

Weiterbildung zum Spezialisten für Labormedizin

23.03.2026

Weiterbildungsprotokoll

Monodisziplinäre Weiterbildung und Nebenfach

Klinische Chemie

Version 2013.C.6

von

Vorname Nachname

KandNr

Fachausschuss FAMH

In diesem Weiterbildungsprotokoll sind folgende Eintragungen vorzunehmen:

Lernziele	Die behandelten Punkte vollständig ausfüllen und vom Weiterbildner signieren lassen (gemäss Punkt 4.5 des Reglements und Weiterbildungsprogramms zum Spezialisten für Labormedizin FAMH)
Klinische Immersion	Die behandelten Punkte vollständig ausfüllen und vom Weiterbildner signieren lassen (gemäss Punkt 4.2 des Reglements und Weiterbildungsprogramms zum Spezialisten für Labormedizin FAMH)
Evaluationsgespräche	Die Resultate der halbjährlichen Gespräche festhalten und durch den Weiterbildner und dem Tutor signieren lassen (gemäss Punkt 4.6 des Reglements und Weiterbildungsprogramms zum Spezialisten für Labormedizin FAMH)

1. Gemeinsame Lernziele

Weiterbildung	Ort – Laboreinheit und Dauer	Weiterbildner: Name und Unterschrift
5.1.1 Laborführung		
- Laborphilosophie (Zielsetzungen, Regeln, Laborstatuten)		
- Personalführung (Anstellungsgespräche, Pflichtenhefte, Evaluation und Qualifikation, Führungsaufgaben)		
- Planung (Personalplanung, Organigramme, Einsatzpläne, Pikettdienst; Laborplanung, Laboreinrichtung, Infrastruktur; Budgetierung, Rechnung; langfristige Planung)		
- Juristische Aspekte, Rechtsgrundlage, Datenschutz		
- Dokumentation		
- Weitere:		
5.1.2 Spezielle Labororganisation		
- Interne Organisation		
- Auftragswesen/Probenidentifikation		
- Resultatübermittlung		
- Verrechnungswesen		
- Auskunftswesen (Kontakt mit auftraggebenden Ärzten, Krankenkassen; Schweigepflicht gegenüber Dritten)		
- Weitere:		

5.1.3 Laborsicherheit		
- Sicherheitskonzept und Laborordnung (inkl. feuerpolizeiliche und strahlentechnische Massnahmen)		
- Generelles Verhalten in Ausnahmesituationen		
- Hygiene und andere Massnahmen (Unfälle, Infektionen, Vergiftungen)		
- Bauliche Massnahmen		
- Weitere:		
5.1.4 Probeentnahme und Behandlung des Probenmaterials		
- Probenentnahme und Entnahmetechniken; Einflussfaktoren bei der Entnahme		
- Probentransport und Einflussfaktoren beim Transport; Organisation des Probentransportes		
- Probenlagerung (präanalytisch und Langzeittlagerung, z.B. Serothek)		
- Entsorgung		
- Weitere:		
5.1.5 Qualitätskontrolle		
- Interne Qualitätskontrolle; Organisationsform; Materialien und Auswertung der Statistik		
- Externe Qualitätskontrolle		
- Plausibilitätskontrolle		
- Weitere:		

5.1.6 EDV		
- Organisation der EDV und Arbeitsablauf		
- Schwachstellenanalyse		
- Computer Operation, Datensicherung, Archivierung		
- Netzwerke und Übermittlungsprobleme		
- Fehlersuche		
- Planungsaufgaben		
- eHealth, ePatientenkarte, direkte Resultatübermittlung Labor-Patientendossier, Freigabe für Kliniken, Ärzte etc.		
- Weitere:		
5.1.7 Apparate und Automaten		
- Wartung und Reparaturen		
- Fehlersuchprocedere		
- Applikation manueller Methoden auf Automaten		
- Evaluation von neuen Geräten		
- Weitere:		

