

# Patientensicherheit und Konsumentenschutz

Seminarnummer PV 10




Das Seminar wird bei Ablegen einer freiwilligen schriftlichen Prüfung für den Diplomlehrgang Pharmakovigilanz / Vigilanz voll anerkannt. Seminarartag in deutscher Sprache mit integrierter Projektarbeit / Skriptum und Materialenteil sowie Zugang zum Web-Campus und Buffet-Verpflegung

Termin: Di 31. 10. 2017 von 9.00 bis 17.00 Uhr  
 Ort: Simulationszentrum der Abteilung für Gesundheitsrecht und -wissenschaft

Informationen zum Seminar erhalten Sie an den Informationstagen an der SFU (1020 Wien, Freudplatz 1 / im Foyer)  
 Do 16. Juni 2016 9.00 bis 18.00 Uhr  
 Mi 29. Juni 2016 9.00 bis 18.00 Uhr  
 oder auf der Webseite der Abteilung: [www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at](http://www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at)

Termine für die freiwillige **Abschlussprüfung** :  
 Mo 27. 11. 2017 9.00 Uhr  
 Mo 27. 11. 2017 16.00 Uhr  
 Di 28. 11. 2017 9.00 Uhr  
 Di 28. 11. 2017 16.00 Uhr

Anmeldung siehe Webseite der Abteilung: [www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at](http://www.gesundheitswissenschaft.sfu.ac.at)

MODUL	Patientensicherheit und Konsumentenschutz	ECTS	
10	Interdisziplinär / EU  <b>10.1. Risikomanagement zur Förderung von Patientensicherheit und Konsumentenschutz</b> 9.4.1. Rechtliche Rahmenbedingungen 9.4.1. Normen und Richtlinien des Risikomanagements 9.4.1. Risiko- und Qualitätsmanagement an Gesundheitseinrichtungen 9.4.1. Risiko-Indikatoren, Methoden und Instrumente des Risikomanagements im Gesundheitswesen 9.4.1. Prävention durch Supply Chain Management  <b>10.1. Sicherheitsaspekte bei rezeptfreier Medikation</b> 9.4.1. Patientenaufklärung und -information in der Behandlungsroutine 9.4.1. Patientenaufklärung und -information in der Forschung 9.4.1. Patientenaufklärung und -information für blinde und sehbehinderte Menschen 9.4.1. Fehlermanagement beim Arzneimittel und Produkthaftung für fehlerhafte Arzneimittel 9.4.1. Fehlerhafte Arzneimittelanwendung, Abusus, Missbrauch 9.4.1. Aspekte der Laienwerbung im Arzneimittelrecht 9.4.1. Materialenteil L (Europäische Grundlagen) L 1  <b>10.1. Sicherheitsaspekte bei rezeptfreier Medikation</b> 9.4.1. Rechtliche Rahmenbedingungen und Materialien (EU, FDA, WHO) 9.4.1. OTC Produkte und ihr Einsatzbereich 9.4.1. Patienteninformation, Lagerung, Risikominimierung 9.4.1. Arzneimittelkauf über Internet 9.4.1. Fälschungsmerkmale  <b>10.2. Fehlermanagement im Gesundheitswesen</b> 9.4.1. Psychologische Aspekte der Fehlerkultur 9.4.1. Fehlerquellen, Fehlermanagement & Fehlerkultur in Risikomilieus 9.4.1. Fehlerfrüherkennung / präventive Maßnahmen 9.4.1. Konsequenzen für das Gesundheitswesen 9.4.1. Strukturmodell eines Fehlermanagement-Systems Übung Fehlermanagement	4	SE Web-Campus  Web-Campus Materialenteil L  Web-Campus  Web-Campus UE Workbook

Farbliche Kodierung der Lehrinhalte (Module, Arbeitsbücher und Lehrbuch) ermöglicht Zuordnung zu inhaltlichen Schwerpunkten und bessere Einprägung:

	Einführung und Überblick
	Europäische und nationale Rechtsgrundlagen
	Forschungsbereich und Ethik
	Patientensicherheit und Konsumentenschutz
	Verträge und Haftung
	Risikomanagement und wissenschaftliche Methodik
	Umsetzung in Industrie und Betrieb / Betriebsanlagenrecht
	Umsetzung im Gesundheitswesen / Gesundheitsrecht