

**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

«ФАРМАЦИЯ»

на тему

«ОБРАЩЕНИЕ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ»

(СРОК ОБУЧЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)

Ростов-на-Дону

202

Основными компонентами дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Фармация» на тему «Обращение 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 «Фармация» на тему «Обращение медицинских изделий» одобрена на заседании кафедры фармации.

Протокол № 1 от «26» августа 2020г.

Заведующий кафедрой к.ф.н., доцент

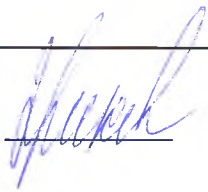




подпись

Т.А. Полинская
Ф.И.О.

2. ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации
провизоров по специальности «Фармация»
на тему «Обращение 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>22</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 «Фармация» на тему «Обращение медицинских изделий» заключается в совершенствовании знаний и умений в рамках имеющейся квалификации провизора-технолога, провизора.

4.2. Задачей дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Фармация» на тему «Обращение медицинских изделий» является овладение обучающимися современными знаниями и развитие умений в области обращения медицинских изделий.

4.3. Знания:

↘ Требования нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок обращения медицинских изделий;

↘ Порядок действий в отношении фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукции.

4.4. Умения:

↘ Организовывать обеспечение документооборота фармацевтической организации;

↘ Пользоваться документацией по эксплуатации медицинских изделий.

4.5. Навыки:

↘ Оформление документации по приемке и хранению 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. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональными стандартами и квалификационной характеристикой должности провизора, провизора-технолога <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/02.7 Организация ресурсного обеспечения фармацевтической организации

- **вид программы**: практикоориентированная.

4.11. Контингент обучающихся:

- **по основной специальности: Фармация**

5. ПЛАНИРУЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ОБУЧЕНИЯ

Планируемые результаты обучения направлены на формирование профессиональных компетенций. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональным стандартом и квалификационной характеристикой должности провизора-технолога, провизора.

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:*

¹. Приказ Министерства образования и науки РФ от 27 марта 2018 г. N 219 "Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта высшего образования - специалитет по специальности 33.05.01 Фармация".

² Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н "Об утверждении профессионального стандарта "Провизор".

- ⑩ готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере (ПК-4);
- ⑩ готовность к организации фармацевтической деятельности (ПК-5);
- ⑩ готовность к оценке экономических и финансовых показателей, применяемых в сфере обращения лекарственных средств (ПК-6);
- ⑩ готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-7);
- ⑩ готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-8);
- ⑩ 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			
Очное (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 представлены учебные материалы, тестовые задания по темам учебных модулей программ. Система позволяет проводить онлайн-лекции и семинарские занятия в удаленном режиме синхронно взаимодействовать слушателю с преподавателем.

6. УЧЕБНЫЙ ПЛАН

распределения учебных модулей

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации провизоров по специальности «Фармация»
на тему «Обращение 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	Нормативно-законодательные акты в сфере обращения медицинских изделий в Российской Федерации; Инструктивно-методические документы федерального и ведомственного уровней.	6	2	4			2
2	Государственное регулирование обращения медицинских изделий.	6	2	4			2
3	Лицензирование производства медицинских изделий. Правила регистрация медицинских изделий	6	2	4			2
4	Нормативная база, регулирующая обращение медицинских изделий. Правила ввода в оборот, приемочный контроль. Требования при хранении Медицинских изделий.	12	4	8			4
5	Выявление незарегистрированных, недоброкачественных и фальсифицированных Медицинских изделий. Регулирующая функция Росздравнадзора. Правила вывода из оборота.	4		4			
Итоговая аттестация		2					
Всего		36	10	24			10

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	Нормативно-законодательные акты в сфере обращения медицинских изделий в Российской Федерации; Инструктивно-методические документы федерального и ведомственного уровней.
1.3	Лицензирование производства медицинских изделий. Правила регистрация медицинских изделий
1.2	Государственное регулирование обращения медицинских изделий.
1.4	Нормативная база, регулирующая обращение медицинских изделий. Правила ввода в оборот, приемочный контроль. Требования при хранении Медицинских изделий.
1.5	Выявление незарегистрированных, недоброкачественных и фальсифицированных Медицинских изделий. Регулирующая функция Росздравнадзора. Правила вывода из оборота.

