

- списак стручног кадра са уредном личном документацијом запосленика који ће бити у сталном радном односу,
- доказ о уплати кантоналне таксе,
- доказ о уплати накнаде за рад стручне комисије.

Члан 16.

По пријему уредно документираног захтјева из члана 15. овог правилника, кантонални министар здравства (у даљем тексту: кантонални министар) именује стручну комисију од најмање 3 (три) члана са задатком да код подносиоца захтјева изврши непосредан увид, те оцијени испуњеност услова простора, опреме и кадра за рад специјализоване трговине.

Чланови стручне комисије из става 1. овог члана морају бити из реда стручњака оних области, у зависности од обима и врсте промета медицинских средстава у специјализованој трговини, изузев члана стручне комисије именованог испред кантоналног министарства.

Стручна комисија из става 1. овог члана сачињава записник, који је саставни дио документације на основу које се издаје рјешење о испуњености услова простора, опреме и кадра за рад специјализоване трговине.

Стручна комисија одговара за истинитост података наведених у записнику из става 3. овог члана.

Члановима стручне комисије припада накнада чију висину рјешењем утврђује кантонални министар.

Члан 17.

Наконведеног поступка из члана 16. овог правилника кантонални министар доноси рјешење којим се утврђује испуњеност услова простора, опреме и кадра за рад специјализоване трговине или доноси рјешење којим се захтјев одбија уколико је исти неоснован.

Против рјешења из става 1. овог члана може се поднијети жалба Федералном министарству здравства у року од 15 дана од дана пријема рјешења, а сагласно члану 224. став 4. Закона о управном поступку ("Службене новине Федерације БиХ", бр. 2/98 и 48/99).

Члан 18.

Ако током рада специјализоване трговине настану промјене у вези испуњавања услова на основу којих је издато рјешење из члана 17. овог правилника, оснивач односно власник специјализоване трговине обавезан је о наведеним промјенама обавијестити кантонално министарство, и то у року од 30 дана од дана наступања промјене.

У случају из става 1. овог члана специјализованој трговини која више не испуњава услова утврђене овим правилником, кантонални министар доноси рјешење којим се утврђује престанак рада по сили закона.

У случају промјене лица одговорног за промет на мало медицинским средствима у специјализованој трговини из члана 10. овог правилника, кантонално министарство не проводи нови управни поступак, већ промјену одговорног лица евидентира кроз измјену важећег рјешења којим се утврђује испуњеност услова простора, опреме и кадра за рад специјализоване трговине, а у смислу одредби Закона о управном поступку.

Против рјешења из ст. 2. и 3. овог члана може се поднијети жалба Федералном министарству здравства у року од 15 дана од дана пријема рјешења, а сагласно члану 224. став 4. Закона о управном поступку.

IV - ПРЕЛАЗНЕ И ЗАВРШНЕ ОДРЕДБЕ

Члан 19.

Специјализоване трговине које су одобрење за рад стекле на основу ранијих прописа из ове области, а прије

ступања на снагу овог правилника, дужне су усагласити своју организацију и пословање са одредбама овог правилника у року од шест мјесеци од дана ступања на снагу овог правилника.

Члан 20.

Захтјеви покренути код кантоналног министарства, а ради утврђивања испуњености услова простора, опреме и кадра за рад специјализованих трговина, а прије ступања на снагу овог правилника, наставиће се према ранијим прописима који су важили у вријеме подношења захтјева.

Члан 21.

Одредбе овог правилника у дијелу општих одредби, као и одредбе које уређују услове простора, опреме, кадра и вођење евиденција сходно се примјењују и на апотеке које се баве прометом медицинских средстава на мало.

Члан 22.

Даном ступања на снагу овог правилника престаје важити Правилник о медицинским помагалима ("Службене новине Федерације БиХ", бр. 58/06 и 24/07) у дијелу који се односи на промет медицинским помагалима на мало.

Члан 23.

Овај правилник ступа на снагу осмог дана од дана објављивања у "Службеним новинама Федерације БиХ".

Број 01-37-2680/12

8. маја 2012. године

Сарајево

Министар

Проф. др **Русмир**

Месиховић, с. р.

