

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ
ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ
«КАЗАНСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ»
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

ИНСТИТУТ ФАРМАЦИИ

С УТВЕРЖДАЮ
Проректор

А.В.Шулаев



**АННОТАЦИЯ
ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ
«ТРЕБОВАНИЯ К КАЧЕСТВУ И ТЕХНОЛОГИЯ ИЗГОТОВЛЕНИЯ
ДЕТСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ФОРМ»
ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ «ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ТЕХНОЛОГИЯ»
(срок обучения – 36 академических часов)**

Пер. № _____

Казань, 2020

1. Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Требования к качеству и технология изготовления детских лекарственных форм» (срок обучения 36 академических часов) является учебно-нормативным документом, регламентирующим содержание и организационно-методические формы дополнительного профессионального образования.

2. Программа разработана в соответствии с

- Федеральным законом от 29.12.2012 №273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации»,
- Приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от 01.07.2013 г. №499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам»,
- Методическими рекомендациями Минобрнауки России от 22.04.2015 г. №ВК-1031/06 «О направлении методических рекомендаций – разъяснений по разработке дополнительных профессиональных программ на основе профессиональных стандартов»,
- Профессиональным стандартом «Провизор» (Утвержден Приказом Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н).

3. Категория обучающихся: Основная специальность: «Фармацевтическая технология». Дополнительные специальности: «Управление и экономика фармации», «Фармацевтическая химия и фармакогнозия», «Фармация».

4. Цель: совершенствование профессиональных компетенций провизора, необходимых для профессиональной деятельности в рамках имеющейся квалификации по изготовлению и контролю качества детских лекарственных форм.

5. Задачи:

1. Совершенствовать знания в области анатомо-физиологических особенностей детского организма.

2. Совершенствование знаний по клинической фармакологии и рациональному использованию детских лекарственных средств.

3. Формирование профессиональных компетенций по выбору оптимальных вспомогательных веществ при изготовлении детских лекарственных форм.

4. Формирование профессиональных компетенций по изготовлению детских лекарственных форм.

5. Формирование профессиональных компетенций по контролю качества детских лекарственных форм.

6. Актуальность программы и сфера применения слушателями полученных компетенций (профессиональных компетенций). Актуальность обусловлена необходимостью совершенствования профессиональных компетенций в области изготовления и контроля качества детских лекарственных форм в связи с выходом Государственной Фармакопеи 14 издания и Приказа Минздрава России от 26.10.2015 № 751н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

7. Документ, выдаваемый после завершения обучения – удостоверение о повышении квалификации в 36 академических часов.

8. Характеристика трудовых функций провизора, подлежащих совершенствованию в результате освоения дополнительной профессиональной программы

- Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента (А/04.7.7.)
- Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций (А/05.7.7.)

9. Распределение учебных модулей программы повышения квалификации «Требования к качеству и технология изготовления детских лекарственных форм».

Форма обучения: очно-заочная.

№	Учебные модули	Трудовоемкость		Форма обучения			
		кол-во акад. часов	кол-во кредитов	очная	ДОТ и ЭО ¹	Симуля- ционное обучение	Стажи- ровка
1.	УМ-1 «Анатомо-физиологические особенности детского организма и особенности педиатрической клинической фармакологии».	18	18	3	9	6	-
2.	УМ-2 «Особенности технологии и контроля качества лекарственных препаратов для детей».	18	18	3	9	-	6

10. Требования к итоговой аттестации

1. Итоговая аттестация по дополнительной профессиональной образовательной программе повышения квалификации «Требования к качеству и технология изготовления детских лекарственных форм» проводится в форме тестирования, должна выявлять теоретическую и практическую подготовку специалиста.

2. Обучающийся допускается к итоговой аттестации после изучения учебных модулей в объеме, предусмотренном учебным планом дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «Требования к качеству и технология изготовления детских лекарственных форм».

3. Лица, освоившие дополнительную профессиональную образовательную программу повышения квалификации «Требования к качеству и технология изготовления детских лекарственных форм» и успешно прошедшие итоговую аттестацию, получают документ установленного образца – удостоверение о повышении квалификации.

11. Основные сведения о программе. Предусмотрено материально-техническое, учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины.

Заведующий УМК программ ДПО доцент, к. фармацевт.н.



Н.В.Воробьева