Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Лужанин Владимули ТРИТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Должность: исполняющий обязанности ректора Дата подписания: 05.04.2022 09:10:10

Уникальный программный ключ:

Высшего образования

4f6042f92f26818253a6672056464% Пермская государственная фармацевтическая академия» Министерства здравоохранения Российской Федерации

УТВЕРЖДАЮ	
Ректор	
	_Турышев А.Ю
«22» марта 2018г	

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ

«УПРАВЛЕНИЕ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ»

Специальность: УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ

Формы обучения: очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Трудоемкость: 144 часа

При разработке дополнительной профессиональной программы повышения квалификации в основу положены:

Федеральный закон от «29» декабря 2012 года № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации».

Приказ Министерства образования и науки РФ от «1» июля 2013 г. № 499 «Об утверждении порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».

Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 22.05.2017г №428н. «Об утверждении профессионального стандарта «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью».

Дополнительная профессиональная программа одобрена Центральным Методическим Советом ФГБОУ ВО «Пермская государственная фармацевтическая академия» Минздрава России от «22» марта 2018 г. Протокол № 5.

 Разработчики
 дополнительной
 профессиональной
 программы
 повышения

 квалификации
 «УПРАВЛЕНИЕ
 ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ
 ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ

 ОРГАНИЗАЦИЙ»:
 Повышения
 ОРГАНИЗАЦИЙ
 ОРГАНИЗАЦИЙ

Солонинина Анна Владимировна, зав. кафедрой УЭФ ФГБОУ ВО ПГФА Минздрава России, д. фарм.наук, профессор

Порсева Наталья Юрьевна, декан факультета дополнительного профессионального образования ФГБОУ ВО ПГФА Минздрава России, к.фарм.н., доцент

Голованенко Анна Леонидовна, зам. декана факультета дополнительного профессионального образования ФГБОУ ВО ПГФА Минздрава России, к. фарм. н., доцент

Разработчики разделов учебной программы: Солонинина А.В., зав. каф. УЭФ, д. фарм. н., профессор; Ростова Н.Б., д. фарм. наук, профессор; Порсева Н.Ю., доцент каф. УЭФ, канд. фарм. наук, доцент; Михайлова В.Н., доцент каф. УЭФ, канд. фарм. наук, Кирщина И.А., доцент каф. УЭФ, канд. фарм. наук, доцент,

Рецензент:

доцент кафедры экономики и менеджмента ПФ РАНГХИС, канд. фарм. наук, доцент

Л.Г. Киселева

Содержание

1.	ВВЕДЕНИЕ
1.1.	Цель и задачи освоения дополнительной профессиональной программы
1.2.	Перечень компетенций
1.3.	Матрица компетенций
2.	СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ
	ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ
2.1.	Учебные планы
2.2.	Объем дополнительной профессиональной программы и виды учебной работы
2.3.	Содержание программы, виды контроля, формы оценочных средств
2.3.1.	Перечень компетенций соотнесенных с профессиональным стандартом в области
	фармации
2.3.2.	Разделы дополнительной профессиональной программы, которые должны быть
	усовершенствованы
2.3.3.	Тематический план лекций
2.3.4.	Тематический план практических занятий
2.3.5.	Тематический план контрольных работ
2.3.6.	Виды самостоятельной работы
2.3.7	Оценочные средства
2.3.7.1	Виды контроля, формы оценочных средств
2.3.7.2.	Примеры оценочных средств
2.4.	Организационно - педагогические условия
2.4.1.	Нормативные условия обучения слушателей
2.4.2.	Календарный учебный график
2.5.	Кадровое обеспечение
3.	УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ
	ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ
3.1.	Учебно-методическое обеспечение
3.1.1.	Методические указания для слушателей к практическим занятиям
3.1.2.	Методическое обеспечение контроля знаний слушателей
3.1.3.	Фонд оценочных средств (оценочные материалы с ответами)
3.2.	Информационное обеспечение
3.2.1.	Основная литература
3.2.2.	Дополнительная литература
3.2.3.	Перечень учебных и учебно-методических пособий, разработанных на кафедре
	по темам программы
4.	МАТЕРИАЛЬНО ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ
5.	ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ
6.	ИТОГОВАЯ АТТЕСТАЦИЯ
7.	ИЗМЕНЕНИЯ, ВНЕСЕННЫЕ В ПРОГРАММУ

1. ВВЕДЕНИЕ

Программа предназначена для специалистов, имеющих высшее профессиональное (фармацевтическое) образование.

1.1. Цель и задачи освоения дополнительной образовательной программы

Пель освоения дополнительной образовательной программы совершенствование профессиональных компетенций путем обновления имеющихся теоретических и практических знаний, обусловленных повышением требований к уровню квалификации И необходимостью освоения современных методов решения профессиональных залач: овладение компетенциями; формирование и новыми закрепление на практике профессиональных знаний, умений и навыков, полученных в результате теоретической подготовки; изучение передового опыта, приобретение профессиональных и организаторских навыков для выполнения обязанностей по занимаемой должности

1.2. Перечень профессиональных (ПК) и универсальных компетенций (УК): Универсальные компетенции (УК):

- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1);
- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия (УК-2);
- готовностью к участию в педагогической деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих среднее профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (УК-3).

Профессиональные компетенции (ПК):

организационно-управленческая деятельность:

- готовность к оценке новых экономических подходов и методов управления в фармацевтической деятельности, прогрессивным формам обслуживания населения и медицинских организаций (ПК-1)
- готовность к оценке эффективности мероприятий по обеспечению и улучшению качества фармацевтической помощи (ПК-2)
- готовность к проведению комплексного анализа деятельности фармацевтических организаций (ПК-3)
- готовность к прогнозированию и оценке рисков при планировании деятельности (ПК-4)
- готовность к организации деятельности фармацевтических организаций согласно требованиям законодательства РФ (ПК-5)
- готовность к формированию стандартов качества приемки, хранения, реализации лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента, отпуска ЛП в условиях аптечных организаций с позиций правил надлежащей аптечной практики (ПК-6)
- готовность к внедрению стандартов качества деятельности фармацевтических организаций (ПК-7)
- готовность к организации мониторинга текущей деятельности организации на соответствие разработанным стандартам (ПК-8)
- готовность к организации работы с фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукцией, своевременному выявлению и изъятию ее из обращения в целях дальнейшего уничтожения в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации (ПК-9)

- готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере (ПК-10)
- готовность к подбору, приему, адаптации персонала фармацевтической организации (ПК-11)
- готовность к осуществлению контроля соблюдения работниками норм трудового законодательства РФ, требований охраны труда, санитарных правил, правил внутреннего трудового распорядка (ПК-12)
- готовность к организации обучения персонала фармацевтической организации (ПК-13)
 - готовность к проведению специальной оценке условий труда (ПК-14)
 - готовность к организации медицинских осмотров персонала (ПК-15)
- готовность к организации проведения финансового анализа деятельности фармацевтических организаций (ПК-16)
- готовность к прогнозированию структуры доходов и расходов фармацевтической организации (ПК-17)
 - готовность к исследованию рынка поставщиков товаров, работ и услуг (ПК-18)
- готовность к определению оптимальных поставщиков, организации процесса закупок (ПК-19)
- готовность к заключению и контролю исполнения договоров на поставку товаров, работ и услуг (ПК-20)
- готовность к организации отпуска ЛП в условиях аптечных организаций с позиций правил надлежащей аптечной практики (ПК-21)
- готовность к определению потребностей различных целевых групп в информационной и консультационной помощи (ПК-22)
- готовность к планированию и разработке мероприятий по информационной и консультационной помощи целевым группам (ПК-23)
- готовность к организации информационно-просветительных мероприятий для населения и медицинских работников по пропаганде здорового образа жизни, рационального применения лекарственных препаратов (ПК-24)
- готовность к организации работы по приему извещений о нежелательных реакциях на ЛП, а также информации о недоброкачественных препаратах и других товарах аптечного ассортимента (ПК-25)

1.3. Матрицакомпетенцийподополнительнойпрофессиональнойпрограммеповышенияквалификации«УПРАВЛЕНИЕДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОРГАНИЗАЦИЙ»

Раздел программы	Раздел программы						
Компетенции	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций	Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение	Организация отпуска лекарственных препаратов, фармацевтического консультирования и информирования		
VK-1	+	+	+	+	+		
УК-2 УК-3 ПК-1 ПК-2 ПК-3	+	+	+	+	+		
УК-3	+	+	+	+	+		
ПК-1	+						
ПК-2	+						
ПК-3	+						
ПК-4	+						
ПК-5 ПК-6	+						
ПК-6		+					
ПК-7 ПК-8		+					
ПК-8		+					
ПК-9		+					
ПК-10		+	+				
ПК-12			+				
ПК-12			+				
ПК-14			+				
ПК-15			+				
ПК-16			_	+			
ПК-17		_		+			
ПК-18				+			
ПК-19				+			
ПК-20				+			
ПК-21					+		
ПК-22					+		
ПК-23					+		
ПК-24					+		
ПК-25					+		

2. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

2.1. Учебные планы

Форма обучения: очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Контингент: руководители и специалисты, имеющие высшее фармацевтическое образование