Na osnovu člana 24. stav 5, a u vezi sa članom 70. stav 1. alineja 7. Zakona o apotekarskoj djelatnosti ("Službene novine Federacije BiH", broj 40/10), federalni ministar zdravstva donosi

PRAVILNIK

O BLIŽIM UVJETIMA PROSTORA, OPREME I KADRA ZA SPECIJALIZIRANE TRGOVINE ZA PROMET MEDICINSKIM SREDSTVIMA NA MALO

I - OPĆE ODREDBE

Члан 1.

Ovim pravilnikom utvrđuju se bliži uvjeti prostora, opreme i kadra za specijalizirane trgovine za promet medicinskim sredstvima na malo.

Члан 2.

Promet medicinskim sredstvima na malo mogu obavljati pravna i fizička lica registrovana za obavljanje predmetne djelatnosti, a saglasno Zakonu o apotekarskoj djelatnosti ("Službene novine Federacije BiH", broj 40/10), kao i ovom pravilniku.

Na promet medicinskim sredstvima na malo primjenjuju se i odredbe Zakona o lijekovima i medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 58/08), kao i odredbe Pravilnika o medicinskim sredstvima ("Službeni glasnik BiH", broj 4/10).

Члан 3.

Stručno lice koje ima pravo propisivanja medicinskih sredstava ne može biti vlasnik ili suvlasnik specijalizirane trgovine za promet na malo medicinskim sredstvima (u daljem tekstu: specijalizirana trgovina).

Члан 4.

U specijaliziranoj trgovini zabranjeno je vršiti promet medicinskih sredstava ako:

- medicinska sredstava nemaju potvrdu o upisu u Registar medicinskih sredstava koji vodi Agencija

- za lijekove i medicinska sredstva Bosne i Hercegovine (u daljem tekstu: Agencija),
- su distribuirana od strane pravnog lica koje nije upisano kod Agencije u Registar veleprometnika medicinskih sredstava,
- ako im je istekao rok upotrebe označen na pakiranju ili je utvrđena neispravnost u pogledu njihovog propisanog kvaliteta.

Izuzetno od stava 1. alineja 1. ovog člana, u specijaliziranoj trgovini može se vršiti i promet na malo medicinskih sredstava koja nemaju potvrdu o upisu u Registar medicinskih sredstava koji vodi Agenciji, a namijenjena su za liječenje određenog pacijenta ili grupe pacijenata i za koje je Agencija izdala saglasnost za uvoz medicinskih sredstava.

Član 5.

Medicinska sredstva se ne mogu izdavati, odnosno prodavati protivno uvjetima utvrđenim u potvrdi o upisu u Registar medicinskih sredstava koji vodi Agencija.

Član 6.

Specijalizirana trgovina dužna je da istakne naziv, odnosno poslovno ime sa podacima o djelatnosti, radnom vremenu, osnivaču i sjedištu.

Naziv specijalizirane trgovine ne smije imati obilježje kojim se može pripisati karakter oglašavanja, odnosno reklamiranja medicinskih sredstava.

II - UVJETI PROSTORA, OPREME, KADRA I VOĐENJA EVIDENCIJA

Član 7.

Specijalizirana trgovina mora imati prostorije, odnosno prostor prema vrsti i obimu prometa medicinskih sredstava, saglasno deklariranim uvjetima proizvođača medicinskih sredstava, i to najmanje 20 m²:

- za prodaju i izdavanje medicinskih sredstava prostor od najmanje 10 m²,
- za prijem, skladištenje i čuvanje medicinskih sredstava od najmanje 5 m²,
- kancelarija 5 m²,
- garderoba i sanitarni čvor.

Prostorije iz stava 1. ovog člana moraju biti funkcionalno povezane kako bi se omogućio nesmetan proces rada, kao i siguran prijem, smještaj, čuvanje i prodaja, odnosno izdavanje medicinskih sredstava.

Član 8.

Prostorije iz člana 7. ovog pravilnika moraju zadovoljavati sljedeće uvjete:

- da su smještene u objektu od čvrstog materijala koji je povezan na komunalnu infrastrukturu (vodovod, kanalizacija, elektro i telefonska mreža i sl.),
- da su funkcionalno povezane u jedinstvenu cjelinu koja omogućuje nesmetano odvijanje procesa rada,
- da su zidovi, podovi i stropovi izvedeni na način koji omogućuje efikasno čišćenje,
- higijensko održavanje i dezinfekciju, odnosno da su zidovi i podovi prostorija glatki i napravljeni od čvrstog materijala pogodnog za održavanje,
- da je u prostorijama osigurana odgovarajuća rasvjeta, ventilacija, klimatizacija, te trajno riješeno grijanje i tekuća topla voda.

