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 № 6

УТВЕРЖДЕНО приказом ректора «20» 06 2025г. № 341

«17» 06 2025 г.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПРОВИЗОРОВ

«Актуальные вопросы деятельности провизора»

Трудоемкость: 144 часа

Форма освоения: очная

Документ о квалификации: удостоверение о повышении квалификации

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации провизоров «Актуальные вопросы деятельности провизора» обсуждена и одобрена на заседании кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.

Заведующий кафедрой к.ф.н., доцент Т.А. Полинская

Программа рекомендована к утверждению рецензентами:

- 1. Шишов М.А., д.м.н., заместитель руководителя Территориального органа Росздравнадзора по Ростовской области.
- **2.** Давидов С.Б., к.ф.н., начальник фармацевтического центра Федерального государственного казённого учреждения «1602 Военный клинический госпиталь» Министерства Обороны Российской Федерации.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Актуальные вопросы деятельности провизора» (далее - Программа) разработана рабочей группой сотрудников кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России, заведующий кафедрой Полинская Т.А.

Состав рабочей группы:

NoNo	Фамилия, имя, отчество	Учёная степень, звание	Занимаемая должность	Место работы
1	2	3	4	5
1.	Полинская Т.А.	к.ф.н., доцент	Заведующий кафедрой фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
2.	Жаркова С.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России
3.	Хмелёва М.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России

Глоссарий:

ДПО - дополнительное профессиональное образование;

ФГОС - Федеральный государственный образовательный стандарт

ПС - профессиональный стандарт

ОТФ - обобщенная трудовая функция

ТФ - трудовая функция

ПК - профессиональная компетенция

ЛЗ - лекционные занятия

СЗ - семинарские занятия;

ПЗ - практические занятия;

СР - самостоятельная работа;

ДОТ - дистанционные образовательные технологии;

ЭО - электронное обучение;

ПА - промежуточная аттестация;

ИА - итоговая аттестация;

УП - учебный план;

АС ДПО - автоматизированная система дополнительного профессионального образования.

КОМПОНЕНТЫ ПРОГРАММЫ.

1. Общая характеристика Программы.

- 1.1. Нормативно-правовая основа разработки программы.
- 1.2. Категории обучающихся.
- 1.3. Цель реализации программы.
- 1.4. Планируемые результаты обучения.

2. Содержание Программы.

- 2.1. Учебный план.
- 2.2. Календарный учебный график.
- 2.3. Рабочие программы модулей.
- 2.4. Оценка качества освоения программы.
- 2.4.1. Формы промежуточной (при наличии) и итоговой аттестации.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.
- 2.5. Оценочные материалы.

3. Организационно-педагогические условия Программы.

- 3.1. Материально-технические условия.
- 3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.
- 3.3. Кадровые условия.

1. ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ПРОГРАММЫ.

1.1. Нормативно-правовая основа разработки Программы.

- Федеральный закон от 29 декабря 2012 г. № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации», статья 76.
- Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств".
- Приказ Минобрнауки России от 1 июля 2013 г. № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам».
- 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".
- Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ от 9 марта 2016 г.
 91н "Об утверждении профессионального стандарта "Провизор".,
 регистрационный номер 813.
- Лицензия Федеральной службы по надзору в сфере образования и науки на осуществление образовательной деятельности ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России от 22 июня 2017 г. № 2604.
- Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».
- Федеральный закон от 21.11.2011 N 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
- Федеральный закон от 4 мая 2011 г. N 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности».

- Федеральный закон от 30 марта 1999 г. N 52-ФЗ «О санитарноэпидемиологическом благополучии населения».
- Постановление Правительства РФ от 31 марта 2022 г. N 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности».

1.2. Категории обучающихся.

Основная специальность – Фармация

1.3. Цель реализации программы

Совершенствование имеющихся профессиональных компетенций, повышение профессионального уровня в рамках имеющейся квалификации по специальности «Фармация», а именно обновление теоретических и практических знаний в области деятельности провизора.

Вид профессиональной деятельности: Организация и ведение фармацевтической деятельности провизора в производственной, организационно-управленческой, контрольно-разрешительной и научно исследовательской области.

Уровень квалификации: 7.

Связь Программы с профессиональным стандартом представить в таблице 1.