Трудоемкость:144 часа

					Колич	ество часов	1		
		1	•	орная узка	Конференция	Самопод	готовка	кип	Трудоемкость (уч. час.)
II/II ⊚N	Дисциплина (разделы все по УЭФ)	Лекции	Занятия	Самостоятельн ая работа		Изучение информац. материалов	Самоконтроль	Итоговая аттестация	
1	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.	6	-	0,5	1	14	2	1	24,5
2	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций.	6	8	1,5	1	18	2	1	37,5
3	Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций.	6	-	0,5	1	14	2	1	24,5
4	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение.	6	4	1,5	0,5	16	2	0,5	30,5
5.	Организация отпуска лекарственных препаратов, фармацевтического консультирования и информирования.	4	4	1	0,5	15	2	0,5	27
	Всего трудоемкость (уч. час.):	28	16	5	4	77	10	4	144

Форма обучения: заочная с использованием дистанционных технологий Контингент: руководители и специалисты, имеющие высшее фармацевтическое образование

Трудоемкость:144 часа

	mmtoemo. 1 1 1 Iaca	Самостоятельная работа под контролем					
			преподан			Итоговая	
		Изучение	Выполнени	е контрольн	ных работ	аттестация	Трупоемкости
№ п/п	Дисциплина (разделы все по УЭФ)	информаци онных материалов (уч. час.)	Комплексная работа (к-во)	Тестовая работа (к-во)	Трудоемкос ть (уч. час.)		Трудоемкость (уч. час.)
1.	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций	24	1	1	4,5	1	29,5
2.	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций	41	2	1	7,5	1	49,5
3.	Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций		1	1	4,5	1	29,5
4.	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение.	12	-	1	1,5	0,5	14,0
5.	Организация отпуска лекарственных препаратов, фармацевтического консультирования и информирования		1	-	3	0,5	21,5
	Всего трудоемкость (уч.час.):	119	-	-	21	4	144

Форма обучения: заочная с использованием дистанционных технологий Контингент: руководители и специалисты, имеющие высшее фармацевтическое образование

Трудоемкость:144 часа

		Самостоятельная р	Итоговая			
				ие контрольных работ		
№ п/п	Дисциплина (разделы все по УЭФ)	информационных материалов (уч. час.)	Тестовая работа (к-во)	Трудоемкость (уч. час.)	аттестация	Трудоемкость (уч. час.)
	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.	26	1	1,5	1	28,5
2.	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций.	44	1	1,5	1	46,5
	Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций.		1	1,5	1	28,5
4.	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение.	15,5	1	1,5	0,5	17,5
	Организация отпуска лекарственных препаратов, фармацевтического консультирования и информирования.		1	1,5	0,5	23,0
	Всего трудоемкость (уч.час.):	132,5	-	7,5	4	144

2.2. Объем дополнительной профессиональной программы и виды учебной работы Форма обучения с частичным отрывом от работы (очная часть – выездная)

Вид учебной работы	Всего часов	Всего зачетных единиц трудоемкости (ЗЕТ)
Аудиторные занятия (всего), в том числе:	44	1,222
Лекции	28	0,777
Практические занятия	16	0,444
Конференция	4	0,111
Самостоятельная работа слушателя:	5	0,138
Самоподготовка, в том числе:	87	2,416
Изучение информационных материалов	77	2,138
Самоконтроль	10	0,277
Итоговая аттестация	4	0,111
Итого: Общая трудоемкость	144	4,0

Форма обучения: без отрыва от работы (с использованием дистанционных технологий)

Вид учебной работы	Всего часов	Всего зачетных единиц трудоемкости (ЗЕТ)
Самостоятельная работа под контролем преподавателя, в том числе:	140	3,889
Изучение информационных материалов	119	3,306
Выполнение <u>комплексных и тестовых</u> контрольных работ	21	0,583
Итоговая аттестация	4	0,111
Итого: Общая трудоемкость	144	4,0

Форма обучения: без отрыва от работы (с использованием дистанционных технологий)

Вид учебной работы	Всего часов	Всего зачетных единиц трудоемкости (ЗЕТ)
Самостоятельная работа под контролем преподавателя, в том числе:	140	3,889
Изучение информационных материалов	132,5	3,681
Выполнение <u>тестовых</u> контрольных работ	7,5	0,208
Итоговая аттестация	4	0,111
Итого: Общая трудоемкость	144	4,0

2.3. Содержание программы, виды контроля, формы оценочных средств

№ п/п	Наименование раздела программы	Виды контроля	Оценочные средства, форма
1.	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.		
	Законодательство в сфере здравоохранения. Нормативно-правовое обоснование государственного регулирования обращения лекарственных средств и организации фармацевтической деятельности. Регламентация фармацевтической деятельности. Государственное регулирование обращения контролируемых групп лекарственных средств. Регламентация гражданско-правовых отношений при осуществлении деятельности фармацевтических организаций. Правовое обеспечение торговой деятельности аптечных организаций. Законы и иные нормативные правовые акты о защите прав потребителей.	Итоговая аттестация	Собеседование по ситуационным заданиям
2.	Управление качеством деятельности		
3.	управление и контроль деятельности фармацевтических организаций. Государственный и лицензионный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. Аудит деятельности фармацевтических организаций. Внедрение стандартов деятельности (СОП) в фармацевтических организациях. Надлежащие практики в сфере обращения лекарственных средств. Надлежащая аптечная практика. Мониторинг безопасности лекарственных препаратов и медицинских изделий. Фармаконадзор. Организация приемки и хранения товаров. Минимизации рисков попадания в гражданский оборот недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных препаратов, медицинских изделий и биологически активных добавок. Порядок действий в отношении фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукции.	Текущий контроль, итоговая аттестация	Тестирование, собеседование по ситуационным заданиям

	фармацевтическим работникам.		
	Организация работы персонала		
	фармацевтических организаций.		
	Институциональные нормы в сфере управления персоналом фармацевтических организаций.	Итоговая аттестация	Собеседование по
	Трудовое законодательство Российской		ситуационным
	Федерации в области решения оперативных задач кадровой политики. Материальная		заданиям
	ответственность.		
	Кадровый менеджмент. Подбор, прием,		
	адаптация персонала фармацевтической		
	организации.		
	Охрана труда.		
	Фармацевтическая деонтология.		
4.	Экономика фармацевтических организаций.		
	Ресурсное обеспечение.		
	Управленческий, финансовый, бухгалтерский и	Текущий	Тестирование,
	статистический учет в фармацевтической	контроль,	собеседование
	организации.	итоговая	ПО
	Экономические показатели деятельности	аттестация	ситуационным
	аптеки. Анализ и прогнозирование структуры		заданиям
	доходов и расходов фармацевтической		
	организации. Маржинальный анализ		
	деятельности фармацевтических организаций.		
	Управление снабжением фармацевтических		
	организаций. Изучение спроса и потребности в		
	товарах аптечного ассортимента. Порядок ценообразования на лекарственные		
	средства, включенные в перечень жизненно		
	необходимых и важнейших лекарственных		
	препаратов.		
	Препаратов. Современный фармацевтический рынок.		
	Исследование рынка поставщиков, работ и		
	услуг. Определение оптимальных поставщиков,		
	организация процесса закупок. Заключение и		
	контроль исполнения договоров на поставку		
	товаров, работ и услуг.		
	Товарная политика Управление ассортиментом.		
	Фармацевтический маркетинг.		
5.	Организация отпуска лекарственных		
	препаратов, фармацевтического		
	консультирования и информирования.		
	Организация лекарственного обеспечения	Текущий	Тестирование,
	населения. Организация фармацевтической	контроль,	собеседование
	экспертизы рецептов и отпуска лекарственных	итоговая	по
	препаратов.	аттестация	ситуационным
	Организация лекарственного обеспечения		заданиям
	граждан, имеющих право на государственную		
	социальную помощь.		
	Определение потребностей различных целевых		
	групп в информационной и консультационной		
	помощи.		

Планирование и разработка мероприятий по	
информационной и консультационной помощи	
целевым группам. Выявление информационных	
потребностей медицинских работников.	
Организация информационно-просветительских	
мероприятий для населения и медицинских	
работников по пропаганде здорового образа	
жизни, рационального применения	
лекарственных препаратов.	
Разработка системы информирования целевых	
групп о новых лекарственных препаратах,	
синонимах и аналогах, о возможных побочных	
действиях лекарственных препаратов, их	
взаимодействии.	

