



REKAP PRESENSI MATAKULIAH
SEMESTER : Gasal 2024/2025

Kode Matakuliah : 224511020
Matakuliah : Farmakovigilans
Kelas : Farmakovigilans
Program Studi : Farmasi
Dosen Pengampu : Dr.rer.natENDANG DARMAWAN, M.Si., Apt.
Jumlah Peserta : 9
Jumlah Pertemuan : 16

No.	Tanggal	Topik atau Materi	Jumlah Mahasiswa Hadir	Dosen Hadir
1	19 September 2024	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
2	26 September 2024	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
3	03 Oktober 2024	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
4	10 Oktober 2024	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
5	17 Oktober 2024	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
6	24 Oktober 2024	8. Program Farmakovigilans dan pelaporan ADR di Indonesia	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
7	31 Oktober 2024	8. Program Farmakovigilans dan pelaporan ADR di Indonesia	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
8	08 November 2024	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
9	15 November 2024	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
10	20 November 2024	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
11	27 November 2024	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
12	27 November 2024	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
13	04 Desember 2024	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
14	11 Desember 2024	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
15	18 Desember 2024	4. Deteksi reaksi obat baru yang merugikan dan penilaiannya	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
16	14 Januari 2025	4. Deteksi reaksi obat baru yang merugikan dan penilaiannya	9	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.