

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

**ФАКУЛЬТЕТ ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ
И ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПЕРЕПОДГОТОВКИ СПЕЦИАЛИСТОВ**

ПРИНЯТО
на заседании ученого совета
ФГБОУ ВО РостГМУ
Минздрава России
Протокол № 1

« 12 » 01 2021г.

УТВЕРЖДЕНО
приказом ректора
« 14 » 01 2021г.
№ 06

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПРОВИЗОРОВ**

ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ

«УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ»

на тему

**«КОНТРОЛЬ И НАДЗОР В СФЕРЕ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ»**

(СРОК ОБУЧЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)

Ростов-на-Дону
2021

Основными компонентами дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» являются: цель программы, планируемые результаты обучения; учебный план; требования к итоговой аттестации обучающихся; оценочные материалы и иные компоненты.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» одобрена на заседании кафедры фармации.

Протокол № 1 от «26» августа 2020г.

Заведующий кафедрой к.ф.н., доцент







подпись

Т.А. Полинская

Ф.И.О.

2. ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий»
(срок освоения 36 академических часов)

СОГЛАСОВАНО	
Проректор по последипломному образованию	« <u>11</u> » <u>01</u> 20 <u>21</u> г.  Брижак З.И.
Декан факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	« <u>11</u> » <u>01</u> 20 <u>21</u> г.  Бадалянц Д.А.
Начальник управления организации непрерывного образования	« <u>11</u> » <u>01</u> 20 <u>21</u> г.  Герасимова О.В.
Заведующий кафедрой	« <u>26</u> » <u>08</u> 20 <u>20</u> г.  Полинская Т.А.

4. Общие положения

4.1. Целью дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров со сроком освоения 36 академических часа по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» заключается в совершенствовании знаний и умений в рамках имеющейся квалификации.

4.2. Задачей дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» является овладение обучающимися современными знаниями в области прохождения процедур, связанных с контрольными мероприятиями и государственным надзором в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий.

4.3. Знания:

- Требования законодательства РФ в сфере осуществления надзорных мероприятий в области фармацевтической деятельности;
- Последствия несоблюдения лицензионных требований;

4.4. Умения:

- Организовывать и обеспечивать документооборот фармацевтической организации, включая любые виды отчетности, в соответствии с законодательными и нормативно-правовыми актами.

4.5. Навыки:

- Подготовка комплекта документов для прохождения контрольных проверок в рамках государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий;

Трудоемкость освоения - 36 академических часов (1 неделя)

Основными компонентами Программы являются:

- общие положения;
- планируемые результаты обучения;
- учебный план;
- календарный учебный график;
- рабочие программы учебных модулей: "Специальные дисциплины";
- формы аттестации;
- оценочные материалы <1>.

<1> Пункт 9 приказа Министерства образования и науки Российской Федерации от 01 июля 2013 г. N 499 "Порядок организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам", (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 20 августа 2013 г., регистрационный N 29444) с

изменениями, внесенными приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от 15 ноября 2013 г. N 1244 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 января 2014 г., регистрационный N 31014).

4.6. Содержание Программы построено в соответствии с модульным принципом, структурными единицами модулей являются разделы. Каждый раздел дисциплины подразделяется на темы, каждая тема - на элементы, каждый элемент - на подэлементы. Для удобства пользования Программой в учебном процессе каждая его структурная единица кодируется. На первом месте ставится код раздела дисциплины (например, 1), на втором - код темы (например, 1.1), далее - код элемента (например, 1.1.1), затем - код подэлемента (например, 1.1.1.1). Кодировка вносит определенный порядок в перечень вопросов, содержащихся в Программе, что, в свою очередь, позволяет кодировать контрольно-измерительные (тестовые) материалы в учебно-методическом комплексе (далее - УМК).

4.7. Учебный план определяет состав изучаемых дисциплин с указанием их трудоемкости, объема, последовательности и сроков изучения, устанавливает формы организации учебного процесса и их соотношение (лекции, обучающий симуляционный курс, семинарские и практические занятия, применение дистанционного обучения), конкретизирует формы контроля знаний и умений обучающихся. Планируемые результаты обучения направлены на формирование профессиональных компетенций специалиста в области управления фармацевтической деятельностью. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональными стандартами и квалификационной характеристикой должности директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заместителя директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заведующего (начальника) структурного подразделения (отдела) аптечной организации <2>.