№ п/п	Наименование раздела программы	Виды контроля	Оценочные средства, форма
1.	Правовое обеспечение деятельности		
	фармацевтических организаций		
	Законодательство в сфере	Текущий	Тестирование,
	здравоохранения. Нормативно-правовое	контроль,	ситуационные
	обоснование государственного	итоговая	задания
	регулирования обращения лекарственных средств и организации фармацевтической деятельности. Регламентация фармацевтической деятельности. Государственное регулирование обращения контролируемых групп лекарственных средств. Регламентация гражданско-правовых отношений при осуществлении деятельности фармацевтических организаций. Правовое обеспечение торговой деятельности аптечных организаций. Законы и иные нормативные правовые	аттестация	
	акты о защите прав потребителей.		
2.	Управление качеством деятельности		
	фармацевтических организаций		
	Управление и контроль деятельности	Текущий	Тестирование,
	фармацевтических организаций.	контроль,	ситуационные
	Государственный и лицензионный	итоговая	задания
	контроль (надзор) в сфере обращения	аттестация	
	лекарственных средств и медицинских изделий. Аудит деятельности фармацевтических		
	организаций. Внедрение стандартов		

деятельности (СОП) в фармацевтических организациях. Надлежащие практики в сфере обращения лекарственных средств. Надлежащая	
Надлежащие практики в сфере обращения	
лекарственных средств. Надлежащая	
аптечная практика.	
Мониторинг безопасности лекарственных	
препаратов и медицинских изделий.	
Фармаконадзор.	
Организация приемки и хранения товаров.	
Минимизации рисков попадания в	
гражданский оборот недоброкачественных,	
фальсифицированных и контрафактных	
лекарственных препаратов, медицинских	
изделий и биологически активных добавок.	
Порядок действий в отношении	
фальсифицированной,	
недоброкачественной и контрафактной	
продукции.	
3 Регламентация требований к	
фармацевтическим работникам.	
Организация работы персонала	
фармацевтических организаций	
Институциональные нормы в сфере Текущий Тестирован	ие,
управления персоналом фармацевтических контроль, ситуационн	ые
организаций. итоговая задания	
Трудовое законодательство Российской аттестация	
Федерации в области решения	
оперативных задач кадровой политики.	
Материальная ответственность.	
Кадровый менеджмент. Подбор, прием,	
адаптация персонала фармацевтической	
организации.	
Охрана труда.	
Фармацевтическая деонтология.	
T II	
организаций. Ресурсное обеспечение	
Управленческий, финансовый, Текущий Тестирован	
бухгалтерский и статистический учет в контроль, ситуационн	ые
фармацевтической организации. итоговая задания	
Экономические показатели деятельности аттестация	
аптеки. Анализ и прогнозирование	
структуры доходов и расходов	
фармацевтической организации.	
Маржинальный анализ деятельности	
фармацевтических организаций.	
Управление снабжением	
фармацевтических организаций. Изучение	
спроса и потребности в товарах аптечного	
ассортимента.	
Порядок ценообразования на	
лекарственные средства, включенные в	
перечень жизненно необходимых и	

		Г	
	важнейших лекарственных препаратов.		
	Современный фармацевтический рынок.		
	Исследование рынка поставщиков, работ и		
	услуг. Определение оптимальных		
	поставщиков, организация процесса		
	закупок. Заключение и контроль		
	исполнения договоров на поставку товаров,		
	работ и услуг.		
	Товарная политика Управление		
	ассортиментом. Фармацевтический		
	маркетинг.		
5.	Организация отпуска лекарственных		
	препаратов, фармацевтического		
	консультирования и информирования		
	Организация лекарственного обеспечения	Текущий	Тестирование,
	населения. Организация фармацевтической	контроль,	ситуационные
	экспертизы рецептов и отпуска	итоговая	задания
	лекарственных препаратов.	аттестация	<i>эаданны</i>
	Организация лекарственного обеспечения	аттоотация	
	граждан, имеющих право на		
	государственную социальную помощь.		
	Определение потребностей различных		
	целевых групп в информационной и		
	консультационной помощи.		
	Планирование и разработка мероприятий		
	по информационной и консультационной		
	по информационной и консультационной помощи целевым группам. Выявление		
	информационных потребностей		
	медицинских работников.		
	1		
	просветительских мероприятий для		
	населения и медицинских работников по		
	пропаганде здорового образа жизни,		
	рационального применения лекарственных		
	препаратов.		
	Разработка системы информирования		
	целевых групп о новых лекарственных		
	препаратах, синонимах и аналогах, о		
	возможных побочных действиях		
	лекарственных препаратов, их		
	взаимодействии.		

2.3.1. Перечень компетенций, соотнесенных с профессиональным стандартом в области фармации:

Обобщен ная трудовая функция (ОТФ)	Трудовая функция (ТФ)	Номер/ индекс компетенции	Содержание компетенции (или ее части)
ско й дея тел Пла нир ова ние дея			грограммы: «Правовое обеспечение ти фармацевтических организаций»

	УК-1	
		- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1)
	УК-2	- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия
	УК-3	- готовностью к участию в педагогической деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих среднее профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения
	ПК-1	- готовность к оценке новых экономических подходов и методов управления в фармацевтической деятельности, прогрессивным формам обслуживания населения и медицинских организаций
	ПК-2	- готовность к оценке эффективности мероприятий по обеспечению и улучшению качества фармацевтической помощи
	ПК-3	- готовность к проведению комплексного анализа деятельности фармацевтических организаций
	ПК-4	- готовность к прогнозированию и оценке рисков при планировании деятельности
	ПК-5	- готовность к организации деятельности фармацевтических организаций согласно требованиям законодательства РФ
ВОМ		программы: «Управление качеством сти фармацевтических организаций»
ачеств екущей еской	УК-1	- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1)
Управление качеством результатов текущей деятельности фармацевтической организации.	УК-2	- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия
У _I ре де: фа	УК-3	- готовностью к участию в педагогической

Фармац	УК-3	- готовностью к участию в педагогической деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или
Организация работы персонала фармацевтической организации	УК-2	- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия
органі	УК-1	- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1)
иза п		ским раоотникам. Организация раооты а фармацевтических организаций»
ции		граммы: «Регламентация требований к еским работникам. Организация работы
	ПК-10	- готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере
	ПК-9	- готовность к организации работы с фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукцией, своевременному выявлению и изъятию ее из обращения в целях дальнейшего уничтожения в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации
	ПК-8	- готовность к организации мониторинга текущей деятельности организации на соответствие разработанным стандартам
	ПК-7	- готовность к внедрению стандартов качества деятельности фармацевтических организаций
	ПК-6	- готовность к формированию стандартов качества приемки, хранения, реализации лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента, отпуска ЛП в условиях аптечных организаций с позиций правил надлежащей аптечной практики
		деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих среднее профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения

		среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения
	ПК-11	- готовность к подбору, приему, адаптации персонала фармацевтической организации
	ПК-12	- готовность к осуществлению контроля соблюдения работниками норм трудового законодательства РФ, требований охраны труда, санитарных правил, правил внутреннего трудового распорядка
	ПК-13	- готовность к организации обучения персонала фармацевтической организации
	ПК-14	- готовность к проведению специальной оценке условий труда
	ПК-15	- готовность к организации медицинских осмотров персонала
9.		раммы: «Экономика фармацевтических изаций. Ресурсное обеспечение»
юстью :урсного іи		
ой деятельностью низация ресурсного организации	орган	изаций. Ресурсное обеспечение» - готовность к абстрактному мышлению,
Управление финансово-экономической деятельностью фармацевтических организаций. Организация ресурсного обеспечения фармацевтической организации	орган УК-1	изаций. Ресурсное обеспечение» - готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1) - готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и

	ПК-17	- готовность к прогнозированию структуры доходов и расходов фармацевтической организации
	ПК-18	- готовность к исследованию рынка поставщиков товаров, работ и услуг
	ПК-19	- готовность к определению оптимальных поставщиков, организации процесса закупок
	ПК-20	- готовность к заключению и контролю исполнения договоров на поставку товаров, работ и услуг
	5 Долгон	программи и и предпирания отнуже
		программы: «Организация отпуска
их Ой	_	ных препаратов, фармацевтического
CK		ьтирования и информирования»
дицин	УК-1	- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1)
ления и ме	УК-2	- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия
Организация информационной и консультационной помощи для населения и медицинских работников. Управление качеством результатов текущей деятельности фармацевтической организации.	УК-3	- готовностью к участию в педагогической деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих среднее профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения
нной и ко	ПК-21	- готовность к организации отпуска ЛП в условиях аптечных организаций с позиций правил надлежащей аптечной практики
тформацио	ПК-22	- готовность к определению потребностей различных целевых групп в информационной и консультационной помощи
Организация ин	ПК-23	- готовность к планированию и разработке мероприятий по информационной и консультационной помощи целевым группам
Орга	ПК-24	- готовность к организации информационно-просветительных мероприятий для населения и медицинских

	работников по пропаганде здорового образа жизни, рационального применения лекарственных препаратов
ПК-25	- готовность к организации работы по приему извещений о нежелательных реакциях на ЛП, а также информации о недоброкачественных препаратах и других товарах аптечного ассортимента

2.3.2. Разделы дополнительной профессиональной программы, которые должны быть усовершенствованы:

