

VTGM - Cytostatica

1-daagse training

Bij het klaarmaken van cytostatica voor individuele patiënten is de GMP ziekenhuisfarmacie van toepassing. De aseptische handelingen vinden plaats onder zogenoemde maximale productbescherming (een klasse A werkruimte in een klasse D omgeving). Van belang is dat medewerkers die de handelingen uitvoeren beschikken over voldoende kennis betreffende GMP en op de hoogte zijn van de risico's die het verrichten van de handelingen met zich meebrengen.

Doelgroep

Medewerkers betrokken bij het voor toediening gereedmaken van cytostatica. De uitwisseling van ervaringen tussen de deelnemers is een meerwaarde van deze training. De training wordt gegeven op mbo+ niveau.

Onderwerpen/opzet

Een zeer praktische training waarbij aandacht wordt besteed aan; de risico's bij VTGM cytostatica, de eisen die gesteld worden aan de omgevingsruimte en de LAF-kast, welke hygiëne en kledingregels van toepassing zijn, de wijze waarop de aseptische handelingen uitgevoerd en gedocumenteerd moeten worden, wat en hoe gevalideerd moet worden en hoe we monitoren.

PROGRAMMA

Introductie GMP: VTGM van cytostatica

Wet- en regelgevingen rondom het VTGM van cytostatica

Cytostatica aanvraag - aflevering

VTGM cytostatica als onderdeel van het proces van aanvraag tot aan toediening

Werkomstandigheden volgens GMP

Omgevingsruimte
Veiligheidswerkbank

VTGM cytostatica

Schoonmaak en desinfectie
Persoonlijke hygiëne
Kledingvoorschrift
Handen was- en desinfectieprocedure
Aseptisch werken
Risico's: beperkende maatregelen

Borgen en aantonen van kwaliteit

Validatie en monitoring
Microbiologische monitoring werkomstandigheden
Kwalificatie medewerker
Microbiologische monitoring werkwijze

Aantal deelnemers: minimaal 5 en maximaal 12 **Cursustijden:** 09.30 tot 17.00 (inclusief lunch)

Cursuslocatie: Hoevelaken (trainingsruimte Pharmatech) **Inschrijven:** www.pharmatech.nl