**MODEL-OVEREENKOMST
OPLEIDINGSINSTELLING**

*Behorende bij de aanvraag[[1]](#footnote-1) tot erkenning als opleidingsinstelling voor het specialisme ziekenhuisfarmacie van de combinatie van één instelling[[2]](#footnote-2) met één of meer apotheken[[3]](#footnote-3) en/of één of meer klinische laboratoria[[4]](#footnote-4) in Nederland die wordt vormgegeven in door de SRC vooraf goedgekeurde schriftelijk vastgelegde samenwerkingsafspraken ingevolge artikel D.2.1 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie zoals vastgesteld op 19 december 2018 door het Centraal College Specialismen Farmacie, goedgekeurd door de minister van Medische Zorg op 11 april 2019 en gepubliceerd in de Staatscourant op 23 april 2019 (hierna te noemen:* ***het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie****)[[5]](#footnote-5).*

**Partijen:**

[*naam instelling 1*], gevestigd te [*plaats*], te dezen rechtsgeldig vertegenwoordigd door [*naam vertegenwoordiger*], lid van de Raad van Bestuur, hierna te noemen: [**A**][[6]](#footnote-6)

en

[*naam apotheek of klinisch laboratorium*], gevestigd te [*plaats*], te dezen rechtsgeldig vertegenwoordigd door [*naam vertegenwoordiger*], lid van de Raad van Bestuur, hierna te noemen: [**B**][[7]](#footnote-7), [[8]](#footnote-8)

[**A**] en [**B**][[9]](#footnote-9) hierna gezamenlijk te noemen: ‘**partijen**’

**nemen het volgende in aanmerking:**

* in artikel D.2.1 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie is bepaald dat een combinatie van één instelling met één of meer apotheken en/of één of meer klinisch laboratoria, mits zij beschikken over vooraf door de SRC goedgekeurde schriftelijk vastgelegde samenwerkingsafspraken, onder nader in artikel D.2 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie geduide voorwaarden als opleidingsinstelling voor het specialisme ziekenhuisfarmacie kan worden erkend[[10]](#footnote-10),[[11]](#footnote-11);
* [**A**] is een instelling voor medisch specialistische zorg zoals bedoeld in artikel 1.2 aanhef en onder 1 van het Uitvoeringsbesluit WTZi, zijnde een ziekenhuis die voldoet aan het bepaalde in de artikelen D.2.2 en D.2.3 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie[[12]](#footnote-12);
* [**B**] is een apotheek/klinisch laboratorium[[13]](#footnote-13),[[14]](#footnote-14);
* partijen wensen met elkaar in combinatie als opleidingsinstelling voor het specialisme ziekenhuisfarmacie te worden erkend en als zodanig voor één of meer taakgebieden als beschreven in artikel D.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie de opleiding tot ziekenhuisapotheker te verzorgen;
* partijen hebben in dat kader een aantal afspraken gemaakt, waarmee aan de voorwaarden ter zake het vormen van een combinatie in de zin van artikel D.2.1 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie is voldaan;
* partijen wensen deze afspraken met onderhavige overeenkomst vast te leggen.

**Komen het volgende overeen:**

Artikel 1: Samenwerking

1. Partijen zijn met ingang van [*datum*][[15]](#footnote-15) een combinatie aangegaan, waarmee zij gezamenlijk één opleiding ziekenhuisfarmacie verzorgen onder de naam [*naam opleiding*][[16]](#footnote-16).
2. De afspraken in deze overeenkomst vormen de basis voor de erkenning als opleidingsinstelling en behoeven de goedkeuring van de SRC[[17]](#footnote-17).

Artikel 2: Inbreng van partijen

1. Partijen brengen alle faciliteiten, infrastructuur en benodigde personele en materiële middelen in, die nodig zijn om de opleiding ziekenhuisfarmacie in combinatie gezamenlijk in stand te houden en te borgen, met in achtneming van de eventuele aanwijzingen die door de SRC aan partijen en/of in verband met de erkenning van de (plaatsvervangend) opleiders, verbonden aan partijen, zijn gedaan.

Artikel 3: Functioneren van de opleiding

1. De opleiding vindt bij alle partijen plaats.
2. De Raad van Bestuur/centrale directie/bestuursraad/bestuur[[18]](#footnote-18) van [**A**] is eindverantwoordelijk voor en aanspreekbaar op de instandhouding, het functioneren en de borging van de opleiding bij partijen[[19]](#footnote-19).
3. De aan de opleiding deelnemende farmaceutisch specialisten vormen één opleidingsteam, onder leiding en eindverantwoordelijkheid van [*naam opleider*][[20]](#footnote-20), die aanstelling heeft in [**A**] en/of [**B**][[21]](#footnote-21).
4. [*naam opleider*][[22]](#footnote-22) is eindverantwoordelijk voor het functioneren van de opleiding bij partijen en voor de opleiding en beoordeling als bedoeld in de artikelen B.5 t/m B.15 van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie[[23]](#footnote-23).