Таблица 1

Связь Программы с профессиональным стандартом

Профессиональный стандарт 1: Приказ Министерства труда и социальной								
защиты РФ от 9 марта 2016 г. N 91н "Об утверждении профессионального								
стандарта "П	ровизор".	регистрационный номер 813.						
ОТФ (намизирания)		Трудовые функции						
ОТФ (наименование)	Код	Наименование ТФ						

	ТФ	
A: Квалифицированная	A/01.7	Оптовая, розничная торговля, отпуск
фармацевтическая помощь населению, пациентам медицинских организаций, работы, услуги по доведению лекарственных препаратов,	A/02.7	лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров
медицинских изделий, других товаров, разрешенных к отпуску в аптечных организациях, до	A/03.7	аптечного ассортимента Обеспечение хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента
конечного потребителя	A/04.7	Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента

1.4. Планируемые результаты обучения

Таблица 2 Планируемые результаты обучения

пк	Описание компетенции	Код ТФ профстандарта
ПК-1	готовность к Организовывать прием, хранение	A/01.7
	лекарственных средств, лекарственного	A /02 7
	растительного сырья и товаров аптечного	A/02.7
	ассортимента в соответствии с требованиями	A/03.7
	нормативно-правовой базы.	
	должен знать Правила приемки товара. Состав и	
	структура сопроводительных документов.	
	Положения законодательных и иных	
	нормативных правовых актов, регулирующих	
	обращение лекарственных средств и других	
	товаров аптечного ассортимента. Порядок и	

работы недоброкачественными правила средствами. Требования лекарственными качеству лекарственных средств, в том числе к маркировке лекарственных средств И К документам, подтверждающим качество лекарственных средств И других товаров аптечного ассортимента. Способы выявления фальсифицированных контрафактных И лекарственных средств других товаров аптечного ассортимента. Требования к отчетной документации, структура и состав отчетной документации. Порядок ведения предметноколичественного учета лекарственных средств. транспортировки термолабильных Порядок лекарственных средств по "холодовой цепи" и используемые контроля соблюдения ДЛЯ температуры Правила средства. хранения медицинских изделий других товаров И Требования аптечного ассортимента. ПО хранению лекарственных средств.

Проводить уметь: проверку должен сопроводительных документов по составу Оформлять комплектности. документацию образца установленного ПО **ОИТКЕЕИ** ИЗ обращения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента. Вести предметно-количественный учет лекарственных средств. Оценивать маркировку, упаковку и внешний вид лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, в том числе проверять сроки годности. Интерпретировать условия хранения, указанные в маркировке лекарственных средств, соответствующие В режимы хранения. Пользоваться контрольноизмерительными приборами.

должен владеть: методами приемки лекарственных товаров средств других И ассортимента количеству аптечного ПО качеству. Порядком регистрации поступающих лекарственных средств И других товаров

	аптечного ассортимента в установленном порядке. Методикой регистрации в установленном порядке лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.	
ПК-2	готовность к: Отпускать лекарственные	A/01.7
	средства населению, в том числе по льготным рецептам и требованиям учреждений	A/03.7
	здравоохранения.	A/04.7
	должен знать: современный ассортимент готовых лекарственных средств, лекарственные средства растительного происхождения, другие	
	товары аптечного ассортимента;	
	фармакологические группы лекарственных	
	средств; характеристику препаратов, синонимы и	
	аналоги, показания и способ применения,	
	противопоказания, побочные действия;	
	идентификацию товаров аптечного	
	ассортимента; характеристику лекарственного	
	растительного сырья, требования к качеству	
	лекарственного растительного сырья;	
	нормативные документы, основы	
	фармацевтической этики и деонтологии;	
	принципы эффективного общения, особенности	
	различных типов личностей клиентов;	
	информационные технологии при отпуске	
	лекарственных средств и других товаров	
	аптечного ассортимента.	
	The state of the s	
	должен уметь: применять современные	
	технологии и давать обоснованные	
	рекомендации при отпуске товаров аптечного	
	ассортимента; оформлять торговый зал с использованием элементов мерчандайзинга;	
	соблюдать условия хранения лекарственных	
	средств и товаров аптечного ассортимента;	
	информировать потребителей о правилах сбора,	
	сушки и хранения лекарственного растительного	
	сырья; оказывать консультативную помощь в	

целях обеспече использовать способы обранительности.	вербальные	и неверба	альные
должен влад лекарственных лекарственных ассортимента.	средств. Пра	авилами реалі	изации

1.5 Форма обучения

График обучения	Акад. часов	Дней в неделю	Общая продолжительность программы, месяцев
Форма обучения	в день		(дней, недель)
Очная	6	6	1 неделя, 6 дней

2. СОДЕРЖАНИЕ ПРОГРАММЫ.