No	Номер	Наименование	Содержание раздела
п/п	компетенции	раздела программы	
1.	УК-1	Правовое	Законодательство в сфере
	УК-2	обеспечение	здравоохранения. Нормативно-правовое
	УК-3	деятельности	обоснование государственного
	ПК-1	фармацевтических	регулирования обращения
	ПК-2	организаций	лекарственных средств и организации
	ПК-3	_	фармацевтической деятельности.
	ПК-4		Регламентация фармацевтической
	ПК-5		деятельности.
			Государственное регулирование
			обращения контролируемых групп
			лекарственных средств.
			Регламентация гражданско-правовых
			отношений при осуществлении
			деятельности фармацевтических
			организаций.
			Правовое обеспечение торговой
			деятельности аптечных организаций.
			Законы и иные нормативные правовые
			акты о защите прав потребителей
2.	УК-1	Управление	Управление и контроль деятельности
	УК-2	качеством	фармацевтических организаций.
	УК-3	деятельности	Государственный и лицензионный
	ПК-6	фармацевтических	контроль (надзор) в сфере обращения
	ПК-7	организаций	лекарственных средств и медицинских
	ПК-8		изделий.
	ПК-9		Аудит деятельности фармацевтических
	ПК-10		организаций. Внедрение стандартов
			деятельности (СОП) в
			фармацевтических организациях.
			Надлежащие практики в сфере
			обращения лекарственных средств.
			Надлежащая аптечная практика.
			Мониторинг безопасности
			лекарственных препаратов и
			медицинских изделий. Фармаконадзор.
			Организация приемки и хранения
			товаров. Минимизации рисков

	T		
			попадания в гражданский оборот
			недоброкачественных,
			фальсифицированных и контрафактных
			лекарственных препаратов,
			медицинских изделий и биологически
			активных добавок. Порядок действий в
			отношении фальсифицированной,
			недоброкачественной и контрафактной
			продукции.
	УК-1	Регламентация	Институциональные нормы в сфере
	УК-2	требований к	управления персоналом
	УК-3	фармацевтическим	фармацевтических организаций.
	ПК-11	работникам.	Трудовое законодательство Российской
	ПК-12	Организация	Федерации в области решения
	ПК-13	работы персонала	оперативных задач кадровой политики.
	ПК-14	фармацевтических	Материальная ответственность.
	ПК-15	организаций	Кадровый менеджмент. Подбор, прием,
			адаптация персонала фармацевтической
			организации.
			Охрана труда.
	<u></u>	<u>L</u>	Фармацевтическая деонтология.
	УК-1	Экономика	Управленческий, финансовый,
	УК-2	фармацевтических	бухгалтерский и статистический учет в
	УК-3	организаций.	фармацевтической организации.
	ПК-16	Ресурсное	Экономические показатели деятельности
	ПК-17	обеспечение	аптеки. Анализ и прогнозирование
	ПК-18		структуры доходов и расходов
	ПК-19		фармацевтической организации.
	ПК-20		Маржинальный анализ деятельности
			фармацевтических организаций.
			Управление снабжением
			фармацевтических организаций.
			Изучение спроса и потребности в
			товарах аптечного ассортимента.
			Порядок ценообразования на
			лекарственные средства, включенные в
			перечень жизненно необходимых и
			важнейших лекарственных препаратов.
			Современный фармацевтический рынок.
			Исследование рынка поставщиков, работ
			и услуг. Определение оптимальных
			поставщиков, организация процесса
			закупок. Заключение и контроль
			исполнения договоров на поставку
			товаров, работ и услуг.
			Товарная политика Управление
			ассортиментом. Фармацевтический
			маркетинг.
5.	УК-1	Организация	Организация лекарственного
	УК-2	отпуска	обеспечения населения. Организация
	УК-3	лекарственных	фармацевтической экспертизы рецептов
	ПК-21	препаратов,	и отпуска лекарственных препаратов.
			Januaran personnism riperrupuros.

ПК-22	фармацевтического	Организация лекарственного
ПК-23	консультирования	обеспечения граждан, имеющих право
ПК-24	и информирования	на государственную социальную
ПК-25		помощь.
		Определение потребностей различных
		целевых групп в информационной и
		консультационной помощи.
		Планирование и разработка
		мероприятий по информационной и
		консультационной помощи целевым
		группам. Выявление информационных
		потребностей медицинских работников.
		Организация информационно-
		просветительских мероприятий для
		населения и медицинских работников по
		пропаганде здорового образа жизни,
		рационального применения
		лекарственных препаратов.
		Разработка системы информирования
		целевых групп о новых лекарственных
		препаратах, синонимах и аналогах, о
		возможных побочных действиях
		лекарственных препаратов, их
		взаимодействии.

2.3.3. Тематический план лекций

№ раздела	№ п/п	Название разделов, тем лекций программы	Количество часов
I I -		Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций	6
	1.	Государственное регулирование охраны здоровья граждан и обращения лекарственных средств.	2
	2.	Государственное регулирование обращения контролируемых групп лекарственных средств.	2
	3.	Правовое обеспечение торговой деятельности аптечных организаций.	2
2.		Управление качеством деятельности фармацевтических организаций	6
	4.	Надлежащие аптечные практики в сфере обращения лекарственных средств.	2
	5.	Государственный контроль (надзор) деятельности фармацевтических организаций. Лицензионный контроль.	2

	6.	Мониторинг безопасности лекарственных препаратов и медицинских изделий. Фармаконадзор.	2
3.		Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала	6
	7.	фармацевтических организаций Современные требования к фармацевтическим работникам. Непрерывное фармацевтическое образование.	2
	8.	Трудовое право. Материальная ответственность.	2
	9.	Охрана труда.	2
4.		Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение	6
	10.	Особенности российского фармацевтического рынка на современном этапе.	2
	11.	Основные экономические показатели деятельности фармацевтических организаций.	2
	12.	Управление снабжением фармацевтических организаций.	2
5.		Организация отпуска лекарственных препаратов, фармацевтического консультирования и информирования	4
	13.	Рациональное использование лекарственных средств. Информационное обеспечение обращения лекарственных средств.	2
	14.	Организация фармацевтического консультирования и информирования.	2
		Итого:	28

2.3.4. Тематический план практических занятий

№	Название разделов, тем практических занятий	Количество	Формы
п/п		часов	контроля
	Управление качеством деятельности	8	
	фармацевтических организаций.		
1.	Организация деятельности аптеки с позиции	4	Собеседование
	НАП.		по
			ситуационным
			заданиям
2.	Организация работы по предотвращению	4	Собеседование
	использования в фармацевтической практике		по
	НМИЛС. Приемочный контроль. Надлежащая		ситуационным
	практика хранения фармацевтических товаров.		заданиям,
			тестирование
			компьютерное
	Экономика фармацевтических организаций.	4	
	Ресурсное обеспечение.		

3.	Аптека как субъект предпринимательской	4	Тестирование
	деятельности.		компьютерное
	Организация отпуска лекарственных	4	
	препаратов, фармацевтического		
	консультирования и информирования.		
4.	Организация отпуска лекарственных препаратов	4	Тестирование
	населению. Фармацевтическая экспертиза		письменное
	рецепта.		
	Итого:	16	

2.3.5. Тематический план контрольных работ

Форма обучения заочная с использованием дистанционных технологий

Комплексные/тестовые контрольные работы

№ п/п	Название разделов, тем контрольных работ	Количество часов
	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.	4,5
1.	Правовое обеспечение торговой деятельности.	3
2.	Государственное регулирование обращения лекарственных средств.	1,5
	Управление качеством деятельности фармацевтических	7,5
	организаций.	
3.	Организация работы по предотвращению использования в фармацевтической практике НМИЛС. Приемочный контроль.	3
4.	Организация деятельности аптеки с позиций НАП.	3
5.	Надлежащая практика хранения фармацевтических товаров.	1,5
	Регламентация требований к фармацевтическим работникам.	4,5
	Организация работы персонала фармацевтических организаций.	
6.	Регламентация требований к персоналу.	3
7.	Трудовое право. Материальная ответственность.	1,5
	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение.	1,5
8.	Анализ и учет экономических показателей деятельности аптеки.	1,5
	Организация отпуска лекарственных препаратов,	3
	фармацевтического консультирования и информирования.	
9.	Организация отпуска лекарственных препаратов из аптечных организаций. ПКУ.	3
	Итого:	21

Тестовые контрольные работы

No	Название разделов, тем контрольных работ	Количество
п/п		часов
	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.	1,5
1.	Правовое обеспечение торговой деятельности.	1,5
	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций.	1,5
2.	Организация работы по предотвращению использования в	1,5

	фармацевтической практике НМИЛС. Приемочный контроль.	
	Регламентация требований к фармацевтическим работникам.	1,5
	Организация работы персонала фармацевтических	
	организаций.	
3.	Регламентация требований к персоналу.	1,5
	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное	1,5
	обеспечение.	
4.	Анализ и учет экономических показателей деятельности аптеки.	1,5
	Организация отпуска лекарственных препаратов,	1,5
	фармацевтического консультирования и информирования.	
5.	Организация отпуска лекарственных препаратов из аптечных	1,5
	организаций. ПКУ.	
	Итого:	7,5