Тематика лекционных занятий

№ раздела	№ лекции	Темы лекций	Кол-во часов
1	1	Нормативно-законодательные акты в сфере обращения медицинских изделий в Российской Федерации	2
2	2	Инструктивно-методические документы федерального и ведомственного уровней по обращению медицинских изделий.	2
3	3	Лицензирование производства медицинских изделий. Правила регистрация медицинских изделий	2
4	4	Государственное регулирование обращения медицинских изделий.	2
5	5	Нормативная база, регулирующая обращение медицинских изделий. Правила ввода в оборот, приемочный контроль. Требования при хранении Медицинских изделий.	2

Итого	10
--------------	----

Тематика практических занятий

№ раздела	№ Пз	Темы практических занятий	Кол-во часов	Формы текущего контроля
1	1	Нормативно-законодательные акты в сфере обращения медицинских изделий в Российской Федерации; Инструктивно-методические документы федерального и ведомственного уровней.	4	Зачет
	2	Лицензирование производства медицинских изделий. Правила регистрация медицинских изделий.	4	
	3	Государственное регулирование обращения медицинских изделий.	4	
	4	Нормативная база, регулирующая обращение медицинских изделий. Правила ввода в оборот, приемочный контроль. Требования при хранении медицинских изделий.	4	
	5	Выявление незарегистрированных, недоброкачественных и фальсифицированных медицинских изделий. Регулирующая функция Росздравнадзора. Правила вывода из оборота.	4	
	6	Выявление незарегистрированных, недоброкачественных и фальсифицированных Медицинских изделий. Регулирующая функция Росздравнадзора. Правила вывода из оборота.	4	
Итого			24	

9. Организационно-педагогические условия

№ 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	Бережная Елизавета Сергеевна	д.ф.н.	Профессор

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 представлены учебные материалы, тестовые задания по темам учебных модулей программ. Система позволяет проводить онлайн-лекции и семинарские занятия в удаленном режиме синхронно взаимодействовать слушателем с преподавателем.

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. Мониторинг безопасности медицинских изделий Основные правовые акты в области мониторинга безопасности медицинских изделий.
2. Приемочный контроль МИ. Требования к хранению и реализации медицинских изделий в аптечной организации.
3. Информационные письма Росздравнадзора о медицинских изделиях. Алгоритм работы с данными письмами.
4. Осуществление федерального государственного надзора в сфере обращения МИ и регионального государственного надзора в сфере обращения МИ.
5. Критерии отнесения к категориям риска при осуществлении государственного контроля за обращением медицинских изделий
6. Ответственность при нарушении правил обращения медицинских изделий.

11.2. Задания, выявляющие практическую подготовку провизора

1. Оформите рецепт на медицинское изделие.
2. Опишите алгоритм приемки медицинских изделий.
3. Составьте СОП по хранению медицинских изделий.
4. Опишите алгоритм действия аптечной организации при выявлении фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных медизделий.
5. Организация системы мониторинга безопасности медицинских изделий.

6. Опишите порядок подтверждения соответствия медицинских изделий

11.3. Примеры тестовых заданий:

1. На территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий:

- а) зарегистрированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти
- б) при наличии сертификата соответствия и декларации соответствия медицинского изделия
- в) пролицензированных в порядке, установленном Правительством Российской Федерации, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти
- г) при наличии свидетельства об аккредитации, выданного в порядке, установленном законодательством Российской Федерации

2. Государственная регистрация медицинских изделий осуществляется:

- а) Министерством здравоохранения Российской Федерации
- б) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения
- в) Правительством Российской Федерации
- г) Органами государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья

3. Государственной регистрации не подлежат:

- а) Медицинские изделия, изготовленные по индивидуальным заказам пациентов, к которым предъявляются специальные требования по назначению медицинских работников и которые предназначены исключительно для личного использования конкретным пациентом
- б) Продукты программного обеспечения, предназначенные производителем (изготовителем) для диагностики, медицинской реабилитации заболеваний, мониторинга состояния организма человека и проведения медицинских исследований
- в) Медицинские изделия, относящиеся к средствам измерений
- г) Медицинские изделия, изготовленные на территории государства - члена Евразийского экономического союза.

4. Согласно действующему законодательству регистрационные удостоверения на медицинские изделия

- а) выдаются бессрочно
- б) имеют срок действия 5 лет
- в) имеют срок действия 10 лет
- г) имеют срок действия на изделия медицинского назначения, не требующие технического обслуживания при использовании - 5 лет, а предусматривающие проведение их периодического технического обслуживания - 10 лет.

5. Обращение медицинских изделий в фармацевтической организации допускается:

- а) при наличии лицензии на фармацевтическую деятельность и/или лицензии на медицинскую деятельность
- б) при наличии лицензии на обращение медицинских изделий
- в) при наличии лицензии на производство и техническое обслуживание (за исключением случая, если техническое обслуживание осуществляется для обеспечения собственных нужд юридического лица или индивидуального предпринимателя) медицинской техники
- г) при наличии соответствующих регистрационных удостоверений

6. Хранение, применение, эксплуатация, техническое обслуживание, уничтожение медицинского изделия осуществляется:

а) в соответствии с технической и (или) эксплуатационной документацией, разрабатываемой производителем (изготовителем) медицинского изделия.

б) в соответствии с технической и (или) эксплуатационной документацией, разрабатываемой Министерством здравоохранения Российской Федерации.

в) в соответствии с технической и (или) эксплуатационной документацией, разрабатываемой Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения.

г) в соответствии с технической и (или) эксплуатационной документацией, разрабатываемой Органами государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья.

