

**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ МУРМАНСКОЙ ОБЛАСТИ**

**ГОСУДАРСТВЕННОЕ ОБЛАСТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ  
АВТОНОМНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ДОПОЛНИТЕЛЬНОГО  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ «МУРМАНСКИЙ  
ОБЛАСТНОЙ ЦЕНТР ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ  
СПЕЦИАЛИСТОВ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ»**

**СОГЛАСОВАНО**

Министр здравоохранения  
Мурманской области

  
Д.В. Панычев

«20» \_\_\_\_\_ 2022 г.

**УТВЕРЖДАЮ**

Директор ГООАУ ДПО «МОЦК СЗ»

  
М.А. Горихова

«20» \_\_\_\_\_ 2022 г.

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ  
ОБРАЗОВАТЕЛЬНАЯ ПРОГРАММА  
ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ**

**Цикл «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной  
торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного  
ассортимента»**

Мурманск  
2022

ОДОБРЕНО

На заседании методического совета

Протокол № 3 от 24.11 2022г.

Председатель методического  
совета \_\_\_\_\_

**Разработчики:**

- 1.Багрянцева Н.М., преподаватель первой категории ГАПОУ МО «Мурманский медицинский колледж».
- 2.Слипченко Л.А., методист ГООАУ «МОЦПК СЗ».

**Рецензенты:**

- 1.Попова Л.П., консультант отдела лекарственного обеспечения Министерства здравоохранения Мурманской области.

## ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента» предназначена для повышения квалификации специалистов со средним медицинским образованием по специальности «Фармация» и направлена на совершенствование профессиональных компетенций, необходимых для **их** профессиональной деятельности в рамках уже имеющейся квалификации.

Настоящая программа дополнительного профессионального образования повышения квалификации разработана на основании нормативной и методической документации: Федерального закона РФ «Об образовании в Российской Федерации» от 29.12.2012г. № 273-ФЗ (ред. от 07.10.2022);

- Федерального закона от 21.11.2011 №323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (ред. от 11.06.2022, с изм. от 13.07.2022);
- Приказа Министерства образования и науки Российской Федерации от 01.07.2013 № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам» (ред. от 15.11.2013);
- Приказа Минздрава России от 03.08.2012 № 66н «Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях» (Зарегистрировано в Минюсте России 04.09.2012 № 25359);
- Приказа Минобрнауки России от 23.08.2017 № 816 «Об утверждении Порядка применения организациями, осуществляющими образовательную деятельность, электронного обучения, дистанционных образовательных технологий при реализации образовательных программ» (Зарегистрировано в Минюсте России 18.09.2017 N 48226);
- Приказа Минздравсоцразвития России от 23.07.2010 N 541н (ред. от 09.04.2018) «Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел «Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения» (Зарегистрировано в Минюсте России 25.08.2010 N 18247);

- Приказа Минздрава России от 10.02.2016 N 83н «Об утверждении Квалификационных требований к медицинским и фармацевтическим работникам со средним медицинским и фармацевтическим образованием» (Зарегистрировано в Минюсте России 09.03.2016 N 41337).
- Приказа Министерства труда и социальной защиты РФ от 31.05.2021 г. №349н «Об утверждении профессионального стандарта «Фармацевт»;
- Устава и локальных актов Государственного областного образовательного автономного учреждения дополнительного профессионального образования «Мурманский областной центр повышения квалификации специалистов здравоохранения».

Трудоемкость составляет 36 академических часов, форма обучения – заочная.

Содержание программы включает изучение актуальных аспектов фармацевтического и медицинского товароведения, организации и осуществления оптовой, розничной торговли лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента, а также отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента.

Обучение предусматривает прохождение различных видов занятий, в том числе самостоятельной работы, текущего и итогового контроля знаний, осуществляется с применением дистанционных образовательных технологий и электронного обучения.