2.3.6. Виды самостоятельной работы

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

N_{2}	Наименование раздела	Виды самостоятельной	Всего	
п/п	программы	работы	часов	
1.	Правовое обеспечение	Работа с информационными	16,5	
	деятельности фармацевтических	материалами, самоконтроль,		
	организаций.	подготовка к итоговой		
		аттестации и т.д.		
2.	Управление качеством	Работа с информационными	21,5	
	деятельности фармацевтических	материалами, самоконтроль,		
	организаций.	подготовка к итоговой		
		аттестации и т.д.		
3.	Регламентация требований к	Работа с информационными	16,5	
	фармацевтическим работникам.	материалами, самоконтроль,		
	Организация работы персонала	подготовка к итоговой		
	фармацевтических организаций.	аттестации и т.д.		
4.	Экономика фармацевтических	Работа с информационными	19,5	
	организаций. Ресурсное	материалами, самоконтроль,		
	обеспечение.	подготовка к итоговой		
		аттестации и т.д.		
5.	Организация отпуска	Работа с информационными	18	
	лекарственных препаратов,	материалами, самоконтроль,		
	фармацевтического	подготовка к итоговой		
	консультирования и	аттестации и т.д.		
	информирования.			
		ИТОГО:	92	

№ п/п	Наименование раздела программы		Виды самостоятельной работы при выполнении комплексных/тестовых контрольных работ		Всего часов
1.	Правовое	обеспечение	Изучение	информационных	
	деятельности	фармацевтических	материалов,	выполнение	
	организаций.		контрольных	к работ,	

	аттестации и т.д.	
Управление качеством	Изучение информационных	
деятельности фармацевтических	материалов, выполнение	
организаций.	контрольных работ,	
	подготовка к итоговой	
	аттестации и т.д.	
Регламентация требований к	Изучение информационных	
фармацевтическим работникам.	материалов, выполнение	
Организация работы персонала	контрольных работ,	
фармацевтических организаций.	подготовка к итоговой	
	аттестации и т.д.	
Экономика фармацевтических	Изучение информационных	
организаций. Ресурсное	материалов, выполнение	
обеспечение.	контрольных работ,	
	подготовка к итоговой	
	аттестации и т.д.	
Организация отпуска	Изучение информационных	
лекарственных препаратов,	материалов, выполнение	
фармацевтического	контрольных работ,	
консультирования и	подготовка к итоговой	
информирования.	аттестации и т.д.	
	ИТОГО:	
	деятельности фармацевтических организаций. Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций. Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение. Организация отпуска препаратов, фармацевтического консультирования и	деятельности фармацевтических организаций. Материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д. Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций. Подготовка к итоговой аттестации и т.д. Экономика фармацевтических Изучение информационных организаций. Ресурсное обеспечение. Контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д. Организация отпуска Катериалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д. Организация отпуска Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д. Организация отпуска Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой консультирования и подготовка к итоговой информирования.

№ п/п	Наименование раздела программы	Виды самостоятельной работы при выполнении тестовых контрольных работ	Всего часов
1.	Правовое обеспечение деятельности фармацевтических организаций.	Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д.	
2.	Управление качеством деятельности фармацевтических организаций.	Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д.	
3.	Регламентация требований к фармацевтическим работникам. Организация работы персонала фармацевтических организаций.	Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д.	
4.	Экономика фармацевтических организаций. Ресурсное обеспечение.	Изучение информационных материалов, выполнение контрольных работ, подготовка к итоговой аттестации и т.д.	
5.	Организация отпуска лекарственных препаратов,	Изучение информационных материалов, выполнение	

фармацевтического		контрольных		работ,	
консультирования	И	подготовка	К	итоговой	
информирования.		аттестации и т	ъд.		
				ИТОГО:	

2.3.7. Виды контроля, оценочные средства для контроля успеваемости и результатов освоения дополнительной профессиональной программы

Виды контроля: текущий контроль, итоговая аттестация.

Виды оценочных средств: собеседование по ситуационным задачам, тестирование письменное или компьютерное.

2.3.7.1. Виды контроля, формы оценочных средств

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

No	Наименование раздела	Виды контроля	Оценочные средства,
п/п	программы		форма
1.	Правовое обеспечение	Итоговая аттестация	Ситуационные задания
	деятельности		
	фармацевтических		
	организаций.		
2.	Управление качеством	Текущий контроль,	Тестирование
	деятельности	итоговая аттестация	письменное/компьютерное,
	фармацевтических		ситуационные задания
	организаций.		
3.	Регламентация требований к	Итоговая аттестация	Ситуационные задания
	фармацевтическим		
	работникам. Организация		
	работы персонала		
	фармацевтических		
	организаций.		
4.	Экономика	Текущий контроль,	Тестирование
	фармацевтических	итоговая аттестация	компьютерное,
	организаций. Ресурсное		ситуационные задания
	обеспечение.		
5.	Организация отпуска	Текущий контроль,	Тестирование письменное,
	лекарственных препаратов,	итоговая аттестация	ситуационные задания
	фармацевтического		
	консультирования и		
	информирования.		

№ п/п	Наименование раздела программы		Виды контроля	Оценочные средства, форма
1.	Правовое деятельности организаций.	обеспечение фармацевтических	Текущий (выполнение комплексных/тестовых контрольных работ), итоговая аттестация	Тестирование, ситуационные задания
2.	Управление	качеством	Текущий (выполнение	Тестирование,
	деятельности	фармацевтических	комплексных/тестовых	ситуационные

	организаций.	контрольных работ),	задания
		итоговая аттестация	
3.	Регламентация требований к	Текущий (выполнение	Тестирование,
	фармацевтическим работникам.	комплексных/тестовых	ситуационные
	Организация работы персонала	контрольных работ),	задания
	фармацевтических организаций.	итоговая аттестация	
4.	Экономика фармацевтических	Текущий (выполнение	Тестирование,
	организаций. Ресурсное	комплексных/тестовых	ситуационные
	обеспечение.	контрольных работ),	задания
		итоговая аттестация	
5.	Организация отпуска	Текущий (выполнение	Тестирование,
	лекарственных препаратов,	комплексных/тестовых	ситуационные
	фармацевтического	контрольных работ),	задания
	консультирования и	итоговая аттестация	
	информирования.		

2.3.7.2. Примеры оценочных средств

Для	текущего
контр	ооля

Тестирование (примеры тестовых заданий)

Выберите один или несколько правильных ответов

- 1. ФЗ «Об обращении лекарственных средств» фармацевтическая деятельность определена как деятельность, включающая в себя:
 - А. Оптовую торговлю ЛС
 - Б. Хранение ЛС (ЛП)
 - В. Перевозку ЛС (ЛП)
 - Г. Розничную торговлю ЛП
 - Д. Отпуск ЛП
 - Е. Изготовление ЛП
 - Ж. Предоставление информации о ЛС
 - 3. Контроль качества ЛС
 - 2. Согласно Φ 3 «О лицензировании отдельных видов деятельности» лицензионный контроль проводится:
 - А. Лицензирующими органами
 - Б. Государственными надзорными и контрольными органами
- 3. Лицензионным требованием является повышение квалификации специалистов с фармацевтическим, медицинским или ветеринарным образованием не реже одного раза в:
 - А. 3 года
 - Б. 5 лет
 - В. 10 лет
- 4. Не допускаются к работе с НС и ПВ лица:
 - А. Не достигшие 18-летнего возраста
 - Б. Имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление средней тяжести, тяжкое преступление, особо тяжкое преступление
 - В. Имеющие непогашенную или неснятую судимость за преступление, связанное с незаконным оборотом НС и ПВ
 - Г. Больные наркоманией, токсикоманией
 - Д. Больные хроническим алкоголизмом
 - Е. Инвалиды всех групп
 - Ж. Признанные в установленном порядке непригодными к выполнению работ, связанных с оборотом НС и ПВ

- 3. Лица, достигшие пенсионного возраста
- 5. Торговый зал аптечной организации должен быть оснащен:
 - А. Витринами для выкладки ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных организаций
 - Б. Холодильными витринами или холодильниками для хранения термолабильных ЛП
 - В. Шкафами для хранения ЛП и других товаров, разрешенных к отпуску из аптечных организаций
 - Г. Приборами для регистрации параметров воздуха
 - Д. Контрольно-кассовой техникой
 - Е. Шкафом для хранения санитарной одежды
- 6. На тонометры медицинские оформляется:
 - А. Сертификат производства МИБП
 - Б. Сертификат соответствия МИБП
 - В. Свидетельство об утверждении типа средства измерения
 - Г. Декларация о соответствии
- 7. ЛС в помещениях хранения размещаются с учетом:
 - А. Сроков годности
 - Б. Фармакологических групп
 - В. Агрегатного состояния фармсубстанций
 - Г. Страны производства
 - Д. Способа применения
 - Е. Физико-химических свойств ЛС
 - Ж. Использования компьютерных технологий (по алфавитному принципу, кодам)
- 8. Рецепт на феназепам погашается штампом "Лекарственный препарат отпущен" и:
 - А. Возвращается больному
 - Б. Остается в аптеке и хранится 1 год
 - В. Остается в аптеке и хранится 3 месяца
- 9. ЛС надлежащего качества:
 - А. Могут быть возвращены или обменены на другой товар в течение 14 дней с момента покупки
 - Б. Не подлежат возврату или обмену
- 10. Прием на работу на должность оформляется:
 - А. Трудовым договором
 - Б. Договором подряда
 - В. Договором возмездного оказания услуг
 - Г. Трудовым соглашением

Ответы:

- 1. А,Б,В,Г,Д,Е
- 2. A
- 3. Б
- 4. А,Б,В,Г,Д,Ж
- 5. А,Б,В,Г,Д
- 6. B, Γ
- 7. Б, В, Д, Е, Ж
- 8. A
- 9. Б
- 10. A

Для итоговой Ситуационные задания (пример)

аттестации

В аптеку обратился пациент с рецептом на таблетки Коделак № 40 (состав: Кодеина - 8 мг, Натрия гидрокорбаната – 200 мг, Корня солодки порошок – 200 мг, Травы термопсиса ланцетного порошок – 20 мг).

