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

УТВЕРЖДЕНО

на заседании Учебно-методического совета ДПО

2019 г., протокол № 3 Председатель учебно-методического

совета ДПО

Уруген Н.Д. Бунятян

Виния 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

Программа повышения квалификации «Правила хранения средств медицинского применения учреждениях» (36 акад. часа) аптечных 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 и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам», приказа Минобрнауки от 27.08.2014 г. № 1142 «Об федерального государственного образовательного стандарта утверждении образования по специальности 33.08.01 Фармацевтическая технология (уровень подготовки кадров высшей квалификации), приказа Миниобрнауки от 27 августа 2014 г. №1143 об Федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации (уровень подготовки кадров высшей квалификации), приказа Миниобрнауки 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. Нормативноправовые 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 информационнообразовательные 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

	Наименование модулей, тем (разделов, тем)	Всего (акад./	В том числе			
№ п/п			Очное обучение			Фантия
				Практич.	Заочное	Формы
11/11	(разделов, тем)	зач.ед)	Лекции	занятия,	обучение	контроля
				семинары		
1	Модуль 1. Правила	34/34	6	10	18	тестирование
	хранения средств					
	медицинского применения в					
	аптечных учреждениях					
1.1	Основные правила хранения	6/6	2	-	4	тестирование
	лекарственных средств и					
	других товаров. Нормативно-					
	правовые акты,					
	регулирующие организацию					
	хранения лекарственных					
	средств и других товаров в					
	аптечных организациях					
1.2	Сортировка поступающих	12/12	2	6	4	тестирование
	лекарственных средств и					
	других товаров с учетом					
	физико-химических свойств,					
	требованиях к условиям и					
	режиму хранения					
1.3	Фальсифицированные,	8/8	-	2	6	тестирование
	недоброкачественные и					
	контрафактные лекарственные					
	средства и другие товары.					
	Выявление и изъятие					
	лекарственных средств и					
	других товаров аптечного					
	ассортимента					
1.4	Делопроизводство при	8/8	2	2	4	тестирование

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