

Inschrijving van apothekers met een in het buitenland verkregen opleidingstitel in het register van ziekenhuisapothekers

Besluit no. 8

Het Centraal College Specialisten Farmacie in vergadering bijeen op 12 september 2007, gezien de opleidingseisen voor de opleiding tot ziekenhuisapotheker, de vrijstellingsregeling opleiding ziekenhuisfarmacie; in aanmerking nemende dat de werkzaamheden van de ziekenhuisapotheker in de landen buiten Nederland overeenkomsten en verschillen vertonen; gelet op Richtlijn 2005/36/EG van het Europees parlement en de Raad van 7 september 2005, betreffende de erkenning van beroepskwalificaties, de Regeling inzake de opleiding en registratie van specialisten in de Pharmacie en de opleidingseisen ziekenhuisfarmacie en de vrijstellingsregeling opleiding ziekenhuisfarmacie; overwegende dat ziekenhuisapothekers die in het buitenland hun opleiding hebben genoten, in Nederland als ziekenhuisapotheker erkend kunnen worden; gehoord het Hoofdbestuur van de KNMP, het bestuur van de NVZA en de Specialisten Registratie Commissie;

heeft besloten de navolgende bepalingen vast te stellen:

Definities

Aanpassingsstage: De uitoefening van het specialisme ziekenhuisapotheker onder verantwoordelijkheid van een geregistreerde ziekenhuisapotheker, eventueel gekoppeld aan een aanvullende opleiding.

Apotheker: De beroepsbeoefenaar die is ingeschreven in het register van apothekers als bedoeld in artikel 3 van de Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg.

Buitenlandse diplomahouder: De beroepsbeoefenaar die in het bezit is van een in het buitenland behaald en in het land van herkomst erkend diploma van ziekenhuisapotheker of

De beroepsbeoefenaar die niet in het bezit is van een in het buitenland

behaald diploma maar op grond van een in het land van herkomst genoten opleiding een zelfde bekwaamheid bezit op het gebied van de ziekenhuisfarmacie en aldaar de titel ziekenhuisapotheker of een hiermee overeenkomende titel mag voeren.

EU-migrant: onderdaan van een Lidstaat van de Europese Unie of een onderdaan van een derde land die houder is van een door een lidstaat van de Europese Unie afgegeven EG-verblijfsvergunning voor langdurig ingezetenen als bedoeld in artikel 8 van richtlijn nr. 2003/109/EG van de Raad van de Europese Unie van 25 november 2003 betreffende de status van langdurig ingezetenen onderdanen van derde landen (PbEG L 016).

KNMP: Koninklijke Nederlandse Maatschappij te bevordering der Pharmacie, de representatieve beroepsorganisatie van apothekers in Nederland.

NVZA: Nederlandse vereniging van ziekenhuisapothekers, de representatieve beroepsvereniging van ziekenhuisapothekers in Nederland.

Opleider: De persoon die verantwoordelijk is voor een opleiding tot ziekenhuisapotheker en die als zodanig door de Specialisten Registratie Commissie is erkend.

Opleiding: De opleiding tot ziekenhuisapotheker conform de opleidings-eisen ziekenhuisfarmacie.

Opleidingsprogramma: De beschrijving van het inhoudelijk verloop van de periode waarin de opleiding wordt gevolgd.

Register: Het register van ziekenhuisapothekers zoals bedoeld in de Regeling Specialisten Pharmacie en ingesteld zoals bepaald in artikel 14 Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg.

Richtlijn: Richtlijn 2005/36/EG van het Europees parlement en de Raad van 7 september 2005, betreffende de erkenning van beroepskwalificaties (PbEG L 255).

SRC: Specialisten Registratie Commissie: het orgaan, zoals bedoeld in artikel 14 lid 2 sub e Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg.

Wet BIG: Wet op de beroepen in de individuele gezondheidszorg.

Ziekenhuisapotheker: De beroepsbeoefenaar die is ingeschreven in het register van ziekenhuisapothekers.

Artikel 1

Apothekers die in het register van apothekers, zoals bedoeld in artikel 3 Wet BIG zijn ingeschreven en die in het bezit zijn van een buitenlands diploma voor de ziekenhuisfarmacie of een daarmee gelijk te stellen bewijs, kunnen bij de SRC een verzoek indienen om te worden ingeschreven in het register van ziekenhuisapothekers.

Artikel 2

Voor inschrijving in het register van ziekenhuisapothekers komt in aanmerking:

1. een EU-migrant die ziekenhuisapotheker is en die voldoet aan de eisen vastgelegd in artikel 13 van de Richtlijn;
2. een migrant van buiten de Europese Unie die ziekenhuisapotheker is en die doormiddel van een in het buitenland genoten opleiding een bekwaamheid heeft verworven op het gebied van de ziekenhuisfarmacie die naar oordeel van de registratiecommissie overeenkomt met de bekwaamheid die voortvloeit uit het gevolgd hebben van de opleiding tot ziekenhuisapotheker in Nederland, eventueel na oplegging van een compenserende maatregel.

