

Wahlpflichtfach II: Praktische Arzneitherapie

Modul-Code: MSE_WP 552

Wahlpflichtveranstaltung mit - 1 bis max. 5 Studierenden

Lehrverantwortlichkeit: Prof. Dr. med. Dirk O. Stichtenoth
PD Dr. med. Christoph Schröder

Art und Umfang der Lehrveranstaltungen: 1 Std. gegenstandsbezogene Studiengruppe
27 Std. praktische Übungen

Teilnahmevoraussetzungen: Basiswissen in Klinischer Pharmakologie (Selbststudium oder Teilnahme am Modul Klinische Pharmakologie/Arzneitherapie)

Beginn:

MSE_WP_552.1: Einführungsveranstaltung 12.10.2022 , 16-18.30 Uhr
es folgen 5 weitere Veranstaltungen nach Terminabsprache

MSE_WP_552.2: Einführungsveranstaltung 19.04.2023 16-18.30 Uhr
es folgen 5 weitere Veranstaltungen nach Terminabsprache

Ort: Seminarraum 2020 (Institut für Klinische Pharmakologie, Gebäude I3 (Theorie 1), Ebene 1)

Weitere Informationen auf der Institutshomepage [

<https://www.mhh.de/institute-der-mhh/institut-fuer-klinische-pharmakologie/studentische-lehre>

]

Lernziele:

1. Anwendung klinisch-pharmakologischen Wissens unter Praxisbedingungen zur Analyse und Bewertung komplexer arzneimitteltherapeutischer Fragestellungen.
2. Das Erwerben vertiefter Kenntnisse der regulatorischen Rahmenbedingungen und Methodik klinischer Forschung.

Veranstaltungsinhalte:

- Einführung in die Kernbereiche der Klinischen Pharmakologie, sinnvoller Ressourceneinsatz und Risikobewertung bei komplexen Therapiefragen.
- Analyse von Medikationsplänen (Interaktionen, Dosisindividualisierung, Therapieoptimierung).
- Erkennung und Bewertung von Arzneimittel-Nebenwirkungen, Erarbeitung von Therapiealternativen.
- Arzneimittelsicherheit in der Schwangerschaft und Stillzeit: Beurteilung einer bestehenden/geplanten Medikation und Erarbeitung von Vorschlägen einer adäquaten individualisierten Therapie.
- Grundkenntnisse zur Planung, Durchführung und Abschluss einer klinischen Prüfung.
- Pharmakovigilanz in klinischen Prüfungen: Praxisnahe Erfassung und Bewertung von SAE, SUSAR-Meldung und Nutzen-Risiko-Bewertung.
- Funktion und Verantwortung der Ethik-Kommissionen bei klinischen Prüfungen.

Prüfungsinhalte: siehe Veranstaltungsinhalte
Studienleistungen: regelmäßige Teilnahme (Anwesenheitspflicht gemäß §17 StudO Medizin)

Leistungskontrollen: Schreiben eines Konsils zur Arzneimitteltherapie
Prüfungstermine: am letzten Kurstag

Literatur:

1. Geisslinger G, Menzel S, Gudermann T, Hinz B, Ruth P, Mutschler E. Mutschler Arzneimittelwirkungen. Pharmakologie - Klinische Pharmakologie - Toxikologie. 11. Auflage. Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft, Stuttgart 2020
2. Wehling M (Hrsg.). Klinische Pharmakologie. Thieme Verlag 2011
3. Weitere Literatur und Therapieempfehlungen auf der Instituts-Homepage
<https://www.mhh.de/institute-zentren-forschungseinrichtungen/institut-fuer-klinische-pharmakologie/pharmakovigilanz-in-der-klinik>