

'Farmaceutisch Specialist'

Les 14: Ontvangen, opslaan en distribueren van geneesmiddelen

Na het volgen van deze les kun je:

1. benoemen welke risico's de distributie van geneesmiddelen met zich meebrengt;
2. benoemen welke wet- en regelgeving van toepassing is bij de distributie van geneesmiddelen (in het ziekenhuis);
3. uitleggen waar GDP voor staat en wat het doel van GDP is;
4. de onderwerpen benoemen die in de GDP worden beschreven;
5. de eisen per GDP- onderwerp beschrijven (bijv. eisen aan personeel, gebouwen en apparatuur, documentatie, etc.);
6. uitleggen wat validatie betekent;
7. uitleggen wat we verstaan onder 'counterfeit medicine' en wat de risico's zijn;
8. het belang van traceerbaarheid uitleggen;
9. beschrijven aan welke voorwaarden leveranciers moeten voldoen;
10. beschrijven wat het kwalificeren van een leverancier inhoudt;
11. beschrijven aan wie een groothandel geneesmiddelen mag leveren;
12. de werkwijze voor het in ontvangst nemen van geneesmiddelen beschrijven;
13. de afhandeling van retourgoederen beschrijven;
14. beschrijven aan welke algemene eisen een opslagruimte voor geneesmiddelen moet voldoen;
15. beschrijven welke verschillende opslagcondities we onderscheiden;
16. beschrijven hoe opslagomstandigheden gecontroleerd kunnen worden;
17. uitleggen welke verschillende statussen van geneesmiddelen we onderscheiden en wanneer welke status van toepassing is;
18. de aandachtspunten voor het verzamelen en verpakken van geneesmiddelen beschrijven;
19. benoemen welke eisen gesteld worden aan het transport van geneesmiddelen;
20. beschrijven wat we onder 'Cold-Chain' verstaan;
21. beschrijven op welke manier transportcondities gecontroleerd worden.