

Πηγές εκδόσεις και δημοσίευση επιστημονικού υλικού

Sources versions and scientific publication

SOP-024 • Έκδοση / Revision 1.0 • 12.09.2026

Πλήρες πρότυπο διαδικασίας για τοπική υιοθέτηση. Τα ονόματα, ο εξοπλισμός, τα ειδικά όρια και οι υπογραφές εγκρίνονται από τον υπεύθυνο του εργαστηρίου πριν την εφαρμογή.

Complete procedural template for local adoption. The responsible laboratory pharmacist approves named personnel, equipment, specific limits and signatures before implementation.

Πεδίο εφαρμογής / Scope

Ενημέρωση compounding.gr και ελεγχόμενης συλλογής.

Updating compounding.gr and the controlled collection.

Υπευθυνότητες / Responsibilities

Υπεύθυνος φαρμακοποιός: απόφαση, έγκριση και αποδέσμευση. Εκπαιδευμένος χειριστής: εκτέλεση και σύγχρονη καταγραφή. Ελεγκτής: ανεξάρτητη επαλήθευση κρίσιμων στοιχείων. Εξωτερικό εργαστήριο/κλινικός ειδικός: εργασίες που απαιτούν τεκμηριωμένη ειδική επάρκεια.

Responsible pharmacist: decision, approval and release. Trained operator: execution and contemporaneous records. Reviewer: independent verification of critical items. External laboratory/clinical specialist: tasks requiring documented specialist competence.

Προϋποθέσεις εφαρμογής / Implementation prerequisites

Ισχύον κύριο δελτίο, σωστή ταυτότητα υλικών, ελεγμένος εξοπλισμός, εκπαίδευση και εγκεκριμένα κριτήρια για την προβλεπόμενη χρήση. Τα κενά ονόματα/υπογραφές δεν είναι ελλείψεις βιβλιογραφίας· συμπληρώνονται για την εγκατάσταση και την πραγματική εργασία.

Current master record, confirmed material identity, checked equipment, training and approved criteria for intended use. Blank names/signatures are local execution fields, not missing bibliographic evidence.

Βήμα / Step 1

Καταγράψτε πηγή, συγκεκριμένη έκδοση, σελίδα και ημερομηνία πρόσβασης. Διακρίνετε ενεργή μονογραφία από ιστορικό extract και από δευτερογενή βάση.

Record source, exact edition, page and access date. Distinguish an active monograph from a historical extract or secondary database.

Βήμα / Step 2

Ελέγξτε τη σύνθεση και κάθε νέο ισχυρισμό έναντι του πλήρους σχετικού τεκμηρίου. Η αξιοπιστία εκδότη δεν αποδεικνύει ότι μια παραπομπή καλύπτει το συγκεκριμένο πεδίο.

Check formula and each new claim against the relevant full evidence. Publisher credibility does not prove a reference supports the particular field.

Βήμα / Step 3

Διατηρήστε ξεχωριστά συντακτική κατάσταση, εκτελεσιμότητα, βάση BUD και δικαίωμα αναδιανομής. Κανένα από αυτά δεν συνεπάγεται τα υπόλοιπα.

Keep editorial status, operational readiness, BUD basis and redistribution permission separate. None implies the others.

Βήμα / Step 4

Για κάθε αρχείο ελέγξτε άδεια, εξαιρέσεις και εμπορική χρήση/μετάφραση. Συνδρομή και αναφορά πηγής δεν τεκμηριώνουν άδεια μαζικής δημοσίευσης. Αμφίβολη άδεια παραμένει περιορισμός δημοσίευσης, όχι υπόθεση ελεύθερης χρήσης.

For each file assess licence, exceptions and commercial use/translation. Subscription and attribution do not establish permission for bulk publication. Unclear permission remains a publication restriction, not assumed free use.

Βήμα / Step 5

Διορθώστε τα ίδια δεδομένα σε PDF, ελληνική/αγγλική σελίδα, JSON αναζήτησης και καταλόγους. Ιστορικό αλλαγών τηρείται χωριστά· κρίσιμος περιορισμός παρασκευής παραμένει στο σχετικό πεδίο της μονογραφίας.

Update the same data in PDFs, Greek/English pages, search JSON and lists. Keep change history separately; critical compounding restrictions remain in the appropriate monograph field.

Βήμα / Step 6

Πριν δημοσίευση ελέγξτε συνδέσμους, πλήθος μοναδικών IDs, σωστή έκδοση και απουσία προσωπικών δεδομένων ασθενών. Η τελική ανάρτηση γίνεται αφού ολοκληρωθεί επιστημονικός και δικαιωματικός έλεγχος.

Before publication check links, unique-ID count, correct version and absence of patient personal data. Publish after scientific and rights review is complete.

Κριτήριο διακοπής / Stop criterion

Ασυμφωνία πηγής ή μη τεκμηριωμένο δικαίωμα διανομής: μη δημοσίευση του επηρεαζόμενου αρχείου.

Source mismatch or undocumented redistribution permission: do not publish the affected file.

Αρχεία / Records

F-016, F-007

Πηγές και πεδίο υποστήριξης / Sources and scope

[1] PIC/S — Guide to Good Practices for the Preparation of Medicinal Products in Healthcare Establishments. PE 010-4, 1 March 2014. Chapters 1-9; Annex 2 (nonsterile liquids, creams, ointments). Grade A2.

Professional quality-system framework; not automatic national legal adoption or certification

<https://picscheme.org/docview/3443>

[2] European Parliament and Council — Directive 2001/83/EC. Consolidated text displayed as current on 2026-09-12. Articles 2, 3(1)-(2), 6; consolidated 1 January 2025. Grade A1.

Specific EU scope exclusions; national pharmacy conditions still require verification

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX:02001L0083-20250101>

Πρωτότυπη συντακτική οργάνωση και εφαρμογή αρχών των παραπάνω πηγών. Δεν είναι επίσημη μετάφραση, πιστοποίηση εγκατάστασης ή έγκριση από τους εκδότες των πηγών.

Original editorial organisation and application of the cited principles. Not an official translation, facility certification or source-publisher endorsement.

Τοπική έκδοση και ημερομηνία ισχύος / Local version and effective date

Συντάκτης ελεγκτής έγκριση υπογραφές / Author reviewer approval signatures