2.1 Учебный план.

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «Актуальные вопросы деятельности провизора» в объёме 144 часов

							noein n	• • • •			-					
N₂	Наименование модулей	Всего д	Часы его без				Часы с	В том числе			Стажиро	Обучающий	_	Форма		
№			ДОТ и ЭО		ПЗ	C3	СР	ДОТ и ЭО	ЛЗ	C3	ПЗ	СР	вка	симуляционн ый курс	ствуемые ПК	контроля
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17
	Модуль 1: Актуа	льны	е аспе	кты ра	аботь	і прові	изора в а	птечной	орга	низаци	и					
1	Актуальные	144	24	28		8		102	42	40	20				ПК-1	ТК
	аспекты														ПК-2	
	работы															
	провизора в															
	аптечной															
	организации															
	Итоговая	6														экзамен
	аттестация															
	Всего часов по	144	24	28		8		102	42	40	20					
	программе															

2.2. Календарный учебный график.

Учебные занятия проводятся в течение 4 недели / 1 месяц: шесть дней в неделю по 6 академических часа в день.

2.3. Рабочие программы учебных модулей.

МОДУЛЬ 1

Название модуля: «Актуальные аспекты работы провизора в аптечной организации»

Код	Наименования тем, подтем, элементов, подэлементов
1.1	Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности в РФ.
1.2	Лицензирование фармацевтической деятельности.
1.3	Правила розничной торговли ЛП.
1.4	Порядок отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента.
1.5	Фармацевтическое информирование и консультирование потребителей фармацевтических услуг
1.6	Внедрение и обеспечение системы качества в аптеке.
1.7	Приемочный контроль ЛП и ИМН.
1.8	Маркировка лекарственных препаратов.
1.9	Организация хранения ЛП и ИМН.
1.10	Контроль качества изготовленных в аптеке лекарственных препаратов.
1.11	Порядок оформления рецептурных бланков.
1.12	Предметно-количественный учет лекарственных средств в фармацевтических организациях. Порядок отпуска лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету.

1.13	Оборот наркотических средств и психотропных веществ.
1.14	Организация бесплатного и льготного отпуска лекарственных средств населению.
1.15	Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий.
1.16	Санитарный режим в аптеках
1.17	Правила оптовой торговли ЛП. Оптовые фармацевтические организации.
1.18	Государственная система контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных средств.
1.19	Государственное регулирование цен на лекарственные препараты
1.20	Федеральный государственный надзор в сфере обращения лекарственных средств.
1.21	Государственный контроль за обращением медицинских изделий.
1.22	Ограничения, налагаемые при осуществлении деятельности в сфере обращения лекарственных средств.
1.23	Правовое регулирование трудовых отношений.
1.24	Психологический климат в аптеке.
1.25	Экономика аптечного предприятия. Инвентаризация в аптеке.

МОДУЛЬ 2

Название модуля: «Мобилизационная подготовка и гражданская оборона в сфере здравоохранения»

Код	Наименование тем, подтем, элементов, подэлементов
2.1	Обороноспособность и национальная безопасность Российской Федерации
2.1.1	Основы национальной безопасности Российской Федерации
2.1.2	Законодательное и нормативное правовое регулирование в

области и охраны государственной тайны
Основы мобилизационной подготовки экономики Российской Федерации
Законодательное нормативное правовое обеспечение мобилизационной подготовки и мобилизации в Российской Федерации
Мобилизационная подготовка здравоохранения Российской Федерации
Специальное формирования здравоохранения (СФЗ), их место и роль в современной системе лечебно—эвакуационного обеспечения войск
Подвижные медицинские формирования. Задачи, организация, порядок работы
Государственный материальный резерв
Нормативное правовое регулирование вопросов формирования, хранения, накопления и освежения запасов мобилизационного резерва
Избранные вопросы медицины катастроф
Организация и основы деятельности службы медицины катастроф (СМК)
Хирургическая патология в военное время
Комбинированные поражения
Терапевтическая патология в военное время
Заболевания внутренних органов при травматических повреждениях

2.4. Оценка качества освоения программы.

