

Weiterbildung Pharmazeutische Analytik und Technologie – Seminar 1

Gesetzliche und regulatorische Anforderungen

Termine:

Dienstag, 14.05.2024

Dienstag, 15.10.2024

Veranstaltungsort: Landesapothekerkammer Hessen, Konferenzfläche,
Kuhwaldstraße 46, 60486 Frankfurt

Seminarprogramm:

| | | |
|-------------------|--|----------------|
| 08.30 - 10.00 Uhr | Einführung und Vorstellung der Teilnehmer Entwicklung, Herstellung und Kontrolle von Wirkstoffen und Arzneimitteln: Deutsche GMP -Regularien & & Medizinprodukte | Dr. Felix Kern |
| 10.00 - 10.15 Uhr | Kaffeepause | |
| 10.15 - 11.45 Uhr | Entwicklung, Herstellung und Kontrolle von Wirkstoffen und Arzneimitteln: Europäische & Amerikanische GMP-Regularien, Guidelines | Dr. Felix Kern |
| 11:45 - 12:00 Uhr | Kaffeepause | |
| 12.00 - 13.00 Uhr | Grundlagen Arzneimittelzulassung | Dr. Felix Kern |
| 13.00 - 14.00 Uhr | Mittagspause | |
| 14.00 - 15.30 Uhr | Qualitätsdaten für das Dossier im Detail: - Zulassungsrelevanten Qualitätsdaten - Zusammenarbeit von Analytik, Herstellung, Qualitätskontrolle und Zulassung - Primärpackmittel | Jessica Fuchs |
| 15.30 - 15.45 Uhr | Kaffeepause | |
| 15.45 - 16.45 Uhr | Arzneibücher | Dr. Felix Kern |
| 16.45 - 17.00 Uhr | Kaffeepause | |
| 17.00 - 18.30 Uhr | Pharmaskandale und aufsehenerregende Vorfälle | Dr. Felix Kern |