

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«БАШКИРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТИТУТ ДОПОЛНИТЕЛЬНОГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ**

УТВЕРЖДАЮ

Ректор _____ В.Н. Павлов

«___» _____ 2016 г.

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ
ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ
НЕПРЕРЫВНОГО ОБРАЗОВАНИЯ
по специальности «Управление и экономика фармации»
«Анализ текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации»
(СРОК ОСВОЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)**

Уфа
2016 г.

№	Обозначенные поля	Поля для заполнения
1.	Наименование программы	«Анализ текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации»
2.	Объем программы (в т.ч. аудиторных часов)	36 ч., в т.ч. 18 аудиторных часов
3.	Варианты обучения	Очно-заочная с включением ДОТ и ЭО, стажировки
4.	Вид выдаваемого документа после завершения обучения	Лицам, успешно освоившим соответствующую дополнительную профессиональную программу повышения квалификации непрерывного образования по специальности «Управление и экономика фармации» и прошедшим итоговую аттестацию, выдается удостоверение о повышении квалификации.
5.	Требования к уровню и профилю предшествующего профессионального образования обучающихся	Высшее образование - специалитет по специальности "Фармация", документ, подтверждающий допуск к фармацевтической деятельности (сертификат по специальности «Управление и экономика фармации» или свидетельство об аккредитации специалиста)
6.	Категории обучающихся	<p>Директор (заведующий, начальник) аптечной организации Заместитель директора (заведующего, начальника) аптечной организации; заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) аптечной организации¹</p> <p>¹ Приказ МЗ РФ от 08.10.2015 № 707н "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки медицина и здравоохранение»</p>
7.	Структурное подразделение, реализующее программу	ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России, кафедра фармации ИДПО
8.	Контакты	Г. Уфа, ул. Пушкина, 96/98; кафедра фармации ИДПО БГМУ; farmkaf@mail.ru
9.	Предполагаемый период начала обучения	
10.	Основной преподавательский состав	<p>В.А. Катаев, д. фарм. н., профессор, зав. каф. Г.М. Латыпова, д. фарм. н., профессор О.И. Уразлина, к. фарм. н., доцент В.В. Петров, к. фарм. н., доцент Г.В. Аюпова, к. фарм. н., доцент Г.Р. Иксанова, к.м.н., доцент А.А. Федотова, к. фарм. н., доцент Е.В. Елова, к. фарм. н., доцент Р.А. Халиков, ст. преподаватель К.В. Николаева, к. фарм. н., ассистент</p>
11.	Аннотация	<p>Данная программа направлена на совершенствование имеющихся компетенций на основании новых научных данных, действующих нормативных документов, современных практических аспектов анализа текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.</p> <p>В планируемых результатах отражается преимущество с профессиональными стандартами, квалификационными характеристиками по специальности (квалификационным требованиям к профессиональным знаниям и навыкам, необходимым для исполнения должностных обязанностей, которые устанавливаются в соответствии с федеральными законами и иными правовыми актами Российской Федерации о государственной службе).</p> <p>Содержание программы построено в соответствии с модульным принципом. Каждый раздел модуля подразделяется на темы.</p>
	Цель и задачи программы	<p>Программа направлена на совершенствование имеющихся компетенций по анализу текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.</p> <p>Основными задачами программы являются:</p> <p>1. Ознакомление с положениями законов РФ и других</p>

		<p>нормативных правовых актов Таможенного Союза, регулирующих обращение ЛС и других товаров аптечного ассортимента.</p> <p>2. Ознакомление с изменениями в организации оформления операций, связанных с обращением ЛС, подлежащих предметно-количественному учету (ПКУ), а также мероприятий по хранению ЛС, изъятию и уничтожению недоброкачественных и фальсифицированных ЛС.</p> <p>3. Овладение практическими навыками по вопросам приемочного контроля и хранения ЛС, подлежащих ПКУ, правильности оформления операций, связанных с обращением ЛС, подлежащих ПКУ,</p> <p>4. Овладение практическими навыками по порядку ценообразования на ЛП, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП).</p>
	Модули (темы) учебного плана программы	Раздел. Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности по анализу текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.
	Уникальность программы, ее отличительные особенности, преимущества	<p>В реализации программы участвуют ведущие специалисты в области фармацевтической науки и практики Республики Башкортостан, используются самые современные научные данные и актуализированная нормативно-правовая база. Дополнительная профессиональная программа способствует совершенствованию и формированию компетенций, отвечающих обобщенным трудовым функциям проекта профессионального стандарта «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью», лицензионным требованиям и запросам работодателей по вопросам регулирования фармацевтической деятельности в рамках анализа текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.</p> <p>При реализации ДПП применяются дистанционные образовательные технологии, что позволяет обучающимся повышать квалификацию без отрыва от работы.</p>
14.	Дополнительные сведения	http://edu.bashgmu.ru/mod/resource/view.php?id=33085

Характеристика профессиональных компетенций провизора, формирующихся в результате освоения дополнительной профессиональной программы повышения квалификации непрерывного образования провизоров со сроком освоения 36 академических часов по специальности «Управление и экономика фармации»

У обучающегося должны быть усовершенствованы следующие профессиональные компетенции (далее – ПК):

- готовность к организации процедуры инвентаризации товарно-материальных ценностей, оперативно-технического учета и предметно-количественного учета в соответствии с установленными требованиями (ПК-1);
- готовность к организации и обеспечению документооборота, включая любые виды отчетности, фармацевтической организации в соответствии с законодательными и нормативно-правовыми актами (ПК-2);
- готовность к соблюдению лицензионных требований для осуществления фармацевтической деятельности (ПК-3);
- готовность к соблюдению порядка приема товаров от поставщиков, оформления операций, связанных с обращением ЛС, подлежащих ПКУ, и инвентаризации, установленного в организации, включая отчетную документацию (ПК-4).