<2> Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 июля 2010 г. N 541н "Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел "Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 августа 2010 г., регистрационный N 18247).

4.8. В Программе содержатся требования к аттестации обучающихся. Итоговая аттестация осуществляется посредством проведения экзамена и выявляет теоретическую и практическую подготовку обучающегося в соответствии с целями и содержанием Программы.

4.9. Организационно-педагогические условия реализации Программы включают учебно-методическое обеспечение учебного процесса освоения модулей специальности (тематика лекционных, семинарских и практических занятий).

4.10. Характеристика профессиональной деятельности обучающихся:

- **область профессиональной деятельности**¹ включает обращение лекарственных средств;

- **основная цель вида профессиональной деятельности**²: удовлетворение потребностей потребителей в безопасных, эффективных и качественных лекарственных препаратах, медицинских изделиях и других товарах, разрешенных для реализации и/или отпуска в фармацевтической организации;

- **обобщенные трудовые функции**: организация и руководство фармацевтической деятельностью фармацевтической организации;

- **трудовые функции**:

A/01.7 Планирование деятельности фармацевтической организации

A/02.7 Организация ресурсного обеспечения фармацевтической организации

- **вид программы**: практикоориентированная.

4.11. Контингент обучающихся:

- **по основной специальности**: Управление и экономика фармации

5. ПЛАНИРУЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ОБУЧЕНИЯ

Планируемые результаты обучения направлены на формирование профессиональных компетенций. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональным стандартом и квалификационной характеристикой должности директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заместителя директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заведующего (начальника) структурного подразделения (отдела) аптечной организации.

Характеристика компетенций провизора, подлежащих совершенствованию

5.1. Профессиональные компетенции (далее - ПК):

- *контрольно-разрешительная деятельность*:

- готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации (ПК-1);

¹ .Федеральный государственный образовательный стандарт высшего образования Уровень высшего образования Подготовка кадров высшей квалификации Специальность 33.08.02 Управление и экономика фармации (утв. Приказом Министерства образования и науки РФ от 27 августа 2014 г. N 1143).

2. Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 22 мая 2017 г. № 428н "Об утверждении профессионального стандарта "Специалист в области управления фармацевтической деятельностью".

- готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению (ПК-2);
- готовность к проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов (ПК-3);
- *организационно-управленческая деятельность:*
- готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере (ПК-4);
- готовность к организации фармацевтической деятельности (ПК-5);
- готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-7);

5.2. Объем программы: 36 академических часов.

5.3. Форма обучения, режим и продолжительность занятий

График обучения	Акад. часов в день	Дней в неделю	Общая продолжительность программы, месяцев (дней, недель)
Форма обучения Очно-заочная (с использованием ДОТ)	6	6	1 неделя, 6 дней

Программа повышения квалификации реализуется с использованием ДОТ и ЭО на дистанционной площадке – «Автоматизированная система ДПО ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России (sdo.rostgmu.ru) (далее - система)». В системе, в разделе программы размещены методические материалы, презентации, видеолекции, клинические рекомендации, профессиональные стандарты, а также контрольно-измерительные материалы для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации. Доступ в автоматизированную систему осуществляется при наличии логина и пароля от личного кабинета, который выдается слушателю после издания приказа о зачислении на цикл.

6. УЧЕБНЫЙ ПЛАН

распределения учебных модулей

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации»
на тему «Контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий» (срок освоения 36 академических часов)

Код	Наименование разделов модулей	Всего часов	В том числе			Из них	
			лекции	ПЗ	СЗ	оск	до
Рабочая программа учебного модуля «Специальные дисциплины»							

1	Законодательство РФ, регламентирующее порядок контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий	6	2	4			2
2	Лицензирование фармацевтической деятельности.	6	2	4			2
3	Виды государственного контроля (надзора) в РФ (лицензионный, федеральный государственный, выборочный контроль качества ЛС) : цели и задачи.	6	2	4			2
4	Организация и проведение плановых и внеплановых проверок	6	2	4			2
5	Порядок осуществления выборочного контроля качества лекарственных средств	6	2	4			2
6	Права юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при проведении проверки	4	2	2			2
	Итоговая аттестация	2					
Всего		36	12	22			12

ПЗ - практические занятия, СЗ - семинарские занятия.

