

Informationstechnologie

CV

Eberhard Kwiatkowski arbeitete nach seiner Ausbildung zum Biologielaboranten bei der Bayer AG zunächst drei Jahre im analytischen Labor der biochemischen Verfahrensentwicklung. Danach leitete er das Labor für biologisches Monitoring der ärztlichen Abteilung der Bayer AG und später das Labor der Rückstandsanalytik für Tierarzneimittel. Seit 1996 beschäftigt er sich mit der Qualifizierung und Validierung computergestützter Systeme in der Qualitätskontrolle der Wirkstoffproduktion. Seit 2000 ist er im GMP-Referat der Wirkstoffproduktion für die Validierung computergestützter Systeme des gesamten Werkes der Bayer Schering Pharma AG in Wuppertal zuständig. Herr Kwiatkowski ist Co-Autor des ISPE-Good Practice Guide zum Audit externer Lieferanten und Mitglied des GAMP-DACH Forums.