



OKRĘGOWA IZBA APTEKARSKA w Warszawie

Ramowy program przeszkolenia uzupełniającego w aptecce ogólnodostępnej, którego celem jest pogłębianie wiedzy i doskonalenie umiejętności w zakresie pracy w aptece ogólnodostępnej.

1. Zapoznanie się z aktualnie obowiązującym Kodeksem Etyki Aptekarza.
2. Zapoznanie się z katalogiem przepisów obowiązujących w obszarze prawa farmaceutycznego.
3. Zapoznanie się z warunkami ekspedycji i procedurą wydawania z apteki produktów leczniczych, wyrobów medycznych i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie recept lekarskich. Zasady realizacji recept.
4. Zapoznanie się z przepisami dotyczącymi produktów leczniczych zawierających w składzie środki odurzające i substancje psychotropowe z grup IN i IIP oraz środki, o których mowa w ustawie o przeciwdziałaniu narkomanii, a także prekursorzy kategorii 1.
5. Sporządzanie leków recepturowych i aptecznych z uwzględnieniem leków sporządzanych w warunkach aseptycznych.
6. Zapoznanie się z aktualnie obowiązującymi zasadami retaksacji i przechowywania zrealizowanych recept w aptece.
7. Zapoznanie się z obowiązującymi przepisami dotyczącymi ewidencji aptecznych oraz procedurami obowiązującymi w aptece, w tym szczególnie:
 - a) Zapoznanie z procedurą wycofywania i wstrzymywania w obrocie produktów leczniczych i wyrobów medycznych zgodnie z przepisami.
 - b) Zapoznanie z procedurą postępowania z produktami leczniczymi, którym upłynął termin ważności.
 - c) Zapoznanie z zasadami przechowywania produktów leczniczych, wyrobów medycznych, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia medycznego, suplementów diety.
8. Zapoznanie się z prawami i obowiązkami dotyczącymi przynależności farmaceuty do izby aptekarskiej i
9. Zapoznanie się z przepisami dotyczącymi doskonalenia zawodowego farmaceuty.
10. Stosowanie w praktyce norm prawnych i etycznych obowiązujących w aptece jako placówce ochrony zdrowia
11. Zapoznanie się z zasadami rzetelnego i fachowego udzielania informacji o produktach leczniczych i wyrobach medycznych
12. Zapoznanie się z zasadami dotyczącymi monitorowania oraz zgłaszania działań niepożądanych oraz wad jakościowych produktów leczniczych i wyrobów medycznych.
13. Zapoznanie się z zasadami funkcjonowania i użytkowaniem systemów informatycznych w aptece.