- 2.4.1. Форма итоговой аттестации.
 - 2.4.1.1. Контроль результатов обучения проводится:
- в виде итоговой аттестации (ИА).

Обучающийся допускается к ИА после освоения рабочих программ учебных модулей в объёме, предусмотренном учебным планом (УП). Форма итоговой аттестации — экзамен, который проводится посредством: тестового контроля в автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (далее АС ДПО) или в виде собеседования.

- 2.4.1.2. Лицам, успешно освоившим Программу и прошедшим ИА, выдаётся удостоверение о повышении квалификации установленного образца.
- 2.4.2. Шкала и порядок оценки степени освоения обучающимися учебного материала Программы.

КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕОРЕТИЧЕСКИЙ ВОПРОС

	Дескрипторы			
Отметка	прочность знаний	умение объяснять сущность явлений, процессов, делать выводы	логичность и последовате льность ответа	
отлично	прочность знаний, знание основных процессов изучаемой предметной области, ответ отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владением терминологическим аппаратом; логичностью и	высокое умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры	высокая логичность и последоват ельность ответа	
хорошо	последовательностью ответа прочные знания основных процессов изучаемой предметной области, отличается глубиной и полнотой раскрытия темы; владение терминологическим аппаратом; свободное владение монологической речью, однако допускается одна - две неточности в ответе	умение объяснять сущность, явлений, процессов, событий, делать выводы и обобщения, давать аргументированные ответы, приводить примеры; однако допускается одна - две неточности в ответе	логичность и последоват ельность ответа	
удовлетвор ительно	удовлетворительные знания процессов изучаемой предметной	удовлетворительное умение давать аргументированные	удовлетвор ительная	

	области, ответ, отличающийся	ответы и приводить примеры;	логичность
	недостаточной глубиной и	удовлетворительно	И
	полнотой раскрытия темы;	сформированные навыки	последоват
	знанием основных вопросов	анализа явлений, процессов.	ельность
	теории. Допускается несколько	Допускается несколько ошибок	ответа
	ошибок в содержании ответа	в содержании ответа	
неудовлетв	слабое знание изучаемой	неумение давать	отсутствие
орительно	предметной области, неглубокое	аргументированные ответы	логичности
	раскрытие темы; слабое знание		И
	основных вопросов теории,		последоват
	слабые навыки анализа явлений,		ельности
	процессов. Допускаются		ответа
	серьезные ошибки в содержании		
	ответа		

КРИТЕРИИ ОЦЕНИВАНИЯ ОТВЕТА НА ТЕСТОВЫЕ ВОПРОСЫ

Процент правильных ответов	Отметка
91-100	отлично
81-90	хорошо
71-80	удовлетворительно
Менее 71	неудовлетворительно

2.5. Оценочные материалы.

Оценочные материалы представлены в виде вопросов, тестов и ситуационных задач на электронном носителе, являющимся неотъемлемой частью Программы.

3. ОРГАНИЗАЦИОННО-ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

3.1. Материально-технические условия.

3.1.1. Перечень помещений Университета, предоставленных структурному подразделению для образовательной деятельности:

NºNº	Наименование ВУЗА, учреждения здравоохранения, клинической базы или др.),	Этаж, кабинет	
	адрес		
1	ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России. г. Ростов-	Кафедра фармации	
	на-Дону пер. Нахичеванский, 29, строение 5	УЛК № 2 5 этаж кабинет №	
		<i>515a</i>	

3.1.2. Перечень используемого для реализации Программы медицинского оборудования и техники:

NoNo	Наименование медицинского оборудования, техники, аппаратуры, технических
	средств обучения и т.д.
1.	Компьютер
2.	Мультимедийный проектор
3.	Принтер

3.2. Учебно-методическое и информационное обеспечение.

3.2.1. Литература.