Artikel 4: Inhoud van de opleiding

1. Partijen hebben de gezamenlijke opleiding ziekenhuisfarmacie zo vormgegeven dat daarmee wordt voldaan aan de eisen die daaraan zijn gesteld in het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie en in de vigerende versie van het landelijk opleidingsplan ELOZ (**n**)[[24]](#footnote-24).
2. Partijen dragen er voor zorg dat de (hun) opleidingsinstelling voldoet aan de eisen zoals gesteld aan het opleidings- en wetenschappelijk klimaat als geheel en voor de apotheek in het bijzonder, conform de hiervoor geldende criteria in academische en topklinische ziekenhuizen.
3. Partijen hebben één ‘lokaal opleidingsplan’.
4. [**A**] verzorgt voor de opleiding ziekenhuisfarmacie de volgende onderdelen / het volgende onderdeel[[25]](#footnote-25):

[*benaming onderdelen / onderdeel*][[26]](#footnote-26)

1. [**B**][[27]](#footnote-27)verzorgt voor de opleiding ziekenhuisfarmacie de volgende onderdelen / het volgende onderdeel[[28]](#footnote-28):

[*benaming onderdelen / onderdeel*][[29]](#footnote-29)

1. Voor zover de inhoud van de opleiding afwijkt van hetgeen is vereist op basis van het meest recente erkenningsbesluit van de SRC, prevaleert het erkenningsbesluit.
2. Partijen nemen alleen AIOS in opleiding als bij aanvang van de opleiding alle onderdelen van de opleiding zijn geborgd in een door de SRC goedgekeurd persoonlijk opleidingsplan[[30]](#footnote-30).
3. Partijen hebben de naleving van de eisen van het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie, het landelijk opleidingsplan en de beleidsregels en uitvoeringsreglementen van de SRC geborgd[[31]](#footnote-31).

Artikel 5: Eenheid van beleid (t.b.v. AIOS)

1. Met inachtneming van hetgeen overigens in deze overeenkomst is bepaald, zorgen partijen in het kader van de opleiding voor eenheid van beleid.
2. Om te waarborgen dat de AIOS tijdens de opleiding ziekenhuisfarmacie voldoende eenheid van beleid ervaren, maken de bij de opleiding betrokken medewerkers van partijen sluitende afspraken dienaangaande en treffen daartoe de nodige voorzieningen. Het totaal aan afspraken behoeft voor aanvang van de opleiding van de AIOS de goedkeuring van de SRC.

Artikel 6: Duur van de overeenkomst
Deze overeenkomst wordt aangegaan voor onbepaalde tijd met ingang van [*datum*][[32]](#footnote-32).

Artikel 7: Einde van de overeenkomst

De overeenkomst eindigt:

1. Op het moment dat op de eerste aanvraag geen erkenning door de SRC wordt verleend.
2. Twaalf (12) maanden, of zoveel eerder als door de SRC bepaald, nadat de SRC heeft besloten om aan partijen niet opnieuw erkenning als opleidingsinstelling te verlenen of een verleende erkenning in te trekken én alsdan de in dat kader (van het opnieuw verlenen of continueren van een erkenning) door de SRC gestelde voorwaarden naar oordeel van de SRC niet zijn gerealiseerd[[33]](#footnote-33).
3. Indien gedurende twee jaren geen opleiding voor het specialisme ziekenhuisfarmacie aan AIOS bij partijen heeft plaatsgevonden[[34]](#footnote-34).
4. Op het moment dat een van partijen ontbonden en/of failliet is verklaard en/of in surséance van betaling is komen te verkeren.
5. Door opzegging van een der partijen aan de andere partij. Opzegging kan alleen bij aangetekend schrijven gericht aan de andere partij, met inachtneming van een termijn van één (1) jaar.

Artikel 8: Inlichten van de SRC De SRC houdt op grond van artikel 21 lid h van de Regeling Specialismen Farmacie toezicht op een opleidingsinstelling. Partijen zullen iedere wijziging in of beëindiging van de onderhavige overeenkomst direct schriftelijk aan de SRC meedelen[[35]](#footnote-35).

Artikel 9: Geschillen

1. Geschillen tussen partijen die niet in onderling overleg kunnen worden opgelost, worden voorgelegd aan de SRC in een zienswijzegesprek.

2. De SRC neemt binnen zes (6) weken na het zienswijzegesprek een besluit.

1. Tegen een besluit van de SRC kan bezwaar aangetekend worden bij de SRC, overeenkomstig het bepaalde in artikel 35 van de Regeling Specialismen Farmacie.

