

‘GDP voor transportmedewerkers’

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. benoemen wat het verschil is tussen een generiek geneesmiddel en een specialité;
6. aangeven hoe je een geneesmiddel kunt herkennen;
7. benoemen waar en hoe in Nederland geneesmiddelen verkrijgbaar zijn;
8. uitleggen waarom geneesmiddelen geregistreerd worden bij de overheid;
9. beschrijven welke onderzoeksstappen er doorlopen moeten worden voordat een geneesmiddel geregistreerd wordt;
10. uitleggen op welk wijze geneesmiddelen worden ingedeeld (therapie, therapeutisch effect, toedieningsweg, farmaceutische vorm);
11. benoemen welke wet- en regelgevingen van toepassing zijn op geneesmiddelen;
12. benoemen welke wet- en regelgevingen van toepassing zijn bij de distributie van geneesmiddelen;
13. beschrijven wat wordt verstaan onder GDP;
14. uitleggen voor wie GDP-regels zijn opgesteld;
15. uitleggen waarom GDP belangrijk is;
16. benoemen welke risico's de distributie van een geneesmiddelen met zich meebrengt;
17. beschrijven wat een namaakgeneesmiddel is;
18. beschrijven wie bevoegd is geneesmiddelen te bestellen, af te leveren en in ontvangst te nemen;
19. benoemen welke verschillende opslagcondities we onderscheiden;
20. beschrijven hoe opslagomstandigheden gecontroleerd kunnen worden;
21. aangeven welke verschillende statussen we onderscheiden en wanneer welke status van toepassing is;
22. de belangrijke aandachtspunten bij het verzenden van geneesmiddelen benoemen;
23. de belangrijke aandachtspunten bij het in ontvangst nemen van geneesmiddelen beschrijven;
24. uitleggen wat het verschil tussen FIFO en FEFO is;
25. benoemen welke eisen gesteld worden aan het transport van geneesmiddelen;
26. uitleggen wat onder Cold Chain wordt verstaan;
27. de factoren die een rol spelen in het bewaken van de Cold Chain benoemen;
28. uitleggen welke aandachtspunten van toepassing zijn wanneer een geneesmiddel wordt afgeleverd;
29. de werkwijze hoe om te gaan met retourgoederen beschrijven;
30. beschrijven wat een recall is en het belang van traceerbaarheid daarbij benoemen.