5.1.8 Validierung von Methoden inkl. Erstellen von Arbeitsanleitungen und Bedienungsvorschriften		
5.1.9 Meldepflichten / Meldewesen		
5.1.10 Datenschutz		
5.1.11 Präsymptomatische Diagnostik und Risikoanalyse		
5.1.12 Wissenschaftliche Zusammenarbeit mit Kliniken und Ärzten		

2. Klinische Chemie

Thema	TP vs. T/NP*	Weiterbildungsstätte & kurze Beschreibung der Weiterbildung	Weiterbildner: Name und Unterschrift
5.3.1.01 Automatisierung in der klinischen Chemie			
Analytik	TP / NF		
Präanalytik	TP / NF		
5.3.1.02 Molekularbiologische Methoden			
Verfahren der Mutationsdetektion, Sequenzierung	TP		
5.3.1.03 Chromatographie und Massenspektrometrie			
Quantitative Analysen	TP		
Gaschromatographie	TP		
Flüssigkeitschromatographie	TP		
Detektoren	P		
ICP MS	TP		
LC-MS, LC MSMS	TP		
Probenvorbereitung	TP		
5.3.1.04 Elektrochemie und Sensoren			
Biosensoren	T		
Konduktometrie	TP		
Coulometrie	TP		
Nanotechnologie	T		
Potentiometrie	TP / NF		
Voltametrie, Amperometrie	TP / NF		

5.3.1.05 Elektrophorese			
Kapillarelektrophorese	T		
Elektrophorese	TP		
Microchips	T		
5.3.1.06 Enzymologie			
Enzymkinetik	TP / NF		
Immobilisierte Enzyme	TP / NF		
Isoenzyme und Isoformen	T		
Bestimmung der Enzymmasse	TP / NF		
Substratbestimmung	TP / NF		
5.3.1.07 Immunchemie			
Elektroimmunoassay	TP / NF		
Nephelometrische und turbidimetrische Methoden	TP / NF		
Radiale Immundiffusion	T		
Immunelektrophorese	T		
Immunoassays nicht radioaktiv	TP / NF		
Passive Geldiffusion	T		
Immunoassays radioaktiv	T		
Western Blot	T		

5.3.1.08 POCT			
Albumin im Urin	TP / NF		
Qualitätskontrolle	TP / NF		
Urinstatus	TP / NF		
Glukose	TP / NF		
HbA1C	TP / NF		
Drogenscreening	TP / NF		
5.3.1.09 Optische Techniken			
Atomabsorption	TP		
Chemilumineszenz, Elektrochemilumineszenz, Biolumineszenz	TP / NF		
Fluorimetrie	TP		
Nephelometrie	TP		
Spektrophotometrie	TP / NF		
Turbidimetrie	TP / NF		
5.3.2.01 Qualitätssicherung			
Externe Qualitätskontrolle	TP / NF		
Interne Qualitätskontrolle	TP / NF		

5.3.2.02 Methodenevaluation			
Methodenvergleich	TP / NF		
Kostenvergleich	TP / NF		
Referenzintervalle	TP / NF		
Validation einer Methode	TP / NF		
Verifikation einer Methode	TP / NF		
5.3.2.03 Aminosäuren, Organische Säuren, Amine, Peptide und diverse Metabolite			
Homogentisinsäure (HGA)	T		
Aminosäurechromatographie	T		
Gallensäuren	T		
Organische Säuren	T		
Cyclisches AMP	T		
Biopterin	T		
Biotinidase, kolorimetrisch	T		
Karnitin, freies und gesamt, Plasma	T		
Katecholamine, Adrenalin plus Noradrenalin plus Dopamin	T		
Zitrat	T		
Creatin	T		
Fruktose	T		
Galaktose	T		

