

Документ подписан простой электронной подписью
Информация о владельце:
ФИО: Лужанин Владимир Геннадьевич
Должность: Ректор
Дата подписания: 02.12.2024 13:16:21
Уникальный программный ключ:
d56ba45a9b6e5c64a319e2c5ae3bb2c0db640a0

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования
«Пермская государственная фармацевтическая академия»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии

УТВЕРЖДЕНА

решением кафедры промышленной
технологии лекарств с курсом
биотехнологии

Протокол от «26» июня 2024 г.

№ 10

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б2.О.02(П) Производственная практика: технологическая практика

Б2.О.02(П) ППТ

(индекс, наименование дисциплины (модуля), в соответствии с учебным планом)

19.04.01 Биотехнология

(код, наименование направления подготовки)

Магистратура

(уровень образования)

Магистр

(квалификация)

Очная

(форма обучения)

Год набора – 2025

Пермь, 2024 г.

Автор(ы)–составитель(и):

докт.фарм.наук, профессор, заведующий кафедрой промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии Орлова Е.В.

канд.фарм.наук., доцент кафедры промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии Сульдин А.С.

Заведующий кафедрой промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии докт.фарм.наук, профессор Орлова Е.В.

СОДЕРЖАНИЕ

1.	Вид практики и способы ее проведения	4
2.	Планируемые результаты практики	4
3.	Объем и место практики в структуре ООП	5
4.	Содержание и структура практики	5
5.	Формы отчетности по практике	6
6.	Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации по практике	7
7.	Учебная литература по практике	9
8.	Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы	11

1. Вид практики, способы и формы ее проведения

Вид практики: производственная.

Способ проведения практики: выездная.

Форма проведения практики: очная.

Практика производственная технологическая проводится на базе кафедры промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии, предусматривает посещение промышленных предприятий (АО «Медисорб», Пермское НПО «Биомед», ЗАО «Институт новых технологий», ООО «Тенториум» и др.), предполагает практические занятия и самостоятельную работу обучающихся по индивидуальным заданиям.

Продолжительность практики – 360 ч/10 з.е. (6 и 2/3 недели).

2. Планируемые результаты обучения при прохождении практики

Код компетенции	Наименование компетенции	Результаты обучения, соотнесенные с индикаторами достижения компетенций
ПК-1	Осуществление биотехнологических процессов по получению биологически активных веществ	<p>На уровне знаний:</p> <ul style="list-style-type: none">- Знать основные биотехнологические процессы, протекающие в технологическом потоке получения биологически активных веществ;- Знать правила работы с культурами микроорганизмов, клетками растений и животных, вирусами;- Знать правила эксплуатации биотехнологического оборудования <p>На уровне умений:</p> <ul style="list-style-type: none">- Уметь обосновать разработку методики получения продуцента биологически активных веществ;- Уметь определять оптимальные параметры технологического процесса на стадии получения лекарственной формы, определять качество лекарственных средств по показателю микробиологической чистоты и стерильности;- Уметь анализировать риски при проведении технологического процесса, проведения работ с тест-штаммами микроорганизмов, посева проб лекарственных средств на питательные среды в асептических условиях, количественного определения аэробных микроорганизмов. <p>На уровне владений:</p> <ul style="list-style-type: none">- Владеть технологиями выделения,

		<p>поддержания и культивирования чистых культур микроорганизмов - промышленных продуцентов биологически активных веществ;</p> <p>- Владеть навыками подготовки биотехнологической посуды и оборудования для проведения биотехнологического процесса, выделения продуктов биосинтеза, проведения очистки и концентрирования;</p> <p>- Владеть навыками работы с биотехнологическими источниками и технической литературой.</p>
--	--	---

3. Объем и место практики в структуре ОПОП ВО

Производственная практика проводится в соответствии с учебным планом на 2 курсе в 3 семестре. Продолжительность практики 6 2/3 недели, объем 360 часов.