Artikel 3

1. De aanvraag tot inschrijving in het register dient, schriftelijk en vergezeld van de gegevens en bescheiden die voor de beslissing op de aanvraag nodig zijn, te worden ingediend bij de Secretaris van de Specialisten Registratie Commissie.

2. De voor de beslissing benodigde gegevens en bescheiden zoals in het eerste lid bedoeld bevatten ten minste:

- een bewijs van inschrijving in het register van apothekers zoals bedoeld in artikel 1 van dit besluit;
- het diploma voor ziekenhuisapotheker

ker zoals afgegeven in het land van herkomst of indien er geen diploma is afgegeven een bewijs van een in het buitenland voltooide opleiding tot ziekenhuisapotheker;

– overige bewijzen betreffende eventuele beroepservaring en gevolgde nascholing, waaronder publicaties in wetenschappelijke tijdschriften, over de periode voorafgaand aan de datum van indiening van de aanvraag.

3. Van de in het buitenland voltooide opleiding tot ziekenhuisapotheker dient een beschrijving in de Nederlandse taal te worden toegevoegd.

Artikel 4

1. De SRC onderzoekt of de in het buitenland genoten opleiding tot ziekenhuisapotheker, de gevolgde nascholing en eventuele beroepservaring voldoen aan de Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie.

2. Indien de opleiding, eventuele beroepservaring en gevolgde nascholing naar oordeel van de SRC voldoen aan de Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie neemt de SRC het besluit tot inschrijving in het register van ziekenhuisapothekers.

3. Alvorens over te gaan tot inschrijving in het register kan de SRC eisen dat de EU-migrant een aanpassingsstage doorloopt.

4. De eis tot het doorlopen van een aanpassingsstage zoals bedoeld in het derde lid mag alleen gesteld worden indien:

a. de duur van de door de EU-migrant genoten opleiding ten minste één jaar korter is dan de in Nederland vereiste opleiding, of

b. de door de EU-migrant gevolgde opleiding tot ziekenhuisapotheker betrekking heeft op vakken die wezenlijk verschillen van de vakken die worden bestreken door de in Nederland vereiste opleiding, of

c. het specialisme één of meer gereglementeerde beroepswerkzaamheden omvat die niet bestaan in hetzelfde beroep in de lidstaat van oorsprong of herkomst van de migrant, en dit verschil wordt gekenmerkt door een specifieke opleiding die in Nederland is vereist en betrekking heeft op vakken die wezenlijk verschillen van de vakken die vallen onder het bekwaamheidsattest of de opleidingstitel van de migrant.

5. Voor de toepassing van het vierde

lid wordt onder vakken die wezenlijk verschillen verstaan vakken waarvan de kennis van wezenlijk belang is voor de uitoefening van het beroep en waarvoor de door de migrant ontvangen opleiding naar duur of inhoud in belangrijke mate afwijkt van de in Nederland vereiste opleiding.

6. Alvorens over te gaan tot inschrijving in het register kan de SRC eisen dat de migrant van buiten de Europese Unie de opleiding geheel of gedeeltelijk volgt.

7. Een besluit van de SRC zoals bedoeld in lid 3 en 6 wordt voldoende gemotiveerd.

Artikel 5

De SRC beoordeelt de aanvraag tot inschrijving in het register met inachtneming van de volgende criteria:

1. de opleiding tot ziekenhuisapotheker in het buitenland is, voorafgaand aan de datum van de aanvraag, voltooid;

2. indien de opleiding, bedoeld in het voorgaande lid, langer dan vijf jaar geleden is voltooid, dient een document, afgegeven door de daartoe in het land van herkomst bevoegde autoriteit te worden overgelegd, waaruit blijkt dat de aanvrager in de periode na het voltooien van de opleiding gedurende tenminste 16 uur per week als ziekenhuisapotheker werkzaam is geweest.

3. de in het buitenland gevolgde nascholing, die voorafgaand aan de aanvraag is gevolgd, is relevant voor de ziekenhuisfarmacie. De SRC beoordeelt of de gevolgde nascholing in niveau en omvang voldoet aan de eisen zoals beschreven in de Herregistratieregeling Ziekenhuisfarmacie.

Artikel 6

1. In het geval de SRC adviseert dat de aanvrager (een deel van) de opleiding tot ziekenhuisapotheker dient te volgen, dient aanvrager te solliciteren naar een beschikbare opleidingsplaats.

2. Een deel van de opleiding kan conform de Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie in deeltijd gevolgd worden.

3. In het geval de SRC de EU-migrant een aanpassingsstage adviseert, wijst de SRC een erkende opleider voor het specialisme aan die verantwoordelijk is voor de inrich-

ting, begeleiding en beoordeling van de stage.

4. De EU-migrant dient te beschikken over de kennis van de Nederlandse taal die benodigd is voor het doorlopen van de aanpassingsstage.

