

ZERTIFIKAT

Universität Stuttgart

24.07.2017 - 28.07.2017, Stuttgart

Dr. Janet Thode

Erreichte Punktzahl der schriftlichen Abschlussprüfung: 98
von 100

Achieved points at the written final exam: 98 of 100



Lehrgangisleiter: Dipl. Biol. Thomas Beer

Verifizierungscode

LRIEHTFL61

Unter <http://zertifikate.gmp-kurs.de/LRIEHTFL61> wird die Echtheit dieses
Dokuments bestätigt.

You can verify this document on <http://zertifikate.gmp-kurs.de/LRIEHTFL61>.

LEHRGANGSINHALTE / CONTENT

Dr. Thomas Froneck, Rentschler Biotechnologie GmbH — Was ist GMP?
Dr. Thomas Froneck, Rentschler Biotechnologie GmbH — Introduction into GMP

Dr. Thomas Froneck, Rentschler Biotechnologie GmbH — Qualitätsmanagementsysteme
Dr. Thomas Froneck, Rentschler Biotechnologie GmbH — Quality Management Systems

Dr. Michael Schmidt, Landesdirektion Tübingen Leitstelle Arzneimittelüberwachung Baden-Württemberg — Behördliche GMP Anforderungen
Dr. Michael Schmidt, Landesdirektion Tübingen Leitstelle Arzneimittelüberwachung Baden-Württemberg — Regulatory GMP requirements

Dr. Hansjoerg Hagels, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG — Projektmanagement & GMP
Dr. Hansjoerg Hagels, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG — Project management & GMP

Dr. Peter Paul Heym, Sum of Squares — Statistik I
Dr. Peter Paul Heym, Sum of Squares — Statistics I

Dr. Peter Paul Heym, Sum of Squares — Statistik II
Dr. Peter Paul Heym, Sum of Squares — Statistics II

Dr. Jelena Knoblauch, Regierungspräsidium Tübingen — Good Clinical Practice (GCP)
Dr. Jelena Knoblauch, Regierungspräsidium Tübingen — Good Clinical Practice (GCP)

Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Kapitel 5 EU-GMP-Leitlinie: Produktion
Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Chapter 5 EU-GMP-Guideline: Production

Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Kapitel 3 EU-GMP-Leitlinie I: Grundlagen der Herstellung - Qualifizierung und Validierung
Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Chapter 3 EU-GMP-Guideline I: Basics of manufacturing - Qualification and Validation

Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Kapitel 3 EU-GMP-Leitlinie II: Räumlichkeiten (Anforderung an die Hygiene und ihre Umsetzung)
Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Chapter 3 EU-GMP-Guideline II: Facilities (Requirements on hygiene and its implementation)

Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Abfüllung und Verpackung
Dr. Frank Redeker, Pharmefficio Aachen GmbH — Filling and packing

Fabian Widmann, Freelancer — Environment, Health and Safety
Fabian Widmann, Freelancer — Environment, Health and Safety

Dr. Bettina Kaufmann, Pharmaakademie GmbH & Co. KG — Medizinproduktegesetz, Teil I
Dr. Bettina Kaufmann, Pharmaakademie GmbH & Co. KG — Medical Devices Act, Part I

Dr. Bettina Kaufmann, Pharmaakademie GmbH & Co. KG — Medizinproduktegesetz, Teil II
Dr. Bettina Kaufmann, Pharmaakademie GmbH & Co. KG — Medical Devices Act, Part II

Stefan Heinz, CureVac AG — GMP in der Analytik / Good Laboratory Practice (GLP)
Stefan Heinz, CureVac AG — GMP Analytics / Good Laboratory Practice (GLP)

Alexander Trautmann, Gempex GmbH — Risikomanagement
Alexander Trautmann, Gempex GmbH — Management of risk

Alexander Trautmann, Gempex GmbH — HACCP Prinzip
Alexander Trautmann, Gempex GmbH — HACCP concept