

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Федеральное государственное автономное образовательное учреждение
высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет
имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России)**

Медико- биологический факультет

«УТВЕРЖДАЮ»

**Декан
медико-биологического факультета,
д. биол. н., профессор**

_____/Е.Б. Прохорчук/

«29» августа 2022года

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Б.1.О.40. ЮРИДИЧЕСКИЕ ОСНОВЫ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ ПРОВИЗОРА

для образовательной программы высшего образования -
программы специалитета по специальности

33.05.01 Фармация

Москва 2022

Настоящая рабочая программа дисциплины Юридические основы деятельности провизора (далее – рабочая программа дисциплины), является частью программы специалитета по специальности 33.05.01 Фармация

Направленность (профиль) образовательной программы - 33.05.01 Фармация.

Форма обучения: очная.

Рабочая программа дисциплины подготовлена на кафедре фармации медико-биологического факультета (далее – МБФ) ФГБОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России, авторским коллективом под руководством Крашенинникова Анатолия Евгеньевича, д. фармацевт. наук.

Составители:

№ п.п.	Фамилия, Имя, Отчество	Ученая степень, ученое звание	Занимаемая должность	Основное место работы	Подпись
1.	Крашенинников Анатолий Евгеньевич	д.фарм.н.,	Зав. кафедры фармации МБФ	ФГАОУ РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России	
2.	Рожнова Светлана Александровна	к.фармацевт.наук, доцент	Доцент кафедры фармации МБФ	ФГАОУ РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России	

Рабочая программа дисциплины, рассмотрена и одобрена на заседании кафедры МБФ «23» июня 2022, протокол №11.

Рабочая программа дисциплины, рекомендована к утверждению рецензентами:

№ п.п.	Фамилия, Имя, Отчество	Ученая степень, ученое звание	Занимаемая должность в Университете	Основное место работы	Подпись
1.	Полунина Наталья Валентиновна	Д-р.мед.наук, профессор, член-корр. РАН,	заведующая кафедрой общественного здоровья и здравоохранения, экономики здравоохранения ПФ	ФГАОУ РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России	
2.	Кинасов Дмитрий Гурганович	к. фармацевт. наук	Заместитель генерального директора	АО «Фарм-Синтез»	

Рабочая программа дисциплины рассмотрена и одобрена советом медико-биологического факультета, протокол № 1 от «29» августа 2022г.

Нормативно-правовые основы разработки и реализации рабочей программы дисциплины:

1) Федеральный государственный образовательный стандарт высшего образования – специалитет по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденный приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от 27.03.2018 N 219 «Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта высшего образования - специалитет по специальности 33.05.01 Фармация» (далее – ФГОС ВО).

2) Общая характеристика образовательной программы.

3) Учебный план образовательной программы.

4) Устав и локальные акты Университета.

© Федеральное государственное автономное образовательное учреждение высшего образования «Российский национальный исследовательский медицинский университет имени Н.И. Пирогова» Министерства здравоохранения Российской Федерации.

1. Общие положения

1.1. Цель и задачи освоения дисциплины

1.1.1. Целью освоения дисциплины

Целью освоения дисциплины «Юридические основы деятельности провизора» является получение обучающимися системных теоретических и прикладных знаний о сущности, методах, средствах, принципах нормативно-правовой базы, регулирующей обращение лекарственных средств, а также в подготовке обучающихся к реализации задач профессиональной деятельности на принципах права и законопорядка.

1.1.2. Задачи, решаемые в ходе освоения программы дисциплины:

- - сформировать систему знаний в сфере правовых отношений
- - развить навыки анализа проблемных ситуаций как части правовой системы, и выявления ее составляющие и связи между ними;
- - сформировать готовность и способность применять знания и умения критически оценивать надежность источников информации, работать с противоречивой информацией из разных источников;
- - сформировать готовность и способность разрабатывать и содержательно аргументировать стратегию решения проблемной ситуации на основе системного и междисциплинарного подходов и норм права;
- - сформировать готовность и способность вырабатывать стратегию сотрудничества на принципах права и на ее основе организует отбор членов команды для достижения поставленной цели, распределяя роли в команде;
- - научить планировать и корректировать работу команды с учетом интересов, особенностей поведения и мнений ее членов и норм действующего законодательства; распределяет поручения и делегирует полномочия членам команды в рамках норм права;
- - сформировать навыки разрешать конфликты и противоречия при деловом общении на основе учета интересов всех сторон и норм действующего законодательства;
- - сформировать готовность и способность выбирать стиль общения на государственном языке РФ и иностранном языке в зависимости от цели и условий партнерства и правовых норм; адаптировать речь, стиль общения и язык жестов к ситуациям взаимодействия;
- - сформировать готовность и способность соблюдать нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств.

1.2. Место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Юридические основы деятельности провизора» изучается во втором семестре и относится к базовой части, формируемой участниками образовательного процесса Блока Б1 Дисциплины (модули). Является обязательной дисциплиной.

Общая трудоемкость дисциплины составляет 3 з.е.

Для успешного освоения настоящей дисциплины обучающиеся должны освоить следующие дисциплины:

- Правоведение,

- Философия,
- Введение в фармацию,
- Этика и деонтология профессиональной деятельности провизора,
- Иностранный язык.

Знания, умения и опыт практической деятельности, приобретенные при освоении настоящей дисциплины, необходимы для успешного освоения следующих дисциплин:

- «Управление и экономика фармации»,
 - «Фармацевтическая технология»,
 - «Фармакогнозия»,
 - «Фармацевтическая химия»,
 - «Основы государственной регистрации лекарственных средств»,
 - «Медицинское и фармацевтическое товароведение»,
 - «Организация и правила производства лекарственных средств»,
 - «Информационные технологии в профессиональной деятельности провизора»,
 - «Фармацевтическое консультирование и информирование»,
 - «Фармация в Евразийском экономическом союзе»,
 - «Правила продвижения лекарственных препаратов и медицинских изделий на фармацевтическом рынке»,
 - «Основы государственной регистрации медицинских изделий»
- и прохождения следующих практик:
- практика по контролю качества лекарственных средств
 - практика по управлению и экономике фармацевтических организаций
 - практика по фармацевтическому консультированию и информированию
 - практика по фармацевтической технологии

1.3. Планируемые результаты освоения дисциплины

2 семестр

Код и наименование компетенции		
Код и наименование индикатора достижения компетенции	Планируемые результаты обучения дисциплине	
УК-1 Способен осуществлять критический анализ проблемных ситуаций на основе системного подхода, вырабатывать стратегию действий		
УК-1.ИД1. - Анализирует проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними	Знать:	- методологию системного подхода, критического анализа проблемных ситуаций; - основные принципы критического анализа.
	Уметь:	- получать новые знания на основе анализа, синтеза и др.; - собирать данные по сложным научным проблемам, относящимся к профессиональной области; - осуществлять поиск информации и решений на основе действий, эксперимента и опыта; - анализировать проблемную ситуацию как систему, выявляя ее составляющие и связи между ними; - грамотно, логично, аргументированно формировать собственные суждения и оценки.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):	- исследования проблемы профессиональной деятельности с применением анализа, синтеза и других методов интеллектуальной деятельности; - выявления научных проблем и использованием адекватных методов для их решения; - демонстрация оценочных суждений в решении проблемных профессиональных ситуаций.

УК-1.ИД3. - Критически оценивает надежность источников информации, работает с противоречивой информацией из разных источников	Знать:	- критерии и способы оценки информации; - принципы оценки и анализа информации.
	Уметь:	- определять и интерпретировать информацию, требуемую для решения поставленной задачи.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):	- выявлять противоречивую информацию.
УК-1.ИД4. - Разрабатывает и содержательно аргументирует стратегию решения проблемной ситуации на основе системного и междисциплинарного подходов	Знать:	- основные принципы решения проблемной ситуации на основе системного и междисциплинарного подходов.
	Уметь:	- разрабатывать стратегию решения проблемной ситуации; - аргументировать проблемную ситуацию на основе междисциплинарного подходов.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями)	- обработки информации, интерпретации, оценки проблемной ситуации; - формирования собственного мнения и суждения в стратегии решения проблемной ситуации на основе системного и междисциплинарного подходов
УК-3. Способен организовывать и руководить работой команды, вырабатывая командную стратегию для достижения поставленной цели		
УК-3.ИД1. - Вырабатывает стратегию сотрудничества и на ее основе организует отбор членов команды для достижения поставленной цели, распределяя роли в команде	Знать:	- проблемы подбора эффективной команды; - основные условия эффективной командной работы; - основы стратегического управления человеческими ресурсами, нормативные правовые акты, касающиеся организации и осуществления профессиональной деятельности; - модели организационного поведения, факторы формирования организационных отношений; - стратегии и принципы командной работы, основные характеристики организационного климата и взаимодействия людей в организации; - методы научного исследования в области управления; - методы верификации результатов исследования; - методы интерпретации и представления результатов исследования.
	Уметь:	- определять стиль управления и эффективность руководства командой; - вырабатывать командную стратегию; - владеть технологией реализации основных функций управления, анализировать и интерпретировать результаты научного исследования в области управления человеческими ресурсами; - применять принципы и методы организации командной деятельности; - подбирать методы и методики исследования профессиональных практических задач.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями)	- организации и управления командным взаимодействием в решении поставленных целей; - создания команды для выполнения практических задач; - участия в разработке стратегии командной работы; - составления деловых писем с целью организации и сопровождения командной работы; - умения работать в команде; - разработки программы эмпирического исследования профессиональных практических задач.
УК-3.ИД2. - Планирует и корректирует работу команды с учетом интересов,	Знать:	- основные методы планирования работы в команде.
	Уметь:	- планировать командную работу; - распределять поручения и делегировать полномочия членам команды; - координировать работу членов команды.