ОСК – обучающий симуляционный курс.

ДО – дистанционное обучение.

ПК - промежуточный контроль.

ТК - текущий контроль.

7. Календарный учебный график

Учебные модули	1 неделя (часы)
Специальные дисциплины	34
Итоговая аттестация	2

8. Рабочие программы учебных модулей

Рабочая программа учебного модуля «Специальные дисциплины»

Код	Наименования тем, элементов
1.1	Законодательство РФ, регламентирующее порядок контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий
1.2	Лицензирование фармацевтической деятельности.
1.3	Виды государственного контроля (надзора) в РФ (лицензионный, федеральный государственный, выборочный контроль качества ЛС) : цели и задачи.
1.4	Организация и проведение плановых и внеплановых проверок
1.5	Порядок осуществления выборочного контроля качества лекарственных средств

1.6	Права юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при проведении порверки
-----	---

Тематика лекционных занятий

№ раздела	№ лекции	Темы лекций	Кол-во часов
1.1	1	Законодательство РФ, регламентирующее порядок контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий	2
1.2	2	Лицензирование фармацевтической деятельности.	2
1.3	3	Виды государственного контроля (надзора) в РФ (лицензионный, федеральный государственный, выборочный контроль качества ЛС) : цели и задачи.	2
1.4	4	Организация и проведение плановых и внеплановых проверок	2
1.5	5	Порядок осуществления выборочного контроля качества лекарственных	2
1.6	6	Права юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при проведении порверки	2
Итого			12

Тематика практических занятий

№ раздела	№ Пз	Темы практических занятий	Кол-во часов	Формы текущего контроля
1	1	Нормативно-правовая база регламентирующая порядок контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий. Административный регламент по осуществлению федерального государственного надзора в сфере обращения	4	Зачет
	2	Лицензионные требования к осуществлению фармацевтической деятельности. Последствия нарушений лицензионных требований.	4	
	3	Подготовка и прохождение различных видов государственного контроля. Риск-ориентированный подход в государственном надзоре.	4	
	4	Порядок проведения плановых и неплановых проверок. Права и обязанности должностных лиц.	4	
	5	Процедура проведения проверок, документальное сопровождение мероприятий по надзору.	4	

№ раздела	№ Пз	Темы практических занятий	Кол-во часов	Формы текущего контроля
	6	Права юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при проведении проверки	2	
Итого			22	

9. Организационно-педагогические условия

Программа повышения квалификации реализуется с использованием ДОТ и ЭО на дистанционной площадке – «Автоматизированная система ДПО ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России (sdo.rostgmu.ru) (далее - система)». В системе, в разделе программы размещены методические материалы, презентации, видеолекции, клинические рекомендации, профессиональные стандарты, а также контрольно-измерительные материалы для проведения текущего контроля и промежуточной аттестации. Доступ в автоматизированную систему осуществляется при наличии логина и пароля от личного кабинета, который выдается слушателю после издания приказа о зачислении на цикл.

Профессорско-преподавательский состав программы:

№ п/п	Фамилия, имя, отчество,	Ученая степень, ученое звание	Должность
1	Полинская Татьяна Алексеевна	к.ф.н., доцент	Заведующий кафедрой
2	Рогов Олег Александрович	к.б.н., доцент	Доцент
3	Шишов Михаил Алексеевич	д.м.н.	Профессор

10. Формы аттестации

10.1. Итоговая аттестация по Программе проводится в форме экзамена и должна выявлять теоретическую и практическую подготовку провизора, в соответствии с требованиями квалификационных характеристик и профессиональных стандартов.

10.2. Обучающийся допускается к итоговой аттестации после изучения тем в объеме, предусмотренным учебным планом.

