

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

УТВЕРЖДАЮ

Ректор \_\_\_\_\_ В.Н. Павлов

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 2018г.

**ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ**

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ  
ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ  
НЕПРЕРЫВНОГО ОБРАЗОВАНИЯ  
по специальности «Фармацевтическая технология»  
«Актуальные аспекты обращения медицинских изделий»  
(СРОК ОСВОЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)**

Уфа  
2018 г.

№	Обозначенные поля	Поля для заполнения
1.	Наименование программы	<b>«Актуальные аспекты обращения медицинских изделий»</b>
2.	Объем программы (в т.ч. аудиторных часов)	36 ч, в т.ч. 21 аудиторный час
3.	Варианты обучения	Очно-заочная с включением ДОТ и ЭО, симуляционного курса
4.	Вид выдаваемого документа после завершения обучения	Лицам, успешно освоившим соответствующую дополнительную профессиональную программу повышения квалификации непрерывного образования по специальности «фармацевтическая технология» 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 «фармацевтическая технология» или свидетельство об аккредитации специалиста)
6.	Категории обучающихся	Провизор-технолог; заведующий (начальник) структурного подразделения (отдела) аптечной организации <sup>1</sup>  <sup>1</sup> Приказ МЗ РФ от 8 октября 2015 г. № 707н "Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам с высшим образованием по направлению подготовки медицина и здравоохранение»
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; farmkafnmo@mail.ru
9.	Предполагаемый период начала обучения	22.10.18-27.10.18
10.	Основной преподавательский состав	В.А. Катаев, д.фарм.н., профессор, зав. каф. А.А. Федотова, к.фарм.н., доцент Г.В. Аюпова, к.фарм.н., доцент Г.М. Латыпова, д.фарм.н., профессор О.И. Уразлина, к.фарм.н., доцент Г.Р. Иксанова, к.м.н., доцент Р.А. Халиков, ст. преподаватель
11.	Аннотация	Данная программа направлена на совершенствование имеющихся и получение новых компетенций на основании новых научных данных, действующих нормативных документов, современных практических аспектов обращения медицинских изделий, необходимых для профессиональной деятельности, повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации провизора-технолога. В планируемых результатах отражается преобладание 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). Содержание программы построено в соответствии с модульным принципом.
	Цель и задачи программы	Программа направлена на совершенствование и получение новых компетенций в области обращения медицинских изделий, и повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации провизора. Основными задачами программы являются: 1. Ознакомление с положениями нормативных правовых

		<p>актов, регулирующих обращение медицинских изделий.</p> <p>2. Ознакомление с правилами оформления операций, связанных с обращением медицинских изделий.</p> <p>3. Овладение практическими навыками по вопросам обращения медицинских изделий.</p> <p>4. Овладение практическими навыками по изъятию из обращения медицинских изделий, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированной, контрафактной и недоброкачественной продукции.</p>
	Модули (темы) учебного плана программы	Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование обращения медицинских изделий.
	Уникальность программы, ее отличительные особенности, преимущества	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 профессионального стандарта «Провизор» (Приказ Минтруда и Соцзащиты РФ от 9 марта 2016 г № 91н), лицензионным требованиям и условиям и запросам работодателей по вопросам обращения медицинских изделий. При реализации ДПП применяются дистанционные образовательные технологии, что позволяет обучающимся повышать квалификацию без отрыва от работы.
14.	Дополнительные сведения	*

\*<http://bashgmu.ru/upload/%D0%B4%D0%BE%D0%BA%D1%83%D0%BC%D0%B5%D0%BD%D1%82%D1%8B%202018/%D0%94%D0%9F%D0%9F%20%D0%9F%D0%9A%20%D0%9D%D0%9C%D0%9E%20%C2%AB%D0%90%D0%BA%D1%82%D1%83%D0%B0%D0%BB%D1%8C%D0%BD%D1%8B%D0%B5%20%D0%B0%D1%81%D0%BF%D0%B5%D0%BA%D1%82%D1%8B%20%D0%BE%D0%B1%D1%80%D0%B0%D1%89%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F%20%D0%BC%D0%B5%D0%B4%D0%B8%D1%86%D0%B8%D0%BD%D1%81%D0%BA%D0%B8%D1%85%20%D0%B8%D0%B7%D0%B4%D0%B5%D0%BB%D0%B8%D0%B9%C2%BB.pdf>

**Характеристика профессиональных компетенций провизора-технолога, формирующихся в результате освоения дополнительной профессиональной программы повышения квалификации непрерывного образования провизоров со сроком освоения 36 академических часов по специальности «фармацевтическая технология»**

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

- Проводить приемочный контроль поступающих в организацию медицинских изделий (ПК-1);
- Обеспечивать хранение медицинских изделий (ПК-2);
- Осуществлять оптовую, розничную торговлю, отпуск медицинских изделий (ПК-3).