особенностей поведения и мнений ее членов; распределяет поручения и делегирует полномочия членам команды	Владеть практическим опытом (трудовыми действия)	<ul style="list-style-type: none"> - рациональной расстановки и распределения работ между членами команды; - организации обсуждений разных идей и мнений; - предвидения результатов (последствий) как личных, так и коллективных действий; - учитывать в своей социальной и профессиональной деятельности интересы, особенности поведения и мнения (включая критические) людей, с которыми работает/взаимодействует, в том числе посредством корректировки своих действий.
УК-3.ИД3. - Разрешает конфликты и противоречия при деловом общении на основе учета интересов всех сторон	Знать:	<ul style="list-style-type: none"> - методы разрешения конфликтных ситуаций; - современные технологии разрешения конфликтов; - принципы бесконфликтного взаимодействия.
	Уметь:	<ul style="list-style-type: none"> - анализировать взаимоотношения в командной работе и возможные последствия личных действий; - строить продуктивное взаимодействие; - разбираться в основных типах конфликтов; - различать стадии развития конфликта; - понимать и оценивать позиции различных участников и сторон конфликтных взаимодействий.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действия)	<ul style="list-style-type: none"> - преодоления возникающих в команде разногласий, споров и конфликтов на основе учета интересов всех сторон; - формирования позитивного эмоционального климата в команде, создания рабочей атмосферы; - конструктивно-партнерских взаимоотношений в командной работе; - успешного разрешения конфликтов и противоречий
УК-4.ИД5. - Выбирает стиль общения на государственном языке РФ и иностранном языке в зависимости от цели и условий партнерства; адаптирует речь, стиль общения и язык жестов к ситуациям взаимодействия	Знать:	<ul style="list-style-type: none"> - государственный язык РФ; - иностранный язык (-ки); - совокупность методов взаимодействия с партнерами
	Уметь:	<ul style="list-style-type: none"> - грамотно выбирать стиль общения; - быстро адаптироваться к ситуациям взаимодействия с потенциальными партнерами.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действия)	<ul style="list-style-type: none"> - интегративных умений, необходимых для продуктивных переговоров с партнерами.
ОПК-3. Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств		
ОПК-3.1. Соблюдает нормы и правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств	Знать:	<ul style="list-style-type: none"> - основы профессиональной деятельности с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств; - нормы установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств; - правила, установленные уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств.
	Уметь:	<ul style="list-style-type: none"> - решать задачи связанные с профессиональной деятельностью с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств; - контролировать выполнение фармацевтическим персоналом норм и правил, установленных уполномоченными органами государственной власти при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств

	Владеть практическим опытом (трудовыми действия)	<ul style="list-style-type: none"> - регистрации отклонения от норм и правил, установленных уполномоченными органами государственной власти, при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств; - контроля за выполнением фармацевтическим персоналом норм и правил, установленных уполномоченными органами государственной власти при решении задач профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств
ПК-3. Способен осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации лекарственных препаратов для медицинского применения и других товаров аптечного ассортимента		
ПК-3.ИД-1 Оказывает информационно-консультационную помощь посетителям аптечной организации при выборе лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента, а также по вопросам их рационального применения, с учетом биофармацевтических особенностей лекарственных форм	Знать:	<ul style="list-style-type: none"> - нормативно-правовые акты о взаимозаменяемости лекарственных препаратов; - международные непатентованные и торговые наименования лекарственных средств; - терапевтические, фармакологические, фармацевтические характеристики лекарственных средств; - правила взаимозаменяемости лекарственных препаратов в рамках международного непатентованного наименования и в рамках фармакотерапевтической группы; - медицинскую и фармацевтическую терминологию, используемую в текстах инструкций по применению лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента; - структуру и разделы инструкции по применению лекарственных препаратов для медицинского применения; - структуру и разделы инструкции по эксплуатации медицинских изделий и медицинской техники; - основы психологии и конфликтологии; - систему ценообразования в сфере обращения лекарственных средств; - основы медицинского и фармацевтического товароведения; - правила и порядок работы системы фармаконадзора; - порядок обращения в надзорные органы о выявлении нежелательных побочных действий лекарственных препаратов при их применении; - систему и порядок льготного отпуска лекарственных препаратов отдельным категориям граждан.
	Уметь:	<ul style="list-style-type: none"> - применять нормативно-правовые акты о взаимозаменяемости лекарственных препаратов при оказании информационно-консультационную помощь посетителям аптечной организации при выборе лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента; - подобрать лекарственные препараты, соответствующие одному международному непатентованному наименованию; - провести консультирование посетителя аптечной организации в части выбора лекарственного препарата в зависимости от его цены, производителя, лекарственной формы, способа применения; - провести консультирование посетителя аптечной организации по вопросам их рационального применения, с учетом биофармацевтических особенностей лекарственных форм; - пользоваться официальными информационными источниками по вопросам обращения лекарственных средств в Российской Федерации и в странах-членах Евразийского экономического союза; - консультировать посетителя аптеки по вопросам, связанным с правилами приема лекарственного препарата, его совместимостью с другими лекарственными средствами и продуктами питания, с показаниями к применению, противопоказаниями, с проявлением возможных побочных явлений, условиями хранения лекарственного препарата и

		<p>сроком годности;</p> <ul style="list-style-type: none"> - консультировать посетителя аптеки в части льготного отпуска лекарственных препаратов отдельным категориям граждан.
	<p>Владеть практическим опытом (трудовыми действиями):</p>	<ul style="list-style-type: none"> - фармацевтического консультирования посетителя аптеки в части выбора лекарственного препарата безрецептурного отпуска и товаров аптечного ассортимента; - фармацевтического консультирования посетителя аптеки в части рационального применения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента; - фармацевтического консультирования посетителя аптеки в части его терапевтических, фармакологических и фармацевтических особенностей;
		<ul style="list-style-type: none"> - фармацевтического консультирования посетителя аптеки в части взаимозаменяемости лекарственных препаратов; - фармацевтического информирования посетителя аптеки в части льготного лекарственного обеспечения; - фармацевтического информирования посетителя аптеки в части государственной регистрации или отмены государственной регистрации лекарственного препарата; - фармацевтического информирования посетителя аптеки в части льготного лекарственного обеспечения; - фармацевтического информирования посетителя аптеки в части порядка обращения в надзорные органы с сообщениями о нежелательных побочных явлениях при приеме лекарственных препаратов, находящихся в обращении.

ПК-7. Способен решать задачи профессиональной деятельности при передаче лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации

<p>ПК-7.ИД-1 Осуществляет процесс передачи лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации</p>	Знать	<ul style="list-style-type: none"> - нормативно-правовые акты, регулирующие оптовую торговлю лекарственными средствами; - нормативно-правовые акты, регулирующие процесс передачи лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации; - порядок и правила составления договоров на передачу, на транспортировку лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации; - порядок передачи лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации; - юридические нормы передачи материальных ценностей на ответственное хранение.
	Уметь	<ul style="list-style-type: none"> - применять в практической деятельности нормативно-правовые акты, регулирующие процесс передачи лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации; - составлять договоры на передачу лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации и контролировать ход надлежащего выполнения обязательств сторон; - составлять договоры на передачу для транспортировки лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации и контролировать ход выполнения обязательств сторон; - организовывать процесс передачи лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации; - применять юридические нормы действующего законодательства при передаче материальных ценностей на ответственное хранение или транспортировку.

	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями)	- организации процесса передачи лекарственных препаратов через фармацевтические и медицинские организации.
ПК-7.ИД-2 Оформляет соответствующую документацию при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации	Знать	- основы договорного права и делопроизводства; - правила составления и оформления документации для передачи лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - виды юридической ответственности сторон при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - юридические нормы разработки документации при передаче материальных ценностей; - правила учета и отчетности сторон при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации.
	Уметь	- разрабатывать и оформлять в установленном порядке документацию при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - контролировать ход выполнения сторонами условий договорных обязательств при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - организовывать учет материальных ценностей при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - оформлять финансовую отчетную документацию при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации.
	Владеть практическим опытом (трудовыми действиями)	- составления документацию при передаче лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации; - контроля составления договоров передачи лекарственных средств через фармацевтические и медицинские организации

2. Формы работы обучающихся, виды учебных занятий и их трудоёмкость

Формы работы обучающихся / Виды учебных занятий	Все го час ов	Распределение часов по семестрам									
		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Контактная работа обучающихся с преподавателем в семестре (КР), в т.ч.:	54		54								
Лекционное занятие (ЛЗ)	18		18								
Семинарское занятие (СЗ)	36		36								
Комбинированное занятие (КЗ)											
Практическое занятие (ПЗ)											
Лабораторный практикум (ЛП)											
Лабораторно-практическое занятие (ЛПЗ)											
Клинико-практические занятия (КП)											
Практикум (П)											
Лабораторная работа (ЛР)											
Специализированное занятие (СПЗ)											
Коллоквиум (К)	10		10								
Групповая консультация (ГК)											
Зачёт (З) * (промежуточная аттестация)											
Защита курсовой работы (ЗКР) (промежуточная аттестация)											
Другие виды занятий											
Самостоятельная работа обучающихся в семестре (СР), в т.ч.	54		54								
Подготовка истории болезни											
Подготовка курсовой работы											
Подготовка реферата	10		10								
Расчетно-графическая работа											
Подготовка к занятиям, в т.ч. к текущему контролю успеваемости	30		30								
Другие виды самостоятельных занятий	14		14								
Экзаменационная сессия (ЭС), в т.ч.:											
Подготовка к промежуточной аттестации в форме экзамена											
Экзамен (промежуточная аттестация)											
Общая трудоёмкость дисциплины	108		108								
Общая трудоёмкость дисциплины (ОТД)	в часах: ОТД = КР+СР+ЭС	108	108								
	в зачетных единицах: ОТД (в часах) : 36	3	3								

* В БРС время на проведение промежуточной аттестации в форме зачёта не выделяется. Оценка выставляется по результатам работы в семестре на основе рейтинга. При реализации учебной дисциплины с применением БРС время на проведение промежуточной аттестации в форме зачёта или защиты курсовой работы не выделяется.

3. Содержание дисциплины

3.1. Содержание разделов, тем дисциплины

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы дисциплины (модуля)	Содержание раздела и темы в дидактических единицах
1	2	3	4
1.	УК-1, УК-3 ОПК-3 ПК-3	Раздел 1. Общие правовые вопросы в области обращения лекарственных средств для медицинского применения	Правовая система РФ. Законодательная система в области здравоохранения. Действие административного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств. Действие гражданского законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств. Действие трудового законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств. Действие уголовного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств. Понятие о системе обращения лекарственных средств для медицинского применения, ее составляющих, государственного контроля и надзора. Понятие о нормативно-правовых актах. Понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица. Система лицензирования в сфере обращения лекарственных средств в РФ. Правовые нормы государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств. Правовая ответственность фармацевтической организации за несоблюдение норм законодательства в области обращения лекарственных средств. Иерархия нормативно-правовой документации в системе здравоохранения РФ. Основные правовые и подзаконные акты в сфере обращения лекарственных средств. Понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица. Государственный контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств.
2.	ОПК-3 ПК-1 ПК-3	Раздел 2. Правовые основы научно-исследовательской работы в области фармации и	Нормативно-правовое регулирование научных исследований. Понятие и определение фармацевтической разработки. Нормативно-правовое регулирование доклинических исследований лекарственных средств.

