

TEILNAHMEBEDINGUNGEN

TEILNAHMEGEBÜHR

STANDARD 820,- EURO

EARLY BIRD 720,- EURO

(bis 6 Wochen vor Seminartermin)

GRUPPEN 720,- EURO

(ab 5 Personen eines Unternehmens)

Alle Preise pro Person zzgl. MwSt., inkl. Getränken, Verpflegung sowie digitalen Arbeitsmaterialien auf einem USB-Stick. Bitte beachten Sie, dass keine Aufsummierung der Rabatte möglich ist.

ANMELDUNG

Bitte die Anmeldung gemäß umseitigen Hinweisen per Post oder formlos per E-Mail vornehmen. Die Anmeldung soll bis spätestens 2 Wochen vor dem Veranstaltungstermin erfolgen. Die Teilnehmerzahl ist begrenzt. Annahme der Anmeldung erfolgt nach Zahlungseingang der Teilnahmegebühr.

STORNIERUNG

Abmeldungen müssen schriftlich erfolgen. Für Stornierungen bis zu 4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn wird eine Bearbeitungsgebühr in Höhe von 160,- Euro erhoben, bei späterer Stornierung erfolgt keine Rückerstattung. Bei Absage des Seminars durch den Veranstalter, z. B. wegen Erkrankung oder unzureichender Anzahl an Teilnehmern, wird die Teilnahmegebühr in voller Höhe zurückerstattet. Weitere Ansprüche werden ausgeschlossen.

RECHNUNG

Nach Eingang der Anmeldung erhalten Sie eine Anmeldebestätigung mit näheren Informationen. Die Rechnung wird Ihnen rechtzeitig vor Seminarbeginn zugesendet.

UNTERKUNFT

Wir bitten Sie, die Hotelübernachtungen selbst zu buchen. Informationen zu unseren Hotelempfehlungen finden Sie auch unter www.leac-fortbildung.de

VERANSTALTUNGSORT & KONTAKT

LEAC Lab Excellence Academy

Eine Marke der Berner International GmbH

Veritaskai 6 | 21079 Hamburg

Tel +49 40 76 75 73 16 | info@leac-fortbildung.de

www.leac-fortbildung.de

ANMELDUNG

Formlos per E-Mail an info@leac-fortbildung.de

Ich/wir nehme/n teil an der Fortbildung
„Sicherheitstraining Zytostatika“

Termin _____ Ort _____

Firmenname _____

Straße _____

PLZ / Ort _____

Telefon _____ Fax _____

E-Mail _____

TEILNEHMER 1

Anrede / Titel _____ Funktion _____

Name, Vorname _____

TEILNEHMER 2

Anrede / Titel _____ Funktion _____

Name, Vorname _____

Ich/wir erkenne/n die Teilnahmebedingungen des Veranstalters an.

Ort / Datum _____

Stempel / Unterschrift _____

Änderungen vorbehalten! © Copyright Berner International GmbH

KOOPERATIONSPARTNER

Diese Veranstaltungen finden in enger Kooperation und mit Referenten der folgenden Institutionen statt.

berner

Berner International GmbH



Mundipharma GmbH



TÜV Nord Cert GmbH



IUTA e.V. (Institut für Energie- und Umwelttechnik)



ADKA e.V.

(Bundesverband deutscher Krankenhausapotheker)



VZA e.V. (Verband der zytostatikaherstellenden Apotheker und Apothekerinnen mit Sterillabor in öffentlichen Apotheken)

Normengremien DIN 12980 und DIN EN 12469

LEAC Lab Excellence Academy

Eine Marke der Berner International GmbH

Veritaskai 6 | 21079 Hamburg

Tel +49 40 76 75 73 16 | info@leac-fortbildung.de

www.leac-fortbildung.de



ZERTIFIZIERTE FORTBILDUNG 2020

PRAXISSEMINAR SICHERHEITSTRAINING ZYTOSTATIKA

28.02. – 29.02. | 24.04. – 25.04.

