

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ  
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«ПЕРМСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ АКАДЕМИЯ»  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ



УТВЕРЖДАЮ  
Ректор

А.Ю. Туркин

«2» марта 2017г.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА  
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПЕРЕРЫВНОГО ОБРАЗОВАНИЯ

«ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕБ-  
ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ»

СПЕЦИАЛЬНОСТЬ: Управление и экономика фармации, Фармацевтическая технология,  
Фармацевтическая химия и фармакогнозия, Фармация

ФОРМЫ ОБУЧЕНИЯ: без отрыва от работы (с использованием дистанционных  
технологий)

ОБЩАЯ ТРУДОЕМКОСТЬ: 36 часов

Пермь, 2017

При разработке дополнительной профессиональной программы повышения квалификации в основу положены:

ФГОС ВО по специальности 33.05.01 Фармация (уровень специалитета) (утвержден приказом Минобрнауки России 11.08.2016 № 1037, номер регистрации в Минюсте России 43406 от 25.08.2016).

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

Федеральный закон от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан 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 «9» марта 2016 г. №91н «Об утверждении профессионального стандарта «Провизор».

Постановление Правительства РФ от «4» ноября 2006г. №644 «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 «9» июня 2010г. №419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом».

Приказ Министерства здравоохранения РФ от «17» июня 2013г. №378н «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 Министерства здравоохранения РФ от «22» апреля 2014г. №183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации рекомендована к использованию в системе непрерывного медицинского и фармацевтического образования кафедрой управления и экономики фармации, протокол №7 от «2» марта 2017 г.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации непрерывного образования одобрена Центральным методическим советом ФГБОУ ВО ПГФА Минздрава России от «21» марта 2017 г. Протокол № 4.

#### **Разработчики:**

Порсева Наталья Юрьевна, доцент кафедры управления и экономики фармации ФГБОУ ВО ПГФА Минздрава России, к. фарм. н., доцент

#### **Рецензент:**

Профессор кафедры  
фармацевтической технологии  
ФГОБУ ВО ПГФА Минздрава России, д. фарм.н.

И.В. Алексеева

ПАСПОРТ ПРОГРАММЫ.....	4
1. ВВЕДЕНИЕ.....	6
1.1. Цель и задачи освоения дополнительной профессиональной программы.....	6
1.2. Перечень компетенций, которые подлежат совершенствованию:.....	6
1.3 Новые компетенции:.....	6
2. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ.....	6
2.1. Учебный план.....	6
2.2. Объем программы и виды учебной работы.....	8
2.3. Содержание программы, виды контроля, формы оценочных средств.....	8
2.4. Тематический план лекций и занятий.....	9
2.5. Тематический план контрольных работ.....	10
3. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПРОГРАММЫ.....	10
3.1. Учебно-методическое обеспечение.....	10
3.2. Методическое обеспечение контроля знаний слушателей.....	10
3.2.1. Оценочные средства для контроля успеваемости и результатов освоения темы .....	11
3.3. Информационное обеспечение темы.....	14
4. ОРГАНИЗАЦИОННО–ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ.....	15
4.1. Нормативные условия обучения слушателей.....	15
4.2. Календарный учебный график.....	16
4.3. Кадровое обеспечение.....	17
4.4. Виды контроля, оценочные средства для контроля успеваемости и результатов освоения дополнительной профессиональной программы.....	17
5. МАТЕРИАЛЬНО- ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПРОГРАММЫ.....	17
6. ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ.....	17
7. ИТОГОВАЯ АТТЕСТАЦИЯ.....	17
8. ИЗМЕНЕНИЯ, ВНЕСЕННЫЕ В ДОПОЛНИТЕЛЬНУЮ ПРОФЕССИОНАЛЬНУЮ ПРОГРАММУ.....	17

1.	<b>Название</b>	Предметно-количественный учет лекарственных средств в аптечных организациях
2.	<b>Трудоемкость, акад. часы</b>	36
3.	<b>Специальность</b>	Управление и экономика фармации
4.	<b>Смежные специальности</b>	
4.1.	наличие, <i>да/нет</i>	да
4.2.	перечень	Фармацевтическая технология, Фармацевтическая химия и фармакогнозия, Фармация
5.	<b>Форма проведения,</b> <i>с отрывом от работы, с частичным отрывом от работы, без отрыва от работы</i>	<i>без отрыва от работы</i>
6.	<b>Краткая аннотация</b>	Программа предназначена для фармацевтических работников, осуществляющих деятельность, связанную с порядком обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету включая требования к организации отчетности и ведения предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств соответствии с законодательством РФ. <b>Цель обучения:</b> совершенствование профессиональных компетенций путем обновления имеющихся и получения новых теоретических и практических знаний, по организации и осуществлению предметно-количественного учета лекарственных средств в аптечных организациях в соответствии с законодательством РФ.
7.	<b>Новые компетенции</b>	
7.1	наличие, <i>да/нет</i>	да
7.2.	описание	Способность к организации работы в сфере обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, включая требования к отчетности и ведению предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств.
8.	<b>Стажировка</b>	
8.1	наличие, <i>да/нет</i>	нет
9.	<b>Симуляционное обучение</b>	
9.1	наличие, <i>да/нет</i>	нет
10.	<b>Дистанционные образовательные технологии и электронное обучение</b>	
10.1	использование, <i>да/нет</i>	да
10.2	трудоемкость, <i>акад. часы</i>	36
10.3	описание	Для реализации программы применяется кейс-технология, с использованием учебно-методических информационных комплексов