		производства лекарственных средств	<p>Нормативно-правовое регулирование клинических исследований лекарственных препаратов.</p> <p>Понятие о защите интеллектуальной собственности.</p> <p>Нормативно-правовое регулирование введения в обращение нового лекарственного средства.</p> <p>Нормативно-правовое регулирование фармацевтического производства. Порядок лицензирования фармацевтического производства.</p> <p>Государственный контроль и надзор в сфере производства лекарственных средств.</p>
3	ОПК-3 ПК-1 ПК-3 ПК-7	Раздел 3 Правовые основы фармацевтической деятельности	<p>Понятие о фармацевтической деятельности и ее направлениях. Система лицензирования и государственного контроля фармацевтической деятельности. Нормативно-правовое регулирование оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения.</p> <p>Нормативно-правовое регулирование работы аптечных организаций. Нормативно-правовое регулирование льготного отпуска лекарственных средств в аптечных организациях.</p>
4	ПК-3; ПК-7	Раздел 4. Нормативно-правовое регулирование обращения наркотических и психотропных лекарственных средств	<p>Нормативно-правовые акты, регулирующие обращение наркотических и психотропных лекарственных средств для медицинского применения. Понятие о предметно-количественном учете. Характеристика лекарственных средств и их прекурсоров, подлежащих предметно-количественному учету. Порядок лицензирования деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений.</p> <p>Порядок допуска лица к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами. Формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления. Порядок хранения, приемки, выдачи, документирования процедур, связанных с лекарственными средствами, содержащими наркотические и психотропные вещества. Система государственного контроля и надзора в сфере регулирования обращения наркотических и психотропных лекарственных средств.</p>

3.2. Перечень разделов, тем дисциплины для самостоятельного изучения обучающимися

№ п/п	Шифр компетенции	Наименование раздела (модуля), темы дисциплины (модуля)	Содержание раздела (модуля), темы в дидактических единицах
1	2	3	4
1	УК-1, УК-3 ОПК-3 ПК-3	Раздел 1. Общие правовые вопросы в области обращения лекарственных средств для медицинского применения	Конституция РФ как гарант социальной защиты граждан. Федеральные законы и Кодексы РФ, регламентирующие социальную защиту граждан: статус, структура, содержание основных разделов. Федеральные законы и подзаконные акты, регламентирующие здравоохранение РФ.
2.	ОПК-3 ПК-3	Раздел 2. Правовые основы научно-исследовательской работы в области фармации и производства лекарственных средств	Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок проведения научных исследований в сфере здравоохранения и обращении лекарственных средств. Система государственного контроля и надзора при доклинических и клинических исследованиях. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок проведения клинических исследований лекарственных препаратов. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок фармацевтического производства.
3	ОПК-3 ПК-3 ПК-7	Раздел 3. Правовые основы фармацевтической деятельности	Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок работы аптечных организаций. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок льготного отпуска лекарственных средств в аптечных организациях.
4	ПК-7	Раздел 4. Нормативно-правовое регулирование обращения наркотических и психотропных лекарственных средств	Правоохранительная система борьбы и профилактики с наркозависимостью в РФ. Система наркоконтроля в РФ. Система лечения зависимости пациентов от наркотических и психотропных средств. Система нормативно-правовых актов, регулирующих обращение наркотических, психотропных средств и их прекурсоров. Нормативно-правовые требования к культивированию лекарственных растений, заготовке, сушке, хранению лекарственного растительного сырья. Организация и правила производства лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету. Современная номенклатура лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету и их классификация. Функции и структура Федеральной служба Российской Федерации по контролю за оборотом наркотиков.

4. Тематический план дисциплины

4.1. Тематический план контактной работы обучающихся с преподавателем

№ п/п	Виды учебных занятий/ форма промежуточной аттестации*	Период обучения (семестр). Порядковые номера и наименование разделов (модулей) (при наличии). Порядковые номера и наименование тем (модулей) модулей. Темы учебных занятий.	Количество часов контактной работы	Виды текущего контроля успева.**,	Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации ***					
					КП	ОУ	ОП	ТЭ	РЗ	А
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
— семестр										
1.		Раздел 1. Понятие о правовой системе в здравоохранении								
2.	ЛЗ ₁	Правовая система РФ.	2	Д	+					
3.	СЗ	Правовая системы здравоохранения и обращения лекарственных средств	2	Т	+	+				+
4.	ЛЗ ₂	Контрольно-надзорная функция государства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств	2	Д	+	+				
5.	СЗ	Иерархия нормативно-правовых актов системы здравоохранения РФ и обращения лекарственных средств.	2	Т	+	+				+
6.	СЗ	Понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица в сфере здравоохранения	2	Т	+	+				+
7.	СЗ	Решение ситуационных задач по теме раздела	2	Т	+				+	+
8.	К	Текущий рубежный (модульный) контроль по теме 1	2	Р	+		+			
9.		Раздел 2. Правовые основы научно-исследовательской работы в области фармации								
10.	ЛЗ	Виды научно-исследовательской работы в сфере обращения лекарственных средств и их нормативно-правовое регулирование.	2	Д	+					
11.	СЗ	Нормативно-правовое регулирование научных исследований в сфере здравоохранения и обращении лекарственных средств	2	Т	+	+				+
12.	ЛЗ	Понятие о правовой защите интеллектуальной собственности в сфере обращения лекарственных средств	2	Д	+					
13.	СЗ	Правовая ответственность специалистов, выполняющих научные исследования в сфере здравоохранения	2	Т	+	+				+
14.	СЗ	Решение ситуационных задач по теме раздела	2	Т	+				+	
15.	К	Текущий рубежный контроль по теме 2	2	Р	+		+			
16.		Раздел 3. Правовые основы фармацевтической деятельности								
17.	ЛЗ	Понятие о фармацевтической деятельности и ее направлениях.	2	Д	+					
18.	СЗ	Нормативно-правовое регулирование различных сфер фармацевтической деятельности	2	Т	+	+				+
19.	ЛЗ	Система лицензирования и	2	Д	+					

		государственного контроля фармацевтической деятельности.								
20.	СЗ	Порядок лицензирования фармацевтической деятельности	2	Т	+	+				+
21.	СЗ ₁₂	Лицензионный контроль фармацевтической деятельности	2	Т	+	+				+
22.	ЛЗ ₇	Нормативно-правовое регулирование оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения	2	Д	+					
23.	СЗ ₁₃	Правила оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения	2	Т	+					+
24.	СЗ ₁₄	Правовые нормы отпуска лекарственных средств на основе льготного обеспечения	2	Т	+					+
25.	СЗ ₁₅	Решение ситуационных задач по теме раздела	2	Т	+				+	
26.	К	Текущий рубежный контроль по теме 3	2	Р	+		+			
27.		Раздел 4. Нормативно-правовое регулирование обращения наркотических, психотропных лекарственных средств и их прекурсоров								
28.	ЛЗ ₈	Нормативно-правовые нормы обращения наркотических и психотропных лекарственных средств (часть 1)	2	Д	+					
29.	СЗ ₁₆	Система государственного контроля и надзора в сфере регулирования обращения наркотических и психотропных лекарственных средств	2	Т	+	+				+
30.	ЛЗ ₉	Нормативно-правовые нормы обращения наркотических и психотропных лекарственных средств (часть 2)	2	Д	+					
31.	СЗ ₁₇	Правила ведения предметно-количественного учета и правовая ответственность медицинских и фармацевтических работников за нарушение работы с лекарственными средствами и прекурсорами, подлежащими предметно-количественному учету	2	Т	+	+				+
32.	СЗ ₁₈	Решение ситуационных задач по теме раздела	2	Т					+	
33.	К ₄	Текущий рубежный контроль по теме 4		Р						
34.	ИЗ	Текущий итоговый контроль по темам 1 - 4		И				+		
35.		Всего часов за семестр:	54							

(* см. разд 2, **, *** смотри условные обозначения,)

Условные обозначения
Виды учебных занятий и формы промежуточной аттестации *

Виды учебных занятий, формы промежуточной аттестации	Сокращённое наименование	
Лекционное занятие	Лекция	ЛЗ
Семинарское занятие	Семинар	СЗ
Практическое занятие	Практическое	ПЗ
Практикум	Практикум	П
Лабораторно-практическое занятие	Лабораторно-практическое	ЛПЗ
Лабораторная работа	Лабораторная работа	ЛР
Клинико-практические занятия	Клинико- практическое	КПЗ
Специализированное занятие	Специализированное	СЗ
Комбинированное занятие	Комбинированное	КЗ
Коллоквиум	Коллоквиум	К
Контрольная работа	Контр. Работа	КР
Итоговое занятие	Итоговое	ИЗ
Групповая консультация	Групп. Консультация	КС
Конференция	Конференция	Конф.
Защита курсовой работы	Защита курсовой работы	ЗКР
Экзамен	Экзамен	Э

Виды текущего контроля успеваемости (ВТК)**

Виды текущего контроля успеваемости (ВТК)**	Сокращённое наименование		Содержание
Текущий дисциплинирующий контроль	Дисциплинирующий	Д	Контроль посещаемости занятий обучающимся
Текущий тематический контроль	Тематический	Т	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности на занятиях по теме.
Текущий рубежный (модульный) контроль	Рубежный	Р	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности по теме (разделу, модулю) дисциплины
Текущий итоговый контроль	Итоговый	И	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности по темам (разделам, модулям) дисциплины

Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся /виды работы обучающихся/ ***

№	Формы проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации обучающихся (ФТКУ) ***	Техническое и сокращённое наименование		Виды работы обучающихся (ВРО) ***	Типы контроля
1	Контроль присутствия (КП)	Присутствие	КП	Присутствие	Присутствие
2	Учет активности (А)	Активность	А	Работа на занятии по теме	Участие
3	Опрос устный (ОУ)	Опрос устный	ОУ	Выполнение задания в устной форме	Выполнение обязательно
4	Опрос письменный (ОП)	Опрос письменный	ОП	Выполнение задания в письменной форме	Выполнение обязательно
5	Опрос комбинированный (ОК)	Опрос комбинированный	ОК	Выполнение заданий в устной и письменной форме	Выполнение обязательно
	Тестирование в электронной	Тестирование		Выполнение тестового задания	Выполнение