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

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

Режим и продолжительность занятий	Ауд. часов	Дни	Общая продолжительность программы (дней,

График обучения			<b>неделя)</b>
<b>Форма обучения</b>			
Очная (с отрывом от работы)	21	3,5	3,5 (7/12)
Заочная	15	2,5	2,5 (5/12)
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			Симуляционный курс	Формы контроля
			Электронное обучение (ЭУК)	Очное обучение			
				Лекции	Практич. занятия, семинары, тренинги и др.		
<b>1</b>	Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование обращения медицинских изделий	<b>36/36</b>	15	-	3	18	
1.1.1	Обращение медицинских изделий	15/15	15	-	-	-	Тестовый контроль
1.1.2	Порядок закупки и приема медицинских изделий от поставщиков. Размещение по местам хранения.	6	-	-	-	6	Практическое задание
1.1.3	Изъятие из обращения пришедших в негодность, фальсифицированных, контрафактных и недоброкачественных медицинских изделий.	6	-	-	-	6	Практическое задание
1.1.4	Реализация медицинских изделий. Ведение предметно-количественного учета, отчетной документации в установленном порядке.	6	-	-	-	6	Практическое задание
	<b>Итоговая аттестация</b>	3	-	-	3	-	Экзамен
	<b>ИТОГО</b>	<b>36/36</b>	<b>15</b>	<b>-</b>	<b>3</b>	<b>18</b>	

### 7.2. Содержание программ учебных модулей

№	Название темы	Основное содержание
Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование обращения медицинских изделий		
1.1.1	Тема 1. Обращение медицинских изделий	Медицинские изделия (МИ) как товар аптечного ассортимента (ТАА) Номенклатурная классификация МИ Регистрация, контроль за обращением МИ Обращение МИ, относящихся к средствам измерения Подтверждения соответствия МИ Мониторинг безопасности МИ Назначение и выписывание МИ. Рецептурные бланки Приемочный контроль и хранение МИ Реализация МИ Нарушения в сфере обращения МИ Обращение МИ в рамках Евразийского экономического союза
1.1.2	Тема 2. Порядок закупки и приема медицинских изделий от поставщиков. Размещение по местам хранения.	НД, регламентирующие порядок закупки и приема медицинских изделий (44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров...», 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств...», Приказ Минздрава России № 646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения ....» и др.) Алгоритм приемочного контроля медицинских изделий Актуальные вопросы хранения медицинских изделий в фармацевтических организациях
1.1.3	Тема 3. Изъятие из обращения пришедших в негодность, фальсифицированных, контрафактных и недоброкачественных медицинских изделий.	ФЗ «Об обращении лекарственных средств...». Понятия фальсифицированный, контрафактных и недоброкачественных МИ. Ответственность за обращение фальсифицированный, контрафактных и недоброкачественных МИ. Алгоритм изъятия из обращения пришедших в негодность, фальсифицированных, контрафактных и недоброкачественных медицинских изделий.
1.1.4	Тема 4. Реализация медицинских изделий. Ведение предметно-количественного учета, отчетной документации в установленном порядке.	Особенности реализации медицинских изделий. Возврат МИ, проведение экспертизы. Ведение предметно-количественного учета, отчетной документации по медицинским изделиям

**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 и ситуационных задач. ДОТ и ЭО реализуются путем формирования на учебном портале ФГБОУ ВО БГМУ кейса, внутри которого имеются папки по учебному модулю: электронный учебный курс (включающий информационные материалы в мультимедийном формате, дополнительную информацию – нормативные документы, ссылки, тестовые задания, ситуационные задачи), практические задания, тестовые задания и вопросы к собеседованию. Учебный портал является частью электронной информационно-образовательной среды - ЭИОС (Положение об электронной информационно-образовательной среде в ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России

<http://bashgmu.ru/upload/%D0%94%D0%9E%D0%9A%D0%A3%D0%9C%D0%95%D0%9D%D0%A2%D0%A B2017/%D0%9F%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D0%B6%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BE%D0%B1%20%D0%AD%D0%98%D0%9E%D0%A1%20%D0%B2%20%D0%A4%D0%93%D0%91%D0%9E%D0%A3%20%D0%92%D0%9E%20%D0%91%D0%93%D0%9C%D0%A3.pdf>.) С целью идентификации, каждый обучающийся проходит регистрацию на учебном портале и получает оригинальные логин и пароль, дающие доступ к учебным материалам портала и возможность учета результатов обучения.

Симуляционный курс (18 часов) проводится на базе учебной аптеки кафедры фармации ИДПО ФГБОУ ВО БГМУ. Цель симуляционного курса – совершенствование компетенции по вопросам обращения медицинских изделий. В процессе симуляции специалист на практике осваивает алгоритмы и особенности закупки, приемки, хранения, реализации и других аспектов обращения медицинских изделий, продиктованные актуальными нормативными документами, получает новые знания, умения и опыт практической деятельности. Куратор симуляционного курса - к.фарм.н., доцент кафедры фармации ИДПО Федотова А.А.