαλίζει την κανονιστική συμμόρφωση επιχειρησιακών δραστηριοτήτων και την αποτελεσματική συνεργασία με εθνικούς και ευρωπαϊκούς φορείς. Πριν από την MSD, εργάστηκε στη Roche Hellas σε θέση Προϊστάμενης Κανονιστικών Υποθέσεων, & Ποιότητας, αναλαμβάνοντας μεταξύ άλλων ευθύνες Qualified Person (Ειδικευμένου Προσώπου για εισαγωγή εμπορικών και υπό έρευνα φαρμάκων από την Ελβετία).

Ιωάννα Παπακωνσταντίνου, Φαρμακοποιός, MSc, PhD, RIO Execution Hub Manager, Pfizer Hellas

Η Ιωάννα Παπακωνσταντίνου είναι Φαρμακοποιός, κάτοχος Μεταπτυχιακού και Διδακτορικού διπλώματος στη Φαρμακευτική Χημεία από το Πανεπιστήμιο Πατρών. Διαθέτει περισσότερα από 12 χρόνια εμπειρίας στον χώρο των Κανονιστικών Υποθέσεων,

έχοντας εργαστεί τόσο σε εθνικές αρμόδιες αρχές όσο και στη φαρμακευτική βιομηχανία. Ξεκίνησε την επαγγελματική της πορεία ως αξιολογήτρια στις Φαρμακευτικές Υπηρεσίες του Υπουργείου Υγείας της Κύπρου και στη συνέχεια ανέλαβε θέσεις αυξημένης ευθύνης στους τομείς των Regulatory Affairs, Quality Assurance και Pharmacovigilance. Σήμερα εργάζεται στην Pfizer ως Regulatory & International Operations (RIO) Execution Hub Manager, υποστηρίζοντας τις αγορές της Σουηδίας, Δανίας και Ισπανίας. Είναι υπεύθυνη για την εκτέλεση κανονιστικών υποβολών και τη διαχείριση του κύκλου ζωής φαρμακευτικών προϊόντων. Παράλληλα, συμμετέχει ενεργά σε πρωτοβουλίες ψηφιακού μετασχηματισμού των Κανονιστικών Υποθέσεων, με έμφαση στην αξιοποίηση της Τεχνητής Νοημοσύνης για τη βελτιστοποίηση των διαδικασιών και την επιτάχυνση της πρόσβασης των ασθενών σε καινοτόμες θεραπείες.

Παναγιώτης Γιαννόπουλος, Χημικός, MSc, PhD, RIO Execution Hub Manager, Pfizer Hellas

Ο Παναγιώτης Γιαννόπουλος είναι Χημικός, Διδάκτωρ του Πανεπιστημίου Πατρών, με μεταπτυχιακές σπουδές στα Προηγμένα Πολυμερικά και Νανοδομημένα Υλικά και προπτυχιακό τίτλο Χημείας από το ίδιο ίδρυμα. Ξεκινώντας την πορεία του στην έρευνα και ανάπτυξη (R&D), με διεθνή εμπειρία που περιλαμβάνει εκτεταμένες αποστολές στην Κίνα, μετέβη στον φαρμακευτικό κλάδο, όπου εξειδικεύτηκε στις Κανονιστικές Υποθέσεις σε αγορές τόσο εντός όσο και εκτός της ΕΕ. Σήμερα εργάζεται στην Pfizer ως Regulatory & International Operations Execution Hub Manager, έχοντας την ευθύνη της εκτέλεσης κανονιστικών υποβολών και του κύκλου ζωής προϊόντων για την Ελλάδα, την Κύπρο και τη Μάλτα. Δραστηριοποιείται ενεργά με την ενσωμάτωση της Τεχνητής Νοημοσύνης (AI) στον φαρμακευτικό κλάδο, εστιάζοντας στον ψηφιακό μετασχηματισμό των κανονιστικών υποβολών μέσω της υπεύθυνης χρήσης της (Responsible AI). Στο πλαίσιο των αρμοδιοτήτων του, στοχεύει στην επιτάχυνση της έγκρισης και διάθεσης νέων θεραπειών στους ασθενείς, μέσω της βελτίωσης της ποιότητας των κανονιστικών εγγράφων και της ενίσχυσης της ανθρώπινης τεχνογνωσίας με τη βοήθεια του AI. Παράλληλα, έχει διατελέσει δύο φορές Πρόεδρος Πελοποννήσου & Δυτικής Ελλάδας και μέλος του Διοικητικού Συμβουλίου της Ένωσης Ελλήνων Χημικών.

Εγγραφή

Για εγγραφή στο σεμινάριο, παρακαλείσθε να συμπληρώσετε τη φόρμα εγγραφής [ΕΔΩ](#)

Κόστος Συμμετοχής

- **Μη μέλη ΠΕΦ:** €100 (συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ)
- **Μέλη ΠΕΦ:** €60 (συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ)
- **Φοιτητές και άνεργοι:** €20 (συμπεριλαμβανομένου ΦΠΑ)

Οι φοιτητές και οι άνεργοι παρακαλούνται να αποστείλουν στη Γραμματεία της ΠΕΦ αντίγραφο του φοιτητικού τους πάσου ή της κάρτας ανεργίας τους κατά την εγγραφή.

Πληροφορίες Συμμετοχής

- Η εγγραφή σας θεωρείται έγκυρη μόνο μετά την επιβεβαίωσή της από τη Γραμματεία της ΠΕΦ μέσω σχετικού ηλεκτρονικού μηνύματος.
- Σε όλους τους συμμετέχοντες θα χορηγηθεί Πιστοποιητικό Παρακολούθησης και οι παρουσιάσεις θα πραγματοποιηθούν στην ελληνική γλώσσα.
- Ο σύνδεσμος (link) παρακολούθησης του σεμιναρίου θα αποσταλεί μετά την ολοκλήρωση και επιβεβαίωση της εγγραφής σας.

Για οποιαδήποτε διευκρίνιση ή πρόσθετη πληροφορία, μπορείτε να επικοινωνείτε με τη Γραμματεία της Πανελλήνιας Ένωσης Φαρμακοποιών (ΠΕΦ) στη διεύθυνση ηλεκτρονικού ταχυδρομείου: info@pepharm.gr