6	форме (ТЭ)		ТЭ	в электронной форме	обязательно
7	Проверка реферата (ПР)	Реферат	ПР	Написание (защита) реферата	Выполнение обязательно
8	Проверка лабораторной работы (ЛР)	Лабораторная работа	ЛР	Выполнение (защита) лабораторной работы	Выполнение обязательно
9	Подготовка учебной истории болезни (ИБ)	История болезни	ИБ	Написание (защита) учебной истории болезни	Выполнение обязательно
10	Решение практической (ситуационной) задачи (РЗ)	Практическая задача	РЗ	Решение практической (ситуационной) задачи	Выполнение обязательно
11	Подготовка курсовой работы (ПКР)	Курсовая работа	ПКР	Выполнение (защита) курсовой работы	Выполнение обязательно
12	Клинико-практическая работа (КПР)	Клинико-практическая работа	КПР	Выполнение клинико-практической работы	Выполнение обязательно
13	Проверка конспекта (ПК)	Конспект	ПК	Подготовка конспекта	Выполнение обязательно
14	Проверка контрольных нормативов (ПКН)	Проверка нормативов	ПКН	Сдача контрольных нормативов	Выполнение обязательно
15	Проверка отчета (ПО)	Отчет	ПО	Подготовка отчета	Выполнение обязательно
16	Контроль выполнения домашнего задания (ДЗ)	Контроль самостоятельной работы	ДЗ	Выполнение домашнего задания	Выполнение обязательно, Участие
17	Контроль изучения электронных образовательных ресурсов (ИЭОР)	Контроль ИЭОР	ИЭОР	Изучения электронных образовательных ресурсов	Изучение ЭОР

4.2. Содержание самостоятельной работы обучающихся

№ п/п	Период обучения (семестр). Наименование раздела (модуля), темы дисциплины (модуля).	Содержание самостоятельной работы обучающихся	Всего часов
1	2	3	4
2 семестр			
1.	Раздел № 1. Общие правовые вопросы в области обращения лекарственных средств для медицинского применения	Изучение нормативно-правовой документации по темам первого раздела Подготовка реферативных сообщений по теме раздела Подготовка к текущему контролю Решение ситуационных задач по тематике раздела Подготовка к рубежному (модульному) контролю	15
2.	Раздел № 2. Правовые основы научно-исследовательской работы в области фармации и фармацевтического производства	Изучение нормативно-правовой документации по тематике второго раздела Подготовка реферативных сообщений по теме раздела Подготовка к текущему контролю Решение ситуационных задач по тематике данного раздела Подготовка к рубежному контролю	12
3.	Раздел № 3. Правовые основы фармацевтической деятельности	Изучение нормативно-правовой документации по тематике второго раздела Подготовка реферативных сообщений по теме раздела Подготовка к текущему контролю Решение ситуационных задач по тематике данного раздела Подготовка к рубежному контролю	14
4.	Раздел № 4. Нормативно-правовое регулирование обращения	Изучение нормативно-правовой документации по тематике четвертого раздела Подготовка к текущему контролю Подготовка реферативных сообщений по теме раздела	10

	наркотических и психотропных лекарственных средств	Подготовка к рубежному контролю	
5.	Подготовка к итоговому контролю	Решение ситуационных задач. Подготовка ответов к вопросам итогового контроля.	3
Итого:			54

5. Организация текущего контроля успеваемости обучающихся

5.1. Оценочные средства текущего контроля успеваемости обучающихся

5.1.1. Условные обозначения:

Типы контроля (ТК)*

Типы контроля		Тип оценки
Присутствие	П	наличие события
Участие (дополнительный контроль)	У	дифференцированный
Изучение электронных образовательных ресурсов (ЭОР)	И	наличие события
Выполнение (обязательный контроль)	В	дифференцированный

Виды текущего контроля успеваемости (ВТК)**

Виды текущего контроля успеваемости (ВТК)**	Сокращённое наименование		Содержание
	Дисциплинирующий	Д	
Текущий дисциплинирующий контроль	Дисциплинирующий	Д	Контроль посещаемости занятий обучающимся
Текущий тематический контроль	Тематический	Т	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности на занятиях по теме.
Текущий рубежный (модульный) контроль	Рубежный	Р	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности по теме (разделу, модулю) дисциплины
Текущий итоговый контроль	Итоговый	И	Оценка усвоения обучающимся знаний, умений и опыта практической деятельности по темам (разделам, модулям) дисциплины

5.1.2. Структура текущего контроля успеваемости по дисциплине

2 семестр

Виды занятий		Формы текущего контроля успеваемости/виды работы						
				ТК*	ВТК**	Max.	Min.	Шаг
Лекционное занятие	ЛЗ	Контроль присутствия	КП	П	Д	1	0	1
Семинарское занятие	СЗ	Контроль присутствия	КП	П	Д	1	0	1
		Опрос устный	ОУ	В	Т	10	0	1
		Опрос письменный	ОП	В	Т	10	0	1
Коллоквиум (рубежный (модульный) контроль)	К	Контроль присутствия	КП	П	Д	1	0	1
		Опрос устный	ОУ	В	Р	20	0	1
		Тестирование в	ТЭ	В	Р	20	0	1

		электронной форме						
Итоговое занятие (итоговый контроль)	ИЗ	Контроль присутствия	КП	П	Д	1	0	1
		Тестирование в электронной форме	ТЭ	В	И	100	0	1

5.1.3. Весовые коэффициенты текущего контроля успеваемости обучающихся (по видам контроля и видам работы)

2 семестр

Вид контроля	План в %	Исходно		Формы текущего контроля успеваемости/в иды работы	ТК	План в %	Исходно		Коэф.
		Баллы	%				Баллы	%	
Текущий дисциплинирующий контроль	5			Контроль присутствия	П	5			
Текущий тематический контроль	25			Опрос письменный	В	10			
				Опрос устный	В	10			
				Обсуждение	В	5			
Текущий рубежный (модульный) контроль	40			Тестирование в электронной форме	В	20			
				Опрос устный	В	20			
Текущий итоговый контроль	30			Тестирование в электронной форме	В	30			
Мах. кол. баллов	100								

5.2. Порядок текущего контроля успеваемости обучающихся (критерии, показатели и порядок текущего контроля успеваемости обучающихся)

Критериями успеваемости и успешности обучающегося по итогам текущего контроля успеваемости по дисциплине (модулю) в балльно-рейтинговой системе (далее - БРС) являются:

- рейтинговая оценка за выполнение отдельного вида работы на занятии,
- процент выполнения отдельного вида работы на занятии,
- рейтинговая оценка за занятие,
- процент выполнения за занятие,
- текущий рейтинг обучающегося по дисциплине,
- семестровый рейтинг обучающегося по дисциплине.

5.2.1. Рейтинговая оценка за выполнение отдельного вида работы на занятии (RO_{врi}) рассчитывается в баллах.

Рейтинговая оценка за выполнение отдельного вида работы на занятии равна произведению баллов, которые были выставлены обучающемуся за выполнение соответствующего вида работы и весового коэффициента, предусмотренного БРС для этого вида работы:

$$RO_{врi} = O_{врi} * K_{врi} \quad (1)$$

O_{врi} - балл за выполнение отдельного вида работы на занятии

Кв_{врi} - весовой коэффициент для соответствующего вида работы.

Максимальная рейтинговая оценка за выполнение отдельного вида работы на занятии (maxRO_{врi}) равна произведению максимальных баллов, которые установлены за выполнение соответствующего вида работы и весового коэффициента, предусмотренного БРС для этого вида работы:

$$\max RO_{врi} = \max O_{врi} * K_{врi} \quad (2)$$

maxO_{врi} - максимальный балл за выполнение отдельного вида работы на занятии.

K_{врi} - весовой коэффициент для соответствующего вида работы.

5.2.2. Процент выполнения отдельного вида работы на занятии (RO_{врi}%) рассчитывается как отношение баллов, полученных обучающимся за выполнение отдельного вида работы к максимально возможному количеству баллов, которое мог получить обучающийся за этот вид работы:

$$RO_{врi}\% = O_{врi} / \max O_{врi} * 100\% \quad (3)$$

O_{врi} - балл за выполнение отдельного вида работы на занятии.

maxO_{врi} - максимальный балл за выполнение отдельного вида работы на занятии.

5.2.3. Рейтинговая оценка за занятие (RO_з) рассчитывается в баллах.

Рейтинговая оценка за занятие равна сумме рейтинговых оценок обучающегося за выполнение отдельных видов работы на занятии в баллах:

$$RO_z = RO_{вр1} + RO_{вр2} + RO_{вр3} + \dots \quad (4)$$

Максимальная рейтинговая оценка за занятие (maxRO_з) равна сумме максимальных рейтинговых оценок за выполнение отдельных видов работы на занятии в баллах:

$$\max RO_z = \max RO_{вр1} + \max RO_{вр2} + \max RO_{вр3} + \dots \quad (5)$$

5.2.4. Процент выполнения за занятие (RO_з%) рассчитывается как отношение суммы баллов, полученных обучающимся за выполнение отдельных видов работы на занятии к сумме максимальных баллов, установленных за выполнение соответствующих видов работы на занятии:

$$RO_z\% = \sum(O_{врi}) / \sum(\max O_{врi}) * 100\% \quad (6)$$

O_{врi} - балл за выполнение отдельного вида работы на занятии.

maxO_{врi} - максимальный балл за выполнение отдельного вида работы на занятии.

5.2.5. Рейтинговая оценка за занятие, на котором предусмотрено проведение рубежного или итогового контроля, играет важную роль в формировании текущего и семестрового рейтинга обучающегося.

Если процент выполнения за занятие, на котором проводился рубежный или итоговый контроль, составляет 70% и более, то соответствующий контроль признаётся пройденным, а полученные баллы суммируются к текущему и семестровому рейтингу. Если рейтинг обучающегося за занятие, на котором проводился рубежный или итоговый контроль, составляет менее 70%, то соответствующий контроль признаётся не пройденным, а полученные баллы к текущему и семестровому рейтингу не суммируются.

