

Erfahrungsbericht von Dr. Olga Schneider

Absolventin 2024
Studiengang "Master of Drug Regulatory Affairs"



Bevor ich mich für die Arzneimittelzulassung entschieden habe, war ich viele Jahre als Wissenschaftlerin in der Forschung. Während meiner Doktorarbeit und später als Post-doc habe ich versucht die Mechanismen zu entschlüsseln, welche die Entwicklung von Krebs verhindern können. Nach langjähriger Erfahrung in diesem Bereich wollte ich mich neuen Herausforderungen stellen und habe neue Möglichkeiten gesucht und versucht ein Netzwerk aufzubauen.

Vor vier Jahren war der Weg in die Arzneimittelzulassung kein klassischer Karriereweg für mich als Wissenschaftler mit langjähriger Erfahrung in der biomedizinischen Forschung. Aber es war auch klar für mich, dass Kenntnisse in der Arzneimittelzulassung und wichtige Berufserfahrung mir helfen, mich in diesem Bereich weiterzuentwickeln. Ich war schnell auf den MDRA-Studiengang an der Universität Bonn aufmerksam geworden, weil er ein sehr interessantes Curriculum hat und höhere Flexibilität im Lernplan während des Studiums anbietet. Ein großer Vorteil vom MDRA-Studiengang ist die Kombination von verschiedenen aktuellen Themen im Arzneimittelzulassungsbereich. Ob im Schwerpunktbereich Arzneimittel, oder auch im Medizinproduktebereich, der Studiengang vermittelt eine breite Perspektive auf verschiedenen Ebenen: Von der deutschen zur EU-weiten und bis auf die internationale Ebene der Arzneimittelzulassung. Persönlich bin ich überzeugt, dass dieses Studienprogramm sehr logisch und klar strukturiert ist, kombiniert mit einem Unterrichtskonzept, welches die produktive Diskussion bei den unterschiedlichen Vortragsthemen ermöglicht.

Während des MDRA-Studiengangs habe ich als Praktikantin auch erste Berufserfahrung im Bereich Arzneimittelzulassung erworben. Es ist auch wichtig zu betonen, dass der MDRA-Studiengang eine sehr gute Reputation im Bereich der Arzneimittelzulassung hat und viele Kollegen, die ich auf meinem beruflichen Werdegang getroffen habe, diesen Studiengang abgeschlossen haben.

Die Masterarbeit im MDRA-Studiengang ist eine schriftliche Prüfungsarbeit im Themengebiet „Drug Regulatory Affairs“. Für die Masterarbeit habe ich das Thema über die Entwicklung des Pädiatrischen Programms von den neuartigen Therapien in der Onkologie ausgewählt. Ich habe ein großes Interesse am Thema, weil es die Arzneimittelzulassung und die Grundlagenforschung kombiniert. Die Masterarbeit in der Arzneimittelzulassung zu schreiben

betrachte ich als eine sehr wichtige Erfahrung und ich bin meinen Betreuerinnen vom MDRA-Studium sehr dankbar.

Persönlich denke ich, dass große Veränderungen im Beruflichen nie einfach sind und es Engagement sowie Zeit und viel Unterstützung benötigt. Ich habe während des MDRA-Studiums sehr viel Unterstützung von Seiten des Prüfungsausschusses und Organisationsteams des Studiengangs, den Kollegen bei der Arbeit und meiner Familie erhalten. Ich bin auch überzeugt, dass diese berufliche Veränderung die richtige Wahl für mich gewesen ist. Und bin sehr glücklich, dass ich das MDRA-Studium abgeschlossen habe, weil ich sehr viel gelernt habe und es neue Türen für mich geöffnet hat. Arbeiten in der Arzneimittelzulassung ist anspruchsvoll und es befinden sich hinter jeder Ecke neue Herausforderungen, auf die ich gut vorbereitet bin!