

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ КУЗБАССА
Государственное бюджетное учреждение здравоохранения
«ЦЕНТР КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА И СЕРТИФИКАЦИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»
(ГБУЗ ЦККСЛС)

**ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
 ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ**

Сертификат: 2775DE66097D357B18A671667409595241A
 Владелец: Кришталь Наталья Дмитриевна
 Действителен: с 29.07.2021 до 29.10.2022

Дополнительная профессиональная программа
«Особенности внедрения современных элементов менеджмента
в профессиональную деятельность фармацевтических организаций»

1. УЧЕБНЫЙ ПЛАН

№ п/п	Наименование модулей, разделов и тем	Трудо-емкость (акад. час.)	Формы обучения				Формируемые компетенции	Форма контроля
			ЛЗ	ПЗ	СР	ДОТ		
1	2	3	4	5	6	7	8	9
Модуль 1 «Общие вопросы менеджмента качества фармацевтической организации»								
1.1	Необходимость управления качеством фармацевтической деятельности. Принципы менеджмента качества.	3	-	-	-	3	ПК:2	
1.2	Основные положения международных и национальных стандартов в области систем менеджмента качества.	3	-	-	-	3	ПК:2	
	Трудоемкость программы	6	-	-	-	6		-
Модуль 2 «Модель обеспечения качества фармацевтической организации»								
2.1	Теория и практика внедрения процессного подхода.	1	-	-	-	1	ПК:1,3	
2.2	Определение процессов, влияющих на качество фармацевтических услуг. Процессная модель фармацевтической организации.	5	-	-	-	5	ПК: 3,4	
	Трудоемкость программы	6	-	-	-	6		-
Модуль 3 «Риск-ориентированный подход в управлении фармацевтической организацией»								
3.1	Риск-ориентированный подход к управлению. Управление рисками фармацевтической организации. Стандартные операционные процедуры.	2	-	-	-	2	ПК:1-3	
3.2	Уполномоченный по качеству в фармацевтической организации.	1	-	-	-	1	ПК:1-3	
3.3	Внутренний аудит. Практическая организация аудита системы менеджмента.	3	-	-	-	3	ПК:1-3	
	Трудоемкость программы	6	-	-	-	6		-

Модуль 4 «Проведение самооценки и разработка документации»									
4.1	Самооценка в системе менеджмента качества в фармацевтической организации.	2	–	–	–	2	ПК: 1		
4.2	Документирование системы менеджмента фармацевтической организации.	4	–	–	–	4	ПК:1, 3		
	Трудоемкость программы	6	–	–	–	6			–
Модуль 5 «Управление персоналом»									
5.1	Матрица ответственности.	1	–	–	–	1	ПК:4		
5.2	Кадровая документация (ДИ, номенклатура дел, локальные нормативные акты и т.д.).	3	–	–	–	3	ПК:1-3		
5.3	Маркетинговые исследования.	1	–	–	–	1	ПК:1-3		
	Трудоемкость программы	5	–	–	–	5			–
Модуль 6 «Система планирования и мониторинга деятельности фармацевтической организации»									
6.1	Анализ со стороны руководства.	5	–	–	–	5	ПК:1,3		
6.2	Сертификация систем менеджмента.	1	–	–	–	1	ПК:1,3		
	Трудоемкость программы	6	–	–	–	6			–
Модуль 7 «Приемочный контроль лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента в аптечной организации»									
7.1	Приемочная комиссия. Приемочный контроль лекарственных препаратов	3	–	–	–	3	ПК-4,5		
7.2	Приемочный контроль товаров аптечного ассортимента	3	–	–	–	3	ПК-4,5		
	Трудоемкость программы								–
Модуль 8 «Общие требования к хранению лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»									
8.1	Оборудование, помещения и зоны хранения	1	–	–	–	1	ПК-4,6		
8.2	Требования к хранению лекарственных препаратов	3	–	–	–	3	ПК-4,6		
8.3	Хранение товаров аптечного ассортимента	2	–	–	–	2	ПК-4,6		
	Трудоемкость программы								–
Модуль 9 «Хранение отдельных групп лекарственных препаратов»									
9.1	Лекарственные средства, требующие особых условий хранения	2	–	–	–	2	ПК-1,6		
9.2	Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету	4	–	–	–	4	ПК-1,6		
	Трудоемкость программы								
Модуль 10 «Правила отпуска лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»									
10.1	Нормативные требования и алгоритмы безрецептурного отпуска лекарственных препаратов	2	–	–	–	2	ПК-2,3		
10.2	Правила рецептурного отпуска лекарственных препаратов. Фармэкспертиза рецепта.	3	–	–	–	3	ПК-2,3		
10.3	Общие требования к отпуску ТАА.	1	–	–	–	1	ПК-3, 4,5		
	Трудоемкость программы								
Модуль 11 «Санитарно-эпидемиологический режим и производственный контроль в аптечных организациях»									

11.1	Санитарно-эпидемиологический режим в аптечных организациях	2	–	–	–	2	ПК-2,3	
11.2	Производственный контроль в аптечных организациях	3	–	–	–	3	ПК-1,5	
	Трудоемкость программы							
Модуль 12 «Обеспечение качества и безопасности лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»								
12.1	Порядок работы с недоброкачественной продукцией	1	–	–	–	1	ПК-5	
12.2	Порядок обеспечения фармаконадзора	3	–	–	–	3	ПК-2	
12.3	Работа с обращениями граждан в аптечной организации	2	–	–	–	2	ПК-2	
	Трудоемкость программы							
	Итоговая аттестация (зачет)	2	–	–	–	2		Тести- рова- ние
	ИТОГО	72	–	–	–	72		

ДОТ (видеолекции, презентации, итоговая аттестация) – дистанционные образовательные технологии;

ЛЗ – лекционные занятия;

ПЗ – практические занятия;

СР – самостоятельная работа.

2. КАЛЕНДАРНЫЙ УЧЕБНЫЙ ПЛАН

Сроки обучения: согласно Учебного плана

Название модулей	1 неделя
	Трудоемкость освоения (акад. час)
Модуль 1 «Общие вопросы менеджмента качества фармацевтической организации»	6
Модуль 2 «Модель обеспечения качества фармацевтической организации»	6
Модуль 3 «Риск-ориентированный подход в управлении фармацевтической организацией»	6
Модуль 4 «Проведение самооценки и разработка документации»	6
Модуль 5 «Управление персоналом»	5
Модуль 6 «Система планирования и мониторинга деятельности фармацевтической организации»	6

Модуль 7 «Приемочный контроль лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента в аптечной организации»	6
Модуль 8 «Общие требования к хранению лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»	6
Модуль 9 «Хранение отдельных групп лекарственных препаратов»	6
Модуль 10 «Правила отпуска лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»	6
Модуль 11 «Санитарно-эпидемиологический режим и производственный контроль в аптечных организациях»	5
Модуль 12 «Обеспечение качества и безопасности лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»	6
Итоговая аттестация	2
Общая трудоемкость программы	72