Galaktose-1-Phosphat	T		
Histamin total	T		
Homocystein	T		
Orotat	T		
Oxalat	T		
pH Bestimmung im Magensaft bzw. in Transsudaten und Exsudaten	TP		
Pyridinolin und/oder Desoxypyridinolin, mittels HPLC	T		
Telo peptide	T		
Xylose	T		
5.3.2.04 Molekularbiologische Methoden			
Methylentetrahydrofolat-Reduktase-Mangel (MTHFR); Homocysteinämie: Nachweis der Mutation C677T	TP		
Extraktion von menschlichen Nukleinsäuren (genomische DNA oder RNA) aus Primärprobe	TP		
Faktor II/Prothrombin-Störung: Nachweis der Mutation G20210A	TP		
Faktor V-Leiden: Nachweis der Mutation p.R506Q	TP		
Hämochromatose, familiäre (HFE): Nachweis der Mutationen p.C282Y und p.H63D	TP		
Modifikation von menschlichen Nukleinsäuren vor anschliessendem Amplifikations- und Detektionsprozess, z. B. Bisulfitmodifikation, whole genome	TP		

5.3.2.05 Elektrolyte, Blutgase, Metabolite des Intermediärstoffwechsels			
Ammoniak	TP / NF		
Bikarbonat, venös	TP / NF		
Calcium, ionisiert	TP		
Calcium, total, inkl. im Urin	TP / NF		
Chlorid	TP / NF		
Ketokörper, differenziert, qn	TP		
Kreatinin, Blut/Plasma/Serum	TP / NF		
Blutgase: pH, pCO ₂ , pO ₂ , Bikarbonat inkl. abgeleitete Werte	TP / NF		
Glukose, Blut/Plasma/Serum	TP / NF		
Laktat	TP / NF		
Magnesium, inkl. ionisiert und in Erythrozyten	TP		
Osmolalität	TP / NF		
Phosphat, inkl. im Urin	TP		
Kalium, inkl. im Urin	TP / NF		
Pyruvat	T		
Natrium, inkl. im Urin	TP / NF		
Urat	TP / NF		
Harnstoff, inkl. im Urin	TP / NF		

5.3.2.06 Enzyme			
Alanin-Aminotransferase (ALAT)	TP / NF		
Pankreasspezifische Amylase	TP / NF		
Amylase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung	T		
Aspartat-Aminotransferase (ASAT)	TP / NF		
Cholinesterase (CHE)	T		
Acetylcholinesterase-Isoenzyme	T		
Creatin-Kinase (CK), total	TP / NF		
Creatin-Kinase, Isoenzym MB (CK-MB)	TP / NF		
Creatin-Kinase, Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung	T		
Elastase 1, pankreatische, qn, Stuhl	T		
Granulozyten-Elastase, Plasma	T		
Neuronen-spezifische Enolase (NSE)	T		
Gamma-Glutamyltranspeptidase (GGT)	TP / NF		
Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase (G-6-PDH)	T		
Glutamat-Dehydrogenase (GLDH)	T		
Laktat-Dehydrogenase (LDH), Blut/Plasma/Serum	TP / NF		
Laktat-Dehydrogenase (LDH), in einer weiteren Körperflüssigkeit	TP		
Lipase	TP / NF		
Lysozym, Muramidase	T		

Alkalische Phosphatase	TP / NF		
Alkalische Phosphatase-Isoenzyme mittels elektrophoretischer Differenzierung	T		
Alkalische Phosphatase, knochenspezifisch	T		
Pseudo-Cholinesterase	T		
5.3.2.07 Synthese und Abbauprodukte der Hämoglobine			
Bilirubin, direkt	TP / NF		
Bilirubin, gesamt	TP / NF		
Eisen	TP		
Identifizierung normaler und anomaler Hämoglobine mittels Elektrophorese oder Chromatographie	TP		
Hämoglobin, fetales (Hämoglobin F)	T		
Hämoglobin, freies	T		
Porphobilinogen, ql, Urin	TP		
Porphobilinogen, qn, Urin	T		
Porphyrine, gesamt, qn, mittels Photometrie, Urin	T		
Protoporphyrin, freies, in Erythrozyten	T		
5.3.2.08 Hormone			
17-Ketosteroide, fraktioniert	T		
17-Hydroxyprogesteron	TP		
Aldosteron	T		
Androstendion	TP		
Angiotensin-Converting-Enzym	T		
Calcitonin	TP		
Corticotropin (ACTH)	TP		