- Подлежит ли данный лекарственный препарат предметноколичественному учету в аптечных организациях?
- Порядок оформления рецепта на данный лекарственный препарат.
- Возможен ли отпуск таблеток Коделак №40? Нормативное обоснование.
- Профессиональные действия провизора при поступлении рецепта на таблетки Коделак №40.

Ответ:

- Согласно приказу МЗ РФ от 22.04.14 №183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету» данный лекарственный препарат подлежит предметно-количественному учету.
- Порядок оформления рецептурного бланка 148-1/у-88 утвержден приказом МЗ РФ №1175н. Рецепт должен иметь штамп медицинской организации, с указанием его наименования, адреса и телефона, номер и серия рецепта, дату выписки рецепта, Ф.И.О. пациента и медицинского работника полностью, возраст пациента (количество полных лет), МНН или торговое название ЛП на латинском языке, дозировка ЛП, способ применения ЛП на русском или нац. языках, адрес или номер медицинской карты амбулаторного пациента (история развития ребенка), подпись медработника, личная печать медработника, печать МО «Для рецептов». Рецепт формы 148-1/у-88 выписывается в одном экземпляре. На одном бланке разрешается выписывать только одно наименование ЛП. Срок действия рецепта составляет 15 дней, срок хранения рецепта в аптеке 3 года.
- При отпуске из аптеки данного ЛП нормируется кодеин (наркотическое средство списка II). На основании приказа МЗ РФ №1175н предельно допустимое количество выписки лекарственного препарата на один рецепт составляет до 0.2 г. При пересчете на кодеин основание допустимое количество упаковок коделака для отпуска по одному рецепту составляет 2 упаковки (0.008r*10=0.08r.0.2r/0.08r=2.5=2 упаковки).
- При поступлении рецепта на Коделак провизор должен оценить правильность оформления рецепта, выписанного на бланке 148-1/y-88 и отпустить препарат согласно утвержденной норме отпуска. Порядок отпуска лекарственных препаратов содержанием малым наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, в том числе кодеинсодержащих, был устанавлен приказом МЗСР РФ №562н от 17 мая 2012 г. «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ И ИΧ прекурсоров другие фармакологические активные вещества» кодеинсодержащие лекарственные препараты, к которым относится Коделак, должны отпускаться из аптек по рецептам формы 148-1/у-88.

2.4. Организационно-педагогические условия

2.4.1 Нормативные условия обучения слушателей

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Продолжительность обуч	нения, в часах	144 часа		
Продолжительность	аудиторные занятия, конференция, самостоятельная			
обучения, в днях в т.ч	работа	5,4		
	самоподготовка	29		
	итоговая аттестация	0,5		
	ИТОГО	34		
Количество часов в день на аудиторные занятия, в часах академических				
Количество часов в день на самостоятельную работу, в часах академических				
Продолжительность одного академического часа, в мин.				
Продолжительность лекции, в академических часах				
Продолжительность практического занятия, в академических часах				
Начало занятий, час				
Перерыв после академического часа, в мин.				
Перерыв после академич	еской пары, в мин	10		

Форма обучения заочня с использованием дистанционных технологий отрывом от работы

No	Вид учебной деятельности	Продолжительность обу	учения	ВСЕГО	
Π/Π		(количество)			
		Часов	Дней	Часов	Дней
	Изучение	119 часов	119 ч: 3ч	119	39
	информационных		=39 дней		
Заочная	материалов				
НЬ(
	Выполнение	УЭФ - 5 работы	21 ч: 3 ч =	21	7
часть	комплексных и тестовых	комплексных (5х3=15ч); 4	7 дней		
СТЬ	контрольных работ	тестовых $(4x1,5=64) = 21$			
		час			
	Итоговая аттестация	4 часа	1 день	4	1
	ИТОГО	144часа	47 дней	144	47

Форма обучения заочная с использованием дистанционных технологий отрывом от работы

Vo E	Вид учебной деятельности	Продолжительность об	учения	ВСЕГО	
п/п		(количество)			
		Часов	Дней	Часов	Дней
	Изучение	132,5 часа	132,5 ч:	132,5	44
Зас	информационных		3y = 44		
Заочная	материалов		дня		
[ая					
часть к	Выполнение тестовых	УЭФ - 5 работ тестовых	7,5 ч: 3 ч	7,5	2,5
E K	контрольных работ	(5x1,5=7,5y)	= 2,5 дня		
V	Итоговая аттестация	4 часа	1 день	4	1
V	ИТОГО	144часа	47 дней	144	47
V	Итоговая аттестация	4 часа	1 день		

2.4.2. Календарный учебный график

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Виды учебной работы	Число	Число ак.	Всего ак.	Примечания
	дней	часов в день	часов	
Самоподготовка	28,3	3	87	Ежедневно
Аудиторные занятия	5,5	5,5x8	44	В соответствии с
				расписанием
Самостоятельная		1x5	5	Ежедневно
работа				
Конференция	1	4	4	В соответствии с
				расписанием
Итоговая аттестация	1	4	4	В соответствии с
				расписанием
Всего дней:	36	9	144	

Форма обучения заочная с использованием дистанционных технологий

Виды учебной работы	Число дней	Число ак.	Всего ак.	Примечания
		часов в	часов	
		день		
Изучение	39	3	119	
информационных				
материалов				
Выполнение	7	3	21	
комплексных и				
<u>тестовых</u> контрольных				
работ				
Итоговая аттестация	1	4	4	
Время на	14	-	-	
организационные				
работы (в.т.ч.				
рецензирование) - 2				
недели				
Всего дней:	61		144	
	(10 недель)			

Виды учебной работы	Число дней	Число ак.	Всего ак.	Примечания
		часов в	часов	
		день		
Изучение	44	3	132,5	
информационных				
материалов				
Выполнение тестовых	2,5	3	7,5	
контрольных работ				
Итоговая аттестация	1	4	4	
Время на	14	-	_	
организационные работы				
(в.т.ч. рецензирование) - 2				
недели				
Всего дней:	61		144	
	(10 недель)			

2.5. Кадровое обеспечение

В учебном процессе задействованы доктора и кандидаты фармацевтических наук, профессоры и доценты.

З..УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

3.1. Учебно-методическое обеспечение

3.1.1. Методические указания для слушателей к практическим занятиям

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Методические указания для практических занятий включают цель и задачи занятия, основные понятия, вопросы к занятию, вопросы для самоконтроля, задания для самостоятельного выполнения, список литературы.

Для слушателей проводится 4 занятия по темам: 1. «Организация деятельности аптеки с позиции НАП», 2. «Организация работы по предотвращению использования в фармацевтической практике НМИЛС. Приемочный контроль. Надлежащая практика хранения фармацевтических товаров», 3. «Аптека как субъект предпринимательской деятельности», 4. «Организация отпуска лекарственных препаратов населению. Фармацевтическая экспертиза рецепта».

Материалы указаний полностью приведены в электронном и печатном варианте на кафедре управления и экономики фармации.

3.1.2. Методическое обеспечение контроля знаний слушателей

В процессе обучения применяются следующие виды контроля: текущий контроль и итоговая аттестация.

Форма обучения очно-заочная с использованием дистанционных технологий

Текущий контроль проводится на занятиях (тестирование письменное, либо компьютерное) и собеседование по ситуационным заданиям.

Итоговая аттестация проводится после окончания обучения по экзаменационным билетам, включающим ситуационные задания по всем темам программы.

Форма обучения заочная с использованием дистанционных технологий

Текущий контроль проводится по результатам выполнения контрольных работ. Слушатели выполняют 5 комплексных контрольных работ, включающих ситуационные и тестовые задания: 1.«Организация работы по предотвращению использования в фармацевтической практике НМИЛС. Приемочный контроль»; 2.«Организация деятельности аптеки с позиций НАП»; 3.«Правовое обеспечение торговой деятельности»; 4. «Регламентация требований к персоналу»; 5.«Организация отпуска лекарственных препаратов из аптечных организаций. ПКУ», и 4 тестовые контрольные работы: 1.«Надлежащая практика хранения фармацевтических товаров»; 2.«Государственное регулирование обращения лекарственных средств»; 3.«Трудовое право. Материальная ответственность»; 4.«Анализ и учет экономических показателей деятельности аптеки».

Итоговая аттестация проводится после окончания обучения по экзаменационным билетам, включающим ситуационные задания по всем темам программы.

3.1.3. Фонд оценочных средств (оценочные материалы с ответами)

Фонд оценочных средств дополнительной профессиональной программы включает:

- тестовые задания с ответами по 21 теме;
- ситуационные задания для текущего контроля (25);

ситуационные задания для итоговой аттестации (25).

