



## IMI-RAPORTTI

Numero: 2184

Lomake: PQ Notification - Pharmacists

Versio: 1

### Ilmoitus

	Ammatti: Proviisori
--	---------------------

### Ilmoituksen tiivistelmä

Ilmoittajamaa	Belgia
Muodollisen pätevyyden osoittava asiakirja	(nl) text (fr) text (de) text
Todistusasiakirjan nimen epävirallinen englanninkielinen käännös	
Asiakirjan antava elin	(nl) text (fr) text (de) text
Elimen nimen epävirallinen englanninkielinen käännös	
Viiteajankohta	10/11/2014
Koulutuksen osoittavaan asiakirjaan liitettävä todistus	
Ilmoituksen tyyppi	A. Uusi ammattinimike / todistusasiakirja / todistus / koulutusohjelma
Ilmoituksen tarkempi tyyppi	A1. Uusi muodollisen pätevyyden osoittava asiakirja (myös tiedot koulutuksesta)

### Säädösviite

Onko kansalliset säännökset, joita ilmoitus koskee, julkaistu internetissä?	Kyllä
Linkki	<a href="http://ec.europa.eu/imi-net">http://ec.europa.eu/imi-net</a>
Lisätietoa kansallisista säännöksistä (esim. muita linkkejä)	

### Koulutusvaatimukset

Viitelukuvuosi	2001/2002
Koulutuksen kokonaiskesto vuosina	5.0
ECTS-opintopisteiden kokonaismäärä	
Koulutuksen kokonaistuntimäärä	
Teoreettisen koulutuksen kesto (koulutuksen tuntimäärä)	
Kliinisen koulutuksen kesto (koulutuksen tuntimäärä)	
Kuvaus siitä, miten koulutukseen pääsyyn edellytykset on täytetty	(en) text
Koulutuksen teoreettisen osuuden ja käytännön osuuden kesto (vuosina)	(en) 3
Apteekkiharjoittelun kesto	(en) 2
Onko osa-aikainen koulutus sallittu?	Ei

## Koulutusohjelman tiedot

Koulutusohjelmaa ja siihen sisältyviä oppiaineita koskevat kansalliset säännökset	
	Anna lisätietoja oppiaineista, jotka luetellaan direktiivin 2005/36/EY liitteen V kohdassa 5.6.1.
Sisältyvätkö koulutukseen kaikki liitteessä luetellut oppiaineet?	Kyllä

## Tiedot ja taidot

	Selosta, miten varmistetaan, että ammattihenkilöt hankkivat direktiivin 2005/36/EY 44 artiklan 3 kohdassa mainitut tiedot ja taidot.
Riittävät tiedot lääkkeistä ja lääkkeiden valmistuksessa käytettävistä aineista	(en) text
Riittävät tiedot farmaseuttisesta teknologiasta sekä lääkevalmisteiden fysikaalisesta, kemiallisesta, biologisesta ja mikrobiologisesta testauksesta	(en) text
Riittävät tiedot lääkkeiden metaboliasta ja vaikutuksista sekä myrkyllisten aineiden vaikutuksista ja lääkkeiden käytöstä	(en) text
Riittävät tiedot, joiden perusteella proviisori voi arvioida lääkkeitä koskevaa tieteellistä tietoa asianmukaisen informaation jakamiseksi	(en) text
Riittävät tiedot apteekin hoitamiseen liittyvistä oikeudellisista ja muista vaatimuksista	(en) text

## Ammattitoiminta

	Miten varmistetaan, että ammattihenkilöillä on oikeus ryhtyä harjoittamaan ja harjoittaa direktiivin 2005/36/EY 45 artiklan 2 kohdassa mainittuja toimintoja?
Lääkkeiden lääkemuodon valmistus	(en) text
Lääkkeiden valmistus ja testaus	(en) text
Lääkkeiden testaus siihen tarkoitetuissa testauslaboratoriossa	(en) text
Lääkkeiden varastointi, säilytys ja jakelu tukkukauppavaiheessa	(en) text
Turvallisten, vaikuttavien ja laatuvaatimukset täyttävien lääkkeiden hankinta, valmistus, testaus, varastointi, jakelu ja toimittaminen yleisölle avoimissa apteekeissa	(en) text
Turvallisten, vaikuttavien ja laatuvaatimukset täyttävien lääkkeiden valmistus, testaus, varastointi ja toimittaminen sairaaloissa	(en) text
Lääkkeitä ja niiden asianmukaista käyttöä koskevien tietojen ja neuvojen antaminen	(en) text
Lääkkeiden haittavaikutusten ilmoittaminen toimivaltaisille viranomaisille	(en) text
Potilaiden henkilökohtainen tukeminen lääkeshoidon toteutuksessa	(en) text
Osallistuminen paikallisiin tai kansallisiin kansanterveyskampanjoihin	(en) text

## Hallinnointitiedot

Lomake	PQ Notification - Pharmacists
Hallinnointitapa	Notification Driven
Numero	2184
Tila	Luonnos
Versio	1
Viimeisin päivitys	11/11/2014 11:32

## Ilmoituksen luonut viranomainen

Viranomaisen nimi	TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE
Viranomaisen epävirallinen nimi	TEST AUTHORITY - BE
Maa	Belgia
Osoite	Rue Joseph 11 1000 Bruxelles
Puhelin	+32 00 00 00 00
Faksi	
Sähköposti	mail@BEtest1.eu