



POROČILO IMI

Številka: 2184

Obrazec: PQ Notification - Pharmacists

Različica: 1

Notifikacija

	Poklic: Farmacevt
--	-------------------

Povzetek notifikacije

Država, ki notificira	Belgija
Dokazilo o formalni kvalifikaciji	(nl) text (fr) text (de) text
Neuradni angleški prevod dokazila	
Organ izdaje dokazila o kvalifikaciji	(nl) text (fr) text (de) text
Neuradni angleški prevod imena organa	
Referenčni datum	10/11/2014
Potrdilo, priloženo dokazilu o kvalifikaciji	
Tip notifikacije	A. Nov naslov/dokazilo/potrdilo/program usposabljanja
Natančno tip notifikacije	A1. Novo dokazilo o formalni kvalifikaciji (vključuje usposabljanje)

Referenčni predpis

Ali so notificirane nacionalne določbe objavljene na spletu?	Da
Spletna povezava	http://ec.europa.eu/imi-net
Dodatne informacije o nacionalnih določbah (tudi morebitne dodatne spletne povezave)	

Zahteve glede usposabljanja

Referenčno študijsko leto	2001/2002
Celotno trajanje usposabljanja v letih	5.0
Skupaj število kreditnih točk ECTS	
Skupaj število ur usposabljanja	
Trajanje teoretičnega usposabljanja (v urah usposabljanja)	
Trajanje kliničnega usposabljanja (v urah usposabljanja)	
Opis izpolnjevanja pogojev za usposabljanje	(en) text
Trajanje teoretičnega in praktičnega dela usposabljanja (v letih)	(en) 3
Trajanje prakse v lekarni	(en) 2
Ali je dovoljeno usposabljanje z delno časovno obveznostjo?	Ne

Podatki o programu usposabljanja

Navedba ustreznih nacionalnih določb glede programa in študijskih predmetov	
	Navedite dodatne informacije o študijskih predmetih iz točke 5.6.1 Priloge V k Direktivi 2005/36/EU
Ali usposabljanje obsega vse predmete, ki so navedeni v prilogi?	Da

Znanje in spretnosti

	Obrazložite, kako je zagotovljeno, da strokovnjak pridobi znanje in spretnosti iz člena 44(3) Direktive 2005/36/EU.
Ustrezno znanje o zdravilih in snoveh, ki se uporabljajo za proizvodnjo zdravil	(en) text
Ustrezno znanje o farmacevtski tehnologiji ter fizikalnem, kemijskem, biološkem in mikrobiološkem preizkušanju zdravil	(en) text
Ustrezno znanje o presnovi in učinkih zdravil ter delovanju strupenih snovi in rabi zdravil	(en) text
Ustrezno znanje, ki omogoča vrednotenje znanstvenih podatkov v zvezi z zdravili in na podlagi katerega lahko daje ustrezne informacije	(en) text
Ustrezno poznavanje zakonskih in drugih zahtev, povezanih s farmacevtsko prakso	(en) text

Poklicne dejavnosti

	Obrazložite, kako sta strokovnjaku zagotovljena dostopnost in opravljanje dejavnosti, navedenih v členu 45(2) Direktive 2005/36/EU.
Priprava farmacevtskih oblik zdravil	(en) text
Izdelava in preizkušanje zdravil	(en) text
Preizkušanje zdravil v laboratoriju za preizkušanje zdravil	(en) text
Skladiščenje, hramba in distribucija zdravil v prodaji na debelo	(en) text
Dobava, priprava, preizkušanje, skladiščenje, distribucija in izdajanje varnih in učinkovitih zdravil zahtevane kakovosti v javnih lekarnah	(en) text
Priprava, preizkušanje, shranjevanje in izdajanje varnih in učinkovitih zdravil zahtevane kakovosti v bolnišnicah	(en) text
Dajanje informacij in svetovanje glede zdravil ter njihove primerne uporabe	(en) text
Poročanje pristojnim organom o neželenih učinkih farmacevtskih izdelkov	(en) text
Individualizirana podpora pacientom, ki sami jemljejo zdravilo	(en) text
Sodelovanje v lokalnih ali nacionalnih javnozdravstvenih kampanjah	(en) text

Podatki o upravljanju

Obrazec	PQ Notification - Pharmacists
Vrsta upravljanja	Notification Driven
Številka	2184
Status	Osnutek
Različica	1
Zadnja sprememba	11/11/2014 11:32

Organ pripravljavec predpisa

Ime organa	TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE
Neuradni naziv organa	TEST AUTHORITY - BE
Država	Belgija
Naslov	Rue Joseph 11 1000 Bruxelles
Telefon	+32 00 00 00 00
Telefaks	
E-naslov	mail@BEtest1.eu