Социјална фармација

Питања за 13. наставну недељу

1. Водич за повлачење лекова издат од стране АЛИМС-а
2. Прва процена лека за који се сумња да постоји дефект у квалитету лека
3. Вршење стручне процене у откирвању дефекта у квалитету лека
4. Пријављивање дефекта квалитета лека Алимс-у
5. Алерти за лек
6. Узорковање лека за који су сумња да постоји дефект у квалитету лека
7. Обавештење о обустави и забрани промета лека
8. Циљ процеса препознавања дефекта квалитета
9. Престанак примене лека за који се претпоставља дефект у квалитету лека
10. Садржај пријаве дефекта квалитета
11. Контрола квалитета лека за који постоји сумња да је лажан
12. Улога АЛИМС-а након пристизања неодговарајуће спецификације лека
13. Узорковање лекова чији се дефект квалитета испитује
14. Додатна питања ако је потврђено да се нпр. нежељена реакција доводи у везу са леком који одступа од стандарда квалитета
15. Поновна контрола квалитета
16. Најчешћи разлози за сумњу на дефект квалитета лека
17. Фактори због којих надлежно министарство дужно је да забрани и нареди да се повуче лек са тржишта
18. Интернационални систем класификације за повлачење лекова- класа 1
19. Интернационални систем класификације за повлачење лекова- класа 2 и класа 3
20. ‘’Упозорење за употребу’’
21. Повлачење Класе 1
22. Повлачење Класе 2 и Класе 3
23. Одговорности здравствених радника који добијају информације о повлачењу:
24. Одговорност здравствених радника који набављају лекове нпр. фармацеути, клинички фармацеути, доктори у диспанзерима…