4. Содержание и структура практики

№ п/п	Разделы (этапы) практики	Виды работ, выполняемых в период практики	Формы текущего контроля
1	Организационный (подготовительный)	<p>Организационное собрание, инструктаж, распределение видов работ:</p> <ul style="list-style-type: none"> • знакомство с программой, целями, задачами практики; • знакомство с календарным планом практики; • инструктаж по технике безопасности; • получение индивидуального задания по практике. 	
2	Основной (производственный)	<p>Посещение производственного предприятия.</p> <p>Выполнение индивидуального задания, оформление дневника по практике, включая раздел инструкций по охране труда и эксплуатации технологического оборудования.</p>	Ежедневная запись в рабочий журнал (дневник практики)
3	Заключительный	Оформление отчета по практике.	Отчет о прохождении практики, включая дневник и индивидуальные задания
Промежуточная аттестация			Зачет в форме собеседования

Примечание:

1 – формы текущего контроля успеваемости: дневник практики (ДП), собеседование (С), индивидуальное задание (ИЗ).

2 - форма промежуточной аттестации: зачет (З).

5. Формы отчетности по практике

5.1. Формы текущего контроля по практике.

Дневник практики

Дневник практики ведется обучающимся и является обязательным отчетным документом для обучающегося. Целью ведения дневника практики является фиксация или иллюстрация ежедневной практической работы. Дневник должен отражать всю работу студента по дням в период практики. Записи о выполненной работе должны быть конкретными. Дневник является неотъемлемой частью отчета по практике.

По завершении практики каждый обучающийся обязан сдать дневник практики руководителю.

Дневник практики

Критерии и шкала оценивания дневника практики:

дифференцированная оценка:

- оценка «отлично» - студент не имеет замечаний по прохождению практики, что подтверждает характеристика руководителя практики от предприятия; представил дневник практики и отчет по прохождению производственной практики, оформленные по необходимым требованиям, и положительную характеристику с базы практики; продемонстрировал всесторонние глубокие знания по программе дисциплины и индивидуальному заданию по практике.

- оценка «хорошо» - студент не имеет серьезных замечаний, что подтверждает характеристика руководителя с базы прохождения практики; предоставил дневник практики и отчет по прохождению производственной практики, оформленные по необходимым требованиям; продемонстрировал уверенные знания материала, предусмотренного программой практики. В заполнении дневника и при ответе допущены незначительные ошибки.

- оценка «удовлетворительно» - студент не имеет серьезных замечаний, что подтверждает характеристикой руководителя от базы практики; представил оформленный дневник, отчет о прохождении практики и характеристику с базы практики; в оформлении дневника и отчета допущены ошибки; продемонстрировал знания программы практики, но ответ был неполным и без теоретических обоснований.

- оценка «неудовлетворительно» - студент допустил грубые нарушения программы и графика практики; студент не продемонстрировал систематизированных знаний по программе практики, не представил весь перечень отчетной документации.

Собеседование

Критерии и шкала оценивания собеседования:

дифференцированная оценка:

- оценка «отлично» выставляется обучающемуся при правильном, полном и логично построенном ответе на все вопросы; умении оперирования специальными терминами; использовании в ответе дополнительного материала; умении иллюстрировать теоретические положения практическим материалом; выполнении практического задания.

- оценка «хорошо» выставляется обучающемуся при правильном, полном и логично построенном ответе, но имеются негрубые ошибки и неточности; умении оперирования специальными терминами, но возможны затруднения в использовании практического материала; умении иллюстрировать теоретические положения практическим материалом, но при этом делаются не вполне законченные выводы или обобщения; выполнении практического задания с ошибками.

- оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся при схематичном, неполном ответе; неумении оперировать специальными терминами или их незнании; с одной грубой ошибкой; неумении приводить примеры практического использования научных знаний; выполнении практического задания с грубыми ошибками.

- оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся при ответе на все вопросы билета с грубыми ошибками; неумении оперировать специальной терминологией; неумении приводить примеры практического использования научных знаний; невыполнении практического задания.

6. Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации по практике

6.1. Промежуточная аттестация проводится в форме зачета.

6.2. Оценочные средства для промежуточной аттестации.

