

vorläufiges Programm zur Weiterbildungsveranstaltung im Fachgebiet Klinische Pharmazie Seminar 2: Herstellung und Qualitätssicherung, 20 Std. Web-Seminar

Dienstag, 09.11.2021

09:00-09:15	Vorstellungsrunde	
09:15-11:15	 Zytostatika (Teil 1): personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen Plausibilität Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll 	Beate Predel
11:15-11:30	Kaffeepause	
11:30-12:30	Zytostatika (Teil 2)	Beate Predel
12:30-13:30	Mittagspause	
13:30-14:30	Herstellung von Augentropfen	Dr. Julia Potschadel
14:30-15:30	 Halbfeste Arzneiformen (Teil 1): personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen Plausibilität Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll 	Dr. Julia Potschadel
15:30-15:45		
15:45-17:45	Halbfeste Arzneiformen (Teil 2)	Dr. Julia Potschadel

Mittwoch, 10.11.2021

09:00-11:00	Entscheidung "Make or buy" Herstellung im Defekturmaßstab: Pro und Contra, Besonderheiten	Dr. Torsten Hoppe-Tichy
11:00-11:15		
11:15-12:45	 Parenterale Ernährungslösungen (Teil 1): personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen Plausibilität Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll 	Dr. Martin Sutter
12:45-13:45	Mittagspause	
13:45-15:15	Parenterale Ernährungslösungen (Teil 2)	Dr. Martin Sutter
15:15-15:30	Kaffeepause	
15:30-17:30	Risikobewertung Produkt Sicherheitsaspekte im Umgang mit Zytostatika	Dr. Susanne Schneider



Donnerstag, 11.11.2021

09:30-11:30	Klinische Prüfung	Dr. Beate Lubrich
11:30-11:45	Kaffeepause	
11:45-12:45	Orale pädiatrische Arzneiformen (Teil 1)	Sylvia Obermeier
12:45-13:45	Mittagspause	
13:45-14:45	Orale pädiatrische Arzneiformen (Teil 2)	Sylvia Obermeier
14:45-15:00	Kaffeepause	
15:00-17:00	Produktionshygiene und mikrobiologisches Monitoring	Dr. Susanne Schneider