



REKAP PRESENSI MATAKULIAH
SEMESTER : Genap 2024/2025

Kode Matakuliah : 224511020
Matakuliah : Farmakovigilans
Kelas : B
Program Studi : Farmasi
Dosen Pengampu : Dr.rer.natENDANG DARMAWAN, M.Si., Apt.
Jumlah Peserta : 26
Jumlah Pertemuan : 16

No.	Tanggal	Topik atau Materi	Jumlah Mahasiswa Hadir	Dosen Hadir
1	14 Maret 2025	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	15	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
2	21 Maret 2025	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	15	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
3	28 Maret 2025	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
4	04 April 2025	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
5	11 April 2025	2. Sejarah dan perkembangan farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
6	17 April 2025	8. Program Farmakovigilans dan pelaporan ADR di Indonesia	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
7	24 April 2025	8. Program Farmakovigilans dan pelaporan ADR di Indonesia	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
8	20 Mei 2025	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
9	05 Juni 2025	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
10	12 Juni 2025	6. Sistem pelaporan dan komunikasi reaksi obat yang merugikan di farmakovigilans	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
11	19 Juni 2025	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
12	26 Juni 2025	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
13	03 Juli 2025	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
14	10 Juli 2025	7. Metode untuk menghasilkan data keamanan selama persetujuan pra klinis, klinis, dan pasca fase siklus hidup obat	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
15	12 Juli 2025	4. Deteksi reaksi obat baru yang merugikan dan penilaiannya	26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.
16	24 Juli 2025		26	ENDANG DARMAWAN, Dr.rer.nat, M.Si., Apt.