

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 2021 г.

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

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПРОВИЗОРОВ

ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ

«УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ»

на тему

«ПОРЯДОК УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ»

(СРОК ОБУЧЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)

Основными компонентами дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Управление и экономика фармации» на тему «Порядок уничтожения 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 «Порядок уничтожения 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 «Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»

срок освоения 36 академических часов

| СОГЛАСОВАНО | |
|--|--|
| Проректор по последипломному образованию | «11» 01 2021 г.  Брижак З.И. |
| Декан факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов | «11» 01 2021 г.  Бадалянц Д.А. |
| Начальник управления организации непрерывного образования | «11» 01 2021 г.  Герасимова О.В. |
| Заведующий кафедрой | «16» 08 2020 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 «Порядок уничтожения 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 «Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий» является овладение обучающимися современными знаниями и развитие умений в области организации и осуществления мероприятий по уничтожению лекарственных средств и медицинских изделий.

4.3. Знания:

- Требования нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий;
- Условия осуществления уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий.

4.4. Умения:

- Организовывать и обеспечивать документооборот фармацевтической организации;
- Действия по отношению к недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной продукции.

4.5. Навыки:

- Составление документации, сопровождающей и подтверждающей факт уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий;
- Подготовка лекарственных средств и медицинских изделий к уничтожению;

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. 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

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).

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

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/02.7 Организация ресурсного обеспечения фармацевтической организации

A/03.7 Организация работы персонала фармацевтической организации

A/04.7 Управление качеством результатов текущей деятельности 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 преимущество 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);
- 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 оценке экономических и финансовых показателей, применяемых в сфере обращения лекарственных средств (ПК-6);
- готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-7);

- готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-8);
- готовность к организации контроля качества лекарственных средств (ПК-9).

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 «Порядок уничтожения 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 | Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов. | 6 | 2 | 4 | | | 2 |
| 2 | Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов | 6 | 2 | 4 | | | 2 |
| 3 | Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ. | 6 | 2 | 4 | | | 2 |
| 4 | Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений. | 6 | 2 | 4 | | | 2 |
| 5 | Правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий. Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных | 6 | 2 | 4 | | | 2 |
| 6 | Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире. Итоговая аттестация. | 4 | | 4 | | | 2 |
| 7 | Итоговая аттестация. | 2 | | | | | |
| Всего | | 36 | 10 | 24 | | | 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 | Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов. |
| 1.2 | Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов |
| 1.3 | Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ. |
| 1.4 | Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений. |
| 1.5 | Правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий. Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств. |
| 1.6 | Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире. |

Тематика лекционных занятий

| № раздела | № лекции | Темы лекций | Кол-во часов |
|--------------|----------|---|--------------|
| 1 | 1 | Медицинские отходы. Классификация медицинских отходов. | 2 |
| 2 | 2 | Санитарно-эпидемиологический контроль. Основные способы обработки медицинских отходов. | 2 |
| 3 | 3 | Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ. | 2 |
| 4 | 4 | Правовое регулирование уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих | 2 |
| 5 | 5 | Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий. | 2 |
| Итого | | | 10 |

Тематика практических занятий

| № раздела | № Пз | Темы практических занятий | Кол-во часов | Формы текущего контроля |
|-----------|------|---|--------------|-------------------------|
| 1 | 1 | Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов. | 4 | Зачет |

| № раздела | № Пз | Темы практических занятий | Кол-во часов | Формы текущего контроля |
|--------------|------|---|--------------|-------------------------|
| | 2 | Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов. Хранение, учет и контроль за движением медицинских отходов. | 4 | |
| | 3 | Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ. | 4 | |
| | 4 | Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений. | 4 | |
| | 5 | Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий. | 4 | |
| | 6 | Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире. Ответственность за невыполнение правил утилизации. | 4 | |
| Итого | | | 24 | |

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 | Давидов Сергей Борисович | к.ф.н., доцент | Доцент |

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 Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий.

2. Нормативно-правовые акты, регламентирующие уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений.

3. «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

4. Классификация медицинских отходов. Примеры из разных классов опасности.

5. Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами. Регламентирующие документы.

6. Нормативно-правовые акты, регламентирующие способы

обработки медицинских отходов.

7. Порядок учета и контроля за движением медицинских отходов.

8. Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.

9. Правила временного хранения медицинских отходов.

10. Меры административного и уголовного воздействия при нарушениях утилизации медицинских отходов.

11.2.Задания, выявляющие практическую подготовку провизора

- Разбейте по классам опасности:

-- отходы изделий медицинского назначения из инфекционного отделения,

--живые вакцины, непригодные к использованию,

--отходы сырья и продукции фармацевтических производств.

- Назовите способы и методы обработки медицинских отходов.

- Перечислите тару для временного хранения медицинских отходов и соответствующую ей маркировку.

- Перечислите основные правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий.