Cortisol, freies	TP
Dehydroepiandrosteron (DHEA)	T
Dehydroepiandrosteron-Sulfat (DHEA-S)	TP
Erythropoietin	T
Estradiol	TP
Estriol	TP
Gastrin	T
Glukagon	TP
Human Choriongonadotropin (HCG), qn	TP / NF
Antidiuretisches Hormon (Vasopressin, ADH)	T
Wachstumshormon bzw. human growth hormone (HGH)	TP
Follikelstimulierendes Hormon (FSH)	TP
Human Choriongonadotropin (HCG), ql, Schwangerschaftstest	TP / NF
Human Placenta Lactogen (HPL)	T
Insulin	TP
Insulin-like growth factor-binding protein 3 (IGFBP-3)	TP
Lutrophine (LH)	TP
Osteocalcin	TP
Parathormon (PTH)	TP
Parathormon Related Peptide (PTHrP)	TP
C-Peptid	TP
Vaso-aktives intestinales Peptid (VIP)	T
Natriuretisches Peptid (BNP, NT-proBNP)	TP / NF

Pregnanndiol	T		
Pregnantriol oder Pregnantriolon	T		
Progesteron	TP		
Prolaktin (PRL)	TP		
Renin	T		
Somatomedin C (IGF-1)	TP		
Testosteron, freies	T		
Testosteron, total	TP		
Thyreoglobulin	TP		
Thyreotropin (TSH)	TP / NF		
Thyroxinbindendes Globulin (TBG)	TP		
Thyroxin, freies (FT4)	TP		
Thyroxin, total (T4)	TP		
Triiodthyronin, freies (FT3)	TP		
Reverse Triiodthyronin (rT3)	T		
Triiodthyronin, total (T3)	TP		
5.3.2.09 Lipide, Lipoproteine und Metaboliten			
Fettsäuren, inkl. freie Fettsäuren	T		
Apolipoprotein A1	TP		
Apolipoprotein A2	TP		
Apolipoprotein B	TP		
Apolipoprotein E Phänotypen	T		
HDL-Cholesterin, qn	TP / NF		

LDL-Cholesterin	TP / NF		
Cholesterin, total	TP / NF		
Stuhlfett	T		
Lipoprotein (a)	TP		
Lipoproteine mittels Elektrophorese	T		
Triglyceride	TP / NF		
5.3.2.10 Proteine und Tumormarker			
Albumin, chemisch	TP / NF		
Albumin, sq, Urin	TP / NF		
Albumin-Liquor/-Serum-Quotient	TP		
Alpha-1-Antitrypsin	TP		
Alpha-1-Antitrypsin Typisierung	T		
Alpha-1-Fetoprotein (AFP)	TP		
Alpha-1-Mikroglobulin	TP		
Alpha-2-Makroglobulin	TP		
Carcino-embryonales Antigen (CEA)	TP		
Prostata spezifisches Antigen (PSA)	TP		
Beta-2-Mikroglobulin	TP		
CA 125	TP		
CA 15-3	TP		
CA 19-9	TP		
CA 72-4	TP		
Calprotectin, qn, Stuhl	TP		

Caeruloplasmin	TP
Komplement-Faktor C1q	T
Kryoglobulin, qn	TP
Kryoglobuline, Isolierung und Typisierung	T
Cystatin C	TP
Rheumafaktoren, qn mittels Nephelometrie oder Turbidimetrie oder sq mittels Agglutination	T
Ferritin	TP
Fibronectin	T
Fruktosamin	TP
Sexualhormonbindendes Globulin (SHBG)	TP
Haptoglobin	TP
Glykiertes Hämoglobin (HbA1c)	TP / NF
Haemopexin	T
Hämosiderin, Urinsediment	T
IgG-Liquor/-Serum-Quotient	TP
IgG-Albumin-Quotient (LIG)	TP
Immundefixation, Mehrfach-Ansatz	TP
Immunglobulin IgA, andere Körperflüssigkeiten	TP
Immunglobuline leichte Ketten, Typ Kappa und Lambda, qI	TP
Lecithin/Sphingomyelin-Ratio (L/S-Ratio)	T
Myoglobin	TP
N-Acetyl-Beta-D-Glukosaminidase (NAG)	TP
Prealbumin (Transthyretin)	TP