**Aldus overeengekomen en in tweevoud getekend,**

te [*plaatsnaam*][[36]](#footnote-36), op [*datum*][[37]](#footnote-37)

[**A**] [**B**][[38]](#footnote-38)

voor deze voor deze

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

[*naam vertegenwoordiger en functie*][[39]](#footnote-39) [*naam vertegenwoordiger en functie*][[40]](#footnote-40)

**Aldus gezien en voor akkoord getekend**,

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

[*naam Opleider* ][[41]](#footnote-41)

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

[*naam Opleider*][[42]](#footnote-42)

*Bijlage opleidingsonderdelen*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Onderdeel[[43]](#footnote-43) | A | B | C | D |
| Specialistische farmacotherapie |  |  |  |  |
| Individuele geneesmiddelenbereidingen en/of Voor Toediening Gereed Maken |  |  |  |  |
| Therapeutic Drug Monitoring en Toxicologie |  |  |  |  |
| Medicatieveiligheid en Kwaliteitszorg |  |  |  |  |
| Bedrijfsvoering en Management |  |  |  |  |
| Intramuraal en transmuraal Medicatiebeleid |  |  |  |  |
| Verwerving en Distributie |  |  |  |  |
| Onderwijs, onderzoek en innovatie |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

SRC-ZF, 5 september 2019

1. Deze overeenkomst dient als model voor de vastlegging van schriftelijke afspraken tussen een combinatie van één instelling met één of meer apotheken en/of klinische laboratoria in Nederland als bedoeld in artikel D.2.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie om als opleidingsinstelling te worden erkend. Wil een combinatie van één instelling met één of meerdere apotheken en/of klinische laboratoria als opleidingsinstelling voor ziekenhuisfarmacie worden erkend, zullen schriftelijke afspraken moeten zijn gemaakt overeenkomstig (de inhoud van) deze modelovereenkomst en zal overigens aan de voor erkenning geldende eisen uit het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie dienen te zijn voldaan. [↑](#footnote-ref-1)
2. Een instelling is: ‘*Een instelling voor medisch specialistische zorg zoals bedoeld in artikel 1.2 aanhef en onder 1 van het Uitvoeringsbesluit WTZi, zijnde een ziekenhuis*’. Zie artikel A.1 Besluit. [↑](#footnote-ref-2)
3. Een apotheek is: ‘*Een lokaal of samenhangend geheel van lokalen waarin geneesmiddelen worden bereid, ter hand gesteld en ten behoeve van terhandstelling in voorraad worden gehouden, dan wel alleen ter hand worden gesteld en daartoe in voorraad gehouden, een en ander zoals bedoeld in de Geneesmiddelenwet*’. Zie artikel A.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-3)
4. Een klinisch laboratorium is: ‘*Een lokaal of samenhangend geheel van lokalen, waar kwalitatieve en kwantitatieve analyses worden verricht aan lichaamseigen stoffen en/of lichaamsvreemde stoffen, ten behoeve van (een) instelling(en).*’ Zie artikel A.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-4)
5. Om daadwerkelijk als opleidingsinstelling te kunnen fungeren, is erkenning door de Specialisten Registratie Commissie, kamer Ziekenhuisfarmacie (SRC) vereist. Zie artikel D.2 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-5)
6. Invullen volledige namen, woonplaats en vertegenwoordiger van partij. In plaats van [A] kan overal in overeenkomst de naam van partij A worden ingevuld. [↑](#footnote-ref-6)
7. Invullen volledige namen, woonplaats en vertegenwoordiger van partij. In plaats van [B] kan overal in de overeenkomst de naam van partij B worden ingevuld. [↑](#footnote-ref-7)
8. Bij meerdere apotheken en/of klinische laboratoria van iedere apotheek en/of klinisch laboratorium naam, woonplaats en vertegenwoordiger afzonderlijk vermelden en als partij [C], [D] etcetera duiden. [↑](#footnote-ref-8)
9. Bij meerdere apotheken en/of klinische laboratoria van iedere apotheek en/of klinisch laboratorium naam c.q. aanduiding [C], [D] etcetera afzonderlijk vermelden. [↑](#footnote-ref-9)
10. In (artikel D.2.1 van) het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie is bepaald:

*“Voor de erkenning als opleidingsinstelling voor het specialisme ziekenhuisfarmacie is het volgende vereist:*

*1. Er dient sprake te zijn van (een combinatie van) één instelling met één of meer apotheken en/of klinische laboratoria in Nederland, waarbinnen alle of een aantal van de taakgebieden voor de opleiding tot ziekenhuisapotheker als hiervoor sub artikel D.1 van dit besluit bedoeld conform de vigerende beroepsstandaard worden uitgevoerd. Daarbij geldt dat: (….)*