№	Автор, название, место издания, издательство, год издания учебной и учебно-			
	методической литературы, кол стр			
	Основная литература			
1.	Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. –			
	М.: ГЭОТАР-Медиа, 2019. – 928с.: ил. – 5 экз.			
2.	Правовые основы организации фармацевтической деятельности:			
	учебник / И.В. Крупнова, Т.А. Полинская, С.В. Шлык, М.А. Шишов,			
	О.А. Рогов. – Ростов-на-Дону: Проф-Пресс, 2019. – 203 с. – 10 экз.			
3.	Рогозина И.В. Медицина катастроф / И.В. Рогозина. – Москва :			
	ГЭОТАР-Медиа, 2019 152 с. – Доступ из ЭБС "Консультант врача"			
	URL: https://www.rosmedlib.ru/book/ISBN9785970451625.html			
	(дата обращения: 08.01.2024) Текст: электронный.			
4.	Медицина чрезвычайных ситуаций: учебник: в 2 т. / под ред. С. Ф.			
	Гончарова, А. Я. Фисуна Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2021 Т. 1 604 с.			
5	Медицина чрезвычайных ситуаций: учебник: в 2 т. / под ред. С. Ф.			
	Гончарова, А. Я. Фисуна Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2021 Т. 2 607 с.			
	Дополнительная литература			
1.	Фармацевтическая технология. Руководство к практическим занятиям:			
	учебное пособие / И.И. Краснюк, Н.Б. Демина, М. Н. Анурова. – М.:			
	ГЭОТАР-Медиа, 2018. – 368 с.: ил. – 5 экз.			
2.	Нормативно-правовые документы, регламентирующие деятельность			
	здравоохранения по предупреждению и ликвидации чрезвычайных			
	ситуаций мирного времени, определяющие работу в период			
	мобилизации и в военное время: информац справ. материалы / сост.:			
	Ю.Е. Барачевский, Р.В. Кудасов, С.М. Грошилин; - Ростов-на-Дону:			
	РостГМУ, 2014 108 с.			
3.	Медико-санитарные аспекты ликвидации последствий аварий на			
	химически опасных объектах: учебное пособие / С.Э. Бугаян, В.Ю.			
	Скокова, Д.Н. Елисеев [и др.]; ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России,			
	каф. мобилизационной подготовки здравоохранения и мед. катастроф;			
	Учеб. воен. центр Ростов-на-Дону: Изд-во РостГМУ, 2018 104 с.			

3.2.2. Информационно-коммуникационные ресурсы.

NºNº	Наименование ресурса	Электронный адрес
1.	Официальный сайт Минздрава России	http:// www.rosminzdrav.ru

2.	Российская государственная библиотека (РГБ)	www.rsl.ru
3.	Издательство РАМН (книги по всем отраслям медицины):	www.iramn.ru
4.	Электронная библиотекаРостГМУ	http://109.195.230.156:9080/opacg/
5.	Консультант студента: ЭБС. – Москва: ООО «ИПУЗ».	http://www.studmedlib.ru
6.	Консультант Плюс :справочная правовая система	http://www.consultant.ru
7.	MEDLINE Complete EBSCO/ EBSCO	http://search.ebscohost.com
8.	Национальная электронная библиотека	http://нэб.рф/
9.	Scopus/ Elsevier Inc., Reed Elsevier. – Philadelphia: Elsevier B.V., PA.	http://www.scopus.com
10.	Web of Science / Clarivate Analytics.	http://apps.webofknowledge.com
11.	Справочная правовая система Консультант Плюс.	https://www.consultant.ru/
12	Справочная система Гарант.	http://www.garant.ru
13.	Государственный реестр лекарственных средств	https://grls.rosminzdrav.ru

14.	Государственный реестр медицинских изделий	https://grls.rosminzdrav.ru.
15.	Государственная Фармакопея (ГФ) XIV издания Том I. – Текст : электронный	https://www.regmed.ru/gf/State_Pharmacopoeia_XIV (21.03.2021).
16.	Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития	www.roszdravnadzor.ru
17.	Федеральный центр медицины катастроф ФГБУ "НМХЦ им. Н. И. Пирогова" Минздрава России [Электронный ресурс].	https://fcmk.minzdrav.gov.ru/obshhaya-informacziya/
18.	Вероссийский Центр медицины катастроф «ЗАЩИТА» (ВЦМК «ЗАЩИТА») [Электронный ресурс].	https://mchs.gov.ru/ministerstvo/o-ministerstve/terminy-mchs-rossii/term/1339

3.2.3. Автоматизированная система (АС ДПО).

Обучающиеся, в течение всего периода обучения, обеспечиваются доступом к автоматизированной системе дополнительного профессионального образования (АС ДПО) sdo.rostgmu.ru.

