



IMI ARUANNE

Number: 2184

Vorm: PQ Notification - Pharmacists

Versioon: 1

Teade

	Kutseala: proviisor
--	---------------------

Teate kokkuvõte

Teatav riik	Belgia
Kvalifikatsiooni tõendav dokument	(nl) text (fr) text (de) text
Tõendava dokumendi mitteametlik tõlge inglise keelde	
Väljaandev asutus	(nl) text (fr) text (de) text
Asutuse nimetuse mitteametlik tõlge inglise keelde	
Võrdluskuupäev	10/11/2014
Kvalifikatsioonitunnistusele lisatav tunnistus	
Teate liik	A. Uus kutse nimetus / tõendav dokument / tunnistus / koolitusprogramm
Täpne teate liik	A1. Uus kvalifikatsiooni (sh koolitus) tõendav dokument

Viide õigusnormile

Kas teatatud siseriiklikud õigusnormid on internetis avaldatud?	Jah
Internetilink	http://ec.europa.eu/imi-net
Täiendav teave siseriiklike õigusnormide kohta (sh täiendavad internetilingid, kui need on olemas)	

Koolitusnõuded

Viide õppeaastale	2001/2002
Koolituse kogukestus aastates	5.0
ECTSi ainepunktide arv kokku	
Koolitustundide arv kokku	
Teoreetilise koolituse kestus (koolitustundides)	
Kliinilise koolituse kestus (koolitustundides)	
Kirjeldada vastavust koolitusele lubamise nõuetele	(en) text
Koolituse teoreetiliste ja praktiliste osade kestus (aastates)	(en) 3
Apteegipraktika kestus	(en) 2
Kas osalise ajaga koolitus on lubatud?	Ei

Koolitusprogrammi üksikasjad

Viide koolitusprogrammi ja selles sisalduvaid õppeaineid reguleerivatele asjakohastele siseriiklikele õigusnormidele	
	Esitada täiendavat teavet direktiivi 2005/36/EÜ V lisa punktis 5.6.1 loetletud õppeainete kohta.
Kas õpe sisaldab kõiki lisa loetletud üksikuid õppeaineid?	Jah

Teadmised ja oskused

	Selgitada, kuidas tagatakse, et kutsetöötaja omandab direktiivi 2005/36/EU artikli 44 lõikes 3 loetletud teadmised ja oskused.
Piisavad teadmised ravimite ja ravimitootmises kasutatavate ainete kohta	(en) text
Piisavad teadmised farmaatsia tehnoloogia, samuti ravimite füüsikalise, keemilise, bioloogilise ja mikrobioloogilise kontrollimise kohta	(en) text
Piisavad teadmised metabolismi ja ravimite mõju ning mürgiste ainete toime, samuti ravimite kasutamise kohta	(en) text
Piisavad teadmised ravimeid puudutavate statistiliste andmete hindamiseks, et olla suuteline oma teadmiste põhjal andma asjakohast teavet	(en) text
Proviisorina tegutsemiseks vajalike juriidiliste ja teiste nõuete piisav tundmine	(en) text

Kutsetegevus

	Selgitada, kuidas tagatakse, et kutsetöötaja on suuteline tegelema või hakkama tegelema direktiivi 2005/36/EÜ artikli 45 lõikes 2 loetletud tegevustega.
Ravimvormide valmistamine	(en) text
Ravimite tootmine ja testimine	(en) text
Ravimite testimine ravimite testimislaboratooriumis	(en) text
Ravimite ladustamine, säilitamine ja jaotamine hulgimüügi staadiumis	(en) text
Ohutute ja tõhusate, nõutud kvaliteediga ravimite tarnimine, valmistamine, testimine, ladustamine, turustamine ning väljastamine üldapteekides	(en) text
Ohutute ja tõhusate, nõutud kvaliteediga ravimite valmistamine, kontroll, säilitamine ja väljastamine haiglates	(en) text
Teabe jagamine ning nõustamine ravimite valdkonnas, kaasa arvatud nende asjakohase kasutamise kohta	(en) text
Ravimite kõrvaltoimetest pädevatele asutustele aru andmine	(en) text
Patsiendi individuaalne nõustamine iseravimise korral	(en) text
Osalemine rahvatervise alastes kohalikes või riiklikes kampaaniates	(en) text

Haldusteave

Vorm	PQ Notification - Pharmacists
Haldusliik	Notification Driven
Number	2184
Staatus	Mustand
Versioon	1
Viimane uuendus	11/11/2014 11:32

Algatav asutus

Asutuse nimi	TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE
Asutuse mitteametlik nimi	TEST AUTHORITY - BE
Riik	Belgia
Aadress	Rue Joseph 11 1000 Bruxelles
Telefon	+32 00 00 00 00
Faks	
E-post	mail@BEtest1.eu