

Farmaceuci a dyrektywa fałszywkowa (FMD)

1. Informacja Izby Aptekarskiej na temat stanu implementacji i dyrektywy fałszywkowej.
Michał Byliniak, Prezes Okręgowej Izby Aptekarskiej w Warszawie (15-20 min)

2. Badanie świadomości decydentów odnośnie FMD w Europie.
Damian Świeczkowski, Urszula Włodarczyk, Katedra I Zakład Technologii Postaci Leku w Bydgoszczy, CM UMK Bydgoszcz.
Omówienie wyników badania (45 min)

3. Zalety wprowadzenia FMD w Wielkiej Brytanii.
Sid Dajani, Royal Pharmaceutical Society - Wielka Brytania (45 min)

4. Współpraca organów państwowych na przykładzie Narodowego Instytutu Leków z dostawcą autentyfikacji (NMVS) – procedura wykrywania leku sfalszowanego (false positive procedure).
Anna Kowalczyk, Narodowy Instytut Leków (45 min)

5. Sesja pytań i odpowiedzi (15-20 min)

Przerwa na kawę (15 min)

Pokaz:

a) Bezpieczne apteki, bezpieczny pacjent – innowacje w farmacji.

b) Transformacja w zakresie zawodu farmaceuty i praktyki aptecznej.

1. Wdrażanie NMVS jako krok do zastosowania FMD w Belgii na podstawie współpracy z dostawcą rozwiązań dla farmaceutów - doświadczenia na rynku belgijskim.
Jan Saevels, Dyrektor Naukowy, Belgian Pharmacy Association – Belgia (45 min)

2. Wdrażanie FMD w aptece szpitalnej.
Mona Koshkouei, Oxford University, NHS Trust, Oxford (45 min)

3 Sytuacja brytyjskich farmaceutów w czasach niedoborów leków oraz rozwoju sieci aptek - zagrożenie czy wyzwanie?
Mark Koziół, Pharmacy Defence Association – Wielka Brytania (30 min - 45 min)

4. Sesja pytań i odpowiedzi (20 min)

5. Wnioski (20 min)