

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
высшего образования

«Волгоградский государственный медицинский университет»

Министерства здравоохранения Российской Федерации

(ФГБОУ ВО ВолГМУ Минздрава России)

«УТВЕРЖДАЮ»

Первый проректор
профессор, д.п.н. В.Б. Мандриков



2019 г.

Дополнительная профессиональная программа
повышения квалификации

Особенности хранения лекарственных препаратов для медицинского
применения, подлежащих предметно-количественному учету.

Кафедра Фармакологии и биофармации ФУВ

Специальность основная: Фармацевтическая технология

Смежные специальности: Управление и экономика фармации, Фармация

Форма обучения: очная, заочная или др.

Количество часов – всего – 36

Количество академических часов с использованием ДОТ – 24

Количество академических часов с использованием стажировки – нет

Количество академических часов с использованием симуляции – нет

Рекомендовано
Учебно-методической комиссией

председатель УМК:

декан ФУВ ВолГМУ О.В. Магницкая

(подпись)

« 4 » 12 2018 год

Рекомендовано кафедрой
фармакологии и биофармации ФУВ

протокол № 9 от 28.11.2019

зав. кафедрой

И.Н. Тюренков

(подпись)

« 28 » 11 2019 год

Волгоград, 2019 год

Общая характеристика дополнительной профессиональной программы

Дополнительные профессиональные образовательные программы, реализуемые в ФГБОУ ВО ВолгГМУ Минздрава России, представляют собой комплект учебно-методических документов, определяющих содержание и методы реализации процесса обучения, разработанный и утвержденный вузом с учетом

- требований рынка труда;
- федеральных государственных образовательных стандартов;
- профессиональных стандартов;
- квалификационных требований.

ДПП направлена на формирование у слушателей компетенций, позволяющих на высоком профессиональном уровне участвовать в обеспечении населения, медицинских и других организаций безопасными, эффективными и качественными лекарственными препаратами, в том числе изготовленными в аптечных организациях, и другими товарами аптечного ассортимента; формирование готовности и способности к профессиональному, личностному и культурному самосовершенствованию, стремления к постоянному повышению своей квалификации, инноваторству.

ДПП регламентирует цели, планируемые результаты обучения, учебный план, календарный учебный график, содержание рабочих программ, условия и технологии реализации образовательного процесса, оценку качества подготовки.

(Приказ Минобрнауки России от 01.07.2013 № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».)

1. Цель программы

Качественная подготовка слушателей в соответствии с перечнем компетенций, необходимых для освоения ДПП.

Совершенствование профессиональных компетенций провизоров и фармацевтов, необходимых для выполнения всех видов профессиональной деятельности в рамках имеющейся квалификации.

2. Планируемые результаты обучения

Планируемые результаты обучения вытекают из квалификационной характеристики провизора по специальностям «Фармацевтическая технология», «Управление и экономика фармации», фармацевта по специальности «Фармация», профессиональных стандартов по соответствующим специальностям.

Требования к квалификации:

- Высшее образование - специалитет по специальности «Фармация»;
- Подготовка в интернатуре/ординатуре по специальности «Управление и экономика фармации»;
- Профессиональная переподготовка по специальности «Управление и экономика фармации»;
- Подготовка в интернатуре/ординатуре по специальности «Фармацевтическая технология»;
- Профессиональная переподготовка по специальности «Фармацевтическая технология»;
- Среднее специальное образование – по специальности «Фармация»

Трудовые действия (функции):

Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента; Обеспечение хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента (Приказ Минтруда России от 09.03.2016 N 91н "Об утверждении профессионального стандарта "Провизор")

Совершенствованию подлежат следующие компетенции:

В результате освоения программы дополнительного профессионального образования «Особенности хранения лекарственных препаратов для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»: слушатель усовершенствует имеющиеся профессиональные компетенции (ПК) - способность/готовность:

оптимизировать свою профессиональную деятельность с учетом новых законодательных документов, регламентирующих порядки обращения различных групп лекарственных препаратов (ПК-1);

сортировать поступающие лекарственные средства, подлежащие ПКУ, с учетом их физико-химических свойств, требований к условиям, режиму хранения (ПК-2) ;

обеспечивать контроль соблюдения режимов и условий хранения, необходимых для сохранения качества, эффективности, безопасности лекарственных средств, их физической сохранности (ПК-3);

проводить проверку соответствия условий хранения лекарственных средств, подлежащих ПКУ, нормативным требованиям (ПК-4);

вести предметно-количественный учет и учетную документацию, необходимые при хранении данной группы лекарственных средств (ПК-5);

анализировать и оценивать результаты собственной деятельности, деятельности коллег и других работников здравоохранения для предупреждения профессиональных ошибок и минимизации рисков при обращении лекарственных средств (ПК-6).

3. Учебный план

№ п/п	Наименование разделов и дисциплин (модулей)*	Трудоемкость в ЗЕ	Трудоемкость в часах (всего)	Аудиторные занятия			Занятия с использованием ДОТ			Формы контроля (аттестации)**			Совершенствуемые компетенции	
				Лекции	Практические занятия	Семинарские занятия	Лекции	Практические занятия	Семинарские занятия	Зачет	Зачет с оценкой	Итоговая аттестация	УК	ПК
1	Модуль 1. Требования законодательства, предъявляемые к деятельности в сфере обращения лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ.		6				2		4	+				ПК-1
2	Модуль 2. Требования к помещениям для хранения наркотических и психотропных лекарственных препаратов.		6				2		4	+				ПК-1 ПК-3 ПК-4
3	Модуль 3. Специальные требования к условиям хранения наркотических и психотропных		6				2		4	+				ПК-1 ПК-2 ПК-5 ПК-6

	лекарственных препаратов в аптеке; в медицинской организации.													
4	Модуль 4. Правила хранения других групп лекарственных препаратов, входящих в перечень ПКУ.		6			4	2			+				ПК-1 ПК-3 ПК-5 ПК-6
5	Модуль 5. Система качества. Формирование СОП по хранению лекарственных препаратов, подлежащих ПКУ. Меры ответственности за незаконный оборот .		8			4			4	+				ПК-1 ПК-4 ПК-5 ПК-6
6	Итоговая аттестация		4			4						+		
Общий объем подготовки		1	36			12	8		16					