

Na het volgen van deze cursus kun je:

1. uitleggen wat we verstaan onder VTGM;
2. benoemen welke risico's we kennen in het proces VTGM parenteralia;
3. uitleggen wat het doel is van de richtlijn VTGM parenteralia;
4. uitleggen wat het doel is van de GMP-regels;
5. de stappen in het VTGM proces parenteralia benoemen en aangeven welke foutenbronnen er zijn in elke stap;
6. beschrijven welke maatregelen getroffen kunnen worden om de risico's in het proces VTGM parenteralia te reduceren;
7. uitleggen welke controles moeten worden uitgevoerd nadat een geneesmiddel is klaargemaakt;
8. beschrijven wat we verstaan onder aseptisch werken en toelichten waarom aseptisch werken belangrijk is;
9. de kenmerken van een aseptische handeling benoemen;
10. beschrijven wat het verschil is tussen een eenvoudige en een complexe aseptische handeling;
11. beschrijven welke vormen van productbescherming we kennen en wanneer welke vorm van toepassing is;
12. beschrijven wat het verschil is tussen een down-flowkast, een cross-flowkast en een veiligheidswerkbank;
13. uitleggen hoe de filtertechniek en een LAF-kast werkt;
14. uitleggen op welke manier gecontroleerd kan worden of een medewerker in staat is goed aseptisch te werken;
15. uitleggen wat we onder desinfectie verstaan;
16. beschrijven welke soorten desinfectiemiddelen we kennen en hoe ze werken;
17. beschrijven hoe een desinfectieprocedure in zijn werk gaat;
18. beschrijven welke aspecten van invloed zijn op aseptisch werken;
19. de GMP-regels ten aanzien van hygiëne, kleding en beschermingsmiddelen benoemen;
20. beschrijven hoe de werkwijze voor het wassen en desinfecteren van handen is;
21. beschrijven hoe een LAF-kast gereinigd en gedesinfecteerd wordt;
22. beschrijven hoe een LAF-kast ingericht moet worden;
23. uitleggen welke technieken we kennen bij aseptisch werken en hoe ze uitgevoerd moeten worden;
24. berekening die nodig zijn in het VTGM proces uitvoeren (deze vaardigheid wordt getoetst met behulp van een rekentoets).