7. Порядок уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий устанавливается

а) Министерством здравоохранения Российской Федерации

б) Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения

в) Правительством Российской Федерации

г) Органами государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья

8. Реализация фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий

а) Запрещается

б) Запрещается, за исключением медицинских изделий, изготовленных по индивидуальным заказам пациентов

в) Запрещается, за исключением медицинских изделий, предназначенных исключительно для личного использования конкретным пациентом,

г) Запрещается, при условии, что их обращение образует угрозу причинения вреда жизни и здоровью граждан.

9 Фальсифицированное медицинское изделие – это:

а) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе).

б) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя) либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации.

в) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.

г) медицинское изделие, незарегистрированное в порядке, установленном Правительством РФ, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти

10 Недоброкачественное медицинское изделие – это:

а) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе).

б) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя) либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации.

в) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.

г) медицинское изделие, незарегистрированное в порядке, установленном

Правительством РФ, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти

11. Контрафактное медицинское изделие – это:

- а) медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе).
- б) медицинское изделие, не соответствующее требованиям нормативной, технической и (или) эксплуатационной документации производителя (изготовителя) либо в случае ее отсутствия требованиям иной нормативной документации.
- в) медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства.
- г) медицинское изделие, незарегистрированное в порядке, установленном Правительством РФ, уполномоченным им федеральным органом исполнительной власти

12. Фальсифицированные медицинские изделия и недоброкачественные медицинские изделия подлежат

- а) изъятию и последующему уничтожению
- б) изъятию и последующему хранению отдельно от других медицинских изделий в специально выделенной и обозначенной (карантинной) зоне
- в) возврату поставщику данных медицинских изделий
- г) направлению в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения

13. Выписывать рецепты на медицинские изделия, не зарегистрированные на территории Российской Федерации

- а) запрещается
- б) допускаются в случае наличия медицинских показаний (индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям) по решению врачебной комиссии
- в) допускаются в случае наличия медицинских показаний (индивидуальной непереносимости, по жизненным показаниям) при условии направление сообщений в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения в целях осуществления мониторинга безопасности медицинских изделий
- г) допускается при наличии иного зарегистрированного медицинского изделия, являющегося взаимозаменяемым

14. Принятие решения о приостановлении применения медицинского изделия

- а) входит в компетенцию Росздравнадзора при возникновении угрозы или факта причинения вреда жизни, здоровью граждан и медицинских работников
- б) входит в компетенцию Общественных объединений по защите прав граждан в сфере охраны здоровья при возникновении угрозы или факта причинения вреда жизни, здоровью граждан и медицинских работников.
- в) входит в компетенцию органов местного самоуправления городских округов и муниципальных районов при возникновении угрозы или факта причинения вреда жизни, здоровью граждан и медицинских работников
- г) входит в компетенцию органов государственной власти субъектов Российской Федерации в сфере охраны здоровья при возникновении угрозы или факта причинения вреда жизни, здоровью граждан и медицинских работников

15. Сведения о зарегистрированных медицинских изделиях являются

- а) открытыми и размещены для всеобщего сведения на официальном сайте Росздравнадзора
- б) составляют врачебную тайну, разглашение которой не допускается без согласия производителя (изготовителя) медицинского изделия

в) предоставляются только по запросам, направляемым в Росздравнадзор после уплаты государственной пошлины

г) предоставляются только по запросу органов дознания и следствия, суда в связи с проведением расследования или судебным разбирательством, по запросу органов прокуратуры в связи с осуществлением ими прокурорского надзора

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. Основы экономики аптек: Учебное пособие / Савельева З.А., Лоскутова Е.Е., Зайцева З.И., Карташова О.В. Основы экономики аптек. Москва.; 2003 г. - 180 с.

2. Формирование системы ценообразования и функционированию локального регионального рынка лекарственных препаратов: учебно-методическое пособие / Максимкина Е.Н., Парфейников С.А., Бондарева Т.М., Габриелян Н.В. Пятигорск, 2014 г. - 141 с.

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 врача. Электронная медицинская библиотека [Электронный ресурс] : ЭБС. – М.: ООО ГК «ГЭОТАР». - Режим доступа: http://www.rosmedlib.ru	Доступ неограничен
3.	Справочная правовая система « Консультант Плюс » [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://www.consultant.ru	Доступ с компьютера в университет а
4.	Научная электронная библиотека eLIBRARY [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://elibrary.ru	Открытый доступ
5.	Национальная электронная библиотека [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://нэб.рф/	Доступ с компьютера в библиотеки
6.	Официальный интернет-портал правовой информации [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://pravo.gov.ru/ .	Открытый доступ

7.	Федеральная электронная медицинская библиотека Минздрава России [Электронный ресурс]. - Режим доступа: http://www.femb.ru/feml/ , http://feml.scsml.rssi.ru .	Открытый доступ
----	---	-----------------