5.2.6. Текущий рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) (RT%)

рассчитывается в процентах.

Текущий рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) рассчитывается отношением суммы рейтинговых оценок обучающегося за все занятия (в баллах) к максимальным рейтинговым оценкам за все занятия (в баллах). Текущий рейтинг рассчитывается по всем занятиям семестра, завершённым на текущую дату.

$$RT\% = (RO_{z1} + RO_{z2} + RO_{z3} + \dots) / (\max RO_{z1} + \max RO_{z2} + \max RO_{z3} + \dots) * 100\% \quad (7)$$

$RO_{z i}$ – сумма рейтинговых оценок обучающегося (в баллах) за все занятия семестра, завершённых на текущую дату, с учетом п.5.2.5;

$\max RO_{z i}$ – сумма максимальных рейтинговых оценок (в баллах) за все занятия семестра, завершённые на текущую дату.

5.2.7. Семестровый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) (RC%) рассчитывается в процентах.

Семестровый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) рассчитывается как отношение суммы рейтинговых оценок обучающегося за все занятия (в баллах) к сумме максимальных рейтинговых оценок за все занятия (в баллах). Семестровый рейтинг рассчитывается по всем занятиям семестра, включенным в тематический план дисциплины.

$$RC\% = (RO_{z1} + RO_{z2} + RO_{z3} + \dots) / (\max RO_{z1} + \max RO_{z2} + \max RO_{z3} + \dots) * 100\% \quad (8)$$

$RO_{z i}$ – сумма рейтинговых оценок обучающегося (в баллах) за все занятия семестра, с учетом п.5.2.5;

$\max RO_{z i}$ – сумма максимальных рейтинговых оценок (в баллах) за все занятия семестра.

На основании семестрового рейтинга и процента выполнения за занятия, на которых предусмотрено проведение рубежного контроля, осуществляется промежуточная аттестация.

6. Организация промежуточной аттестации обучающихся

2 семестр.

- 1) Форма промежуточной аттестации согласно учебному плану – зачет.
- 2) Форма организации промежуточной аттестации – на основании семестрового рейтинга

7. Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации обучающихся по дисциплине (модулю)

7.1. Планируемые результаты обучения по дисциплине, соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы (по периодам освоения образовательной программы) – согласно п. 1.3. настоящей рабочей программы дисциплины.

7.2. Критерии, показатели и порядок промежуточной аттестации обучающихся с использованием балльно-рейтинговой системы. Порядок перевода рейтинговой оценки обучающегося в традиционную систему оценок.

Порядок промежуточной аттестации обучающегося по дисциплине в форме зачёта Время на подготовку к промежуточной аттестации не выделяется

Промежуточная аттестация по дисциплине в форме зачёта проводится на основании

результатов текущего контроля успеваемости обучающегося в семестре, в соответствии с расписанием занятий по дисциплине, как правило на последнем занятии

Критериями успеваемости и успешности обучающегося по итогам промежуточной промежуточной аттестации по дисциплине в форме зачёта в БРС являются

- итоговый рейтинг обучающегося по дисциплине (РИ%);
- рейтинговые оценки обучающегося за каждое занятие, на котором предусмотрено проведение рубежного контроля.

Итоговый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) (РИ%), по которой согласно учебному плану образовательной программы промежуточная аттестация обучающихся проводится в форме зачёта, равен семестровому рейтингу

$$РИ\% = RC\%$$

Итоговый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) (РИ%), по которой согласно учебному плану образовательной программы промежуточная аттестация обучающихся проводится в форме зачёта, равен семестровому рейтингу

RC% - семестровый рейтинг обучающегося по дисциплине см. формулу (8) в пункте 5.2.7
Семестровый рейтинг обучающегося по дисциплине (RC%) раздела.

5.2. Порядок текущего контроля успеваемости обучающихся (критерии, показатели и порядок текущего контроля успеваемости обучающихся).

Итоговый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) измеряется в процентах.

Итоговый рейтинг обучающегося по дисциплине (модулю) переводится в традиционную шкалу оценок «зачтено», «не зачтено».

Оценка обучающемуся «зачтено» по итогам промежуточной аттестации по дисциплине (модулю) выставляется при выполнении всех нижеперечисленных условий:

- итоговый рейтинг обучающегося (РИ%) находится в пределах от 70% до 100%;
- процент выполнения (ROз%) за каждое занятие, на котором проводился рубежный (модульный) контроль в семестре, равен 70% или более

ROз% - процент выполнения за занятие. См. формулу (6) в пункте 5.2.4. раздела 5.2. Порядок текущего контроля успеваемости обучающихся (критерии, показатели и порядок текущего контроля успеваемости обучающихся).

Оценка обучающемуся «не зачтено» выставляется при невыполнении хотя бы одного из вышеперечисленных условий.

Оценка «зачтено» выставляется в зачётную ведомость или в экзаменационный (зачётный) лист, а также в зачётную книжку.

Оценка «не зачтено» выставляется в зачётную ведомость или в экзаменационный (зачётный) лист.

8. Методические указания обучающимся по освоению дисциплины

Преподавание дисциплины «Юридические основы деятельности провизора» складывается из аудиторных занятий, включающих лекционный курс и семинарские занятия, а также самостоятельной работы студентов.

Лекционные занятия проводятся в соответствии с календарным планом дисциплины и посвящены ее теоретической части. Проводятся на кафедре с использованием демонстрационного материала в виде слайдов, учебных фильмов.

Семинарские занятия начинаются с текущего контроля в форме устного опроса или дискуссии, направленного на оценку знаний, полученных студентом в процессе лекционного занятия и самостоятельной работы при подготовке к занятию. Семинарские занятия проходят в учебных аудиториях в форме обсуждения основных вопросов, беседования преподавателя с обучающим по теме занятия.

На семинарских занятиях проводится закрепление теоретических знаний, полученных студентами в процессе лекционных занятий и самостоятельной работы. Студенты проходят изучение нормативно-правовой базы, регламентирующей

профессиональную деятельность провизора в различных направлениях специальности в соответствии с действующим законодательством.

На семинарских занятиях используются следующие активные и интерактивные учебные технологии:

- 1) изучение теоретических вопросов на примере ситуаций, непосредственно связанных с профессиональной деятельностью провизоров;
- 2) моделирование производственных ситуаций в части правовой оценки действий фармацевтических работников;
- 3) изучение нормативно-правовой документации, регламентирующей деятельность фармацевтического работника;
- 4) обучения практическим навыкам документооборота фармацевтического предприятия в части составления и оформления локальных нормативно-правовых актов.

Все выполненные задания, процедуры, произведенные студентом в процессе практического занятия, подробно описываются и оформляются надлежащим образом в тетраде-дневнике по дисциплине.

В процессе семинарского занятия студент оформляет тетрадь в форме дневника, где указывает, дату, тему занятия, оформляет теоретическую и практическую информацию по изучаемой теме, выполняет задания в соответствии с соответствующими методическими заданиями. В конце семинарского занятия или после завершения изучения темы преподаватель проверяет введение дневника. По собственной инициативе студент может подготовить реферат-сообщение по теме семинарского занятия, согласованной с преподавателем. Данная работа зачитывается

Изучение раздела дисциплины завершается занятием по решению ситуационных задач, предусматривающем практическое применение теоретических знаний, полученных в ходе лекционных и семинарских занятий.

Последнее занятие раздела – рубежный контроль в форме письменного контроля, включающего 1 теоретический вопрос и 1 ситуационную задачу.

Аудиторные занятия завершаются итоговым контролем в форме электронного тестирования. Тестовые задания включают 100 вопросов из 1-4 разделов с одним или несколькими верными ответами. Работа студента в группе формирует чувство коллективизма и коммуникабельность.

Самостоятельная работа обучающихся подразумевает:

- 5) подготовку к семинарским занятиям,
- 6) изучение специальной литературы по теме (рекомендованные учебники, методические пособия, ознакомление с материалами, опубликованными в монографиях, специализированных журналах, на рекомендованных медицинских сайтах),
- 7) изучение нормативно-правовых актов,
- 8) подготовка к рубежному контролю,
- 9) решение ситуационных задач,
- 10) подготовку к итоговому контролю.

Работа с учебной литературой рассматривается как вид учебной работы по дисциплине и выполняется в пределах часов, отводимых на её изучение. Каждый обучающийся обеспечивается доступом к библиотечным фондам кафедры и университета.

В ходе изучения дисциплины знания студента контролируются в форме текущего, рубежного (модульного) и итогового контроля.

Темы для обсуждения на семинарских занятиях

1. Правовая система РФ.
2. Законодательная система в области здравоохранения.
3. Действие административного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
4. Действие гражданского законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
5. Действие трудового законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
6. Действие уголовного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
7. Понятие о системе обращения лекарственных средств для медицинского применения, ее составляющих, государственного контроля и надзора.
8. Понятие о нормативно-правовых актах.
9. Понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица.
10. Организационно-правовые формы предприятий: особенности, отличия, примеры для фармацевтических предприятий.
11. Система лицензирования в сфере обращения лекарственных средств в РФ.
12. Правовые нормы государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств.
13. Правовая ответственность фармацевтической организации за несоблюдение норм законодательства в области обращения лекарственных средств.
14. Иерархия нормативно-правовой документации в системе здравоохранения РФ.
15. Основные правовые и подзаконные акты в сфере обращения лекарственных средств.
16. Понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица.
17. Организационно-правовые формы фармацевтических предприятий.
18. Система лицензирования в сфере обращения лекарственных средств в РФ.
19. Государственный контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств.
20. Правовая ответственность фармацевтической организации за несоблюдение норм законодательства в области обращения лекарственных средств.
21. Нормативно-правовое регулирование научных исследований.
22. Понятие и определение фармацевтической разработки.
23. Нормативно-правовое регулирование доклинических исследований лекарственных средств.
24. Нормативно-правовое регулирование клинических исследований лекарственных препаратов.
25. Понятие о защите интеллектуальной собственности.