10.3. Обучающиеся, освоившие программу и успешно прошедшие итоговую аттестацию, получают документ о дополнительном профессиональном образовании – удостоверение о повышении квалификации.

11. Оценочные материалы

11.1. Тематика контрольных вопросов:

1. Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок проведения государственного контроля (надзора).

2. Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок и условия лицензирования фармацевтической деятельности.

3. Положения о лицензировании производства лекарственных средств.

4. Требования и условия для лицензирования фармацевтической деятельности.

5. Нормативно-правовые акты, регламентирующие функции органов, осуществляющих лицензионный контроль.

6. Порядок переоформления лицензии на фармацевтическую деятельность.

7. Оформление документов предоставляемых для лицензирования фармацевтической деятельности и деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.

8. Мероприятия по контролю за соблюдением лицензионных требований.

9. Кодекс РФ об административном нарушении.

10. Права юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при проведении проверки.

11.2. Задания, выявляющие практическую подготовку провизора

- Назовите документацию, которая сопровождает лицензионную проверку фармацевтической организации.

- Как определить срок плановой проверки фармацевтической организации.

- Порядок проведения самоконтроля с помощью чек-листов.

11.3. Примеры тестовых заданий:

1. Положение о лицензировании фармацевтической деятельности утверждено Постановлением Правительства РФ:

А) № 608 от 19.06.2012;

Б) № 982 от 1.12.2009;

В) № 1081 от 22.12.2011.

2. Организацией, осуществляющей государственный контроль за обращением медицинских изделий, является:

А) федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

Б) министерство здравоохранения;

В) федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей.

3. Основанием для проведения плановой проверки является:

А) распоряжение органов прокуратуры;

Б) ежегодный план Росздравнадзора;

В) пятилетний план Министерства Здравоохранения.

4. Для предупреждения нарушений в аптечной организации создается и реализуется:

А) комплекс мероприятий

Б) свод правил;

В) система качества.

5. Фармацевтическая деятельность

а) подлежит обязательному лицензированию;

б) входит в перечень работ и услуг о начале осуществления которых юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем представляется уведомление;

в) входит в перечень работ и услуг о начале осуществления которых юридическим лицом или индивидуальным предпринимателем представляется разрешение, выданное органом исполнительной власти субъекта РФ в сфере охраны здоровья;

г) подлежит обязательной сертификации

д) подлежит обязательной стандартизации.

6. Лицензия на осуществление фармацевтической деятельности предоставляется:

а) юридическим лицам или индивидуальным предпринимателям

б) физическим лицам, в том числе индивидуальным предпринимателям, и юридическим лицам, осуществляющим деятельность при обращении лекарственных средств

в) организациям, осуществляющим производство лекарственных средств

г) фармацевтическим и медицинским работникам (осуществляющим деятельность в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации)

д) организациям оптовой торговли лекарственными средствами и/или аптечным организациям.

7. Отпуск лекарственных препаратов осуществляется при наличии лицензии на осуществление:

а) фармацевтической деятельности;

б) деятельности по обращению лекарственных средств;

в) медицинской деятельности;

г) деятельности по производству лекарственных средств;

д) деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений

8. Отпуск наркотических и психотропных лекарственных средств осуществляется при наличии лицензии на осуществление:

а) деятельность по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений;

б) фармацевтической деятельности;

в) деятельности по обращению наркотических и психотропных лекарственных средств;

г) медицинской деятельности;

д) деятельности по производству лекарственных средств;

9. Государственной регистрации подлежат:

а) все лекарственные препараты, впервые подлежащие вводу в обращение в Российской Федерации;

б) лекарственные препараты, изготовленные аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, которые имеют лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам на лекарственные препараты и требованиям медицинских организаций;

в) лекарственные препараты, ввозимые в Российскую Федерацию для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного пациента на основании разрешения, выданного уполномоченным федеральным органом исполнительной власти;

г) фармацевтические субстанции;

д) радиофармацевтические лекарственные препараты, изготовленные непосредственно в медицинских организациях в порядке, установленном уполномоченным федеральным органом исполнительной власти;

10. Государственной регистрации подлежат:

