

KURUM YETKİLİSİ STAJ DEĞERLENDİRME FORMU

Yeterlilik Derecelendirmesi

5	Çok iyi
4	İyi
3	Orta
2	Zayıf
1	Yetersiz

ARAŞTIRMA-GELİŞTİRME MERKEZİ STAJI

Öğrenme Hedefi		Yeterlilik				
		1	2	3	4	5
1	Araştırma ve Geliştirme Merkezinde eczacının rolü, görevi ve sorumluluklarını bilir.					
2	Staj yapılan Ar-Ge Merkezinin özelliklerini, işleyiş ve temel araştırma alanlarını tanır.					
3	Laboratuvar güvenliği ve laboratuvarda uyulması gereken kuralları bilir.					
4	Kullanılan gereç ve cihazların listesi, kullanım talimatları ve analiz yöntemlerini bilir.					
5	İlaç, ham madde analizlerinde çeşitli yöntemlerin nasıl kullanılacağını, nelere dikkat edilmesi gerektiğini bilir ve verileri değerlendirir.					
6	İlaç etkin madde/yardımcı maddelerin karakterizasyon analiz yöntemlerini bilir.					
7	İlaç analizinde kalitatif ve kantitatif yöntemleri bilir.					
8	Analitik metotların nasıl geliştirildiğini bilir.					
9	Yeni ilaç etkin maddesinin geliştirilme aşamalarını bilir.					
10	İlaç etken madde sentez yöntemleri ve etken maddelerin yapılarının aydınlatılmasını bilir.					
11	Doğal kaynaklardan etken madde/yardımcı madde elde etme yöntemlerini bilir.					
12	İlaç formülasyonu geliştirme yöntemleri, formülasyon geliştirirken nelere dikkat edilmesi gerektiği, formülasyonların birbirlerinden farkları, avantajları ve dezavantajlarını bilir.					
13	Dozaj formları tasarlarlarken nelere dikkat edilmesi gerektiğini bilir.					
14	İlaç taşıyıcı sistemlerin tasarlama ve üretime yöntemleri, taşıyıcı sistemlerin birbirlerinden farklarını tanır.					
15	Kozmetik/kozmesötik ürünlerin tasarlama ve hazırlama aşamalarını bilir.					
16	Biyoteknolojik ve biyobenzer ürünleri bilir.					
17	Kullanılan gereç ve cihazların listesi, kullanım talimatları ve analiz yöntemlerinin rutin kontrolleri ve validasyonunu yapabilir.					
18	Ar-Ge Merkezlerinde yapılan denetimler hakkında bilgi sahibidir.					
19	Ham madde temini ve saklama koşulları hakkında bilgi sahibidir.					
20	GLP ve GMP sertifikaları ve kontrolleri hakkında bilgi sahibidir.					
21	Dokümantasyon ve süreç takip metotları hakkında bilgi sahibidir.					
22	Fikri sinai haklar ve patent koruma kanunu hakkında bilgi sahibidir.					
23	TÜBİTAK, BAP, TÜSEB, Bilim ve Sanayi bakanlığı projeleri amaç ve kapsamı, başvuru ve kabul süreçleri, takip ve raporlama sistematikleri hakkında bilgi sahibidir.					
24	Akademik yayınlar, çeşitleri, literatür tarama metotları hakkında bilgi sahibidir.					
25	Ar-Ge çalışmalarının bilimsel platformlarda sunulması hakkında bilgi sahibidir.					

Sonuç/Genel Görüş			
Stajyerin Başarı Durumu	☐ Başarılı	☐ Başarısız	
Eczacının / Kurum Yetkilisinin Adı	Tarih	Kaşe	İmza
Staj Komisyonu Başkanı Adı Soyadı	Tarih	İmza	