

Αριθμός 325

Οι περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Διαδικασία και Περιεχόμενο Εξετάσεων για Άδεια Χονδρεμπορίου) Κανονισμοί του 2001, που εκδόθηκαν από το Υπουργικό Συμβούλιο δυνάμει των διατάξεων της παραγράφου (ε) του εδαφίου (2) του άρθρου 124, του περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Έγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμου του 2001, αφού κατατέθηκαν στη Βουλή των Αντιπροσώπων και εγκρίθηκαν από αυτή, δημοσιεύονται στην Επίσημη Εφημερίδα της Δημοκρατίας σύμφωνα με το εδάφιο (3) του άρθρου 3 του περί Καταθέσεως στη Βουλή των Αντιπροσώπων των Κανονισμών που Εκδίδονται με Εξουσιοδότηση Νόμου, Νόμου (Ν. 99 του 1989 όπως τροποποιήθηκε με το Ν. 227 του 1990).

Ο ΠΕΡΙ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ  
ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ (ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΑΣ, ΕΓΓΡΑΦΗ, ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑ,  
ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ, ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΚΑΙ ΧΡΗΣΗ) ΝΟΜΟΣ ΤΟΥ 2001

Κανονισμοί δυνάμει του άρθρου 124(2)(ε)

Το Υπουργικό Συμβούλιο ασκώντας τις εξουσίες που χορηγούνται σ' αυτό με βάση τις διατάξεις της παραγράφου (ε) του εδαφίου (2) του άρθρου 124, του περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Έγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμου του 2001 εκδίδει τους ακόλουθους Κανονισμούς. 116(Ι) του 2001.

1. Οι παρόντες Κανονισμοί θα αναφέρονται ως οι περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Διαδικασία και Περιεχόμενο Εξετάσεων για Άδεια Χονδρεμπορίου) Κανονισμοί του 2001. Συνοπτικός τίτλος.

2.—(1) Όποιος επιθυμεί να λάβει άδεια χονδρεμπορίου κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων δυνάμει του άρθρου 80, εδάφιο (1) του Νόμου, οφείλει να υποστεί επιτυχώς τις εξετάσεις που καθορίζονται από τους παρόντες Κανονισμούς (στο εξής αναφερόμενες ως "οι εξετάσεις"). Διεξαγωγή εξετάσεων για την έκδοση άδειας χονδρεμπορίου.

(2) Οι εξετάσεις θα διεξάγονται τέσσερις φορές κάθε έτος, δηλαδή τη δεύτερη εβδομάδα του Μαρτίου, Ιουνίου, Σεπτεμβρίου και Δεκεμβρίου, σε τόπο και χρόνο που θα γνωστοποιείται προσωπικά σε κάθε υποψήφιο.

(3) Οι εξετάσεις διεξάγονται γραπτώς αναφορικά με τα θέματα που εκτίθενται στον Πίνακα των παρόντων Κανονισμών και έχουν διάρκεια δύο ωρών. Πίνακας.

3.—(1) Όποιος επιθυμεί να παρακαθήσει σε εξετάσεις έχει υποχρέωση να υποβάλει αίτηση στον Έφορο τουλάχιστον ένα μήνα πριν από την ημερομηνία διεξαγωγής των εξετάσεων. Γραπτή ειδοποίηση αναφορικά με το χρόνο και τον τόπο όπου πρέπει να παρουσιασθεί ο εξεταζόμενος κοινοποιείται στον αιτητή. Υποβολή αίτησης συμμετοχής.

(2) Η εν λόγω αίτηση πρέπει να συνοδεύεται από—

(α) Απολυτήριο εξετάξεως σχολής μέσης εκπαίδευσης·

(β) δήλωση υπογεγραμμένη από τον υποψήφιο σε επίσημο έγγραφο και προσυπογραμμένη από φαρμακοποιό ή από κάτοχο άδειας χονδρεμπορίου κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων ο οποίος κατά τη γνώμη του Εφόρου είναι σε θέση να πιστοποιήσει από προσωπική του γνώμη τα όσα εκτίθενται στην εν λόγω δήλωση, με την οποία να δηλώνεται ότι ο υποψήφιος έχει πείρα, όχι μικρότερη των δύο ετών, στο χειρισμό και την πώληση κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων, η οποία έχει αποκτηθεί μετά τη λήψη του απολυτηρίου της εξετάξεως

σχολής μέσης εκπαίδευσης, σε φαρμακείο ή σε επιχείρηση κατόχου άδειας χονδρεμπορίου.

Διορισμός  
εξεταστών.

4.—(1) Το Συμβούλιο Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων διορίζει εξεταστές για τη διεξαγωγή των εξετάσεων.

(2) Οι εξεταστές διορίζονται για περίοδο δύο ετών η οποία δύναται να ανανεώνεται με απόφαση του Συμβουλίου Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων:

Νοείται ότι το Συμβούλιο Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων δύναται, αν κρίνει αυτό σκόπιμο, να ανακαλέσει οποτεδήποτε το διορισμό οποιουδήποτε εξεταστή.

Επιτυχία στις  
εξετάσεις.

5. Για να υποστεί επιτυχώς ο υποψήφιος τις εξετάσεις θα πρέπει να ικανοποιεί τους εξεταστές αναφορικά με τα θέματα των εξετάσεων.

Κατάρτιση  
καταλόγου.

6. Οι εξεταστές έχουν υποχρέωση να καταρτίσουν κατάλογο των υποψηφίων που υπέστησαν επιτυχώς τις εξετάσεις ο οποίος υπογράφεται από αυτούς και διαβιβάζεται στον Έφορο· ο Έφορος γνωστοποιεί γραπτώς σε κάθε υποψήφιο τα αποτελέσματα των εξετάσεων.

#### ΠΙΝΑΚΑΣ

(Κανονισμός 2)

Ο υποψήφιος πρέπει να έχει γνώση των πιο κάτω Νόμων, καθώς και της σχετικής δευτερογενούς νομοθεσίας που εκδίδεται με βάση αυτούς, στην έκταση που αυτοί αφορούν την άσκηση δραστηριοτήτων χονδρεμπορίου κτηνιατρικών φαρμακευτικών προϊόντων:

1. Ο περί Φαρμακευτικής και Δηλητηρίων Νόμος (Κεφ. 254).
2. Ο περί Κτηνιατρικών Φαρμακευτικών Προϊόντων (Έλεγχος Ποιότητας, Εγγραφή, Κυκλοφορία, Παρασκευή, Χορήγηση και Χρήση) Νόμος του 2001.
3. Όλοι οι νόμοι και η δευτερογενής νομοθεσία με τους οποίους τροποποιούνται ή αντικαθίστανται οι πιο πάνω Νόμοι ή η δευτερογενής νομοθεσία.