Procalcitonin, qn, sensitive Methode (<0.1µg/l)	TP / NF		
C-reaktives Protein (CRP), Schnelltest, sq	TP / NF		
Retinolbindendes Protein	T		
Protein-Elektrophorese	TP		
Protein, inkl. im Urin	TP / NF		
Okkultes Blut	TP / NF		
Sqamous Cell Carcinoma (SCC)	T		
Tissue Polypeptide Antigen (TPA)	T		
Transferrin	TP		
Beta 2-Transferrin	T		
Carbohydrate Deficient Transferrine (CDT)	TP		
Troponin, T oder I mittels ELISA	TP / NF		
Viskosität	T		
Senkungsreaktion, exkl. Blutentnahme	TP / NF		
5.3.2.11 Klinische Toxikologie			
Ethylalkohol, qn, Blut	TP / NF		
Alpha-Amanitin, Urin	T		
Suchtstoffe der Analysenliste (Amphetamine, Barbiturate, Benzodiazepine, Cocain, Cannabis, Lysergsäurediethylamid, Methadon, Methaqualon, Opiate, Phencyclidin), Such- und Bestätigungsanalytik mittels HPLC-MS/GC-MS, Blut/Urin	T		
Ethylglucuronid, ql, Urin	T		
Fluorid	T		
Identifikation unbekannter Substanzen bei Vergiftung, ql, Blut/Urin	T		
Aluminium mittels AAS	TP		

Amphetamine, qI, Urin; im Screening mit anderen Suchstoffen siehe Positionen 1686.00 und 1687.00	TP / NF		
Sedativa/Hypnotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Sulfat, Blut oder Urin	T		
5.3.2.12 Vitamine und Spurenelemente			
1,25-Dihydroxycholecalciferol	T		
25-Hydroxycholecalciferol (Calcidiol)	TP		
Beta-Carotin	T		
Kupfer mittels AAS	TP		
Folat	TP		
Folat in Erythrozyten	T		
Transcobalamin II	T		
Selen mittels AAS	TP		
Vitamin A bzw. Retinol	TP		
Vitamin B1	TP		
Vitamin B2	TP		
Vitamin B12 bzw. Cyanocobalamin	TP		
Vitamin B6, Direktbestimmung	TP		
Vitamin C bzw. Ascorbat	T		
Vitamin E bzw. Alpha-Tocopherol	TP		
Vitamin K1	T		
Vitamin PP bzw. Niacin	T		
Zink mittels AAS	TP		

5.3.2.13 Therapeutic Drug Monitoring			
Analgetika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	TP		
Antihelminthika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Antibiotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	TP		
Antidepressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Tricyclische Antidepressiva, ql, Blut/Urin	T		
Antiepileptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	TP		
Antimykotika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Antivirale Medikamente der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Coffein, Blut	TP		
Kardiaka der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	TP		
Zytostatika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Digoxin, Blut	TP		
Immunsuppressiva der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	TP		
Lithium, Blut	TP		
Methotrexat, Blut	TP		
Neuroleptika der SL/ALT mittels HPLC/GC inkl. Metaboliten, Blut	T		
Phenytoin, frei, inkl. Gesamtphenytoin, Blut	TP		
Primidon inkl. Phenobarbital, Blut	TP		
Theophyllin, Blut	TP		
Thiocyanat, Blut	T		
5.3.2.14 Urinuntersuchung			
Urin-Teilstatus, 5-10 Parameter	TP / NF		