Основными дистанционными образовательными технологиями Программы являются интернет-технологии с методикой синхронного и/или асинхронного дистанционного обучения. Методика синхронного дистанционного обучения предусматривает on-line общение, которое реализуется в виде вебинара, онлайн-чата, виртуальный класс. Асинхронное обучение представляет собой offline просмотр записей аудиолекций, мультимедийного и печатного материала. Каждый слушатель получает доступ к учебным материалам портала и к электронной информационно-образовательной среде.

АС ДПО обеспечивает:

- возможность входа обучающегося из любой точки, в которой имеется доступ

к информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;

- одновременный доступ не менее 25 процентов обучающихся по Программе;
- доступ к учебному содержанию Программы и электронным образовательным ресурсам в соответствии с формой обучения (вопросы контроля исходного уровня знаний, вопросы для самоконтроля по каждому разделу, тестовые задания, интернет-ссылки, нормативные документы);
- фиксацию хода образовательного процесса, результатов промежуточной и итоговой аттестаций.

3.3. Кадровые условия.

Реализация Программы обеспечивается научно-педагогическими работниками кафедры фармации факультета повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ.

Доля научно-педагогических работников, имеющих образование, соответствующее профилю преподаваемой дисциплины, модуля, *имеющих сертификат специалиста*, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 70%.

Доля научно-педагогических работников, имеющих ученую степень и/или ученое звание, в общем числе научно-педагогических работников, реализующих Программу, составляет 100 %.

Доля работников из числа руководителей и работников организации, деятельность которых связана с направленностью реализуемой Программы (имеющих стаж работы в данной профессиональной области не менее 3 лет), в общем числе работников, реализующих Программу, составляет 80 %.

Профессорско-преподавательский состав программы

№ п/п	Фамилия, имя, отчество,	Ученая степень, ученое звание	Должность	Место работы (основное/ совмещение)
1	Полинская Т.А.	к.ф.н., доцент	Заведующая кафедрой	совмещение
2	Рогов О.А.	к.б.н., доцент	Доцент кафедры	совмещение
3	Бережная Е.С.	Д.ф.н.	Профессор кафедры	основная
4	Давидов С.Б	к.ф.н., доцент	Доцент кафедры	совмещение
5	Жаркова С.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры	основная
6	Хмелёва М.А.	к.ф.н.	Доцент кафедры	основная
7	Новикова Л.Ю.	к.ф.н.	ассистент	совмещение

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

1. Оформление тестов фонда тестовых заданий.

к дополнительной профессиональной программе повышения квалификации провизоров «Актуальные вопросы деятельности провизора»

со сроком освоения 144 академических часов по специальности Фармация

1	Кафедра	Фармации.
2	Факультет	Повышения квалификации и профессиональной переподготовки специалистов ФГБОУ ВО РостГМУ Минздрава России.
3	Адрес (база)	г. Ростов-на-Дону пер. Нахичеванский, 29, строение 5
4	Зав.кафедрой	Полинская Т.А.
5	Ответственный составитель	Жаркова С.А.
6	E-mail	sveta-farm1980@mail.ru
7	Моб. телефон	8-978-046-70-45
8	Кабинет №	515 a
9	Учебная дисциплина	Фармация
10	Учебный предмет	Фармация
11	Учебный год составления	2024
12	Специальность	Фармация
13	Форма обучения	Очная
14	Модуль	Актуальные вопросы деятельности провизора
	Тема	1.1-1.27
16	Подтема	
17	Количество вопросов	30
18	Тип вопроса	single
19	Источник	_

Список тестовых заданий

			список тестовых задании	
1	1	1		
1			Организацией, осуществляющей государственный контроль за обращением медицинских изделий, является:	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерство здравоохранения Российской Федерации	
			Министерство здравоохранения субъекта РФ	
			федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей	
1	1	2		
1			Положение о лицензировании фармацевтической деятельности утверждено Постановлением Правительства РФ	
	*		№547 от 31.03.2022	
			№1081 от 22.12.2011	
			№852 от 01.06.2021	
			№416 от 06.07.2006	
1	1	3		

1			Лицензия на оптовую торговлю	
1			лекарственными средствами выдается:	
			Министерством здравоохранения РФ	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерством здравоохранения субъекта РФ	
			Роспотребнадзором	
1	1	4		
1			Для предупреждения нарушений в аптечной организации создается и реализуется:	
			комплекс мероприятий	
			свод правил	
	*		система контроля качества	
			план мероприятий	
1	1	5		
1			Основанием для проведения плановой проверки является:	
			Распоряжение органов прокуратуры	