Материалы данного раздела полностью приведены в электронном и печатном варианте на кафедре управления и экономики фармации.

Результаты текущего контроля по тестовым заданиям оцениваются по следующим критериям:

- 1. Оценка «зачтено» ставится при 70% и более правильных ответов
- 2. Оценка «не зачтено» ставится при количестве правильных ответов менее 70%.

Критерии оценки ответа по ситуационным заданиям для текущего контроля:

- 1. Оценка «зачтено» ставится, если слушатель:
- дает полный развернутый ответ на поставленные в задании вопросы;
- показывает полное и уверенное знание законодательных и нормативных правовых актов.
- 2. Оценка «не зачтено» ставится, если слушатель:
- дает неполный ответ на заданные вопросы,
- показывает слабые знания законодательных и нормативных правовых актов, допускает ошибки, которые не может исправить по замечаниям преподавателя,
- допускает неточности, которые не может исправить или уточнить при собеседовании.

Критерии оценки ответа по ситуационным заданиям для итоговой аттестации:

- 1. Оценка «аттестован» ставится, если слушатель:
- дает полный развернутый ответ на заданные вопросы;
- показывает полное и уверенное знание законодательных и нормативных правовых актов;
- приводит примеры из практической деятельности аптечной организации.
- 2. Оценка «не аттестован» ставится, если слушатель:
- дает неполный ответ на заданные вопросы,
- показывает слабые знания законодательных и нормативных правовых актов, допускает ошибки, которые не может исправить по замечаниям преподавателя,
- допускает неточности, которые не может исправить или уточнить при собеседовании,
- не может привести примеры из практической деятельности.

Материалы данного раздела полностью приведены в электронном и печатном варианте на кафедре управления и экономики фармации.

3.2. Информационное обеспечение

Информационное обеспечение дополнительной профессиональной программы включает: перечень литературы и перечень учебно-методических пособий, разработанных на кафедрах по темам программы.

3.2.1. Основная литература

- 1. Гражданский кодекс Российской Федерации (часть I) от 30.11.1994 N 51-Ф3; Гражданский кодекс РФ (часть II) от 26.01.1996 N 14-Ф3 (с изм.)
- 2. Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях от 30.12.2001 № 195-ФЗ (с изм.)
- 3. Трудовой кодекс Российской Федерации от 30.12.2001 № 197-ФЗ (с изм.)
- 4. Уголовный кодекс Российской Федерации от 13.06.1996 №63-ФЗ (с изм.)
- О наркотических средствах и психотропных веществах: Федеральный закон от 08.01.1998 № 3-ФЗ (с изм.)
- 6. О защите прав потребителей: Закон РФ от 07.02.1992 № 2300-1 (с изм.)
- 7. О государственной социальной помощи: Федеральный Закон от 17.07.1999 № 178-ФЗ (с изм.)
- 8. О лицензировании отдельных видов деятельности: Федеральный закон от 04.05.2011 № 99-ФЗ (с изм.)

- 9. О применении контрольно-кассовой техники при осуществлении наличных денежных расчетов и (или) расчетов с использованием платежных карт: Федеральный закон № 54-Ф3 от 22.05.2003 (с изм.)
- 10. О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля: Федеральный закон РФ 26.12.2008 № 294-ФЗ (с изм.)
- 11. Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации: Федеральный Закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ (с изм.)
- 12. Об обращении лекарственных средств: Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (с изм)
- 13. Об образовании в Российской Федерации: Федеральный закон от 29.12.2012 №273-ФЗ (с изм.)
- 14. Об организации лицензирования отдельных видов деятельности: Постановление Правительства РФ от 21.11.2011 № 957 (с изм.)
- 15. О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов/ Постановление Правительства РФ № 865 от 29.10.2010 (с изм.)
- 16. О лицензировании фармацевтической деятельности: Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 № 1081 (с изм.)
- 17. О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений: Постановление Правительства РФ от 22.12.2011 № 1085 (с изм.)
- 18. О порядке предоставления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ: Постановление Правительства РФ от 04.11.2006 № 644 (с изм.)
- 19. О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом: Постановление Правительства РФ от 09.06.2010 № 419 (с изм)
- 20. Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ: Постановление Правительства РФ от 06.08.1998 № 892 (с изм.)
- 21. Об утверждении Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ: Постановление Правительства РФ от 30.06.1998 № 681 (с изм.)
- 22. О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ и их прекурсоров: Постановление Правительства РФ от 31.12.2009 № 1148 (с изм)
- 23. Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации: Постановление Правительства РФ от 29.12.2007 № 964 (с изм.)
- 24. Об утверждении Правил уничтожения недоброкачественных лекарственных средств, фальсифицированных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств: Постановление Правительства РФ от 03.09.2010 № 674
- 25. Об утверждении перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2018 год, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов,

- необходимых для оказания медицинской помощи / Распоряжение Правительства РФ № 2323-р от 23.10.2017г.
- 26. О совершенствовании государственного регулирования цен на жизненно необходимые и важнейшие лекарственные средства: Постановление Правительства РФ от 08.08.2009 № 654
- 27. Об утверждении Правил продажи отдельных видов товаров ...: Постановление Правительства РФ от 19. 01. 1998 № 55 (с изм.)
- 28. Об утверждении видов аптечных организаций: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 27.07.2010 № 553н
- 29. Об утверждении правил оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 28.12.2010 № 1222н
- 30. Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным: Приказ Минздрава РФ от 28.03.2003 № 127
- 31. Об утверждении Инструкции по санитарному режиму аптечных организаций (аптек): Приказ Минздрава РФ от 21.10.1997 № 309
- 32. Об утверждении Инструкции по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения: Приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 № 377 (с изм).
- 33. Об утверждении правил хранения лекарственных средств: приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.08.2010 №706н (с изм.)
- 34. Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения /Приказ Минздрава России от 31.08.2016 № 647н
- 35. Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения/ Приказ Минздрава России от 31.08.2016 № 646н
- 36. Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету: Приказ Минздрава России от 22.04.2014 № 183н (с изм.)
- 37. Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами: Приказ Минздрава РФ от 24.07.2015 №484н
- 38. Об утверждении порядка предоставления набора социальных услуг отдельным категориям граждан: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 29.12.2004 № 328 (с изм.)
- 39. Об утверждении перечня изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания для детей-инвалидов, отпускаемых по рецептам врача (фельдшера) при оказании дополнительной бесплатной медицинской помощи отдельным категориям граждан, имеющим право на получение государственной социальной помощи: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 09.01.2007 № 1
- 40. Об утверждении Административного регламента Министерства внутренних дел Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений об отсутствии у работников, которые в соответствии со своими служебными обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в Список I прекурсорам или культивируемым

- наркосодержащим растениям, непогашенной или неснятой судимости за преступление средней тяжести, тяжкое, особо тяжкое преступление или преступление, связанное с незаконным оборотом наркотических средств, психотропных веществ, их прекурсоров либо с незаконным культивированием наркосодержащих растений, в том числе за преступление, совершенное за пределами Российской Федерации: Приказ МВД России от 17.07.2017 №470
- 41. Об утверждении Административного регламента Министерства внутренних дел Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по выдаче заключений о соответствии объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в Список I прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений, установленным требованиям к оснащению этих объектов и помещений инженерно-техническими средствами охраны: Приказ МВД России от 21.07.2017 №495
- 42. О контроле качества лекарственных средств в аптеках: Приказ Минздрава РФ от 16.07.1997 № 214
- 43. Об утверждении номенклатуры должностей медицинских работников и фармацевтических работников: Приказ Минздрава России от 20 декабря 2012 г. № 1183н
- 44. Об утверждении квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки «Здравоохранение и медицинские науки»: Приказ Минздрава России от 08.10.2015 № 707н
- 45. Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей раздел руководителей, служащих, "Квалификационные специалистов должностей работников характеристики В сфере здравоохранения": Приказ Минздравсоцразвития РФ от 23.07.2010 № 541н
- 46. О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.02.2007 № 110 (с изм)
- 47. Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества / Приказ Минздравсоцразвития РФ от 17.05.2012 № 562н
- 48. Об утверждении Порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения: приказ Минздрава России от 20.12.2012 №1175н
- 49. Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность: Приказ Минздрава России от 11.07.2017 № 403н
- 50. Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения: приказ Минздрава России от 17.06.2013 №378н

- 51. О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам: Приказ Минздрава России от 07.09.2016 № 681н
- 52. Об утверждении правил отпуска ЛП для медицинского применения медицинскими организациями, имеющими лицензию на ФД, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации: Приказ Минздравсоцразвития РФ от 26.08.2010 №735н
- 53. О порядке ведения кассовых операций юридическими лицами и упрощенном порядке ведения кассовых операций индивидуальными предпринимателями и субъектами малого предпринимательства: Указание Центрального Банка РФ от 11 марта 2014 г. N 3210-У