05.06. – 06.06. | 18.09. – 19.09.

06.11. – 07.11.

LEAC
Hamburg
Lab Excellence Academy

SICHERHEITSTRAINING ZYTOSTATIKA

TEILNEHMERKREIS

Apotheker, Ärzte, PTA, MTA, Sicherheitsbeauftragte, Pflegepersonal, Technisches Personal, Überwachungspersonal, Laborplaner, Laborleiter

FORTBILDUNGSZIEL

Sichere Handhabung von CMR-Arzneimitteln (z. B. Zytostatika, Virustatika, monoklonalen Antikörpern, Biosimilars)

ORT UND TERMINE

28.02. – 29.02. | 24.04. – 25.04. | 05.06. – 06.06.
18.09. – 19.09. | 06.11. – 07.11. |

ZERTIFIZIERUNG

Das Praxisseminar wird als zertifizierte Fortbildungsveranstaltung von der Apothekerkammer Hamburg (16 Punkte) und – auf Wunsch – der ADKA (14 Punkte) anerkannt. Die Zertifizierung wird für jedes Seminar neu beantragt.



Zertifizierte Veranstaltung
Apothekerkammer Hamburg
Körperschaft des öffentlichen Rechts
Alte Rabenstraße 11 a, 20148 Hamburg



Zertifizierte Veranstaltung
Bundesverband deutscher
Krankenhausapotheker (ADKA) e.V.

PROGRAMM | TAG EINS

10:00 Empfang, Registrierung und Imbiss

10:30 Begrüßung

10:45 **Rechtliche Grundlagen für Gefahrstoffe und Arzneimittel**
Von der Gefährdungsbeurteilung bis zur Entsorgung

11:45 **Isolatoren**
Eine sichere Alternative zu Sicherheitswerkbänken?

12:15 Pause

12:35 **GMP-gerechte Arzneimittelproduktion**
Ein Bericht aus der Praxis

13:35 **Persönliche Schutzausrüstung**
Was ist wichtig?

14:15 **Pause, Eat & Talk**

15:05 **Sicherheitswerkbänke**
Funktion, Unterschiede, Klassifizierung, Filter, Filterwechsel, Um- und Fortluftverfahren etc.

Demo: Visualisierung mittels Rauchversuchen in einer Sicherheitswerkbank. Wann ist der sichere und wann der nicht sichere Betriebszustand?

16:35 Pause

16:55 **Effektive Reinigung und Desinfektion in der Zytostatika Herstellung**
Außenkontamination - Realität und Konsequenzen

17:55 **Abschlussdiskussion**

18.00 **Ende – 1. Veranstaltungstag**

PROGRAMM | TAG ZWEI

08:00 Begrüßung

08:05 **Pharmazeutische Aspekte**
Arzneimittelwirkung, aseptische Herstellung von toxischen Parenteralia etc.

09:00 **Monoklonale Antikörper und Arbeitsschutz**
Gefährdungspotential von Antikörpern & Biosimilars

09:30 **Pause**

09:50 **Praxisstationen 1–5 je 50 min, rotierend**

1. Praxis Aseptisches Herstellen
Praktisches Arbeiten nach GMP-Richtlinie – wie geht das?

10:40 **2. Praxis EDV-gestütztes Herstellen**
Volumen- oder masseorientiert?

11:30 **3. Praxis Verhalten in Notfallsituationen**
Praktische Anwendung von SpillKits

12:20 **Pause**

12:40 **4. Praxis Effektive Reinigung von Oberflächen**
Desinfektion und Validierung

13:30 **5. Praxis Reinigung von Sicherheitswerkbänken**
Was ist wichtig? Reinigungstechniken, typische Fehler

14:20 **Pause, Eat & Talk**

15:10 **Abschlussdiskussion und Aushändigen der Teilnahmebescheinigung**

15:30 **Ende der Veranstaltung**