	*		Ежегодный план Росздравнадзора	
			Пятилетний план Министерства здравоохранения	
			Поступление жалобы	
1	1	6		
1			Лицензионный контроль за осуществление фармацевтической деятельности осуществляет	
			Роспотребнадзор	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и территориальные органы	
			Министерство здравоохранения РФ	
			Министерство здравоохранения субъекта РФ	
1	1	7		
1			Государственную регистрацию лекарственных препаратов осуществляет:	
			территориальный орган Росздравнадзора	
			федеральная служба по надзору в	

			сфере здравоохранения	
	*		Министерство здравоохранения РФ	
			Министерство промышленности и торговли РФ	
1	1	8		
1			Государственную регистрации медицинских изделий осуществляет:	
			Министерство промышленности и торговли РФ	
			Роспотребнадзор	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерство здравоохранения РФ	
1	1	9		
1			Какой орган власти осуществляет приостановку обращения фальсифицированных лекарственных препаратов:	
			Министерство здравоохранения субъекта РФ	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	

			Роспотребнадзор	
			Министерство здравоохранения РФ	
1	1	10		
1			Лицензию на производство лекарственных средств выдает:	
	*		Министерство промышленности и торговли Российской Федерации	
			Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерство здравоохранения Российской Федерации	
			Министерство здравоохранения субъекта РФ	
1	1	11		
1			Какой орган государственной власти может отменить регистрацию изделий медицинского назначения:	
			Министерство промышленности и торговли в Российской Федерации	
	*		Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерство здравоохранения	

			Российской Федерации	
			Министерство здравоохранения субъекта РФ	
1	1	12		
1			В какой зоне должны храниться лекарственные препараты, обращение которых приостановлено:	
			зона приемки лекарственных препаратов	
			зона хранения лекарственных препаратов, требующих специальных условий	
	*		зона карантинного хранения лекарственных препаратов.	
			зона хранения выявленных фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных лекарственных препаратов, а также лекарственных препаратов с истекшим сроком годности	
1	1	13		
1			Недоброкачественные и фальсифицированные препараты подлежат изъятию и уничтожению	

			по решению:	
	*		федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения	
			Министерство здравоохранения РФ;	
			по решению контрольно- аналитической лаборатории;	
			предприятия оптовой торговли.	
1	1	14		
1			К контрольным (надзорным) мероприятиям относятся:	
	*		документарная проверка	
			объявление предостережения	
			консультирование	
			информирование	
1	1	15		
1			Профилактическими мероприятиями являются:	
			документарная проверка	
			плановая проверка	

			инструментальное обследование	
	*		профилактический визит	
1	1	16		
1			Плановые контрольные (надзорные) мероприятия в отношении объектов государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств формируются в соответствии:	
			с заданиями прокуратуры	
			с жалобами граждан	
	*		с риск – ориентированным подходом	
			по поручению Правительства РФ	
1	1	17		
1			Инспекционный визит относится к:	
	*		контрольным (надзорным) мероприятиям	
			профилактическим мероприятиям	
			контрольной закупке	
			контрольным действиям	

1	1	18		
1			Контрольную закупку в аптечной организации может провести:	
			Министерство здравоохранения Ростовской области	
	*		Территориальный орган Росздравнадзора	
			Роспотребнадзор	
			Антимонопольная служба	
1	1	19		
1			Что такое выборочный контроль:	
			проверка лицензионных требований	
			проверка предметно-количественного учета лекарственных препаратов	
	*		отбор проб для проверки соответствия требованиям безопасности	
			анализ документов подконтрольного лица	
1	1	20		
			Организации оптовой торговли	
1			лекарственными средствами могут	
			осуществлять продажу лекарственных	

				<u> </u>
			средств аптечным организациям за исключением:	
	*		фармацевтической субстанции спирта этилового (этанола)	
			биологически активных добавок к пище	
			детского питания	
			медицинских изделий	
1	1	21		
1			Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения контрафактных лекарственных средств является решение:	
			Министерства промышленности и торговли в Российской Федерации	
			Роспотребнадзора	
			Министерства здравоохранения РФ	
	*		суда	
	4	22		
1	1	22	.,	
1			К контрафактному лекарственному средству относят лекарственное средство:	

