

Fremstilling af steril batch, Steril 2

Til den erfarne operatør

Du lærer at fremstille sterile lægemidler efter GMP-forskrifter, at udføre miljømonitorering samt at identificere og løse procesproblemer.

Du kan selvstændigt fremstille en steril batch efter GMP-forskrifter. Du har finpudset din sterile arbejdsteknik og adfærd. Med baggrund i viden om planlægning af miljømonitorering kan du foretage miljøkontrol efter udleverede forskrifter. Du kan bidrage til procesoptimering og medvirke til at identificere og løse problemer.

Kursusfakta

NIVEAU

AMU-kurser

FORMAT

AMU-kurser

PRIS I ÅR

1.260 kr. ekskl. moms

Tilmeldingsdatoer

	Hillerød	
31. aug.	—	11. sep.
	2020	

Har du spørgsmål til kurset?

Kontakt

Kursuskoordinator
Elizabeth Ruelykke Kristensen
+45 48 20 62 64
erk@pharmakon.dk

Målgruppe

Faglærte eller ufaglærte som arbejder med sterilproduktion. Kurset egner sig også til dig, som gerne vil arbejde med sterilproduktion. Vi anbefaler, at du tager kurset Fremstilling af sterile lægemidler, før du tager dette kursus.

Dit udbytte

- Du kommer mere i dybden med krav og adfærd ved sterilproduktion.
- Du får feedback på din arbejdsteknik i LAF-bænk.
- Du bliver klædt på til at bidrage til procesoptimering og forbedringer.

Din virksomheds udbytte

- Din erfarne medarbejder bliver endnu skarpere til sterilproduktion.
- Din medarbejder får mundtlig feedback på sin sterile arbejdsteknik.
- Din medarbejder kan deltage i kvalitetsforbedring og optimering i produktionen.

Kursusagenda

- Lovkravene til sterilproduktion
- Mikrobiologi og miljømonitorering
- Sterilisationsmetoder
- Praktiske øvelser med fokus på omklædning og arbejde i LAF-bænk
- SOP-skrivning
- Selvinspektion, procesoptimering og kvalitetsforbedring
- Risikovurdering
- Rengøring og desinfektion
- Videofilm af arbejdsteknik med mundtlig feedback

Kursusansvarlig

Helge Rolighed Christensen

UDDANNELSESKONSULENT,
FARMAKONOM

+45 48 20 62 24

hrc@pharmakon.dk

Malene Grøn

UDDANNELSESKONSULENT,
CAND.PHARM.

+45 48 20 61 65

mgr@pharmakon.dk

Tina Kristensen

UDDANNELSESKONSULENT,
FARMAKONOM

+45 48 20 61 74

tkr@pharmakon.dk

English abstract

You will be able to independently carry out the manufacturing of a sterile batch according to GMP rules, including correct handling of sterile raw materials, primary packaging, formulations and dispensing forms. Based on knowledge about the planning of environment monitoring methods, you will be able to carry out environmental control according to given guidelines. Based on GMP rules you will be able to operate and overview industrial processes within the sterile area and make process optimizations using self-inspection including problem identification and problem solving. You can apply correct working techniques and behaviours during cleaning and disinfection.

Tilmelding kan ske online på

www.pharmakon.dk