а) лекарственные препараты, зарегистрированные ранее, но произведенные в других лекарственных формах в соответствии с перечнем наименований лекарственных форм, в новой дозировке при доказательстве ее клинической значимости и эффективности;

б) лекарственные препараты, изготовленные аптечными организациями, ветеринарными аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, которые имеют лицензию на фармацевтическую деятельность, по рецептам на лекарственные препараты и требованиям медицинских организаций, ветеринарных организаций;

в) лекарственные препараты, отличающиеся друг от друга качественным составом действующих веществ, под одинаковым торговым наименованием;

г) фармацевтические субстанции;

д) лекарственные препараты, производимые для экспорта;

11. К видам аптечных организаций не относится:

а) аптека лечебно-профилактического учреждения.

б) аптека готовых лекарственных форм;

в) аптека производственная;

г) аптечный пункт;

д) аптечный киоск.

12. Отпуск иммунобиологических лекарственных препаратов по рецептам осуществляется:

а) аптеками и аптечными пунктами;

б) аптеками, аптечными пунктами и аптечными киосками;

в) аптеками, аптечными пунктами и индивидуальными предпринимателями;

г) аптеками, аптечными пунктами, аптечными киосками и индивидуальными предпринимателями;

д) аптеками и индивидуальными предпринимателями.

13. Лицензионный контроль за фармацевтической деятельностью (за исключением лицензиатов, представивших заявления о переоформлении лицензий), включая реализацию полномочий по приостановлению, возобновлению действия и аннулированию лицензий, осуществляет:

а) Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

б) Федеральная антимонопольная служба;

в) Министерство здравоохранения Российской Федерации;

г) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

д) Орган исполнительной власти субъектов Российской Федерации;

14. Государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств осуществляет:

а) Министерство промышленности и торговли Российской Федерации
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

б) Федеральная антимонопольная служба;

в) Министерство здравоохранения Российской Федерации;

г) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

д) Орган исполнительной власти субъектов Российской Федерации;

15. Лицензирование фармацевтической деятельности в отношении организаций оптовой торговли лекарственными средствами для медицинского применения осуществляет

а) Министерство промышленности и торговли Российской Федерации

б) Федеральная антимонопольная служба;

в) Министерство здравоохранения Российской Федерации;

г) Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения;

д) Орган исполнительной власти субъектов Российской Федерации;

ОТВЕТЫ НА ЗАДАНИЯ

№ вопроса	Ответ	№ вопроса	Ответ	№ вопроса	Ответ
1	В	6	А	11	В
2	А	7	Б	12	В
3	В	8	Б	13	Б
4	Б	9	А	14	А
5	Б	10	А	15	Б

12. Литература

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ОСНОВНАЯ ЛИТЕРАТУРА:

1. Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928с.: ил. – 5 экз.

РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА:

1. Правовые основы организации фармацевтической деятельности: учебник / Т.А. Полинская, М.А. Шишов, С.Б. Давидов. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020. – 384с.

ИНТЕРНЕТ РЕСУРСЫ:

	ЭЛЕКТОРОННЫЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ РЕСУРСЫ	Доступ к ресурсу
1.	Электронная библиотека РостГМУ [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://80.80.101.225/oracg	Доступ неограничен
2.	Консультант студента [Электронный ресурс]: ЭБС. – М.: ООО «ИПУЗ». - Режим доступа: http://www.studmedlib.ru	Доступ неограничен
3.	Консультант врача. Электронная медицинская библиотека [Электронный ресурс] : ЭБС. – М.: ООО ГК «ГЭОТАР». - Режим доступа: http://www.rosmedlib.ru	Доступ неограничен
4.	Справочная правовая система « Консультант Плюс » [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://www.consultant.ru	Доступ с компьютеров университета
5.	Научная электронная библиотека eLIBRARY [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://elibrary.ru	Открытый доступ
6.	Национальная электронная библиотека [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://нэб.рф/	Доступ с компьютеров библиотеки
7.	Единое окно доступа к информационным ресурсам [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://window.edu.ru/ .	Открытый доступ
8.	Официальный интернет-портал правовой информации [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://pravo.gov.ru/ .	Открытый доступ