11.3. Примеры тестовых заданий:

1. Положение “Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств” утверждено Постановлением Правительства РФ:

А) № 1447 от 15.09.2020;

Б) № 982 от 1.12.2009;

В) № 1081 от 22.12.2011;

Г) № 1085 от 22.12. 2011;

2.Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средств для медицинского применения является решение

А) владельца лекарственных средств, или федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения или суда

Б) федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору

В) федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека

Г) министерства здравоохранения РФ

3. Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения контрафактных лс является решение

А) суда

Б) федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (россельхознадзора)

В) федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (роспотребнадзора)

Г) министерства здравоохранения РФ

4. Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов осуществляется организациями, имеющими лицензию на

А) медицинскую деятельность

Б) фармацевтическую деятельность

В) производство и реализацию лекарственных средств

Г) деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV классов опасности

5. По уничтожению недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов составляется

А) ведомость

Б) приказ

В) акт об уничтожении лекарственных средств

Г) протокол

6. Акт об уничтожении лекарственных средств или его копия, заверенная в

установленном порядке, в течение 5 рабочих дней со дня его составления направляется в уполномоченный орган

- А) владельцем уничтоженных лекарственных средств
- Б) лицензирующим органом
- В) контролирующим органом
- Г) органом роспотребнадзора

7. Контроль за уничтожением недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств осуществляет

- А) владелец лекарственных средств
- Б) уполномоченный федеральный орган
- В) производитель лекарственных средств
- Г) поставщик лекарственных средств

8. В случае необходимости уничтожение лекарственных средств производится

- А) организациями, имеющими соответствующую лицензию
- Б) сотрудниками аптеки
- В) сотрудниками росздравнадзора
- Г) поставщиком

9. Что не указывают в акте об уничтожении лекарственных средств

- А) дата и место уничтожения лекарственных средств;
- Б) фамилия, имя, отчество (при наличии) лица (лиц), принимавшего (принимавших) участие в уничтожении лекарственных средств, место работы и должность;
- В) обоснование уничтожения лекарственных средств;
- Г) срок годности лекарственного средства
- Д) сведения об уничтоженных лекарственных средствах (наименование, лекарственная форма, дозировка, единицы измерения, серия) и их количестве, а также о таре или упаковке;
- Е) наименование производителя лекарственных средств;

Ж) сведения о владельце лекарственных средств;

З) способ уничтожения лекарственных средств.

10. Фальсифицированные лекарственные средства и недоброкачественные лекарственные средства, помещенные под таможенную процедуру уничтожения, подлежат уничтожению в порядке, установленном

А) актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и законодательством Российской Федерации о таможенном регулировании

Б) правительством РФ

В) министерством здравоохранения

Г) службой таможенного контроля

11. При вынесении уполномоченным органом решения об изъятии и уничтожении фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств владелец таких лекарственных средств обязан:

А) обратиться в суд

Б) изъять такие лекарственные средства из обращения, изолировать и разместить их в специально выделенном помещении (зоне) либо сообщить о несогласии с указанным решением уполномоченному органу в течение 30 дней со дня вынесения решения;

В) все варианты верны

Г) изъять такие лекарственные средства из обращения, изолировать их отдельно либо сообщить о несогласии с указанным решением уполномоченному органу в течение 60 дней;

12. Уничтожение изъятых лекарственных средств осуществляется в течение

А) 6 месяцев со дня вынесения решения

Б) 3 месяцев со дня вынесения решения

В) 12 месяцев со дня вынесения решения

Г) 8 месяцев со дня вынесения решения

13. Решение уполномоченного органа об изъятии и уничтожении

фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств не должно содержать:

- А) сведения о лекарственных средствах;
- Б) основания изъятия и уничтожения лекарственных средств;
- В) срок изъятия и уничтожения лекарственных средств;
- Г) сведения о владельце лекарственных средств;
- Д) сведения о производителе лекарственных средств.
- Е) сведения о организации поставщика лекарственного средства

14. При выявлении лекарственных средств с истёкшим сроком годности такие лекарственные средства

- А) хранят отдельно от других групп лекарственных средств в карантинной зоне
- Б) возвращают поставщику
- В) направляют на анализ в аккредитованную лабораторию
- Г) уничтожают в условиях аптеки

15. В случае если владелец фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств не согласен с решением об изъятии и уничтожении указанных лекарственных средств, а также если он не выполнил это решение и не сообщил о принятых мерах, уполномоченный орган обращается

- А) суд
- Б) правительство РФ
- В) министерство здравоохранения
- Г) все варианты верны

16. У недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов не осуществляется

- А) в помещениях аптечных организаций
- Б) на специально оборудованных площадках, полигонах
- В) в специально оборудованных помещениях

Г) с соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ

ОТВЕТЫ НА ЗАДАНИЯ

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

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. Санитарные правила и нормативы СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».
2. Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. N 1440 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий".
Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. № 1447 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств"

ИНТЕРНЕТ РЕСУРСЫ:

| | | |
|--|--------------|--------|
| | ЭЛЕКТОРОННЫЕ | Доступ |
|--|--------------|--------|

| | ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ РЕСУРСЫ | к ресурсу |
|----|---|-----------------------------------|
| 1. | Электронная библиотека РостГМУ [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://80.80.101.225/orasg | 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. | Официальный интернет-портал правовой информации [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://pravo.gov.ru/ . | Открытый доступ |
| 8. | Федеральная электронная медицинская библиотека Минздрава России [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://www.femb.ru/feml/ , http://feml.scsml.rssi.ru . | Открытый доступ |