

Teil A – 01. Juli 2022

- 09.00 Uhr **Begrüßung und Einführung**
Prof. Dr. M. Müller-Steinhardt,
DRK-Blutspendedienst, Institut Baden-Baden
- 09.15 Uhr **Arzneimittelrechtliche Grundlagen der Herstellung von Blutprodukten und ausgewählte Aspekte des Transfusionsgesetzes**
F. von Auer, Referatsleiter a. D.,
Bundesministerium f. Gesundheit, Bonn
- 10.00 Uhr **Qualitätssicherungssystem gemäß Richtlinien Hämotherapie - personelle Gestaltung und Überwachung**
Frau S. Nahlinger,
Landesärztekammer Hessen, Frankfurt/ M.
- 10.45 Uhr **Qualitätssicherungssystem in der klinischen Einrichtung – Aufgaben und Pflichten der Leitung und Funktionsträger**
OA Dr. V. Schöffel,
Klinikum Mittelbaden Baden-Baden
- 11.30 Uhr **Kaffeepause**
- 11.45 Uhr **Verantwortung für Labor, Depot und Logistik Hämotherapie**
Herr O. B. Baasch,
DRK-Blutspendedienst, Baden-Baden
- 12.15 Uhr **Hämotherapie in der Perinatalogie und Pädiatrie**
CA Dr. M. Kratz, Klinikum Mittelbaden
- 13.00 Uhr **Mittagspause**
- 13.45 Uhr **Hämovigilanz**
Frau Dr. M. Heiden, Fachgebietsleiterin a.D.
Paul-Ehrlich-Institut, Langen
- 14.30 Uhr **Gewinnung und Herstellung von Blutkomponenten, Plasmaderivaten und Sonderpräparaten**
Prof. Dr. M. Müller-Steinhardt,
DRK-Blutspendedienst, Baden-Baden
- 15.30 Uhr **Kaffeepause**
- 15.45 Uhr **Therapie mit gerinnungsaktiven Hämotherapeutika und Plasma-Indikation und Präparateauswahl**
Prof. Dr. B. Pötzsch, Uniklinik Bonn
- 16.30 Uhr **Diskussion**