Итоговая аттестация проходит в форме экзамена, порядок которого регламентируется Положением о проведении итоговой аттестации слушателей по дополнительным профессиональным образовательным программам Государственного областного образовательного автономного учреждения дополнительного профессионального образования «Мурманский областной центр повышения квалификации специалистов здравоохранения».

Лицам, успешно освоившим дополнительную профессиональную образовательную программу и прошедшим итоговую аттестацию, выдаётся удостоверение о повышении квалификации установленного образца.

## ПАСПОРТ ДОПОЛНИТЕЛЬНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

1.1. Программа разработана для обучения слушателей на цикле «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента».

1.2. Программа предназначена для обучения специалистов, имеющих среднее профессиональное образование по специальности «Фармация».

1.3. Нормативный срок обучения:

Форма обучения – заочная (дистанционное обучение).

Режим обучения – 6 академических часов в день.

Срок обучения – 36 часов.

1.4. Целью реализации программы обучения на цикле повышения квалификации является совершенствование профессиональных компетенций, необходимых для выполнения следующих видов профессиональной деятельности в рамках имеющейся квалификации:

- Розничная торговля лекарственными препаратами и их отпуск;
- Оптовая торговля лекарственными средствами.

1.5. Требования к результатам освоения:

В результате освоения программы слушатель должен приобрести следующие знания и умения, обеспечивающие формирование профессиональных компетенций.

***Слушатель должен знать:***

- Положения законодательных и нормативных правовых актах, регулирующих обращение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Правила хранения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Порядок и правила предпродажной подготовки товаров аптечного ассортимента;
- Перечень товаров, разрешенных к продаже в аптечных организациях наряду с лекарственными препаратами;
- Современный ассортимент лекарственных препаратов и товаров

аптечного ассортимента;

- Торговые наименования в рамках международного непатентованного названия и аналогичные лекарственные препараты в рамках фармакологической группы и по кодам анатомо-терапевтическо-химической классификации;
- Основные фармакологические группы лекарственных средств и особенности их применения;
- Правила и порядок действий при замене лекарственных препаратов, назначенных медицинским работником;
- Порядок отпуска лекарственных препаратов населению и медицинским организациям, включая лекарственные препараты, подлежащие предметно-количественному учету;
- Правила ведения кассовых операций и денежных расчетов;
- Нормы отпуска наркотических и психотропных лекарственных препаратов;
- Порядок ведения предметно-количественного учета лекарственных препаратов;
- Требования к структуре и составу отчетной документации;
- Порядок учета движения товара;
- Виды и назначения журналов (учета сроков годности лекарственных препаратов, журналы учета операций, связанных с обращением лекарственных средств), порядок их оформления;
- Правила приемки товара;
- Порядок работы с недоброкачественными, фальсифицированными и контрафактными лекарственными средствами;
- Требования к качеству лекарственных средств, в том числе к маркировке лекарственных средств и к документам, подтверждающим качество лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Актуальный ассортимент лекарственных средств по фармакологическим группам и товаров аптечного ассортимента;
- Способы выявления фальсифицированных, контрафактных и недоброкачественных лекарственных средств, и товаров аптечного ассортимента;
- Официальные источники информации о недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средствах, и товарах аптечного ассортимента, подлежащих изъятию из обращения;
- Требования к условиям хранения лекарственных средств;
- Правила и порядок действий с лекарственными средствами,

- подлежащими изъятию из гражданского оборота;
- Актуальный ассортимент лекарственных препаратов по различным фармакологическим группам;
  - Требования к ведению предметно-количественного учета лекарственных средств;
  - Правила хранения лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
  - Особенности хранения лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету;
  - Перечень потребителей, которым может осуществляться оптовая продажа или передача лекарственных средств;
  - Нормативные правовые акты, регулирующие обращение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
  - Основные фармакологические группы лекарственных средств;
  - Актуальный ассортимент лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
  - Порядок и правила отпуска наркотических и психотропных лекарственных средств;
  - Порядок ведения предметно-количественного учета лекарственных средств;
  - Порядок учета движения товара, принятый в организации, включая оформление необходимой документации;
  - Правила приемки товара, состав и структура сопроводительных документов;
  - Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе по торговым наименованиям;
  - Правила оформления зоны карантинного хранения;
  - Порядок оформления возврата лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента от потребителей;