Član 9.

Specijalizirana trgovina mora osigurati neophodnu opremu za smještaj, čuvanje, prodaju i izdavanje medicinskih sredstava prema vrsti i obimu prometa medicinskih sredstava saglasno deklariranim uvjetima proizvođača, te prirodni i namjeni medicinskog sredstva.

Specijalizirana trgovina treba da ima odgovarajuću stručnu literaturu i propise koji regulišu oblast prometa medicinskim sredstvima, kao i spisak medicinskih sredstava koja su prijavljena u Registar medicinskih sredstava kod Agencije.

Član 10.

Specijalizirana trgovina dužna je da ima zaposleno lice odgovorno za promet na malo medicinskim sredstvima u stalnom radnom odnosu.

Lice odgovorno za promet na malo medicinskim sredstvima iz stava 1. ovog člana mora da ima:

- za promet na malo medicinskim sredstvima klase I i IIa - najmanje srednju stručnu spremu odgovarajuće struke u zavisnosti od kategorije medicinskog sredstva i najmanje godinu dana radnog iskustva u stručnom zvanju,
- za promet na malo medicinskim sredstvima klase IIb i III, kao i aktivnih implatabilnih "in vitro" dijagnostičkih medicinskih sredstava - višu stručnu spremu iz oblasti medicine, stomatologije, farmacije, biohemije, veterine, mašinstva, elektrotehnike, tehnologije ili druge odgovarajuće struke u zavisnosti od kategorije medicinskog sredstva, kao i najmanje godinu dana rada u stručnom zvanju.

Lice iz stava 2. ovog člana koje ima višu odnosno srednju stručnu spremu zdravstvenog usmjerenja dužno je imati i položen stručni ispit u svom stručnom zvanju saglasno propisima o zdravstvenoj zaštiti.

Član 11.

Lice iz člana 10. ovog pravilnika odgovorno je za promet na malo medicinskim sredstvima, kao i za obavljanje sljedećih poslova:

- nabavku, preuzimanje, skladištenje i čuvanje medicinskih sredstava saglasno deklariranim uvjetima proizvođača medicinskih sredstava,
- prodaju i izdavanje medicinskih sredstava, te upoznavanje kupca, odnosno lica kome izdaju medicinsko sredstvo sa pravilnom upotrebom medicinskog sredstva,
- osigurati sigurnost i kvalitet medicinskog sredstva u prostoru u kojem prometuju saglasno uputama proizvođača, a sa ciljem sprječavanja promjene kvaliteta medicinskog sredstva, kao i njihove zloupotrebe,
- praćenje neželjenih reakcija medicinskih sredstava (materiovigilancija) saglasno Zakonu o lijekovima i medicinskim sredstvima, kao i Pravilniku o načinu prikupljanja i praćenja neželjenih djelovanja lijekova i medicinskih sredstava ("Službeni glasnik BiH", broj 97/09);
- vođenje dokumentacije o medicinskim sredstvima po klasi i kategoriji, količini i kvalitetu medicinskog sredstva,
- ako je potrebno, poduzeti i aktivnosti u vezi hitnog povlačenja medicinskog sredstva iz prometa,
- adekvatno zbrinjavanje medicinskog sredstva koji se smatra farmaceutskim otpadom i koji je zatečen u specijaliziranoj trgovini saglasno Pravilniku o zbrinjavanju farmaceutskog otpada ("Službeni glasnik BiH", broj 23/11).

Član 12.

Zaposlena lica u specijaliziranoj trgovini koja se bave prometom medicinskih sredstava klase IIb i III (visoki i najviši stepen rizika) dužna su provesti dodatnu obuku o primjeni navedenih medicinskih sredstava, kako bi kupcu ispravno

prezentirali medicinsko sredstvo sa aspekta sigurne primjene medicinskog sredstva.