26. Нормативно-правовое регулирование введения в обращение нового лекарственного средства.
27. Нормативно-правовое регулирование фармацевтического производства.
28. Порядок лицензирования фармацевтического производства.
29. Государственный контроль и надзор в сфере производства лекарственных средств.
30. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения.
31. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок работы аптечных организаций.
32. Структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок льготного отпуска лекарственных средств в аптечных организациях.
33. Нормативно-правовые акты, регулирующие обращение наркотических и психотропных лекарственных средств для медицинского применения.
34. Понятие о предметно-количественном учете.
35. Характеристика лекарственных средств и их прекурсоров, подлежащих предметно-количественному учету.
36. Порядок лицензирования деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений.
37. Порядок допуска лица к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами.
38. Формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядок их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления.
39. Порядок хранения, приемки, выдачи, документирования процедур, связанных с лекарственными средствами, содержащими наркотические и психотропные вещества.
40. Система государственного контроля и надзора в сфере регулирования обращения наркотических и психотропных лекарственных средств.

Примерные вопросы для текущего контроля в форме устного опроса

1. Какие действия руководителя аптечной организации подпадают под действие Административного Кодекса Российской Федерации?
2. Какие действия руководителя аптечной организации подпадают под действие Гражданского Кодекса Российской Федерации?
3. Какие действия руководителя аптечной организации подпадают под действие Уголовного Кодекса Российской Федерации?
4. Какие уполномоченные органы исполнительной власти могут осуществлять проверки деятельности фармацевтической компании на соответствие требованиям действующего законодательства?

5. Какая деятельность в области фармации подлежит лицензированию?
6. Приведите примеры, когда нарушения провизором основ деонтологии и профессиональной этики могут привести к нарушению правопорядка.
7. Назовите нормативно-правовые акты, регламентирующие розничную торговлю товарами аптечного ассортимента.
8. Какие формы наказания предусмотрены действующим законодательством за реализацию контрафактных лекарственных препаратов?
9. Какие нормы ответственности медицинских и фармацевтических работников предусмотрены Федеральным законом № 323 "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"?
10. Кто несет ответственность за нарушения законодательства персоналом аптечной организации?
11. Опишите систему защиты интеллектуальной собственности в РФ.
12. Какой нормативно-правовой акт регламентирует надлежащую практику производства в РФ?
13. Опишите стандартные процедуры в фармацевтической компании, регламентированные трудовым законодательством в РФ.
14. Назовите федеральный закон и нормативно-правовые подзаконные акты, исполнение которых требуется при работе с наркотическими и психотропными лекарственными средствами.
15. Что такое финансовый контроллинг? Каким образом он осуществляется на фармацевтических предприятиях?

Типовые темы рефератов

1. Правовые аспекты профессиональной этики и деонтологии в фармации
2. Фармацевтическое право, как новая отрасль законодательства РФ
3. Правовые аспекты защиты пациентов от ошибок медицинских и фармацевтических работников в РФ
4. Правовые аспекты защиты пациентов от ошибок медицинских и фармацевтических работников за рубежом
5. Правовая защита участников клинических исследований
6. Правовые нормы использования лабораторных животных в доклинических исследованиях
7. Патентное право в фармацевтической отрасли
8. Основные принципы правовой поддержки отдельных граждан РФ при льготном лекарственном обеспечении
9. Борьба с правонарушениями в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных средств
10. Правовые нормы к руководителям фармацевтических предприятий за нарушение правил техники безопасности
11. Действие налогового права в области фармации

Типовые задания для текущего рубежного контроля в форме письменного опроса по дисциплине

1. Составьте схему правовой системы РФ и дайте ее описание.
2. Опишите законодательную систему в области здравоохранения.
3. Приведите примеры действия административного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
4. Приведите примеры действия гражданского законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
5. Приведите примеры действия трудового законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
6. Приведите примеры действия уголовного законодательства в сфере здравоохранения и обращения лекарственных средств.
7. Опишите нормативно-правовые акты в области медицинского и фармацевтического права.
8. Дайте понятие о правонарушениях и правовой ответственности юридического лица и физического лица в области лекарственного обеспечения.
9. Опишите организационно-правовые формы предприятий: особенности, отличия, примеры для фармацевтических предприятий.
10. Опишите правовые нормы лицензирования в сфере обращения лекарственных средств в РФ.
11. Опишите правовые нормы государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств.
12. Какая правовая ответственность предусмотрена в отношении фармацевтической организации и ответственных лиц за несоблюдение норм законодательства в области обращения лекарственных средств?
13. Представьте схему иерархии нормативно-правовой документации в системе здравоохранения РФ и опишите ее основные принципы.
14. Приведите примеры организационно-правовые формы фармацевтических предприятий.
15. Опишите систему государственного контроля и надзора в сфере обращения лекарственных средств.
16. Опишите основные направления нормативно-правового регулирования научных исследований.
17. Понятие и определение фармацевтической разработки.
18. Нормативно-правовое регулирование доклинических исследований лекарственных средств.
19. Нормативно-правовое регулирование клинических исследований лекарственных препаратов.
20. Опишите правовые принципы защиты интеллектуальной собственности и в области научных исследований.
21. Опишите правовые этапы формирования надлежащей практики фармацевтического производства.
22. Опишите структуру и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок оптовой и розничной торговли лекарственными средствами для медицинского применения.

23. Представьте структура и содержание нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок работы аптечных организаций.
24. Назовите нормативно-правовые акты, регламентирующих порядок льготного отпуска лекарственных средств в аптечных организациях.
25. Перечислите нормативно-правовые акты, регулирующие обращение наркотических и психотропных лекарственных средств для медицинского применения.
26. Дайте определение предметно-количественному учету и назовите ему подлежащие лекарственные средства.
27. Каким образом Конституция РФ защищает права граждан в сфере здравоохранения и социальной защиты?
28. Приведите примеры нарушения административного права в сфере фармацевтической деятельности
29. Какие нормативно-правовые акты регламентируют фармацевтическую деятельность? приведите примеры.
30. Какие действия фармацевтического работника подпадают под действие уголовного права? Приведите примеры.
31. Каким образом Трудовой Кодекс РФ регулирует работу аптечной организации?
32. Что такое Предметно-количественный учет? Какие нормативно-правовые акта регламентируют работу провизора с товаром аптечного ассортимента, подлежащего предметно-количественному учету?
33. Каким образом Федеральный закон 3 «О наркотических средствах и психотропных веществах» регламентирует профессиональную деятельность фармацевтических работников?

Типовые тестовые задания для текущего итогового контроля

Закончите утверждение, выбрав один или несколько верных ответов

- 1) Понятие юридическое лицо представляет собой...
- 2) К юридическим лицам относят...
- 3) К полным товариществам относят...
- 4) Государственные органы, выдающие лицензии на проведение фармацевтической практики – это...
- 5) Постановление правительства о фармацевтической деятельности было принято...
- 6) Государственные органы, выдающие лицензии на проведение фармацевтической практики...
- 7) Правила хранения наркотических средств и психотропных веществ устанавливает...
- 8) В медицинских организациях в местах хранения наркотических и психотропных лекарственных средств должны размещаться таблицы...
- 9) В помещения, используемых для временного хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, хранение указанных средств осуществляется в...
- 10) Маркировка на упаковке наркотических и психотропных лекарственных средств, изготовленных в аптеке, обязательно должна содержать...

Найдите соответствие между данными левого столбца (цифровая нумерация) и данными правого столбца (буквенная нумерация)

- 1) Найдите соответствие между видами права и нормативно-правовыми актами.

- 2) Найдите соответствие между правонарушением в профессиональной деятельности фармацевтического работника и мерой наказания
- 3) Найдите соответствие между сферой обращения лекарственных средств и нормативно-правовыми актами.
- 4) Найдите соответствие между нормативно-правовыми актами и их юридическими статусами.
- 5) Найдите соответствие между названиями нормативно-правовых актов и номером с датой начала действия.

9. Учебно-методическое, информационное и материально-техническое обеспечение дисциплины (модуля)

9.1. Основная и дополнительная литература по дисциплине (модулю):

9.1.1. Основная литература:

№ п/п	Наименование	Автор	Год и место издания	Используется при изучении разделов	Семестр	Наличие литературы	
						В библиотеке	На кафедре
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Правовые основы фармацевтической деятельности	Внукова В.А.	Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2018. - 416 с	разделы 1-4	2	5	5
2	Фармацевтическое право	Понкин И.В. / И.В. Понкин, А.А. Понкина	Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2017. - 144 с	разделы 1-4	2	5	5
3	Медицинское право. Учебник и практикум для вузов	Акопов В.И.	Москва, Юрайт, 2017-287 с	разделы 1-4	2	5	5
4	Нормативно-правовые аспекты работы аптечных организаций	Белоусова О.В., Белоусов Е.А., Грачева Н.Ю., Карасев М.М., Лебедев А.В., Лебедева Н.Ю., Филина И.А.	Учебное пособие.- Орел: ООО ПФ «Каргуш», 2015. 130 с.	разделы 1-4	2	5	5
5	Фармацевтическое уголовное право России	Рарог А.И.	Монография, Юридический проспект, 2019.	разделы 1-4	2	5	5
6	Основы медицинского права России	Сергеев Ю.Д.	Учебное пособие.- Москва, 2016.- 416с	разделы 1-4	2	5	5
7	Правоведение. Медицинское право	Милушин М.И., Мохов А.А., Сергеев Ю.Д.	Учебник М.: Изд-во МИА, 2014.. - 552 с.	разделы 1-4	2	5	5

Книгообеспеченность образовательной программы представлена по ссылке <https://rsmu.ru/library/resources/knigoobespechennost/>

8.1.2. Дополнительная литература

№ п/п	Наименование	Автор	Год и место издания	Используется при изучении и разделе в (тем)	Семестр	Наличие доп. литературы			
						В библ-ке		Электр. адрес ресурсов	
						Кол. экз.	Электр. адрес ресурса	Кол. экз.	Электр. адрес ресурса
1	2	3	4	5	6	7		8	
1	Лекарственный препарат как объект регулирования. Соотношение понятий и квалифицирующие признаки	Васильев А.Н. / А.Н. Васильев, Л.А. Реутская, Ш.А. Байдуллаева, Д.В. Горячев и др.	//Ремедиум. 2014. N 11. С. 57 - 67.	разделы 1,2	2	10	1	1	1
2	Правовые основы лекарственного обеспечения населения. Право гражданина на лекарственное обеспечение - реальность или миф	Комарова В.В.	// Правовые вопросы в здравоохранении. 2015. N 3. С. 12 - 21.	разделы 2-4	2	10	1	1	1
3	Жизненный цикл товара: законодательств, доктрина, практика	Миронов А.Н. / А.Н. Миронов, И.В. Сакаева, В.В. Дудченко, А.Н.Яворский	// Юрист. 2016. N 7. С. 28 - 31.	разделы 2-4	2	10	1	1	1
4	Правовые основы обращения лекарственных препаратов для медицинского применения	Отв. ред. А.А. Мохов, Ю.В. Олефир.	Монография /: М.: Проспект, 2017. 256 с.	разделы 2-4	2	1	1	1	1
5	Конституция РФ	принята всенародным голосованием 12 декабря 1993 г.	// СФ РФ. 2009. № 4. Ст. 445.	разделы 2-4	2	5	1	5	1
6	Кодекс РФ об административных правонарушениях		// СЗ РФ. 2002. № 1 (ч. I). Ст. 1	разделы 2-4	2	5	1	5	1
7	Реформа государственных и муниципальных закупок:	Андреева Л.В.	// Право и экономика. 2013. № 8.	разделы 1-4	2	5	1	1	1

