

Na het volgen van deze cursus kun je:

1. beschrijven wat een geneesmiddel is;
2. benoemen welke risico's we kennen met geneesmiddelen;
3. beschrijven voor welke toepassingen geneesmiddelen gebruikt worden;
4. beschrijven wat een namaakgeneesmiddel is;
5. aangeven welke maatregelen getroffen kunnen worden om te voorkomen dat namaakgeneesmiddelen in het legale circuit terecht komen;
6. benoemen wat het verschil is tussen een generiek geneesmiddel en een specialité;
7. aangeven hoe je een geneesmiddel kunt herkennen;
8. benoemen waar en hoe in Nederland geneesmiddelen verkrijgbaar zijn;
9. uitleggen waarom geneesmiddelen geregistreerd worden bij de overheid;
10. beschrijven welke onderzoeksstappen er doorlopen moeten worden voordat een geneesmiddel geregistreerd wordt;
11. uitleggen op welke wijze geneesmiddelen worden ingedeeld (therapie, therapeutisch effect, toedieningsweg, farmaceutische vorm);
12. benoemen wat de verschillen zijn tussen lokale en systemische werking van geneesmiddelen;
13. beschrijven welke route een oraal geneesmiddel (= via de mond toegediend) in het lichaam aflegt om in het lichaam te worden opgenomen;
14. de processtappen bij de productie van tabletten benoemen;
15. benoemen welke wet- en regelgevingen van toepassing zijn op geneesmiddelen;
16. beschrijven wat wordt verstaan onder GDP;
17. uitleggen waarom GDP belangrijk is;
18. benoemen welke risico's de distributie van een geneesmiddel met zich meebrengt;
19. aangeven waarom deskundigheid, opleiding en training van personeel belangrijk zijn bij het opslaan en distribueren van geneesmiddelen;
20. aangeven wie verantwoordelijk is voor het beheer van afdelingsvoorraden en uitleggen wat deze verantwoordelijkheid inhoudt;
21. de belangrijke aandachtspunten bij het in ontvangst nemen van geneesmiddelen beschrijven;
22. de werkwijze rondom retourgoederen beschrijven;
23. uitleggen wat een recall is en het belang van traceerbaarheid daarbij benoemen;
24. benoemen welke verschillende opslagcondities we onderscheiden;
25. beschrijven hoe opslagomstandigheden gecontroleerd kunnen worden (hoofdstuk 5);
26. aangeven waarom een statusaanduiding belangrijk is;
27. de belangrijke aandachtspunten bij het verzenden van geneesmiddelen benoemen;
28. uitleggen welke algemene eisen er gesteld worden aan de verschillende ruimten die gebruikt worden voor de distributie van geneesmiddelen;
29. uitleggen wat het verschil tussen FIFO en FEFO is;
30. de belangrijkste aandachtspunten bij het voor verzend gereedmaken van geneesmiddelen benoemen;
31. benoemen welke 'bijzondere' producten we kennen in de ziekenhuisapotheek;
32. uitleggen wat onder Cold Chain wordt verstaan en welke factoren een rol spelen bij Cold Chain;
33. uitleggen wat een datalogger is en waar deze voor gebruikt wordt.