Obuku iz stava 1. ovog člana organizuje proizvođač medicinskih sredstava, odnosno nosilac upisa medicinskog sredstva u Registar medicinskih sredstava kod Agencije.

Specijalizirana trgovina koja se bavi prometom medicinskih sredstva klase IIb i III ne može početi sa radom dok ne prezentuje dokaz o obavljenoj obuci zaposlenih lica iz st. 1. i 2. ovog člana.

Član 13.

Specijalizirana trgovina dužna je voditi evidenciju o svakoj narudžbi i prodaji medicinskog sredstva na osnovu odgovarajuće pismene dokumentacije.

Evidencija iz stava 1. ovog člana sadržava minimalno sljedeće podatke:

- datum narudžbe, odnosno prodaje medicinskog sredstva,
- naziv i klasu medicinskog sredstva,
- broj serije medicinskog sredstva,
- količina primljenog, prodatog ili izdatog medicinskog sredstva,
- potvrda o izvršenoj kontroli kvaliteta medicinskog sredstva od strane proizvođača medicinskog sredstva, odnosno nadležnog organa, kao i potvrdu o usklađenosti medicinskog sredstva, a koje osigurava veleprometnik medicinskih sredstava,
- naziv i adresu veleprometnika koji je nabavio odnosno izvršio uvoz medicinskog sredstva.

III - POSTUPAK VERIFIKACIJE

Član 14.

Utvrđivanje ispunjenosti uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine u smislu odredbi ovog pravilnika, obavlja kantonalno ministarstvo zdravstva (u daljem tekstu: kantonalno ministarstvo).

Član 15.

Zahtjev za utvrđivanje ispunjenosti uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine, kantonalnom ministarstvu podnosi pravno odnosno fizičko lice koje namjerava da obavlja djelatnost prometa medicinskih sredstava na malo.

Uz zahtjev iz stava 1. ovog člana prilaže se sljedeća dokumentacija:

- za pravno lice rješenje o registraciji pravnog lica izdatog od nadležnog suda, ukoliko je podnosilac zahtjeva pravno lice,
- za fizičko lice - ovjereni fotokopija identifikacionog dokumenta, ukoliko je podnosilac zahtjeva fizičko lice,
- naznačenje obima i vrste prometa medicinskih sredstava u specijaliziranoj trgovini,
- dokaz o ispunjavanju uvjeta prostora, uključujući i dokaz o vlasništvu odnosno zakupu navedenog prostora,
- spisak opreme, što uključuje i dokaz o porijeklu opreme (računi, kupoprodajni ugovor, ugovor o zakupu medicinske opreme, darovnica i sl.),
- dokaz o upisu medicinskih sredstava u Registar medicinskih sredstava kod Agencije, u zavisnosti od obima i vrste prometa medicinskih sredstava u specijaliziranoj trgovini,
- dokaz o posjedovanju stručne literature, propisa koji regulišu promet medicinskim sredstvima na malo, kao i spisak medicinskih sredstava koja su prijavljena u Registar medicinskih sredstava kod Agencije, u zavisnosti od obima i vrste prometa

medicinskih sredstava u specijaliziranoj trgovini iz člana 9. ovog pravilnika,

- dokaz o provedenoj obuci zaposlenih lica iz člana 12. ovog pravilnika, ukoliko se specijalizirana trgovina bavi prometom medicinskih sredstava klase IIb i III (visoki i najviši stepen rizika),
- spisak stručnog kadra sa urednom ličnom dokumentacijom zaposlenika koji će biti u stalnom radnom odnosu,
- dokaz o uplati kantonalne takse,
- dokaz o uplati naknade za rad stručne komisije.

Član 16.

Po prijemu uredno dokumentiranog zahtjeva iz člana 15. ovog pravilnika, kantonalni ministar zdravstva (u daljem tekstu: kantonalni ministar) imenuje stručnu komisiju od najmanje 3 (tri) člana sa zadatkom da kod podnosioca zahtjeva izvrši neposredan uvid, te ocijeni ispunjenost uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine.

Članovi stručne komisije iz stava 1. ovog člana moraju biti iz reda stručnjaka onih oblasti, u zavisnosti od obima i vrste prometa medicinskih sredstava u specijaliziranoj trgovini, izuzev člana stručne komisije imenovanog ispred kantonalnog ministarstva.