	основные нововведения								
8	Толкование принципа свободы договора судебными органами: новый подход	Андреева Л.В.	// Юрист. 2015. № 4.	разделы 1-4	2	5	1	1	1
9	Правовое регулирование размещения государственных заказов	Белов В.Е.	// Право и экономика. 2005. № 2	разделы 1-4	2	5	1	1	1
10	Ключевые проблемы совершенствования законодательства о государственных закупках лекарственных препаратов	Беляева О.А.	//Аукционны й Вестник. 2018. № 370	разделы 1-4	2	5	1	1	1
11	Система гражданско-правовых договоров в условиях реформирования гражданского законодательства	Витрянский В.В.	// Вестник ВАС РФ. 2012. № 1.	разделы 1-4	2	5	1	1	1
12	О характере отношений, возникающих при обеспечении отдельных категорий граждан необходимыми лекарственными средствами	Внукова В.А.	// Социальное и пенсионное право. 2015. № 3.	разделы 1-4	2	5	1	1	1
13	Закупки лекарственных средств медицинскими учреждениями	Волосатова А.В.	//Заместитель главного врача. 2006. № 3	разделы 1-4	2	5	1	1	1
14	Взыскание за неисполнение неосуществимого	Гапизов Ш.	// ЭЖ Юрист. 2016. № 5	разделы 1-4	2	2	1	1	1
15	Социально необходимые товары как объект правоотношения по удовлетворению социально-имущественной потребности	Гришина Я.С.	//Предпринимательское право. Приложение «Бизнес и право в России и за рубежом». 2013. № 1.	разделы 1-4	2	1	1	-	1
16	Некоторые проблемы гражданско-правового	Душкина М.Н.	//Гражданское право. 2012. 261 № 52	разделы 1-4	2	5	1	2	1

	регулирующие поставки лекарственных средств								
17	Вопросы лекарственной и других видов безопасности при реализации конституционных прав на охрану здоровья	Литовкина М.И.	//Медицинское право. 2013. № 5	разделы 1-4	2	5	1	1	1
18	Закупка лекарственных препаратов с применением различных способов	Мандрюков А.	//Учреждения здравоохранения: бухгалтерский учет и налогообложение. 2016. № 2	разделы 1-4	2	5	1	5	1

8.1.3. Нормативно-правовые акты

№ п/п	Наименование	Автор	Год и место издания	Используется при изучении разделов (тем)	Семестр	Наличие дополнительной литературы	
						В библиотеке	Электронный адрес ресурсов
1	2	3	4	5	6	7	8
1.	Конституция РФ		Принята всенародным голосованием 12.12.1993	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
2.	Единая конвенция о наркотических средствах		Заключена протоколом 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
3.	Постановление Правительства РФ № 640 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»	Правительство РФ	от 18.08.2010	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

4.	Федеральный закон РФ №3 «О наркотических средствах и психотропных веществах»	Федеральный закон РФ	от 8.01.1998	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
5.	Постановление Правительства РФ № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации»	Правительство РФ	от 29.12.2007	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
6.	Постановление Правительства РФ №221 «Об утверждении перечня инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ, и правил разработки, производства, изготовления, хранения, перевозки, пересылки, отпуска, реализации, распределения, приобретения, использования, ввоза в Российскую Федерацию, вывоза из Российской Федерации, уничтожения инструментов и оборудования, находящихся под специальным контролем и используемых для производства и изготовления наркотических средств, психотропных веществ»	Правительство РФ	от 22.03.2001	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
7.	Приказ № 785МЗСР РФ «О Порядке отпуска лекарственных средств»	МЗСР РФ	от 14.12.2005	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
8.	Федеральный закон № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»	Федеральный закон РФ	от 12.04.2010	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
9.	Федеральный закон № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»	Федеральный закон РФ	от 4.05.2011	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru

							http://www.garant.ru
10	Постановление Правительства РФ № 1085 «О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»	Постановление Правительства РФ	22.12.2011	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
11	Постановление Правительства РФ N 934 «Об утверждении перечня растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры и подлежащих контролю в Российской Федерации, крупного и особо крупного размеров культивирования растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, для целей статьи 231 Уголовного кодекса Российской Федерации, а также об изменении и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации по вопросу оборота растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры»	Постановление Правительства РФ	от 27.11.2010	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
12	Постановление Правительства РФ N 892 «Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также к деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»	Постановление Правительства РФ	от 06.08.1998	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
13	Постановление Правительства РФ N 695 «О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность,	Постановление Правительства РФ	от 23.09.2002	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

	связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности»						
14	Кодекс РФ № 195-ФЗ «Об административных правонарушениях»	Кодекс РФ	от 30.12.2001	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
15	Постановление Правительства РФ № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров» (вместе с «Правилами хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»)	Постановление Правительства РФ	от 31.12.2009	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
16	Приказ Минздрава России № 330 «О мерах по улучшению учета, хранения, выписывания и использования наркотических лекарственных средств»	Министерства о здравоохранения РФ	от 12.11.1997	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
17	Приказ Минздрава России № 917н Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения»	Министерства о здравоохранения РФ	от 01.12.2016	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
18	Приказ Минздравсоцразвития РФ № 706н «Об утверждении Правил хранения лекарственных средств»	Министерства о здравоохранения и социального развития РФ	от 23.08.2010	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
19	Приказ МВД России № 370 «Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и	МВД России	от 11.09.2012	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

	(или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности»						
20	Приказ Министерства здравоохранения РФ № 484н «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения в аптечных, медицинских, научно-исследовательских, образовательных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 24.07.201 5	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
21	Постановление Правительства РФ № 449 «О порядке перевозки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов»	Правительст во РФ	от 12.06.200 8	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
22	Постановление Правительства РФ № 644 «О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ» (вместе с "Правилами представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ", "Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»	Правительст во РФ	от 04.11.200 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

23	Постановление Правительства РФ N 419 «О представлении сведений о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ, и регистрации операций, связанных с их оборотом» (вместе с «Правилами представления отчетов о деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ», «Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»)	Правительст во РФ	от 09.06.201 0	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
24	Приказ № 52н «Об утверждении форм первичных учетных документов и регистров бухгалтерского учета, применяемых органами государственной власти (государственными органами), органами местного самоуправления, органами управления государственными внебюджетными фондами, государственными (муниципальными) учреждениями, и Методических указаний по их применению»	Минфин России	от 30.03.201 5	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
25	Приказ Минздравсоцразвития России № 110 «О порядке назначения и выписывания лекарственных препаратов, изделий медицинского назначения и специализированных продуктов лечебного питания»	Министерств о здравоохран ения и социального развития РФ	от 12.02.200 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
26	Приказ Минздрава РФ N 127 «Об утверждении Инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III Перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров,	Министерств о здравоохран ения РФ	от 28.03.200 3	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

	подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным»						
27	Приказ Минсельхоза РФ № 19 «Об утверждении Порядка выдачи, учета, проведения инъекций наркотических средств и психотропных веществ в ветеринарии» (вместе с «Порядком выдачи, учета, проведения инъекций наркотических средств и психотропных веществ в ветеринарии и уничтожения остатков наркотических средств и психотропных веществ, не пригодных к дальнейшему применению, а также использованной упаковки от них»)	Минсельхоз РФ	от 18.02.2005	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
28	Приказ Минздрава РФ № 619 «Об утверждении перечня наркотических средств и психотропных веществ, используемых в ветеринарии»	Министерство здравоохранения РФ	от 29.12.2003	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
29	Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ № 40 «Об организации проведения химико-токсикологических исследований при аналитической диагностике наличия в организме человека алкоголя, наркотических средств, психотропных и других токсических веществ»	Министерство здравоохранения и социального развития РФ	от 27.01.2006	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
30	Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ № 562н «Об утверждении Порядка отпуска физическим лицам лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих кроме малых количеств наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров другие фармакологические активные вещества»	Министерство здравоохранения и социального развития РФ	от 17.05 2012	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
31	Приказ Минздрава России № 378н «Об утверждении правил регистрации операций,	Министерство о	от 17.06.201	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru

	связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения»	здравоохранения РФ	3				http://www.garant.ru
32	Приказ Минздрава России № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»	Министерства о здравоохранения РФ	от 22.04.2014	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
33	Приказ Минздравсоцразвития России № 157н «Об утверждении предельно допустимого количества наркотического средства, психотропного вещества и их прекурсора, содержащегося в препаратах»	Министерства о здравоохранения и социального развития РФ	от 16.03.2010	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
34	Постановление Правительства РФ № 1159 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам, связанным с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»	Правительства во РФ	от 16.12.2013	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
35	Постановление Правительства РФ № 599 «О мерах контроля в отношении препаратов, которые содержат малые количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, включенных в перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»	Правительства во РФ	от 20.07.2011	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

36	Приказ Минздрава России № 54н «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 01.08.201 2	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
37	Приказ Минздрава России N 681н «О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 07.09.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
38	Приказ Минздрава России № 23н «Об утверждении порядка приема неиспользованных наркотических средств от родственников умерших больных»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 15.01.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
39	Постановление Правительства РФ № 558 «О порядке распределения, отпуска и реализации наркотических средств и психотропных веществ, а также отпуска и реализации их прекурсоров»	Правительст во РФ	от 26.07.201 0	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
40	Постановление Правительства РФ № 640 «Об утверждении Правил производства, переработки, хранения, реализации, приобретения, использования, перевозки и уничтожения прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ»	Правительст во РФ	от 18.08.201 0	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
41	Приказ Министерства здравоохранения РФ № 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 31.08.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
42	Приказ Министерства здравоохранения РФ № 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 31.08.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