Artikel 7

1. Bij een advies van de SRC dat de aanvrager een deel van de opleiding dient te volgen geeft de SRC voldoende gemotiveerd aan welke onderdelen van de opleiding gevolgd dienen te worden en wat de duur van de opleiding dient te zijn. De duur van de opleiding bedraagt in dit geval minimaal 1 jaar en maximaal 2 jaar.

2. Het te volgen opleidingsprogramma wordt door de opleider ter goedkeuring aan de SRC voorgelegd.

3. Bij een advies van de SRC dat de EU-migrant een aanpassingsstage dient te doorlopen, stelt de SRC voldoende gemotiveerd de duur en de inhoud van de aanpassingsstage vast. De duur van de aanpassingsstage is maximaal 3 jaar.

Artikel 8

De afronding van de opleiding tot ziekenhuisapotheker en het hierop volgende verzoek tot inschrijving in het register geschieden conform de Regeling Specialisten Pharmacie.

Artikel 9

1. Binnen één maand nadat het verzoek tot inschrijving in het register van ziekenhuisapothekers de SRC heeft bereikt zal de SRC de aanvrager haar besluit meedelen.

2. Binnen twee maanden na ontvangst van eventuele aanvullende informatie, die de aanvrager op verzoek van de SRC heeft ingeleverd, neemt de SRC een definitief besluit.

Artikel 10

Tegen een beslissing van de SRC welke op grond van onderhavige regeling is gegeven kan belanghebbende een bezwaar indienen bij de SRC zoals bedoeld in de Regeling Specialisten Pharmacie.

Artikel 11

Een wijziging in de richtlijn 2005/36/EG met betrekking tot in dit besluit aangehaalde artikelen gaat voor de toepassing van het Besluit no. 8 gelden met ingang van de dag waarop aan de betrokken wijzigingsrichtlijn uitvoering moet zijn gegeven.

Artikel 12

Dit besluit treedt in werking op 20 oktober 2007.

*De voorzitter van het Centraal College
Specialisten Farmacie,
E.W. Ackerman.*

Toelichting

In deze regeling wordt de mogelijkheid gegeven voor apothekers met een in het buitenland genoten opleiding tot ziekenhuisapotheker tot inschrijving in het specialistenregister van ziekenhuisapotheker.

Als ingangseis voor het indienen van een verzoek tot inschrijving in het register van ziekenhuisapothekers geldt de inschrijving in het register van apothekers. De betrokkene is op grond van deze inschrijving bevoegd om als apotheker in Nederland werkzaam te zijn. De beoordeling of iemand gerechtigd is het beroep van apotheker uit te oefenen ligt bij het CIBG (BIG-register). Deze toets behoeft de SRC niet nogmaals te doen.

Bij het onderzoek ten behoeve van de beoordeling van een aanvraag voor inschrijving in het register van ziekenhuisapothekers van een apotheker met een buitenlands diploma naar de door de aanvrager op het gebied van de ziekenhuisfarmacie genoten opleiding, beroepservaring en nascholing, wordt gebruik gemaakt van de vigerende versie van de door het CC vastgestelde Eindtermen en Leerdoelen voor de Opleiding Ziekenhuisfarmacie (ELOZ). Indien de aanvrager van buiten de Europese Unie naar oordeel van de SRC voor 50% of minder aan de leerdoelen van de ELOZ voldoet besluit de SRC tot het advies om de gehele opleiding tot Ziekenhuisapotheker te volgen. De afweging hierbij is dat bij het voldoen aan niet meer dan de helft van hetgeen is vastgelegd in de ELOZ er te weinig samenhang en synergie tussen de onderdelen aanwezig is om te kunnen spreken van een opleiding die gelijkgesteld kan worden met de opleiding tot ziekenhuisapotheker.

Indien de aanvrager aan meer dan 50% maar minder dan 100% van de in de ELOZ vastgelegde leerdoelen voldoet is er sprake van een situatie van nagenoeg voldoen. In dat geval besluit de SRC tot het advies een deel

van de opleiding te volgen en met name die onderdelen van de opleiding welke in de door de aanvrager gevolgde opleiding ontbreken. Voor het volgen van het ontbrekende deel van de opleiding staat een periode van minimaal 1 jaar en maximaal 2 jaar.

Voor een EU-migrant is de Richtlijn 2005/36/EG betreffende de erkenning van beroepskwalificaties van toepassing. De erkenning van de ziekenhuisapotheker geschiedt op basis van het algemeen stelsel. Dit stelsel biedt onder bepaalde voorwaarden de mogelijkheid voor de erkenning als ziekenhuisapotheker een aanpassingsstage te eisen van maximaal drie jaar. Voor het volgen van een aanpassingsstage is een kennis van de Nederlandse taal vereist voor zover noodzakelijk voor het doorlopen van deze stage.

In dit besluit is het aspect taalvaardigheid verder niet opgenomen. Deze verantwoordelijkheid wordt neergelegd bij de werkgever waar de ziekenhuisapotheker in dienst zal treden. De werkgever kan dan bij een sollicitatie of in een proefperiode beoordelen of de buitenlandse ziekenhuisapotheker qua taalvaardigheid voldoende toegerust is voor zijn taak.