

SUZANNE KEITEL

Directeur, EUROPEAN DIRECTORATE FOR THE QUALITY OF MEDICINES AND HEALTHCARE (EDQM)

Susanne Keitel est titulaire d'un diplôme de pharmacien et d'un doctorat en technologie pharmaceutique. Son parcours professionnel comprend dix années d'expérience dans l'industrie, en développement pharmaceutique, dont cinq en tant que chef du Département "Développement pharmaceutique, formes orales" de Schering AG, Berlin. De 1997 à 2005, elle a occupé le poste de Chef de la Division de la Qualité pharmaceutique au sein du BfArM (*Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte*), l'Agence allemande du Médicament. Elle a également exercé, à partir de novembre 2003, la fonction de Chef suppléant de la Division des Procédures européennes.

Depuis juillet 2005, Susanne Keitel s'est vu confier au sein du BfArM la responsabilité des Affaires européennes et internationales, et représente à ce titre le BfArM dans diverses instances de l'UE. Membre depuis 1998 du Groupe de Travail "Qualité" mixte CHMP/CVMP (le QWP), elle en a été élue Vice-Présidente début 2005. Elle participe également aux travaux du Groupe de Travail de l'EMA chargé des médicaments pédiatriques, en tant que représentante du QWP, et contribue activement aux travaux de l'*International Conference on Harmonization* (ICH), où elle a été responsable de projet et rapporteur, pour l'UE, des guidelines ICH sur les essais de stabilité et le développement pharmaceutique. Au niveau national, Susanne Keitel est depuis 2001 Présidente de la Pharmacopée allemande et de la Pharmacopée homéopathique allemande. Elle est également chargée d'enseignement en master d'Affaires réglementaires pharmaceutiques à l'Université de Bonn.

Elle a pris ses fonctions de directrice de la Direction de la qualité du médicament et des soins de santé (DEQM) le 15 octobre 2007.