43	Приказ Министерства здравоохранения РФ №725н «Об утверждении административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации лекарственных препаратов»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 21.09.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
44	Приказ Минздрава России № 749 «Об утверждении общих фармакопейных статей и фармакопейных статей и признании утратившими силу некоторых приказов Минздравмедпрома России, Минздравсоцразвития России и Минздрава России»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 31.10.201 8	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
45	Приказ Минздрава России № 183н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 22.04.201 4	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
46	Приказ Министерства здравоохранения РФ № 871н «Об утверждении порядка определения начальной (максимальной) цены контракта, цены контракта, заключаемого с единственным поставщиком (подрядчиком, исполнителем), при осуществлении закупок лекарственных препаратов для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 26.10.201 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
47	Приказ Минздрава России № 870н «Об утверждении Типового контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения и информационной карты Типового контракта на поставку лекарственных препаратов для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 26.10.201 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
48	Приказ Минздрава России № 777н «Об утверждении Порядка приостановления применения лекарственного препарата для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 14.11.201 8	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

49	Приказ Министерства здравоохранения РФ № 908н «Об утверждении административного регламента по предоставлению органами исполнительной власти субъектов российской федерации государственной услуги по лицензированию деятельности по обороту наркотических средств и психотропных веществ (за исключением деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти)»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 10.11.201 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
50	Приказ Минздрава Росси № 585н «Об утверждении Административного регламента исполнения Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения государственной функции по осуществлению лицензионного контроля фармацевтической деятельности»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 01.09.201 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
51	Приказ Минздрава России № 403н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 11.06.201 7	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
52	Приказ Минздрава России № 759н Минпромторга России № 3450 «Об утверждении методики расчета начальной (максимальной) цены контракта на поставку медицинских изделий, включенных в перечень медицинских изделий одноразового применения	Министерств о здравоохран ения РФ	от 4.10.2017	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

	(использования) из поливинилхлоридных пластиков, происходящих из иностранных государств, в отношении которых устанавливаются ограничения допуска для целей осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд, утвержденный постановлением Правительства Российской Федерации от 5 февраля 2015 г. № 102»						
53	Приказ Минздрава России № 285н «Об утверждении административного регламента исполнения федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения государственной функции по осуществлению лицензионного контроля деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 5.05.2016	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
54	Приказ Минздрава России № 196н «Об утверждении Административного регламента Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по исполнению государственной функции по контролю за обращением медицинских изделий»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 05.04.201 3	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
55	Приказ Минздрава России № 21н «Об утверждении административного регламента федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по выдаче сертификата на право ввоза (вывоза) наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, если они являются лекарственными средствами»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 7.07.2015	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
56	Приказ Минздрава России № 988н «О порядке выдачи справки «Об отсутствии у	Министерств о	от 22.12.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru

	работников, которые в соответствии со своими трудовыми обязанностями должны иметь доступ к наркотическим средствам, психотропным веществам, внесенным в список I и таблицу I списка IV перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в российской федерации, прекурсорам или культивируемым наркосодержащим растениям, заболеваний наркоманией, токсикоманией, хроническим алкоголизмом»	здравоохранения РФ					http://www.garant.ru
57	Приказ Минздрава России №725н «Об утверждении административного регламента министерства здравоохранения российской федерации по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения»	Министерств о здравоохранения РФ	от 21.09.2016	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
58	Приказ Минздрава России № 409н «Об утверждении порядка формирования регистрационного досье на лекарственный препарат и требований к документам в его составе, требований к объему информации, предоставляемой в составе регистрационного досье, для отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения и порядка представления документов, из которых формируется регистрационное досье на лекарственный препарат для медицинского применения в целях его государственной регистрации»	Министерств о здравоохранения РФ	от 12.06.2017	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
59	Приказ Минздрава России № 1043н «Об утверждении сроков и этапов аккредитации специалистов, а также категорий лиц, имеющих медицинское, фармацевтическое или иное образование и подлежащих аккредитации специалистов»	Министерств о здравоохранения РФ	от 22.12.2017	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
60	Приказ Минздрава России № 542н «Об утверждении порядка консультирования по	Министерств о	от 23.08.2017	Разделы 1-4	2		http://www.consultant.ru

	вопросам, связанным с проведением доклинических исследований биомедицинских клеточных продуктов, клинических исследований биомедицинских клеточных продуктов, биомедицинской экспертизы биомедицинских клеточных продуктов, государственной регистрации биомедицинских клеточных продуктов»	здравоохранения РФ					http://www.garant.ru
61	Приказ Минздрава России № 669н «Об утверждении Правил надлежащей клинической практики биомедицинских клеточных продуктов»	Министерств о здравоохранения РФ	от 22.09.2017	Раздел 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
62	Приказ Минздрава России № 913 «Об утверждении методических рекомендаций по определению потребности в наркотических средствах и психотропных веществах, предназначенных для медицинского применения»	Министерств о здравоохранения РФ	от 16.11.2017	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
63	Приказ Минздрава России № 840н «Об утверждении Порядка организации и проведения этической экспертизы возможности проведения клинического исследования биомедицинского клеточного продукта и формы заключения совета по этике»	Министерств о здравоохранения РФ	от 20.10.2017	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
64	Приказ Минздрава России № 837н «Об утверждении формы заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный биомедицинский клеточный продукт»	Министерств о здравоохранения РФ	от 20.10.2017	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
65	Приказ Минздрава России № 836н «Об утверждении формы документа о результатах мониторинга безопасности биомедицинского клеточного продукта, осуществляемого владельцем регистрационного удостоверения биомедицинского клеточного продукта»	Министерств о здравоохранения РФ	от 20.10.2017	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
66	Приказ Минздрава России № 320н «Об утверждении формы регистрационного удостоверения лекарственного препарата для медицинского применения»	Министерств о здравоохранения РФ	от 26.05.2016	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

67	Приказ Минздрава России № 700н «О номенклатуре специальностей специалистов, имеющих высшее медицинское и фармацевтическое образование»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 07.10.201 5	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
68	Приказ Минздрава России № 130н «Об утверждении регламента федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения по предоставлению государственной услуги по лицензированию фармацевтической деятельности, осуществляемой организациями оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения и аптечными организациями, подведомственными федеральным органам исполнительной власти, государственным академиям наук»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 25.03.201 4	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru
69	Приказ Минздрава России № 727н «Об утверждении формы заявления о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения»	Министерств о здравоохран ения РФ	от 21.09.201 6	Раздел ы 1-4	2		http://www.consultant.ru http://www.garant.ru

9.2. Перечень ресурсов информационно - телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения дисциплины (модуля), профессиональные базы данных:

1. <http://mosapteki.ru>.
2. <http://asozd2.duma.gov.ru>.
3. <http://economy.gov.ru/minec/main>.
4. <http://mos.ru>.
5. <http://gov.spb.ru>.
6. <http://sevastopol.gov.ru>.
7. <http://admtyumenu.ru>.
8. <http://mosgorzdrav.ru>.
9. <http://dzhmao.ru>.
10. <http://minfin.ru>.
11. <http://base.consultant.ru>.
12. <http://zakupki.gov.ru>.
13. <http://fko.msk.ru>.
14. <http://docs.cntd.ru>.
15. <http://twobirds.com>.
16. <http://pravo.gov.ru>.

17. <http://kad.arbitr.ru>.

18. <http://roszakupki.ru>.

9.3. Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении осуществления образовательного процесса по дисциплине, включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем.

1. Автоматизированная образовательная среда университета.
2. Балльно-рейтинговая система контроля качества освоения образовательной программы в автоматизированной образовательной системе университета.

9.4. Материально-техническое обеспечение дисциплины

Каждый обучающийся в течение всего периода обучения обеспечен индивидуальным неограниченным доступом к электронной информационно-образовательной среде Организации из любой точки, в которой имеется доступ к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее - сеть «Интернет»), как на территории Университета, так и вне ее.

Электронная информационно-образовательная среда Университета обеспечивает:

- доступ к учебному плану, рабочей программе дисциплины, электронным учебным изданиям и электронным образовательным ресурсам, указанным в рабочей программе дисциплины;
- формирование электронного портфолио обучающегося, в том числе сохранение его работ и оценок за эти работы.

Помещения представляют собой учебные аудитории для проведения учебных занятий, предусмотренные программой специалитета, оснащенные оборудованием и техническими средствами обучения (ноутбуки, мультимедийный проектор, проекционный экран, телевизор, конференц-микрофон, блок управления оборудованием)

Помещения для самостоятельной работы обучающихся оснащены компьютерной техникой с возможностью подключения к сети «Интернет» и обеспечением доступа в электронную информационно-образовательную среду Университета.

Университет обеспечен необходимым комплектом лицензионного и свободно распространяемого программного обеспечения (состав определяется в рабочей программе дисциплины и подлежит обновлению при необходимости).

Библиотечный фонд укомплектован печатными изданиями из расчета не менее 0,25 экземпляра каждого из изданий, указанных в рабочей программе дисциплины, на одного обучающегося из числа лиц, одновременно осваивающих соответствующую дисциплину.

Обучающимся обеспечен доступ (удаленный доступ), в том числе в случае применения электронного обучения, дистанционных образовательных технологий, к современным профессиональным базам данных и информационным справочным системам, состав которых определяется в рабочей программе дисциплины и подлежит обновлению (при необходимости).

Обучающиеся из числа инвалидов и лиц с ОВЗ обеспечены печатными и (или) электронными образовательными ресурсами в формах, адаптированных к ограничениям их здоровья.

Учебный материально-технический комплекс для изучения данной дисциплины включает Тематическая учебная комната № 21 кафедры фармации, оборудованная

- учебной мебелью,
- стендами с учебной информацией,
- телевизором плазменным 50 «LG» 50 PK 760 Black,
- симуляционное оборудование «Аптека»,
- ноутбуками,

Учебная комната № 18 кафедры фармации, оборудованная

- мультимедийным проектором,
- оверхэдом;
- учебной мебелью,
- экраном настенным Sareen Vtlbz Economy,
- мультимедийным проектором Aser PD 527P DLP XGA
- ноутбук Aser Machinta E 725 – 442 G25Mi.

Приложение:

Оценочные средства для проведения текущего контроля успеваемости обучающихся по дисциплине.

Заведующий кафедрой

А.Е. Крашенинников