Stručna komisija iz stava 1. ovog člana sačinjava zapisnik, koji je sastavni dio dokumentacije na osnovu koje se izdaje rješenje o ispunjenosti uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine.

Stručna komisija odgovara za istinitost podataka navedenih u zapisniku iz stava 3. ovog člana.

Članovima stručne komisije pripada naknada čiju visinu rješenjem utvrđuje kantonalni ministar.

Član 17.

Nakon provedenog postupka iz člana 16. ovog pravilnika kantonalni ministar donosi rješenje kojim se utvrđuje ispunjenost uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine ili donosi rješenje kojim se zahtjev odbija ukoliko je isti neosnovan.

Protiv rješenja iz stava 1. ovog člana može se podnijeti žalba Federalnom ministarstvu zdravstva u roku od 15 dana od dana prijema rješenja, a saglasno članu 224. stav 4. Zakona o upravnom postupku ("Službene novine Federacije BiH", br. 2/98 i 48/99).

Član 18.

Ako tokom rada specijalizirane trgovine nastanu promjene u vezi ispunjavanja uvjeta na osnovu kojih je izdato rješenje iz člana 17. ovog pravilnika, osnivač odnosno vlasnik specijalizirane trgovine obavezan je o navedenim promjenama obavijestiti kantonalno ministarstvo, i to u roku od 30 dana od dana nastupanja promjene.

U slučaju iz stava 1. ovog člana specijaliziranoj trgovini koja više ne ispunjava uvjete utvrđene ovim pravilnikom, kantonalni ministar donosi rješenje kojim se utvrđuje prestanak rada po sili zakona.

U slučaju promjene lica odgovornog za promet na malo medicinskim sredstvima u specijaliziranoj trgovini iz člana 10. ovog pravilnika, kantonalno ministarstvo ne provodi novi upravni postupak, već promjenu odgovornog lica evidentira kroz izmjenu važećeg rješenja kojim se utvrđuje ispunjenost uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijalizirane trgovine, a u smislu odredbi Zakona o upravnom postupku.

Protiv rješenja iz st. 2. i 3. ovog člana može se podnijeti žalba Federalnom ministarstvu zdravstva u roku od 15 dana od dana prijema rješenja, a saglasno članu 224. stav 4. Zakona o upravnom postupku.

IV - PRELAZNE I ZAVRŠNE ODREDBE**Član 19.**

Specijalizirane trgovine koje su odobrenje za rad stekle na osnovu ranijih propisa iz ove oblasti, a prije stupanja na snagu ovog pravilnika, dužne su usaglasiti svoju organizaciju i poslovanje sa odredbama ovog pravilnika u roku od šest mjeseci od dana stupanja na snagu ovog pravilnika.

Član 20.

Zahtjevi pokrenuti kod kantonalnog ministarstva, a radi utvrđivanja ispunjenosti uvjeta prostora, opreme i kadra za rad specijaliziranih trgovina, a prije stupanja na snagu ovog pravilnika, nastavit će se prema ranijim propisima koji su važili u vrijeme podnošenja zahtjeva.

Član 21.

Odredbe ovog pravilnika u dijelu općih odredbi, kao i odredbe koje uređuju uvjete prostora, opreme, kadra i vođenja evidencija shodno se primjenjuju i na apoteke koje se bave prometom medicinskih sredstava na malo.

Član 22.

Danom stupanja na snagu ovog pravilnika prestaje važiti Pravilnik o medicinskim pomagalima ("Službene novine Federacije BiH", br. 58/06 i 24/07) u dijelu koji se odnosi na promet medicinskim pomagalima na malo.

Član 23.

Ovaj pravilnik stupa na snagu osmog dana od dana objavljivanja u "Službenim novinama Federacije BiH".

Broj 01-37-2680/12

8. maja 2012. godine

Sarajevo

Ministar

Prof. dr. **Rusmir Mesihović**, s. r.

