

Online cursus

Leerdoelen

GDP voor logistiek medewerkers

Na het volgen van deze cursus kun je:

- ☛ beschrijven wat de term geneeskunde inhoudt;
- ☛ beschrijven voor welke toepassingen geneesmiddelen worden gebruikt;
- ☛ het verschil noemen tussen een generiek geneesmiddel en een speciaal geneesmiddel;
- ☛ aanwijzen hoe een geneesmiddel te herkennen;
- ☛ benoemen waar en hoe geneesmiddelen beschikbaar zijn in Nederland;
- ☛ uitleggen waarom geneesmiddelen bij de overheid worden geregistreerd;
- ☛ beschrijven wat een vervalst geneesmiddel is;
- ☛ aanwijzen welke maatregelen kunnen worden genomen om te voorkomen dat vervalste geneesmiddelen in het legale circuit terechtkomen;
- ☛ benoemen hoe lang het gemiddeld duurt om een geneesmiddel te ontwikkelen vanaf een actief ingrediënt;
- ☛ uitleggen hoe geneesmiddelen worden geclassificeerd (therapie, therapeutisch effect, toedieningsweg, farmaceutische vorm);
- ☛ het verschil noemen tussen lokale en systemische werking van geneesmiddelen;
- ☛ beschrijven welke weg een oraal geneesmiddel (via de mond toegediend) aflegt om in het lichaam te worden opgenomen;
- ☛ de processtappen noemen die betrokken zijn bij de productie van tabletten;
- ☛ beschrijven welke wetten en regelgeving van toepassing zijn op geneesmiddelen;
- ☛ de wetten en regelgeving noemen die van toepassing zijn op de distributie van actieve stoffen en geneesmiddelen;
- ☛ beschrijven wat bedoeld wordt met GDP (Good Distribution Practice);
- ☛ uitleggen voor wie de GDP-regels zijn ontworpen;
- ☛ uitleggen waarom GDP belangrijk is;
- ☛ de risico's identificeren die betrokken zijn bij de distributie van actieve stoffen en geneesmiddelen;
- ☛ beschrijven wat een vervalst geneesmiddel is;
- ☛ beschrijven wat het doel is van het kwaliteitssysteem;

- ☛ de stappen in de afwijkingsprocedure noemen;
- ☛ uitleggen waarom wijzigingen worden vastgelegd;
- ☛ de aspecten van Good Documentation Practices beschrijven;
- ☛ de rollen en verantwoordelijkheden van de RP en AP noemen;
- ☛ de belangrijke zaken beschrijven bij het ontvangen van actieve stoffen en geneesmiddelen;
- ☛ de belangrijke zaken beschrijven bij het ontvangen van actieve stoffen en geneesmiddelen;
- ☛ de procedure voor het omgaan met geretourneerde goederen beschrijven;
- ☛ uitleggen wat de vereisten zijn voor opslagruimten voor geneesmiddelen en actieve stoffen;
- ☛ de verschillende opslagcondities identificeren;
- ☛ beschrijven hoe opslagcondities kunnen worden gecontroleerd;
- ☛ aanwijzen welke verschillende statussen we onderscheiden en wanneer welke status van toepassing is;
- ☛ uitleggen wat FEFO (First Expired, First Out) is;
- ☛ de belangrijke zaken noemen bij het verzenden van geneesmiddelen;
- ☛ identificeren wie verantwoordelijk is voor het transport van geneesmiddelen;
- ☛ de vereisten beschrijven voor een vrachtwagen die geneesmiddelen vervoert;
- ☛ uitleggen wat bedoeld wordt met Cold Chain;
- ☛ de factoren identificeren die betrokken zijn bij het bewaken van de Koude Ketting;
- ☛ twee verschillende methoden van koeling noemen;
- ☛ uitleggen wat een datalogger is en waar deze voor wordt gebruikt;
- ☛ uitleggen waarom traceerbaarheid van geneesmiddelen en actieve stoffen belangrijk is;
- ☛ beschrijven wat een terugroeping (recall) is;
- ☛ beschrijven wie uiteindelijk verantwoordelijk is voor de naleving van GDP bij het uitbesteden van activiteiten.