

Ergänzende Regelungen: Öffentliches Gesundheitswesen

II. Ergänzende Regelungen für die Weiterbildung im Fachgebiet Öffentliches Gesundheitswesen

Seminar (120 Seminarstunden) zu folgenden Themenbereichen müssen absolviert werden:

Thema	Inhalte	Stunden
Grundlagen Gesundheitsrecht (national und international) inkl. benachbarter Rechtsgebiete	Arzneimittel-, Medizinprodukte-, Apotheken-, Betäubungsmittel-, Heilmittelwerbe-, Gefahrstoffrecht, Transplantationsgesetz, Transfusionsgesetz, Chemikalienrecht, Infektionsschutzgesetz, LFGB	40
Klinische Prüfung oder GMP	Seminar 2 (Arzneimittelinformation) Klinische Prüfung 1 (z.B. LAK BW) Seminar 3 (Pharmazeutische Analytik oder Pharmazeutische Technologie) GMP (z.B. AKWL)	20 bzw. 16
Zulassung von Arzneimitteln	Seminar 5 (Arzneimittelinformation) Zulassung (z.B. LAK BW)	16
Arzneimittelsicherheit	Seminar 6 (Arzneimittelinformation) Arzneimittelrisiken und Pharmakovigilanz (z.B. LAK Bayern)	16
Tätigkeitsbezogene Seminare	Insbesondere in den Bereichen GMP, GFP, GCP, GDP, Qualitätssicherung, Vigilanz (Arzneimittel oder Medizinprodukte), klinische Prüfung (Arzneimittel oder Medizinprodukte), Konformitätsbewertung von Medizinprodukten, Arzneimittel/Medizinprodukteinformation, Abgrenzungsfragen, Arzneimittel/Medizinprodukteuntersuchung, aktuelle Anpassung (Recht, Wissenschaft und Technik)	28 bzw. 32

Anforderungen an anrechenbare Seminare:

- Maximale Teilnehmerzahl 30
- Mindestumfang vier Zeitstunden
- Die Referenten müssen fachlich durch mehrjährige Berufserfahrung und praktische Kenntnisse qualifiziert sein
- Seminare müssen evaluiert werden

Auf Anfrage muss der Veranstalter zu o.g. Kriterien der Landesapothekerkammer Baden-Württemberg Auskünfte erteilen.

Grundsätzlich sind Seminare der Landesapothekerkammern sowie der anderer Anbieter anrechenbar.