Urin-Status, 5-10 Parameter, Bestimmung der korpuskulären Urinbestandteile mittels Mikroskopie oder Flowzytometrie	TP / NF		
Konkrementanalyse mit IR oder Röntgendiffraktion	T		
Spezifisches Gewicht, Dichte	TP		
Sediment, mikroskopische Untersuchung	TP		
Kristallnachweis mittels polarisiertem Licht	T		
Guthrie-Test: Neugeborenen-Screening auf Phenylketonurie, Galaktosämie, Biotinidasemangel, Adrenogenitales Syndrom, Kongenitale Hypothyreose, Medium-Chain-Acyl CoA-Dehydrogenase (MCAD)-Mangel, Cystische Fibrose gemäss Artikel 12e Bst. a KLV	T		
Helicobacter pylori, Atemtest mit 13C-Harnstoff inkl. 13C-Harnstoff	T		
Penetrationstest	T		
5.3.3.01 Medizinische Kenntnisse			
Klinisch chemische Notfallanalytik	TP / NF		
Pädiatrische Klinische Chemie	TP / NF		
Neugeborenen-Screening und angeborene Stoffwechselkrankheiten	T		
Diabetes	TP		
Reproduktionsendokrinologie	TP		
Kardiologie	TP / NF		
Magen-, Pankreas- und Darmfunktionen	TP / NF		
Hypophysenfunktionen	TP		
Nebennierenfunktionen	TP		
Übergewicht	TP / NF		
Liquor und weitere Punktionsflüssigkeiten	TP		

Hepatologische Erkrankungen	TP / NF
Renale Erkrankungen	TP / NF
Knochen- und Mineralstoffwechsel	TP
TDM (Therapeutic Drug Monitoring)	TP
Schilddrüsenerkrankungen	TP
Klinische Toxikologie	TP
Störungen des Säure-Basen-Haushalts	TP / NF
Störungen des Wasser- und Elektrolytenhaushalts	TP / NF
Evidence based medicine in der Klinischen Chemie	TP / NF

*TP: Theorie und Praxis - T: Theorie - NF: Nebenfach

3. Klinische Immersion

Aktive Teilnahme an Kolloquien* (in Stunden)	Klinische Visiten begleiten** (in Stunden)	Beschreibung der klinischen Exposition	Ort	Datum	Unterschrift des Verantwortlichen oder separate Bescheinigung (Unterschrift der Klinik)
		Total Stunden pro Kategorie			

*Aktive Teilnahme an Kolloquien (Fallbesprechungen, Boards, klinische Rapporte o. ä.), bei denen in Anwesenheit der behandelnden Mediziner der Teil Labor vorgestellt und besprochen wird. Mind. 20 von 50 Stunden

** Begleitung von klinischen Visiten (Visiten, Sprechstunden, genetische Beratungen o.ä.). Keine Mindestdauer definiert.

Klinische Interpretationen (komplexe Fälle)* (in Stunden)	Anonymisierte Kopie des Laborberichts oder anderer Nachweis der Aktivität**	Name und Unterschrift Tutor	Ort	Datum	Unterschrift des Verantwortlichen oder separate Bescheinigung (Unterschrift der Klinik)
	Total Stunden pro Kategorie				

* Klinische Interpretationen bei komplexen Laborresultaten (dokumentiert durch kontextbezogene Laborberichte, von wissenschaftlichen Kongressen akzeptierte und publizierte – Kongressheft bzw. online – Abstracts, Veröffentlichungen von Fallberichten in peer-reviewed Journals, o.ä.). Mindestens 10 von 50 Stunden.

** Bitte nummerieren Sie die Berichte und fügen Sie die Kopie bei.

Gesamttotal Stunden klinische Immersion

4. Evaluationsgespräche

Evaluationsgespräche müssen mindestens alle 6 Monate und jeweils am Ende eines Praktikums resp. einer Weiterbildungsperiode zwischen dem Kandidaten, dem Weiterbildner und dem Tutor stattfinden und die Resultate von diesen eingetragen und signiert werden

		Resultat
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		

Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		
Datum des Gesprächs		
Praktikum / Periode		
Name und Unterschrift Weiterbildner		
Name und Unterschrift Tutor		