



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

**Mittwoch, 15.01.2020**

10:00-10:15	Begrüßung	Beate Predel
10:15-12:15	Zytostatika (Teil 1): <ul style="list-style-type: none"><li>• personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen</li><li>• Plausibilität</li><li>• Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll</li><li>• Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll</li></ul>	Beate Predel
12:15-13:15	Mittagspause	
13:15-14:15	Zytostatika (Teil 2)	Beate Predel
14:15-14:30	Kaffeepause	
14:30-16:30	Parenterale Ernährungslösungen (Teil 1): <ul style="list-style-type: none"><li>• personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen</li><li>• Plausibilität</li><li>• Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll</li></ul>	Dr. Martin Sutter
16:30-16:45	Kaffeepause	
16:45-17:45	Parenterale Ernährungslösungen (Teil 2)	Dr. Martin Sutter

**Donnerstag, 16.01.2020**

09:00-11:00	Halbfeste Arzneiformen (Teil 1): <ul style="list-style-type: none"><li>• personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen</li><li>• Plausibilität</li><li>• Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll</li><li>• Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll</li></ul>	Dr. Holger Latsch
11:00-11:15	Kaffeepause	
11:15-12:15	Halbfeste Arzneiformen (Teil 2)	Dr. Holger Latsch
12:15-13:15	Mittagspause	
13:15-15:15	Risikobewertung Produkt Sicherheitsaspekte im Umgang mit Zytostatika	Dr. Susanne Schneider
15:15-15:30	Kaffeepause	
15:30-17:30	Entscheidung „Make or buy“ Herstellung im Defekturnmaßstab: Pro und Contra, Besonderheiten	Dr. Torsten Hoppe-Tichy

**Freitag, 17.01.2020**

09:00-11:00	Produktionshygiene und mikrobiologisches Monitoring	Dr. Susanne Schneider
11:00-11:15	Kaffeepause	
11:15-12:15	Herstellung von Augentropfen	Verena Hund
12:15-13:15	Mittagspause	
13:15-15:15	Orale pädiatrische Arzneiformen <ul style="list-style-type: none"> <li>• personelle, apparative, räumliche Voraussetzungen</li> <li>• Plausibilität</li> <li>• Entwicklung von Herstellungsanweisung und -protokoll</li> <li>• Entwicklung von Prüfanweisung und -protokoll</li> </ul>	Sylvia Obermeier
15:15-15:30	Kaffeepause	
15:30-17:30	Klinische Prüfung	Dr. Beate Lubrich