 *-de combinatie van de instelling en/of de apothe(e)k(en) en/of het klinisch laboratorium/de klinisch laboratoria beschikken over door de SRC vooraf goedgekeurde schriftelijk vastgelegde samenwerkingsafspraken.*

*In alle afgevallen dient de eindverantwoordelijkheid ten aanzien van (het in stand houden en borgen van) de opleiding tot ziekenhuisapotheker voor de betreffende taakgebieden aantoonbaar te liggen c.q. te zijn neergelegd bij de instelling, en de taken en verantwoordelijkheden ten aanzien van (de taakgebieden voor) de opleiding tot ziekenhuisapotheker eenduidig te zijn vastgelegd.”* [↑](#footnote-ref-10)
11. In (artikel A.1 van) het Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie is ‘een opleidingsinstelling’ gedefinieerd als: *‘(Een combinatie van) één instelling met één of meer apotheken en/of klinische laboratoria in Nederland, die door de SRC is erkend voor het in volle omvang gedurende de gehele erkenningsperiode verzorgen van alle dan wel een aantal van de taakgebieden voor de opleiding tot ziekenhuisapotheker als bedoeld in dit besluit onder D.1’*. [↑](#footnote-ref-11)
12. In artikel D.2.2 en artikel D.2.3 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie is bepaald:

‘*Een instelling kan niet samen met een andere instelling een combinatie als bedoeld in artikel D.2.1 vormen c.q. als één opleidingsinstelling worden erkend*.

*Een instelling kan slechts van één combinatie als bedoeld in artikel D.2.1 en derhalve van één opleidingsinstelling deel uitmaken*’. [↑](#footnote-ref-12)
13. Doorhalen wat niet van toepassing is. [↑](#footnote-ref-13)
14. Bij meerdere apotheken en/of klinische laboratoria voor iedere partij opnemen. [↑](#footnote-ref-14)
15. Invullen. [↑](#footnote-ref-15)
16. De naam waaronder partijen in het kader van de opleiding naar buiten toe ‘optreden’ hier invullen. [↑](#footnote-ref-16)
17. Zie artikel D.2.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-17)
18. Doorhalen wat niet van toepassing is. [↑](#footnote-ref-18)
19. Zie artikel D.2.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. Daarin is bepaald dat de eindverantwoordelijkheid aantoonbaar is neergelegd bij de (Raad van Bestuur van de) instelling. [↑](#footnote-ref-19)
20. Invullen. Deze opleider dient door de SRC te zijn erkend als opleider voor de opleiding farmacie in de opleidingsinstelling. [↑](#footnote-ref-20)
21. Invullen en doorhalen wat niet van toepassing is. Zie artikel D.3 lid 3 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-21)
22. Is de opleider als bedoeld in artikel 3 lid 3 van deze overeenkomst. [↑](#footnote-ref-22)
23. Zie artikel D.3 lid 2 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-23)
24. Invullen. Per 1 mei 2016 is van kracht ELOZ III. [↑](#footnote-ref-24)
25. Doorhalen wat niet van toepassing is. [↑](#footnote-ref-25)
26. Onderdelen invullen conform de in de betreffende bijlage aangevinkte onderdelen. [↑](#footnote-ref-26)
27. Indien sprake is van meerdere apotheken en/of klinische laboratoria, voor iedere apotheek en/of klinisch laboratorium apart in deze overeenkomst opnemen en invullen. [↑](#footnote-ref-27)
28. Doorhalen wat niet van toepassing is. [↑](#footnote-ref-28)
29. Onderdelen invullen conform de in de betreffende bijlage aangevinkte onderdelen. [↑](#footnote-ref-29)
30. Zie artikel B.4.5 en B.5.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-30)
31. Zie artikel D.2.4 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-31)
32. Datum invullen. [↑](#footnote-ref-32)
33. Deze bepaling is in lijn met artikel D.4 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-33)
34. Vergelijk artikel D.7 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie [↑](#footnote-ref-34)
35. Zie ook artikel D.6 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-35)
36. Invullen. [↑](#footnote-ref-36)
37. Invullen. [↑](#footnote-ref-37)
38. Bij meerdere apotheken, klinische laboratoria, voor iedere apotheek en/of klinisch laboratorium invullen. [↑](#footnote-ref-38)
39. Invullen. [↑](#footnote-ref-39)
40. Invullen. [↑](#footnote-ref-40)
41. Dit is de door de SRC erkende opleider. [↑](#footnote-ref-41)
42. Dit is de door de SRC erkende (plaatsvervangend) opleider. [↑](#footnote-ref-42)
43. Vergelijk artikel D.1.1 Besluit Opleidingseisen Ziekenhuisfarmacie. [↑](#footnote-ref-43)