

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

УТВЕРЖДАЮ

Ректор _____ В.Н. Павлов

«___» _____ 2016г.

ПРОЕКТ ПРОГРАММЫ

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ
ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ
НЕПРЕРЫВНОГО ОБРАЗОВАНИЯ
по специальности «фармацевтическая технология»
«Приемочный контроль и хранение товаров аптечного ассортимента»
(СРОК ОСВОЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)**

Уфа
2016 г.

№	Обозначенные поля	Поля для заполнения
1.	Наименование программы	«Приемочный контроль и хранение товаров аптечного ассортимента»
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, стажировки
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 ¹ ¹ 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 ИДПОБГМУ; farmkaf@mail.ru
9.	Предполагаемый период начала обучения	
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 Е.В. Елова, к.фарм.н., доцент К.В. Николаева, к.фарм.н., ассистент В.В. Петров, к.фарм.н., доцент
11.	Аннотация	Данная программа направлена на совершенствование имеющихся и получение новых компетенций на основании новых научных данных, действующих нормативных документов, современных практических аспектов приемочного контроля и хранения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, необходимых для профессиональной деятельности, и повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации провизора-технолога. В планируемых результатах отражается преемственность 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. Каждый раздел модуля подразделяется на темы, каждая тема – на элементы, каждый элемент – на подэлементы.
	Цель и задачи программы	Программа направлена на совершенствование и получение новых компетенций по приемочному контролю и хранению лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, и повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации провизора.

		<p>Основными задачами программы являются:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Ознакомление с положениями нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, включая приемочный контроль и хранение. 2. Ознакомление с новыми положениями в организации правильности оформления операций, связанных с приемочным контролем и хранением лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента. 3. Овладение практическими навыками по вопросам приемочного контроля и хранения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента. 4. Овладение практическими навыками по изъятию из обращения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированной, контрафактной и недоброкачественной продукции.
	Модули (темы) учебного плана программы	Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование приемочного контроля и хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента.
	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 приемочного контроля и хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента. При реализации ДПП применяются дистанционные образовательные технологии, что позволяет обучающимся повышать квалификацию без отрыва от работы.
14.	Дополнительные сведения	http://edu.bashqmu.ru/mod/resource/view.php?id=32272

Характеристика ПК 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 лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента (ПК-1);
- Обеспечивать хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента (ПК-2);

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)	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			Стажировка	Формы контроля
			Электронное обучение (ЭУК)	Очное обучение			
				Лекции и	Практич. занятия, семинары, тренинги и др.		
1	Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование приемочного контроля и хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	36/36	15	-	3	18	
1.1.1	Хранение товаров аптечного ассортимента. Приемочный контроль ЛС	15/15	15	-	-	-	Тестовый контроль
1.1.2	Порядок закупки и приема товаров от поставщиков. Ведение предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств. Ведение отчетной документации в установленном порядке	6	-	-	-	6	Практическое задание
1.1.3	Изъятие из обращения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированной, контрафактной и недоброкачественной продукции	6	-	-	-	6	Практическое задание
1.1.4	Сортировка поступающих лекарственных средств, других товаров аптечного ассортимента с учетом их физико-химических свойств, требований к условиям, режиму хранения особых групп	6	-	-	-	6	Практическое задание

	лекарственных средств						
	Итоговая аттестация	3	-	-	3	-	Экзамен
	ИТОГО	36/36	15	-	3	18	

7.2. Содержание программ учебных модулей

№	Название темы	Основное содержание
Раздел 1. Нормативно-правовое регулирование приемочного контроля и хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента		
1.1.1	Тема 1. Хранение товаров аптечного ассортимента. Приемочный контроль ЛС	<p>НД в области хранения товаров аптечного ассортимента</p> <p>Факторы влияющие на качество и сохранность лекарств</p> <p>Процессы происходящие в лекарственных средствах при хранении</p> <p>Правила хранения в лекарственных средств</p> <p>Правила хранения медицинских изделий</p> <p>Правила хранения и транспортирования иммунобиологических препаратов</p> <p>Основные правила хранения других товаров аптечного ассортимента</p> <p>Приемочный контроль поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента</p> <p>Качество, эффективность, безопасность ЛС - требования НД</p>
1.1.2	Тема 2. Порядок закупки и приема товаров от поставщиков. Ведение предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств. Ведение отчетной документации в установленном порядке	<p>Закупка лекарственных препаратов в соответствии с действующим законодательством</p> <p>Особенности расчета и обоснования начальной (максимальной) цены контракта на поставку лекарственных препаратов, включенных в ЖНВЛП</p> <p>Нормативная документация в области приемочного контроля ЛС</p> <p>Ведение предметно-количественного учета определенных групп лекарственных средств</p> <p>Ведение отчетной документации</p>
1.1.3	Тема 3 Изъятие из обращения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, пришедших в негодность, с истекшим сроком годности, фальсифицированной, контрафактной и недоброкачественной продукции	<p>ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Понятия фальсифицированный, контрафактных и недоброкачественных ЛС</p> <p>Алгоритм изъятия из обращения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента</p>
1.1.4	Сортировка поступающих лекарственных средств, других товаров аптечного ассортимента с учетом их физико-химических свойств, требований к условиям, режиму хранения особых групп лекарственных средств	<p>Нормативные документы в области хранения товаров аптечного ассортимента</p> <p>Хранение лекарственных средств по группам</p> <p>Хранение лекарственного растительного сырья в аптечной организации</p> <p>Хранение иммунобиологических препаратов</p> <p>Хранение ЛС, подлежащих ПКУ</p>

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 (18 часов) проводится на базе аптеки клиники ФГБОУ ВО БГМУ. Цель стажировки – совершенствование компетенции по приемочному контролю и хранению лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента. В процессе стажировки специалист на практике осваивает аспекты и особенности хранения товаров аптечного ассортимента, продиктованные новыми нормативными документами (ГФХП, ОФС 1.1.0010.15 «Хранение лекарственных средств»), получает новые знания, умения и опыт практической деятельности. Куратор стажировки - к.фарм.н., доцент кафедры фармации ИДПО, заведующая аптекой клиники БГМУ Елова Е.В.