6.4. Нормативный срок освоения программы – 36 акад. часов / 36 зач. ед.

6.5. Форма обучения – очно-заочная с ДОТ и ЭО, стажировкой

Режим и продолжительность занятий	Ауд. часов	Дни	Общая продолжительность программы (дней, недель)
График обучения			
Форма обучения			
Очная (с отрывом от работы)	18	3	3 (6/12)
Заочная	18	3	3 (6/12)
Итого	36	6	6 (1 неделя)

7. ТРЕБОВАНИЯ К СОДЕРЖАНИЮ ПРОГРАММЫ

7.1. Учебный план

№ п/п	Наименование модулей, тем (разделов, тем)	Всего (ак. час. / зач.ед.)	В том числе		Стажировка	Формы контроля	
			Электронное обучение (ЭУК)	Очное обучение			
				Лекции	Практич. занятия, семинары, тренинги и др.		
1	Раздел. Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности по анализу текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.	36/36	18	-	3	15	
1.1.1	Оценка эффективности ресурсного обеспечения фармацевтической организации.	18/18	18	-	-	-	Тестовый контроль
1.1.2	Лицензирование фармацевтической деятельности. Лицензионные требования для осуществления фармацевтической деятельности. Последствия несоблюдения лицензионных требований. Оформление пакета документов.	6	-	-	-	6	Практическое задание
1.1.3	Актуальный ассортимент ЛП по различным фармакологическим группам, и других товаров, разрешенных к реализации через аптечные организации, их характеристики. Ведение предметно-количественного учета ЛС.	6	-	-	-	6	Практическое задание

1.1.4	Порядок ценообразования на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП.	3	-	-	-	3	Практическое задание
	Итоговая аттестация	3	-	-	3	-	Экзамен
	ИТОГО	36/36	18	-	3	15	

7.2. Содержание программ учебных модулей

№	Название темы	Основное содержание
Раздел. Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности по анализу текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.		
1.1.1	Тема 1. Оценка эффективности ресурсного обеспечения фармацевтической организации.	Положения законов РФ и других нормативных правовых актов Таможенного союза и РФ, регулирующих обращение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента. Лицензионные требования для осуществления фармацевтической деятельности. Последствия несоблюдения лицензионных требований. Актуальный ассортимент ЛП по различным фармакологическим группам, и других товаров, разрешенных к реализации через аптечные организации, их характеристики Порядок приема товаров от поставщиков, учета и инвентаризации, установленный в организации, включая отчетную документацию. Требования к ведению предметно-количественного учета ЛС. Порядок ценообразования на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП. Организация и обеспечение документооборота, включая любые виды отчетности, фармацевтической организации в соответствии с законодательными и нормативно-правовыми актами.
1.1.2	Тема 2. Лицензирование фармацевтической деятельности. Лицензионные требования для осуществления фармацевтической деятельности. Последствия несоблюдения лицензионных требований. Оформление пакета документов.	Положения законов РФ и других нормативных правовых актов, регулирующих лицензирование фармацевтической деятельности. Лицензионные требования для осуществления фармацевтической деятельности. Последствия несоблюдения лицензионных требований. Оформление пакета документов для лицензирования фармацевтической деятельности.
1.1.3	Тема 3. Актуальный ассортимент ЛП по различным фармакологическим группам, и других товаров, разрешенных к реализации через аптечные организации, их характеристики Ведение предметно-количественного учета ЛС.	Положения законов РФ и других нормативных правовых актов, регулирующих актуальный ассортимент ЛП по различным фармакологическим группам, и других товаров, разрешенных к реализации через аптечные организации, их характеристики. Ведение предметно-количественного учета ЛС.
1.1.4	Тема 4. Порядок ценообразования на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП.	Положения законов РФ и других нормативных правовых актов, регулирующих ценообразование на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП. Порядок ценообразования на ЛП, включенные в перечень ЖНВЛП.

Целью ДОТ и ЭО является предоставление обучающимся возможности изучения информационных материалов удаленно и в удобное для них время, а так же прохождение текущего контроля в виде тестов. ДОТ и ЭО реализуются путем формирования на учебном портале ФГБОУ ВО БГМУ ИДПО кейса, внутри которого имеются папки по учебному модулю: электронный учебный курс (включающий информационные материалы в мультимедийном формате, дополнительную информацию – нормативные документы, ссылки, тестовые задания), практические задания, тестовые задания и вопросы к собеседованию.

Каждый обучающийся получает свой оригинальный пароль, который дает доступ к учебным материалам портала.

Стажировка (15 часов) проводится на базе аптеки клиники ФГБОУ ВО БГМУ.

Цель стажировки – совершенствование компетенций по организации фармацевтической деятельности в рамках анализа текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации.

Во время стажировки специалист на практике осваивает аспекты и особенности организации фармацевтической деятельности в рамках анализа текущего ресурсного обеспечения фармацевтической организации, продиктованные новыми нормативными документами, получает новые знания, умения и опыт практической деятельности.

Куратор стажировки - к.фарм.н., доцент кафедры фармации ИДПО, заведующая аптекой клиники БГМУ Елова Е.В.