

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

Дополнительная профессиональная программа
«РОЗНИЧНАЯ РЕАЛИЗАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ В ОБОСОБЛЕННЫХ ПОДРАЗДЕЛЕНИЯХ»

1. УЧЕБНЫЙ ПЛАН

| № п/п | Наименование модулей, разделов и тем | Трудо- емкость (акад. час.) | Формы обучения | | | | Формируемые компетенции | Форма контроля |
|---|--|-----------------------------------|----------------|----|-----|----|----------------------------|----------------|
| | | | ЛЗ | ПЗ | ДОТ | СР | | |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |
| Модуль 1 «Процессный подход в обеспечении качества и безопасности медицинской организации» | | | | | | | | |
| 1.1 | Теория и практика внедрения процессного подхода. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-1,3 | |
| 1.2 | Определение процессов, влияющих на качество фармацевтических услуг. Процессная модель «Лекарственная безопасность. Фармаконадзор». | 2 | – | – | 2 | – | ПК-1,3 | |
| 1.3 | Ответственный по качеству в медицинской организации. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-1,3 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 2 «Риск-ориентированный подход» | | | | | | | | |
| 2.1 | Риск-ориентированный подход в контрольно-надзорной деятельности. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-5, 7,8 | |
| 2.2 | Риск-ориентированный подход в управлении фармацевтической организации. Управление рисками. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-5, 7,8 | |
| 2.3 | Внутренний аудит. Организация и проведение внутренних аудитов в (обособленных подразделениях). | 2 | – | – | 2 | – | ПК-5, 7,8 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 3 «Управление персоналом» | | | | | | | | |
| 3.1 | Разработка функционально-должностных инструкций. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-2,8 | |
| 3.2 | Инструктаж сотрудников. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-2,8 | |

| | | | | | | | | |
|---|--|---|---|---|---|---|----------|---|
| 3.3 | Аккредитация специалистов в системе непрерывного медицинского образования. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-2,8 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 4 «Лицензионные требования при осуществлении фармацевтической деятельности» | | | | | | | | |
| 4.1 | Нормативно-правовая база, регламентирующая лицензионные требования в части соблюдения правил надлежащей аптечной практики. | 2 | – | – | 2 | – | ПК- 8,9 | |
| 4.2 | Лицензионные требования в части соблюдения правил надлежащей аптечной практики. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8,9 | |
| 4.3 | Анализ нарушений обязательных требований, выявленных при проведении государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8,9 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 5 «Присмочный контроль в условиях обособленных подразделений» | | | | | | | | |
| 5.1 | Санитарно-эпидемиологический режим в обособленных подразделениях. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-4,6 | |
| 5.2 | Присмочный контроль лекарственных средств. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-6 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 6 «Общие требования к хранению лекарственных препаратов» | | | | | | | | |
| 6.1 | Оборудование, помещения и зоны хранения. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-6-9 | |
| 6.2 | Требования к хранению лекарственных препаратов. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-6-9 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 7 «Хранение отдельных групп лекарственных препаратов» | | | | | | | | |
| 7.1 | Лекарственные средства, требующие особых условий хранения. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-6-9 | |
| 7.2 | Лекарственные средства, подлежащие предметно-количественному учету. | 3 | – | – | 3 | – | ПК-6-9 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 8 «Обеспечение качества и безопасности лекарственных препаратов» | | | | | | | | |
| 8.1 | Порядок работы с недоброкачественной продукцией. Порядок возврата товаров аптечного ассортимента и уничтожение их. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8,10 | |
| 8.2 | Порядок обеспечения фармаконадзора. Несовместимость лекарственных средств | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8, 10 | |
| 8.3 | Работа с обращениями граждан. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8,9 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 9 «Правила отпуска лекарственных препаратов» | | | | | | | | |
| 9.1 | Общие требования к отпуску и реализации. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-9 | |
| 9.2 | Правила рецептурного отпуска. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-9 | |
| 9.3 | Фармацевтическая экспертиза рецептов. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-9 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 10 «Фармацевтическое консультирование» | | | | | | | | |
| 10.1 | Фармацевтическое консультирование. Нормативное регулирование. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-10 | |
| 10.2 | Организация и порядок процесса фармацевтического консультирования в аптеке. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-10 | |

| | | | | | | | | |
|--|--|-----------|---|---|-----------|---|------------|-------------------|
| 10.3 | Взаимозаменяемость лекарственных препаратов. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8, 10 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| Модуль 11 «Оборот этилового спирта в фармацевтических организациях» | | | | | | | | |
| 11.1 | Правовое регулирование. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-2,4,6-9 | |
| 11.2 | Требования по учету и декларированию оборота спиртосодержащих лекарственных препаратов в фармацевтической организации (обособленных подразделениях). | 3 | – | – | 3 | – | ПК-2,4,6-9 | |
| | Трудоемкость программы | 5 | – | – | 5 | – | | – |
| Модуль 12 «Маркировка и мониторинг движения лекарственных препаратов в фармацевтических организациях (обособленных подразделениях)» | | | | | | | | |
| 12.1 | Правовые и методологические основы системы маркировки лекарственных препаратов. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8 | |
| 12.2 | Технология работы в системе маркировки лекарственных препаратов. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8 | |
| 12.3 | Системы мониторинга движения лекарственных препаратов. | 2 | – | – | 2 | – | ПК-8 | |
| | Трудоемкость программы | 6 | – | – | 6 | – | | – |
| | Итоговая аттестация (зачет) | 1 | – | – | 1 | – | | Тести- рование |
| | 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 «Процессный подход в обеспечении качества и безопасности медицинской организации» | 6 |
| Модуль 2 «Риск-ориентированный подход» | 6 |
| Модуль 3 «Управление персоналом» | 6 |
| Модуль 4 «Лицензионные требования при осуществлении фармацевтической деятельности» | 6 |
| Модуль 5 «Приемочный контроль в условиях обособленных подразделений» | 6 |
| Модуль 6 «Общие требования к хранению лекарственных препаратов» | 6 |
| Модуль 7 «Хранение отдельных групп лекарственных препаратов в обособленных подразделениях» | 6 |
| Модуль 8 «Обеспечение качества и безопасности лекарственных препаратов» | 6 |

| | |
|---|----------|
| Модуль 9 «Правила отпуска лекарственных препаратов» | 6 |
| Модуль 10 «Фармацевтическое консультирование в работе фармацевтических организаций (обособленных подразделений)» | 6 |
| Модуль 11 «Оборот этилового спирта в фармацевтических организациях (обособленных подразделениях)» | 5 |
| Модуль 12 «Маркировка и мониторинг движения лекарственных препаратов в фармацевтических организациях (обособленных подразделениях)» | 6 |
| Итоговая аттестация | 1 |
| Общая трудоемкость программы | 72 |

ДОКУМЕНТ ПОДПИСАН
ЭЛЕКТРОННОЙ ПОДПИСЬЮ

Сертификат: 440ba0fd3ba9f954df6470932a997e91
Владелец: Кришталь Наталья Дмитриевна
Действителен: с 05.10.2022 до 29.12.2023