941

Temeljem članka 153. stavak 2., članka 155. stavak 2., članka 157. stavak 3, a u svezi sa člankom 236. stavak 1. alineja 29. i 30. Zakona o zdravstvenoj zaštiti ("Službene novine Federacije BiH", broj 46/10), federalni ministar zdravstva donosi

PRAVILNIK**O IZMJENAMA I DOPUNAMA PRAVILNIKA O SPECIJALIZACIJAMA I SUBSPECIJALIZACIJAMA DOKTORA MEDICINE, DOKTORA STOMATOLOGIJE I MAGISTARA FARMACIJE****Članak 1.**

U Pravilniku o specijalizacijama i subspecijalizacijama doktora medicine, doktora stomatologije i magistara farmacije ("Službene novine Federacije BiH", br. 6/11, 11/11, 17/11, 22/11 i 26/11), u članku 13, u stavku 3. alineja 7. se briše.

Članak 2.

U članku 17. stavak 2. mijenja se i koji glasi:

"Nakon podnijetog zahtjeva za odobrenje specijalizacije, odnosno subspecijalizacije u smislu članka 13. ovog pravilnika, Ministarstvo se obraća ustanovi iz stavka 1. ovog članka i traži obavještenje o obavljanju specijalističkog odnosno subspecijalističkog staža, sa naznakom datuma početka obavljanja staža."

Članak 3.

U prilogu pravilnika "Planovi i programi subspecijalizacija za doktore medicine" kod internističkih subspecijalizacija, subspecijalizacije "reumatologija", kod uvjeta za završenu osnovnu specijalizaciju, dodaje se i "urgentna medicina".

Kod ostalih subspecijalizacija, subspecijalizacije "intenzivna medicina", kod uvjeta za završenu osnovnu specijalizaciju, dodaje se i "pedijatrija".

Kod kirurških subspecijalizacija, subspecijalizacija "plastična kirurgija glave i vrata", kod uvjeta za završenu osnovnu specijalizaciju, dodaje se i "neurokirurgija i maksilofacijalna kirurgija".

Kod kirurških subspecijalizacija, iza subspecijalizacije "plastična kirurgija glave i vrata", dodaju se nove subspecijalizacije, koje glase:

KIRURGIJA BAZE LOBANJEVrsta: *SUBSPECIJALIZACIJA*Trajanje subspecijalizacije: *2,5 godine (30 mjeseci)*

Uvjeti za specijalizaciju - završena osnovna specijalizacija:

- **Neurokirurgija**
 - **Maksilofacijalna kirurgija**
- PLAN SUBSPECIJALIZACIJE*

TEMATSKA OBLAST	MJESTO OBAVLJANJA STAŽA	TRAJANJE MJESECI
1. Uvodni dio – osnovna teorijska nastava	Medicinski fakultet	1
2. Anatomija, histologija baze lubanje, te patohistologija bazalnih lezija	Institut za morfologiju Medicinskog fakulteta	1
3. Vaskularna kirurgija	Univerzitetski bolnički odjel vaskularne kirurgije	½
4. Maksilofacijalna kirurgija	Univerzitetski bolnički odjel maksilofacijalne kirurgije	2
5. Očna kirurgija	Univerzitetski oftalmološki bolnički odjel	¼
6. Neuroradiologija s invazivnom dijagnostikom	Univerzitetski radiološki bolnički odjel	1
7. Neurologija	Univerzitetski bolnički neurološki odjel za vaskularne bolesti CNS	½
8. Animalna vaskularna disekcija	Institut za farmakologiju Medicinski fakultet	1
9. Transfuzijska medicina	Univerzitetski bolnički odjel transfuzijske medicine	¼
10. Otorinolaringologija	- Univerzitetski ORL bolnički odjel (1 ½) - Inostrani ORL Univerzitetski centar (2)	3 ½ (1 ½+2)
11. Neurointenzivno liječenje	Univerzitetski neurokirurški bolnički odjel neurointenzivne jedinice	1
12. Endokrinologija-interna	Univerzitetski endokrinološki bolnički odjel	½
13. Kirurgija /neurokirurška/ baze lubanje	- Univerzitetski neurokirurški bolnički odjel (12) - Referentni neurokirurški bolnički odjel inostranog centra za kirurgiju baze lubanje (EANS ili CNS/AANS certificiran centar) (3)	15 (12+3)
14. Godišnji odmori		2 ½

IZVEDBENI PLAN SUBSPECIJALIZACIJE

Uvodni dio – osnovna teorijska nastava: 1 mjesec

- donošenje kliničkih odluka,
- komunikacijske vještine,
- timski rad,