Оценочным средством является дневник практики (индивидуальное собеседование – защита отчета о прохождении практики).

До собеседования допускаются обучающиеся, полностью выполнившие программу практики и представившие все отчетные документы по практике.

Доклад студента на собеседовании должен содержать информацию о сроках и месте проведения практики, ее целях и задачах, этапах прохождения практики, основных результатах практики, их сопоставлении с заявленными целями.

Дневник, подготовленный студентом и проверенный руководителем практики, сдается на кафедру.

6.3. Критерии и шкала оценивания для промежуточной аттестации.

Промежуточная аттестация по окончании практики проводится в форме *зачета*.

За каждый этап практики обучающемуся необходимо отчитаться в установленные сроки:

Итоговая оценка выводится на основании собеседования по результатам прохождения практики.

6.4. Критерии оценки сформированности компетенций в рамках промежуточной аттестации по практике.

Код компетенции	Структурные элементы оценочных средств	Критерии оценки сформированности компетенции	
		Не сформирована	Сформирована
ПК-1	Дневник практики	Не знает основные биотехнологические процессы, протекающие в технологическом потоке получения биологически активных веществ; Не знает правила работы с культурами микроорганизмов, клетками растений и животных, вирусами;	Знает основные биотехнологические процессы, протекающие в технологическом потоке получения биологически активных веществ; Знает правила работы с культурами микроорганизмов, клетками растений и животных, вирусами;

		Не знает правила эксплуатации биотехнологического оборудования	Знает правила эксплуатации биотехнологического оборудования
		Не умеет управлять технологическим процессом получения продуцента биологически активных веществ; Не умеет определять оптимальные параметры технологического процесса на стадии получения лекарственной формы, определять качество лекарственных средств по показателю микробиологической чистоты и стерильности; Не умеет анализировать риски при проведении технологического процесса, проведения работ с тест-штаммами микроорганизмов, посева проб лекарственных средств на питательные среды в асептических условиях, количественного определения аэробных микроорганизмов.	Умеет управлять технологическим процессом получения продуцента биологически активных веществ; Умеет определять оптимальные параметры технологического процесса на стадии получения лекарственной формы, определять качество лекарственных средств по показателю микробиологической чистоты и стерильности; Умеет анализировать риски при проведении технологического процесса, проведения работ с тест-штаммами микроорганизмов, посева проб лекарственных средств на питательные среды в асептических условиях, количественного определения аэробных микроорганизмов.
		Не владеет технологиями выделения, поддержания и культивирования чистых культур микроорганизмов - промышленных продуцентов биологически активных веществ; Не владеет навыками подготовки биотехнологической посуды и оборудования для проведения биотехнологического процесса, выделения	Владеет технологиями выделения, поддержания и культивирования чистых культур микроорганизмов - промышленных продуцентов биологически активных веществ; Владеет навыками подготовки биотехнологической посуды и оборудования для проведения биотехнологического процесса, выделения

		продуктов биосинтеза, проведения очистки и концентрирования; Не владеет навыками работы с биотехнологическими источниками и технической литературой.	продуктов биосинтеза, проведения очистки и концентрирования; Владеет навыками работы с биотехнологическими источниками и технической литературой.
--	--	--	---

Компетенция считается сформированной на уровне требований к практике в соответствии с образовательной программой, если по итогам применения оценочных средств промежуточной аттестации или их отдельных элементов результаты, демонстрируемые обучающимся, отвечают критерию сформированности компетенции.

Если по итогам проведенной промежуточной аттестации хотя бы одна из компетенций не сформирована на уровне требований к практике в соответствии с образовательной программой (результаты обучающегося не соответствуют критерию сформированности компетенции), обучающемуся выставляется оценка «неудовлетворительно».