(УМИК), включающих информационные материалы, контрольно-измерительные материалы, материалы для самостоятельной работы, методические разработки кафедры, зарегистрированные в качестве электронного ресурса.

- |            |   |            |
|------------|---|------------|
| <b>11.</b> | <b>Сетевая форма реализации</b>   |            |
| 11.1       | применение, <i>да/нет</i>   | нет        |
| <b>12.</b> | <b>Основа обучения</b>  |            |
| 12.1       | бюджетные ассигнования, в рамках государственного задания, <i>да/нет</i>  | нет        |
| 12.2       | внебюджетные средства, по договору об образовании с физическим или юридическим лицом, <i>да/нет</i>   | да         |
| 12.3       | средства нормированного страхового запаса территориального фонда обязательного медицинского страхования (с применением образовательного сертификата), <i>да/нет</i> | нет        |
| <b>13.</b> | <b>Стоимость обучения</b>   |            |
| 13.1       | стоимость обучения одного слушателя за счет внебюджетных средств, <i>руб.</i>   | 1 300 руб. |
| 13.3       | обоснование стоимости обучения одного слушателя   |            |
| <b>14.</b> | <b>Рекомендация к реализации в рамках «аккредитационного» пятилетнего цикла<sup>1</sup>, <i>да/нет</i></b>  | да         |
| <b>15.</b> | <b>Рекомендация к реализации за счет средств нормированного страхового запаса территориального фонда обязательного медицинского страхования, <i>да/нет</i>,</b>     | нет        |

## 1. ВВЕДЕНИЕ

<sup>1</sup> - индивидуальный пятилетний цикл обучения по специальности, по окончании которого специалист может быть допущен к периодической аккредитации

Программа предназначена для фармацевтических работников, осуществляющих деятельность, связанную с порядком обращения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету, включая требования к организации отчетности и ведения предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств, в соответствии с законодательством РФ.

### 1.1. Цель и задачи освоения дополнительной профессиональной программы

*Цель освоения дополнительной профессиональной программы* – совершенствование профессиональных компетенций путем обновления имеющихся и получения новых теоретических и практических знаний, по организации и осуществлению предметно-количественного учета лекарственных средств в аптечных организациях в соответствии с законодательством РФ для выполнения обязанностей по занимаемой должности.

### 1.2. Перечень компетенций, которые подлежат совершенствованию:

- готовность к ведению документации, предусмотренной в сфере обращения лекарственных средств (ОПК-6);
- способностью к участию в организации деятельности фармацевтических организаций (ПК-16).

### 1.3 Новые компетенции:

- способность и готовность организации работы аптеки к документальному проведению предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств (ПСК)
- способность и готовность к предоставлению отчетности определенных групп лекарственных средств (ПСК)

## 2. СТРУКТУРА И СОДЕРЖАНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

### 2.1. Учебный план

*Специальность:* Управление и экономика фармации, Фармацевтическая технология, Фармацевтическая химия и фармакогнозия, Фармация.

*Форма обучения:* без отрыва от работы с использованием дистанционных технологий

*Контингент:* специалисты, имеющие фармацевтическое образование, осуществляющие деятельность, связанную с организацией и осуществлением предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств, в соответствии с законодательством РФ.

*Трудоемкость:* 36 часов

№ п/п	Количество академических часов		
	Самостоятельная работа под контролем преподавателя		Трудоемкость

	Раздел программы	Изучение нормативных правовых актов и информационных материалов по теме	Выполнение контрольных работ (1 тестовая)	Итоговая аттестация	(уч. час.)
1	Группы ЛС, подлежащих предметно-количественному учету.	7	1	-	8
2	Организация предметно-количественного учета и отчетности определенных групп лекарственных средств в аптечных организациях.	11	1	-	12
3	Ответственность за нарушения порядка учета и отчетности лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в соответствии с законодательством РФ.	11	1	-	12
4	Итоговая аттестация			4	4
5	Всего трудоемкость (уч.час.):	<b>29</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>36</b>