



Cyclus: Bijwerkingen

INHOUD

Behalve het gewenste effect kunnen geneesmiddelen ook bijwerkingen hebben. Voor een optimale farmacotherapie en therapietrouw is het belangrijk dat u bijwerkingen tijdig herkent en vervolgens adequaat handelt. Ook bij het uitvoeren van medicatiebeoordelingen is kennis over bijwerkingen onmisbaar.

De cyclus Bijwerkingen geeft u inzicht in de pathofysiologische en farmacologische principes van bijwerkingen op diverse orgaansystemen en bestaat uit drie modules. De focus van de eerste twee cursusdagen ligt op patiënten die een verhoogd risico lopen op het ontwikkelen van bijwerkingen. Ook komen de achtergronden van wat minder bekende bijwerkingen aan de orde. U leert deze bijwerkingen en de risicopatiënten identificeren in uw eigen praktijk. Het voorkómen van ongewenste effecten van geneesmiddelen, door het optreden van bijwerkingen of door onjuiste behandeling, is ook een terugkerend dilemma bij de farmacotherapie tijdens zwangerschap en borstvoeding. De derde cursusdag reikt handvaten aan voor het maken van rationele keuzes in de dagelijkse praktijk.

De cyclus wordt inhoudelijk verzorgd door het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb.

MODULES

Bijwerkingen; herkennen en afhandelen

U leert welke oorzaken ten grondslag kunnen liggen aan het ontstaan van allergische reacties en bijwerkingen. Deze kennis helpt u bij het inschatten welke patiënten een verhoogd risico hebben en of het geneesmiddel ook in de toekomst een veiligheidsrisico voor de patiënt vormt. Aan de hand van praktijkvoorbeelden laten deskundigen zien wat de juiste handelswijze is wanneer een bijwerking of allergie is opgetreden.

Bijwerkingen in de praktijk

U krijgt inzicht in de pathofysiologische achtergronden van bijwerkingen op de lever, de nieren en de longen en van psychiatrische bijwerkingen. Deze kennis helpt u bij het inschatten welke patiënten een hoog risico hebben op een bijwerking. Aan de hand van praktijkvoorbeelden laten deskundigen u zien wat de juiste handelswijze is wanneer een patiënt bijwerking ervaart.



Geneesmiddelen tijdens zwangerschap en lactatie

U krijgt inzicht in de beschikbare bronnen met informatie over geneesmiddelen tijdens zwangerschap en lactatie. U doet kennis op van de farmacokinetiek en -dynamiek bij het ongeboren kind en van de invloed van tijdstip van toediening en doseerfrequentie. Tot slot krijgt u handvaten voor het maken van rationele keuzes in uw dagelijkse praktijk.

De modules, zijn daar waar gewenst, ook los af te nemen.

LEERDOELEN

Bijwerkingen herkennen en afhandelen; na deze nascholing kunt u:

- de pathofysiologische principes die aan het ontstaan van bijwerkingen ten grondslag liggen toepassen;
- bijwerkingen volgens verschillende indelingen karakteriseren;
- beargumenteren hoe sterk het oorzakelijk verband is bij het optreden van een bijwerking;
- verschillen in allergische (huid)reacties benoemen en het beloop en het risico op herhaling inschatten;
- een afweging maken wanneer een middel gecontra-indiceerd is en wanneer overleg met andere zorgverleners gewenst is.

Tevens heeft u inzicht gekregen in:

- de toepassing van verschillende indelingen in categorieën bijwerkingen;
- de juiste handelswijze bij allergie en intolerantie;
- hoe de structuur van geneesmiddelen het ontstaan van bijwerkingen kan beïnvloeden.
- risicofactoren op het ontstaan van bijwerkingen.

Bijwerkingen in de praktijk; na deze nascholing kunt u:

- aan de hand van symptomen of klachten bijwerkingen op verschillende orgaansystemen sneller herkennen;
- beargumenteren welke patiëntengroepen een verhoogd risico lopen op het ontwikkelen van bijwerkingen;
- aan de hand van pathofysiologische principes verklaren waar om bijwerkingen optreden.



Geneesmiddelen tijdens zwangerschap en lactatie;
na deze nascholing kunt u:

- beargumenteren wanneer een verhoogd risico bestaat op het ontstaan van congenitale afwijkingen;
- beargumenteren of veilig borstvoeding kan worden gegeven;
- gericht overleg voeren over mogelijke risico's voor de moeder of het (ongeboren) kind bij zwangerschap en borstvoeding.

Tevens heeft u inzicht gekregen in:
zes basisprincipes van de teratologie;

- farmacokinetiek en farmacodynamiek bij de zwangere vrouw en het ongeboren kind;
- factoren die een rol spelen bij de overgang van een geneesmiddel in de moedermelk;
- verschillende methodes van onderzoek rond zwangerschap en borstvoeding.

CANMEDS

- Farmaceutisch handelen
- Samenwerking
- Maatschappelijk handelen

CURSUSLEIDING

Prof. dr. E.P. (Eugène) van Puijenbroek, arts/hoofd wetenschap en onderzoek

DOELGROEP

Openbaar apothekers, poliklinisch apothekers, ziekenhuisapothekers, artsen.

CURSUSDUUR

De gehele cyclus bestaat uit 3 dagen.

ACCREDITATIE

Voor deze nascholing is voor openbaar apothekers en voor ziekenhuisapothekers accreditatie aangevraagd.

PRIJS

De gehele cyclus is € 975,-.

Indien u losse modules afneemt is de prijs per module € 360,-.
Genoemde prijzen zijn excl. 21% BTW.

DATUM, LOCATIE EN INSCHRIJVING

Voor actuele data, locatie en inschrijving verwijzen we u naar onze website www.paofarmacie.nl