

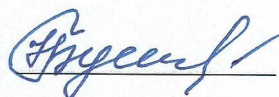
**Министерство здравоохранения Российской Федерации**  
**ФГАОУ ВО Первый Московский государственный медицинский университет**  
**имени И.М. Сеченова**  
**(Сеченовский Университет)**

ОДОБРЕНО

учебно-методической конференцией кафедры  
фармацевтической технологии и фармакологии

04 марта 2019 г., протокол № 4

Заведующий кафедрой

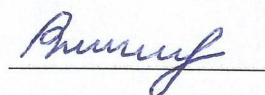
 Н.Д. Бунятян

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 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 проф. Бунятян Н.Д.).

## **ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации **«Правила хранения средств медицинского применения в аптечных учреждениях»**, 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 от 27.08.2014 г. № 1142 «Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по специальности 33.08.01 Фармацевтическая технология (уровень подготовки кадров высшей квалификации), приказа Минобрнауки от 27 августа 2014 г. №1143 об утверждении Федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации (уровень подготовки кадров высшей квалификации), приказа Минобрнауки от 27 августа 2014 г. №1144 об утверждении Федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия (уровень подготовки кадров высшей квалификации), приказа Минтруда России от 09.03.2018 № 91н «Об утверждении профессионального стандарта «Провизор», реализуется в системе непрерывного медицинского образования.

**Контингент обучающихся:** руководители аптечных организаций, заместители руководителей аптечных организаций, провизоры, провизоры-технологи, провизоры-аналитики.

**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), приказом Минтруда России от 09.03.2018 № 91н «Об утверждении профессионального стандарта «Провизор», 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 фармацевтическим работникам 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

| №<br>п/п | Наименование модулей, тем<br>(разделов, тем)                                                                                                                                                 | Всего<br>(акад./<br>зач.ед) | В том числе    |                                  |                     | Формы<br>контроля |
|----------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|----------------|----------------------------------|---------------------|-------------------|
|          |                                                                                                                                                                                              |                             | Очное обучение |                                  | Заочное<br>обучение |                   |
|          |                                                                                                                                                                                              |                             | Лекции         | Практич.<br>занятия,<br>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                                                                                                                                                                         | 8/8                         | 2              | 2                                | 4                   | тестирование      |

|          |                                                                   |              |          |           |           |                                  |
|----------|-------------------------------------------------------------------|--------------|----------|-----------|-----------|----------------------------------|
|          | организации хранения<br>лекарственных средств и<br>других товаров |              |          |           |           |                                  |
| <b>2</b> | <b>Модуль 2. Итоговая<br/>аттестация</b>                          | <b>2/2</b>   | <b>-</b> | <b>2</b>  | <b>-</b>  | <b>Итоговое<br/>тестирование</b> |
|          | <b>ИТОГО</b>                                                      | <b>36/36</b> | <b>6</b> | <b>12</b> | <b>18</b> |                                  |