

NIAS – Umsetzung der EU-Verordnung 2025/351 in der Praxis

23. September 2026 | Online Nr. 4056

Klar, praxisnah und GMP-konform

Die EU-Verordnung 2025/351 bringt neue Anforderungen an Materialien und Gegenstände aus Kunststoff, insbesondere rund um Verpackungen mit Lebensmittelkontakt. Mit diesem Seminar bieten wir Ihnen einen klaren Überblick über die Anforderungen der Verordnung, über Analytik und Bewertung von NIAS sowie konkrete Hilfestellung für Ihren Unternehmensalltag. Ziel ist eine sichere, GMP-konforme Umsetzung der neuen Vorgaben mit dem Inkrafttreten der Verordnung im September 2026.

Nach diesem Seminar ...

- ✓ verstehen Sie, wie NIAS definiert, analysiert und bewertet werden.
- ✓ haben Sie einen klaren Überblick über die Vorgaben der EU-Verordnung 2025/351 und das Konzept „High Degree of Purity“.
- ✓ verfügen Sie über eine konkrete Umsetzungsstrategie zur Integration der neuen Anforderungen in Ihre GMP-Prozesse.

Für wen ist dieses Seminar wichtig?

Fach- und Führungskräfte aus Lebensmittelherstellung, Lebensmittelhandel und Unternehmen der Wertschöpfungskette für Lebensmittelverpackungen sowie alle, die in Ihrem Unternehmen für Konformitätsarbeit verantwortlich sind.

Mit der Expertise von:

Dr. Thomas Gude ist Geschäftsführer der Thomas Gude GmbH, welche sich auf die Beratung in den Bereichen Lebensmittelkontaktmaterialien, Lebensmittel und Non-Food spezialisiert hat. Nach ca. 30 Jahren bei Behörden, Pharma- und Chemie-Industrie sowie langer Zeit als operativer Leiter eines Schweizer Labors beschäftigt er sich jetzt mit Risikobeurteilungen, insbesondere im Lebensmittelkontakt- und Konsumgüterbereich. Darüber hinaus unterrichtet er an diversen Universitäten und Fachhochschulen, insbesondere an der ETH Zürich.

Veranstaltungspreis

€ 545,00 zzgl. MwSt.



Ihr Seminartag | 09:30 – 13:30 Uhr

Begrüßung & Vorstellung

Einführung: Was sind NIAS?

EU-Verordnung 2025/351 – „High Degree of Purity“

- Warum NIAS im Kontext der VO 2025/351 wichtig sind
- Grundlagen der Verordnung
- Überblick über Risiken, Compliance und Relevanz für Produkte

Analytik und Bewertung von NIAS

- Typische Quellen von NIAS in Produkten und Verpackungen
- Screening-Strategien und analytische Ansätze
- Beurteilungskriterien, Grenzwerte, Alternativen

NIAS und GMP

- Umgang mit NIAS unter der GMP-Richtlinie
- Herstellerpflichten

Umsetzung in die Praxis (inklusive Praxisübung)

Zusammenfassung & Diskussion



Weitere Informationen und Buchung

Klicken Sie hier