			с истекшим сроком годности	
			находящееся в обороте с нарушением патентного законодательства	
	*		находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства	
			сопровождаемое ложной информацией о его составу и/или производители	
1	1	23		
1			Лекарственное средство, не соответствующее требованиям фармакопейной статьи, либо в случае ее отсутствия требованиям нормативной документации является:	
			контрафактным	
	*		недоброкачественным	
			фальсифицированным	
			воспроизведенным	
1	1	24		
1			Порядок изъятия и уничтожения	

			фальсифицированных,	
			недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств устанавливается	
			государственной фармакопеей	
	*		постановлением правительства РФ от 15.09.2020 №1447	
			федеральным законом РФ от 12.04.2010 №61	
			приказом МЗ РФ от 23.08.2010 №706н	
1	1	25		
1			Каким нормативным документом регламентируются понятия фальсифицированное, недоброкачественное и контрафактное лекарственные средства:	
	*		Федеральный закон от 12.04.2010 №61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"	
			постановлением правительства РФ от 15.09.2020 №1447	
			приказом МЗ РФ от 23.08.2010 №706н	
			Федеральный закон от 21.11.2011	

			№323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"	
1	1	26		
1			Каким нормативным документом регламентируются понятия изделие медицинского назначения:	
			Федеральный закон от 12.04.2010 №61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"	
			постановлением правительства РФ от 15.09.2020 №1447	
			приказом МЗ РФ от 23.08.2010 №706н	
	*		Федеральный закон от 21.11.2011 №323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"	
1	1	27		
1			На территории Российской Федерации разрешается обращение медицинских изделий:	
	*		прошедших государственную регистрацию	
			произведенных на территории РФ	
			внесенных в классификатор	

			прошедших контроль качества	
1	1	28		
1			Аптечные организации, индивидуальные предприниматели, имеющие лицензию на фармацевтическую деятельность, обязаны обеспечивать:	
	*		минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи	
			наличие необходимого ассортимента лекарственных препаратов	
			наличие товаров, согласно спросу потребителей	
			разными видами товаров аптечного ассортимента	
1	1	29		
1			Медицинское изделие, сопровождаемое ложной информацией о его характеристиках и (или) производителе (изготовителе):	
	*		фальсифицированное медицинское изделие	
			недоброкачественное медицинское изделие	
			контрафактное медицинское	

			изделие	
			незарегистрированное медицинское изделие	
1	1	30		
1			Медицинское изделие, находящееся в обороте с нарушением гражданского законодательства:	
			фальсифицированное медицинское изделие	
			недоброкачественное медицинское изделие	
	*		контрафактное медицинское изделие	
			незарегистрированное медицинское изделие	

Вопросы

- 1. Что понимается под медицинским изделием.
- 2. Что понимается под государственной регистрацией медицинских изделий.
- **3.** Какие виды деятельности в сфере обращения лекарственных средств подлежат лицензированию.
- **4.** Опишите порядок действий в отношении фальсифицированной, недоброкачественной и контрафактной продукции.
- **5.** Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок проведения государственного контроля (надзора).
- **6.** Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок и условия лицензирования фармацевтической деятельности
- 7. Требования и условия для лицензирования фармацевтической деятельности.
- **8.** Назовите профилактические мероприятия, осуществляемые органами по контролю (надзору).

- 9. Назовите контрольные мероприятия, осуществляемые по контрольным (надзорным) органом по государственному контролю в сфере обращения лекарственных средств.
- 10. Назовите основания для проведения внепланового контрольного мероприятия.
- **11.** Назовите требования к проведению плановых контрольных (надзорных) мероприятий.
- 12. Расскажите о процедуре изъятия из обращения недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных препаратов аптечной организацией
- 13. Назовите факторы, влияющие на качество лекарственных препаратов.
- 14. Каким организациям имеет право осуществлять продажу лекарственных средств организация оптовой торговли.
- 15. По каким правилам осуществляется оптовая торговля лекарственными средствами.
- **16.** Нормативно-правовые акты, регламентирующие порядок обращения медицинских изделий.
- **17.** Назовите перечень выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих фармацевтическую деятельность
- 18. Какие нормативно-правовые акты должен соблюдать лицензиат, осуществляющий розничную торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения
- 19. Какие нормативно-правовые акты должен соблюдать лицензиат, осуществляющий оптовую торговлю лекарственными препаратами для медицинского применения
- 20. Перечислите какие помещения и оборудование необходимо для осуществления фармацевтической деятельности.