3.2.2. Дополнительная литература

- 54. О бухгалтерском учете: Федеральный закон от 06.12.2011 № 402-ФЗ (с изм.)
- 55. О техническом регулировании: Федеральный закон от 27.12.2002 № 184-ФЗ (с изм.)
- 56. О рекламе: Федеральный закон от 13.03.2006 № 38-Ф3
- 57. Об основах государственного регулирования торговой деятельности в Российской Федерации: Федеральный закон от 28.12.2009 № 381-Ф3 (с изм.).
- 58. О некоторых вопросах практики применения административной ответственности, предусмотренной статьей 14.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях за неприменение контрольно-кассовых машин: Постановление Пленума ВАС РФ от 31.07.2003 №16
- 59. О мерах по упорядочению государственного регулирования цен (тарифов) / Постановление Правительства РФ № 239 от 07.03.1995 (с изм.)
- 60. О введении в действие Санитарно-эпидемиологических правил и нормативов СанПиН 2.3.2.1290-03 «Гигиенические требования к организации производства и оборота биологически активных добавок к пище (БАД)»/ Постановление Главного государственного санитарного врача РФ №50 от 17.04.2003
- 61. Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету кассовых операций, по учету результатов инвентаризации: Постановление Госкомстата РФ от 18.08.1998 № 88
- 62. Об утверждении унифицированных форм первичной учетной документации по учету торговых операций: Постановление Госкомстата РФ от 25.12.1998 № 132
- 63. Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения и социального развития/ Постановление Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 № 323 (с изм.)
- 64. Об утверждении Методических указаний по инвентаризации имущества и финансовых обязательств: Приказ Минфина РФ от 13.06.1995 №49
- 65. О внутриведомственном первичном учете лекарственных средств и других медицинских товаров в организациях розничной фармацевтической сети всех организационно- правовых форм, расположенных на территории РФ: Методические рекомендации для практических и научных работников № 98/124, утв. Минздравом России 14.05.1998
- 66. О Правилах ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ: письмо Минздрава России от 26.01.2018 № 25-4/10/2-425

- 67. Надлежащая аптечная практика в новых независимых государствах: Руководство по разработке и внедрению стандартов / ВОЗ. Копенгаген, Дания, 2001
- 68. Руководство «Разработка фармацевтической практики, направленной на заботу о пациентах», ВОЗ и МФФ.-2006
- 69. Типовые правила эксплуатации контрольно-кассовых машин при осуществлении денежных расчетов с населением, утв. Минфином РФ 30.08.1993 №104
- 70. Торговля. Термины и определения ГОСТ Р 51303-99: Постановление Госстандарта РФ от 11.08.99 №242- ст
- 71. Указание о порядке ведения кассовых операций юридическими лицами и упрощенном порядке ведения кассовых операций индивидуальными предпринимателями и субъектами малого предпринимательства, утв. ЦБ РФ от 11.03.14 № 3210-у
- 72. Об уточнении методики расчета порядка формирования отпускной цены ЖНВЛП (вместе с «Порядком формирования организациями оптовой и розничной торговли отпускной цены на ЖНВЛП в зависимости от применяемой системы налогообложения»)/ Разъяснение ФАС России
- 73. Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления по количеству: Постановление Госарбитража при Совете Министров СССР от 15.06.1965 № П-6 (с изм.)
- 74. Инструкция о порядке приемки продукции производственно-технического назначения и товаров народного потребления по качеству: Постановление Госарбитража при Совете Министров СССР от 25.04.1966 № П-7 (с изм.)
- 75. Управление и экономика фармации /под.ред. В.Л. Багировой. Москва: Медицина, 2004
- 76. Лоскутова Е.Е. Экономика аптечных организаций. Москва: Академия, 2008

3.2.3. Перечень учебных и учебно-методических пособий, разработанных на кафедре по темам программы

п/	Наименование	Автор (ы)	Год, место	Кол-во экземпляров	
№	паименование	Автор (ы)	издания	в биб- лиотеке	на ка- федре
1	2	3	4	7	8
1.	Обеспечение качества продукции, реализуемой аптечными организациями: учебно-методическое пособие. Утверждено УМО, №17-29/285 от 03.07.2009).	Е.В.Шумиловских А.В. Солонинина	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
2.	Анализ и планирование экономических показателей деятельности аптечных организаций: учебнометодическое	И.А.Кирщина	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2

	пособие. Утверждено УМО, №17-29/01 от 11.01.2010				
3.	Тестовые задания по управлению и экономике фармации: Учебнометодическое пособие /Под общ. ред. Солонининой А.В., — 11.88 п.л. — (Утверждено УМО, №17-29/256 от 26.06.2009).	Солонинина А.В., Смирнова Л.И., Шумиловских Е.В., Ростова Н.Б., Порсева Н.Ю., Михайлова В.Н., Кирщина И.А.	2018, Пермь, типография ФГБОУ ВО ПГФА	5	2
4.	Организация деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях: Учебнометодическое пособие / - 14,38 п.л., Утверждено УМО, №17-29/257 от 26.06.2009).	Порсева Н.Ю., Солонинина А.В.	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
5.	Нормативно- правовые аспекты организации фармацевтической деятельности: учебное пособие	А.В.Солонинина	2016, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
6.	Порядок назначения, выписывания и отпуска лекарственных средств: учебнометодическое пособие	Н.Ю. Порсева	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
7.	Права потребителей и правила продажи товаров аптечного ассортимента: учебное пособие Утверждено УМО, №186/05.05-02 от 02.06.2014	В.Н. Михайлова И.А. Кирщина	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2

8.	Организация лекарственного обеспечения граждан, имеющих право на государственную социальную помощь: учебное пособие	Н.Ю.Порсева	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
9.	Организация деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ в аптечных организациях: учебно-методическое пособие	Н.Ю. Порсева, А.В.Солонинина	2015, Пермь, типография ГБОУ ВПО ПГФА	5	2
10.	Организационные аспекты регулирования легального оборота наркотических средств и психотропных веществ: электронное учебнометодическое пособие Свидетельство о регистрации электронного ресурса №17696 от 19.12.2011 ИНИМ РАО ОФЭРНиО, ФГНУ «Центр информационных технологий и систем органов исполнительной власти» Дата выдачи 22.12.11.	Н.Ю. Порсева, А.В.Солонинина	-	-	-
11.	Нормативно- правовые аспекты организации фармацевтической деятельности: электронное учебное пособие Свидетельство о регистрации	А.В.Солонинина	-	-	-

	электронного				
	ресурса №17358 от				
	05.08.2011 ИНИМ				
	РАО ОФЭРНиО,				
	ФГНУ «Центр				
	информационных				
	технологий и систем				
	органов				
	исполнительной				
	власти» Дата выдачи				
	05.08.11.				
12.	Организация	А.В.Солонинина,	-	-	_
	назначения,	Н.Ю. Порсева			
	выписывания и	11.10. Порсева			
	отпуска				
	лекарственных				
	препаратов				
	электронное учебно-				
	методическое				
	пособие				
	Свидетельство о				
	регистрации				
	электронного				
	ресурса №17696 от				
	22.12.2011 ИНИМ				
	РАО ОФЭРНиО,				
	ФГНУ «Центр				
	информационных				
	технологий и систем				
	органов				
	исполнительной				
	власти» Дата выдачи				
	27.04.12				
13.	Организационно-	В.Н. Михайлова	-	-	-
	правовые аспекты	И.А. Кирщина			
	торгово-				
	хозяйственной				
	деятельности				
	аптечных				
	организаций:				
	электронное учебно-				
	методическое				
	пособие				
	Свидетельство о				
	регистрации				
	электронного				
	ресурса №19716 от				
	02.12.2013 ИНИМ				
	РАО ОФЭРНиО,				
	ФГНУ «Центр				
	информационных				
	технологий и систем				

органов		
исполнительной		
власти»		

4. МАТЕРИАЛЬНОЕ – ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПРОГРАММЫ

Для образовательного процесса при освоении дополнительной профессиональной программы используются учебные аудитории, компьютерные классы, оснащенные мультимедийным комплексом (ноутбук, проектор, экран), компьютерами с обучающим программным обеспечением и информационно-правовой системой «КонсультантПлюс». По различным разделам дисциплины лекционный материал представлен наборами мультимедийных наглядных материалов. Разработаны ситуационные задачи, тестовые задания по изучаемым темам.

5. ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ

Используемые образовательные технологии: технология информационного обучения; технология компьютерного обучения; технология проблемного обучения; коммуникативные технологии (круглый стол, семинар-диалог, «дебаты», дискуссия); имитационные (деловые, ролевые игры, ситуация-кейс (Ceas-stady анализ конкретных практических ситуаций) и неимитационные технологии (лекции, семинары) и др.

6. ИТОГОВАЯ АТТЕСТАЦИЯ

Освоение дополнительной профессиональной программы завершается итоговой аттестацией. Итоговая аттестация слушателей включает комплексную оценку уровня знаний, практических навыков и умений, осуществляется по результатам работы слушателей на практических занятиях и результатов собеседования.

Результат итоговой аттестации оценивается как «аттестован» или «не аттестован».

7. ИЗМЕНЕНИЯ, ВНЕСЕННЫЕ В ДОПОЛНИТЕЛЬНУЮ ПРОФЕССИОНАЛЬНУЮ ПРОГРАММУ