



IMI-rapport

Nummer: 2184

Form: PQ Notification - Pharmacists

Version: 1

Anmälan

	Yrke: Apotekare
--	-----------------

Sammanfattning av anmälan

Anmälände land	Belgien
Bevis på formella kvalifikationer	(nl) text (fr) text (de) text
Inofficiell översättning av bevisets namn till engelska	
Organ som utfärdar beviset	(nl) text (fr) text (de) text
Inofficiell översättning av organets namn till engelska	
Referensdatum	10/11/2014
Intyg som medföljer bevis på kvalifikation	
Typ av anmälan	A. Ny titel / nytt bevis / nytt intyg / ny utbildningsplan
Exakt typ av anmälan	A1. Nytt bevis på formella kvalifikationer (även utbildning)

Hänvisning till nationell rättsakt

Finns de anmälda nationella bestämmelserna på internet?	Ja
Webbadress	http://ec.europa.eu/imi-net
Ytterligare information om de nationella bestämmelserna (inklusive eventuella ytterligare webbadresser)	

Utbildningskrav

Referenslåsår	2001/2002
Utbildningens totala längd i år	5.0
Totalt antal ECTS-poäng	
Totalt antal utbildningstimmar	
Den teoretiska utbildningens längd (i timmar)	
Den kliniska utbildningens längd (i timmar)	
Beskrivning av hur antagningsvillkoren för utbildningen har uppfyllts	(en) text
Längd på utbildningens teoretiska och praktiska delar (i år)	(en) 3
Längd på praktiktjänstgöring på apotek	(en) 2
Är utbildning på deltid tillåten?	Nej

Uppgifter om utbildningsplanen

Hänvisning till relevanta nationella bestämmelser om utbildningsplanen och de ämnen som täcks	
	Lämna ytterligare upplysningar om de ämnen som förtecknas i punkt 5.6.1 i bilaga V till direktiv 2005/36/EG.
Omfattar utbildningen varje enskilt ämne i bilagan?	Ja

Kunskaper och färdigheter

	Förklara hur man ser till att yrkesutövaren tillägnar sig de kunskaper och färdigheter som anges i artikel 44.3 i direktiv 2005/36/EG.
Tillräckliga kunskaper om läkemedel och de substanser som används vid läkemedelstillverkning	(en) text
Tillräckliga kunskaper om farmaceutisk teknologi samt fysisk, kemisk, biologisk och mikrobiologisk kontroll av läkemedel	(en) text
Tillräckliga kunskaper om läkemedels nedbrytning (metabolism) och verkningar, giftiga ämnens verkningsätt och användningen av läkemedel	(en) text
Tillräckliga kunskaper för att utvärdera vetenskapliga data om läkemedel för att på denna grund kunna ge upplysningar	(en) text
Tillräckliga kunskaper om gällande föreskrifter och andra villkor för att kunna utöva farmaceutisk verksamhet	(en) text

Yrkesverksamhet

	Förklara hur yrkesutövaren får tillträde till och rätt att utöva den verksamhet som anges i artikel 45.2 i direktiv 2005/36/EG.
Galenisk utveckling av läkemedel	(en) text
Framställning och kontroll av läkemedel	(en) text
Laboratoriekontroll av läkemedel	(en) text
Lagring, förvaring och distribution av läkemedel i partihandelsledet	(en) text
Anskaffning, beredning, kontroll, lagring, utlämning och tillhandahållande av säkra och effektiva läkemedel av erforderlig kvalitet på apotek som är öppna för allmänheten	(en) text
Beredning, kontroll, lagring och tillhandahållande av säkra och effektiva läkemedel av erforderlig kvalitet på sjukhus	(en) text
Tillhandahållande av information och rådgivning om själva läkemedlen, inklusive om lämplig användning	(en) text
Rapportering om farmaceutiska produkters biverkningar till de behöriga myndigheterna	(en) text
Individuell uppföljning av patienter under medicinering	(en) text
Bidrag till lokala eller nationella folkhälsokampanjer	(en) text

Handläggningsuppgifter

Form	PQ Notification - Pharmacists
Typ av handläggning	Notification Driven
Nummer	2184
Status	Utkast
Version	1
Senaste uppdatering	11/11/2014 11:32

Utfärdande myndighet

Myndighetens namn	TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE TEST AUTHORITY - BE
Myndighetens informella namn	TEST AUTHORITY - BE
Land	Belgien
Adress	Rue Joseph 11 1000 Bruxelles
Telefon	+32 00 00 00 00
Fax	
E-postadress:	mail@BEtest1.eu