

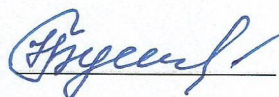
Министерство здравоохранения Российской Федерации
ФГАОУ ВО Первый Московский государственный медицинский университет
имени И.М. Сеченова
(Сеченовский Университет)

ОДОБРЕНО

учебно-методической конференцией кафедры
фармацевтической технологии и фармакологии

04 марта 2019 г., протокол № 4

Заведующий кафедрой

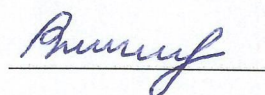
 Н.Д. Бунятян

УТВЕРЖДЕНО

на заседании Учебно-методического
совета ДПО

20.03 2019 г., протокол № 3

Председатель учебно-методического
совета ДПО

 С.М. Рыкова

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ
«ПРАВИЛА ХРАНЕНИЯ СРЕДСТВ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ В
АПТЕЧНЫХ УЧРЕЖДЕНИЯХ»

Общая трудоемкость: 36 академических учебных час /кредитов

В т.ч. аудиторных: 18 час /кредитов

Форма итоговой аттестации: итоговое тестирование

Москва – 2019

Программа повышения квалификации «Правила хранения средств медицинского применения в аптечных учреждениях» (36 акад. часа) предназначена для непрерывного среднего профессионального образования специалистов в области фармации, разработана сотрудниками кафедры фармацевтической технологии и фармакологии Института фармации ФГАОУ ВО Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова Минздрава России (Сеченовский Университет) (зав. кафедрой профессор Бунятян Н.Д.).

ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации для специалистов среднего профессионального образования «Правила хранения средств медицинского применения аптечных учреждений», трудоемкостью 36 академических часов (далее - Программа) сформирована в соответствии с требованиями приказа Минобрнауки России от 01.07.2013 года № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам», приказа Минобрнауки России от 12 мая 2014 г. № 501 «Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта среднего профессионального образования по специальности 33.02.01 Фармация» и проекта приказа Минтруда России «Об утверждении профессионального стандарта «Фармацевт» (подготовлен Минтрудом России 05.12.2016), реализуется в системе непрерывного медицинского образования.

Контингент обучающихся: фармацевты

Трудоемкость программы: 36 академических часа/36 зачетных единиц

Актуальность программы: обусловлена законодательством РФ, в частности Федеральным законом от 21.11.2011 г. N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (в ред. от 27.12.2018), Федеральным законом от 29.12.2012 г. N 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации» (в ред. от 25.12.2018), проектом приказа Минтруда России от 05.12.2016 г. «Об утверждении профессионального стандарта «Фармацевт», а также вступлением в действие 01.03.2017 г. приказов Минздрава России «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения» №646н от 31.08.2016 г. и «Об утверждении Правил надлежащей аптечной лекарственных препаратов для медицинского применения» № 647н от 31.08.2016 г.

Цель: Прохождение программы позволит фармацевтам актуализировать свои знания по организации хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, способам выявления и изъятия недоброкачественной продукции и особенностям ведения делопроизводства в процессе хранения.

Форма обучения: очно-заочная

Тематика программы:

1. Основные правила хранения лекарственных средств и других товаров. Нормативно-правовые акты, регулирующие организацию хранения лекарственных средств и других товаров в аптечных организациях.
2. Сортировка поступающих лекарственных средств и других товаров с учетом физико-химических свойств, требованиях к условиям и режиму хранения.
3. Фальсифицированные, недоброкачественные и контрафактные лекарственные средства и другие товары. Выявление и изъятие лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента.
4. Делопроизводство при организации хранения лекарственных средств и других товаров.

Описание дистанционных образовательных технологий и электронного обучения: Реализация дистанционного осуществляется посредством Единого образовательного портала (далее - Портал). На Портале размещаются, хранятся, обновляются информационно-образовательные модули различного формата. Портал создан на базе системы управления дистанционным обучением и образовательным контентом.

Встроенная система управления дистанционным обучением и образовательным контентом автоматически осуществляет сбор и анализ статистической информации, накапливаемой в процессе эксплуатации Портала и его ресурсов.

Для организации учебного процесса на основе технологий Портала слушателям предоставляется доступ к материалам, размещённым на странице кафедры по соответствующей программе.

Обучающиеся регистрируются Администратором Портала, обеспечиваются индивидуальными логином и паролем для авторизации и круглосуточного доступа к

вебинарам, обучающим материалам дополнительной профессиональной программы и заданиям итоговой аттестации.

Ежедневно куратором дополнительной профессиональной программы осуществляется контроль за освоением программы, ведется оценка и контроль успеваемости обучающихся в рамках конкретной программы обучения.

Информация об успеваемости обучающихся и результатах итоговой аттестации сохраняется в базе Портала в электронно-цифровой форме и в текстовой форме и доступна куратору программы обучения.

Слушатели обеспечиваются организационной и информационной поддержкой обучающихся с применением ДОТ.

Документ, выдаваемый после завершения обучения: удостоверение о повышении квалификации установленного образца.

Итоговая аттестация проходит в форме итогового тестирования.

УЧЕБНЫЙ ПЛАН

№ п/п	Наименование модулей, тем (разделов, тем)	Всего (акад./ зач.ед)	В том числе			Формы контроля
			Очное обучение		Заочное обучение	
			Лекции	Практич. занятия, семинары		
1	Модуль 1. Правила хранения средств медицинского применения в аптечных учреждениях	34/34	6	10	18	тестирование
1.1	Основные правила хранения лекарственных средств и других товаров. Нормативно-правовые акты, регулирующие организацию хранения лекарственных средств и других товаров в аптечных организациях	6/6	2	-	4	тестирование
1.2	Сортировка поступающих лекарственных средств и других товаров с учетом физико-химических свойств, требованиях к условиям и режиму хранения	12/12	2	6	4	тестирование
1.3	Фальсифицированные, недоброкачественные и контрафактные лекарственные средства и другие товары. Выявление и изъятие лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	8/8	-	2	6	тестирование
1.4	Делопроизводство при организации хранения лекарственных средств и других товаров	8/8	2	2	4	тестирование
2	Модуль 2. Итоговая аттестация	2/2	-	2	-	Итоговое тестирование
	ИТОГО	36/36	6	12	18	