7. Учебная литература для обучающихся по практике

7.1. Методические материалы

Методические рекомендации для преподавателей руководителей производственной практики

Методические указания для студентов по прохождению производственной практики

7.2. Учебная литература для обучающихся по практике

1. Федеральный закон "Об обращении лекарственных средств" № 61-ФЗ. Введ. 12.04.2010.
2. Правила организации производства и контроля качества лекарственных средств Утв. приказом Министерства промышленности и торговли РФ от 14 июня 2013 г. N 916.
3. Продукция медицинской промышленности. Технологические регламенты производства. Содержание, порядок разработки, согласования и утверждения: ОСТ 64-02-003-2002. Утв. Распоряжением Министерства промышленности, науки и технологий РФ от 15.04.2003 г. № Р-10.
4. Санитарно-эпидемиологические правила Медицинские иммунобиологические препараты условия транспортирования и хранения медицинских иммунобиологических препаратов: СП 3.3.2.1248-03 Утв. постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации от 30 июня 2003 г.
5. "Порядок проведения контроля параметров воздушной среды в "чистых" помещениях и методы их измерений при производстве лекарственных средств": РДИ 42-505-00. Утв. Министерством здравоохранения РФ 22.12.2000.
6. Рекомендации по приготовлению, хранению и распределению воды очищенной и воды для инъекций на производстве медицинских иммунобиологических препаратов: МУ-78-113. Методические рекомендации. Минздрав России. Москва, 1998.
7. Безопасность работы с микроорганизмами I – II групп патогенности (опасности). Санитарно-эпидемиологические правила: СП 1.3.3118-13. Утв. постановлением Врио Главного государственного санитарного врача РФ от 28 ноября 2013 г. N 64.

8. Безопасность работы с микроорганизмами III-IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней: СП 1.3.2322-08. Утв. постановлением Главного государственного санитарного врача РФ от 28 января 2008 года N 4

9. – ОФС Лекарственные формы.

10. – ОФС Лекарственные формы для парентерального применения.

11. – ОФС Микробиологическая чистота.

12. – ОФС Стерильность.

13. grls.rosminzdrav.ru

14. medi.ru

15. rlsnet.ru

16. Научная электронная библиотека eLibrary[Электронный ресурс: полнотекстовая база данных] Режим доступа: <https://elibrary.ru/defaultx.asp?>

17. Электронная библиотека диссертаций РГБ[Электронный ресурс: полнотекстовая база данных] Режим доступа: <http://diss.rsl.ru/>

18. WebofScience[Электронный ресурс: полнотекстовая база данных на англ. яз. по всем отраслям знаний] Режим доступа: <http://apps.webofknowledge.com/>

8. Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы

Для полноценного прохождения производственной практики предусматривается доступ обучающихся в специализированные лаборатории и классы, производственные подразделения промышленных фармацевтических предприятия г. Перми и Пермского края или других субъектов РФ, в учреждения высшего образования (кафедры и лаборатории, выполняющие НИР по тематике исследований). Все указанные места обеспечены современным оборудованием и приборами, удовлетворяющими требованиям выполнения работ профиля Биотехнология. Для обеспечения реализации дисциплины используется стандартный комплект программного обеспечения (ПО), включающий регулярно обновляемое, свободно распространяемое и лицензионное ПО, в т.ч. MS Office.

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ПРАКТИКИ
Б2.О.02(П) Производственная практика: технологическая практика

Код и направление подготовки: 19.04.01 Биотехнология

Квалификация (степень) выпускника: Магистр

Форма обучения: Очная

Формируемая(ые) компетенция(и): ПК-1

Объем и место практики в структуре ООП: Производственная практика проводится в соответствии с учебным планом на 2 курсе в 3 семестре. Продолжительность практики 6 и 2/3 недели, объем 360 часов.

Содержание и структура практики

№ п/п	Разделы (этапы) практики	Виды работ, выполняемых в период практики
1	Организационный (подготовительный)	Организационное собрание, инструктаж, распределение видов работ: <ul style="list-style-type: none">• знакомство с программой, целями, задачами практики;• знакомство с календарным планом практики;• инструктаж по технике безопасности; получение индивидуального задания по практике.
2	Основной (производственный)	Посещение производственного предприятия. Выполнение индивидуального задания, оформление дневника по практике, включая раздел инструкций по охране труда и эксплуатации технологического оборудования.
3	Заключительный	Оформление отчета по практике

Форма промежуточной аттестации: зачет.