**Dokumentation der Weiterbildung**

**Gebiet Arzneimittelinformation**

Die Dokumentation umfasst den

* Weiterbildungsplan
* Nachweis der Fachgespräche und
* Nachweis über den kontinuierlichen Kompetenzerwerb

Weiterbildungsplan

Der Weiterbildungsplan wird zu Beginn der Weiterbildungszeit von dem Ermächtigten und dem Weiterzubildenden gemeinsam erstellt. Er dient zur Orientierung und kontinuierlichen Kontrolle über den fortschreitenden Kompetenzerwerb. Es empfiehlt sich, den Weiterbildungsplan in regelmäßigen Abständen auf seine Aktualität zu überprüfen und ggf. an die aktuelle Situation anzupassen. Der Weiterbildungsplan soll mit dem Ermächtigten mindestens einmal jährlich im Rahmen des Fachgespräches überprüft und ggf. angepasst werden.

Nachweis der Fachgespräche

Zwischen Ermächtigtem und Weiterzubildendem muss mindestens zweimal jährlich ein Fachgespräch stattfinden. In diesem sollte der zurückliegende Weiterbildungsabschnitt besprochen und von beiden beurteilt, anstehende Defizite aufgezeigt und der Erwerb neuer Kompetenzen festgelegt oder erarbeitet werden. Die Fachgespräche müssen protokolliert werden.

**Nachweis über kontinuierlichen Kompetenzerwerb**

Die Dokumentation über den kontinuierlichen Kompetenzerwerb gibt dem Weiterzubildenden einen Überblick, ob alle geforderten Kompetenzen des Fachapothekers für Allgemeinpharmazie erworben und welche Instrumente dafür in welchem Umfang eingesetzt wurden.

Gleichzeitig können die Apothekerkammern bei der Anmeldung des Weiterzubildenden zur Fachapothekerprüfung anhand der Dokumentation überprüfen, ob alle notwendigen Nachweise für den Kompetenzerwerb vorhanden sind.

**Zusätzlich sind bei der Anmeldung zur Prüfung folgende Unterlagen einzureichen:**

* Dokumentation der praktischen Aufgaben,
* Projektarbeit,
* Teilnahmebescheinigungen über den Besuch von Zertifikatfortbildungen und Weiterbildungsseminaren.

**Weiterbildungsplan**

|  |  |
| --- | --- |
| **Weiterzubildender** | **Ermächtigter** |
| Name: | Name: |
| Vorname: | Vorname: |
| als Weiterbildungsstätte zugelassene Arbeitsstätte: | als Weiterbildungsstätte zugelassene Arbeitsstätte: |

Folgende Kompetenzen sollen vorwiegend im angegebenen Zeitraum erworben werden:

|  |  |
| --- | --- |
| **Zeitraum** | **Kompetenzen** |
| 1. WB-Jahr | Durch theoretische Weiterbildung:  Durch praktische Weiterbildung: |
| 2. WB-Jahr | Durch theoretische Weiterbildung:  Durch praktische Weiterbildung: |
| 3. WB-Jahr | Durch theoretische Weiterbildung:  Durch praktische Weiterbildung: |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Datum, Unterschrift des Weiterzubildenden Datum, Unterschrift des Ermächtigten

**Dokumentation Fachgespräch**

|  |  |
| --- | --- |
| **Weiterzubildender** | **Ermächtigter** |
| Name: | Name: |
| Vorname: | Vorname: |
| als Weiterbildungsstätte zugelassene Arbeitsstätte: | als Weiterbildungsstätte zugelassene Arbeitsstätte: |

**Weiterbildungsjahr:**

1. Jahr  2. Jahr  3. Jahr  > 3 Jahre

|  |  |
| --- | --- |
| **Thema** | **besprochene Maßnahmen** |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Datum, Unterschrift des Weiterzubildenden Datum, Unterschrift des Ermächtigten

**Dokumentation zum Nachweis des kontinuierlichen Kompetenzerwerbs**

**Name, Vorname des Weiterzubildenden**:

**Beginn der Weiterbildung**:

**Weiterbildungsstätte:**

**Name, Vorname des Ermächtigten:**

**Pflichtseminare**

Für die theoretische Weiterbildung sind Seminare im Umfang von 120 Zeitstunden zu besuchen. 104 Stunden entfallen auf Pflichtseminare und 16 Stunden auf Wahlseminare.

|  |  |
| --- | --- |
| **Thema** | **WB-Seminar geplant/ besucht am** |
| **Seminar 1**  Recherche, Bewertung und Weitergabe von Arzneimittelinformationen  16 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 2**  Standardisierte Arzneimittelinformationen  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 3**  Grundlagen klinischer Studien  20 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 4**  Bewertung klinischer und epidemiologischer Studien  12 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 5**  Meta-Analysen, systematische Reviews, Leitlinien  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 6**  Arzneimittelrisiken und Pharmakovigilanz  16 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 7**  Pharmakoökonomie und Nutzenbewertung  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar 8**  Zulassung  16 Std. | Weiterbildungsseminar |

**Wahlseminare**

Frei wählbar, bis die Mindestzahl von 16 Stunden für den Wahlteil erreicht ist.

|  |  |
| --- | --- |
| **Thema** | **WB-Seminar geplant/ besucht am** |
| **Seminar A**  Entwicklung von Arzneimitteln  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar B**  Medizinprodukte  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar C**  Abgrenzung der Arzneimittel von anderen Produktgruppen  8 Std. | Weiterbildungsseminar |
| **Seminar D**  Grundlagen des Projektmanagements  8 Std. | Weiterbildungsseminar |