***Слушатель должен уметь:***

- Осуществлять предпродажную подготовку лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента в торговом зале и на витринах в соответствии с нормативными правовыми актами;
- Пользоваться контрольно-измерительными приборами, расчетно-кассовым и оборудованием, используемым в фармацевтической деятельности;

- Пользоваться специализированными программами и продуктами информационных систем и производить необходимые расчеты;
- Производить визуальную оценку состояния лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента по внешнему виду, упаковке, маркировке, целостности;
- Заполнять извещения о нежелательной реакции или отсутствии терапевтического эффекта лекарственного препарата, о побочных действиях, о жалобах потребителей;
- Собирать информацию по спросу населения на лекарственные препараты и товары аптечного ассортимента и потребностям в них;
- Пользоваться специализированными программными продуктами;
- Пользоваться нормативно-технической и справочной документацией;
- Визуально оценивать рецепт, требование медицинской организации на предмет соответствия форме бланка;
- Предупреждать конфликтные ситуации с потребителями;
- Урегулировать претензии потребителей в рамках своей компетенции;
- Проверять соответствие цен на жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты для медицинского применения государственному реестру предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов;
- Пользоваться расчетно-кассовым оборудованием и оборудованием, предназначенным для осуществления фармацевтической деятельности и мониторинга движения лекарственных препаратов;
- Строить профессиональное общение с соблюдением делового этикета и фармацевтической деонтологии;
- Пользоваться специализированными программными продуктами;
- Анализировать и оценивать результаты собственной деятельности, деятельности коллег для предупреждения профессиональных ошибок и минимизации рисков для потребителя;
- Пользоваться приемами эффективных коммуникаций при взаимодействии с коллегами и потребителями;
- Оформлять отчетные документы по движению лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Вести предметно-количественный учет лекарственных средств посредством заполнения журнала;
- Оценивать маркировку, упаковку и внешний вид лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента, в том числе проверять сроки годности;



- Обеспечивать условия хранения, установленные производителем лекарственных средств;
- Использовать технические средства, технологии, включая программное обеспечение и информационные справочные системы, для обеспечения надлежащего порядка и условий хранения товаров аптечного ассортимента;
- Понимать и осознавать последствия несоблюдения условий хранения лекарственных средств;
- Прогнозировать риски потери качества, эффективности и безопасности лекарственных средств при несоблюдении режима хранения;
- Оформлять соответствующие документы на изъятие лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Вести отчетные документы;
- Интерпретировать условия хранения, установленные производителем лекарственных средств, в соответствующие режимы хранения;
- Анализировать заявки потребителей лекарственных препаратов по наименованиям, дозировкам, количеству;
- Пользоваться приемами эффективных коммуникаций при взаимодействии с коллегами и потребителями;
- Осуществлять учет лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента;
- Пользоваться оборудованием и информационными технологиями, включая оборудование системы мониторинга движения лекарственных препаратов;
- Производить оценку качества лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента по внешнему виду, упаковке, маркировке;
- Проводить калькуляцию заявок потребителей;
- Вести журналы регистрации параметров воздуха в фармацевтической организации, учета сроков годности лекарственных препаратов, журналы учета операций, связанных с обращением лекарственных средств;
- Вести посерийный учет запасов лекарственных препаратов в помещениях хранения;
- Регистрировать информацию о спросе потребителей на лекарственные средства и товары аптечного ассортимента;
- Информировать институциональных потребителей об изменениях в ассортименте оптовой фармацевтической организации;
- Оформлять возврат лекарственных средств от потребителя;
- Маркировать недоброкачественные, контрафактные и

фальсифицированные лекарственные средства и помещать в карантинную зону;

- Анализировать и оценивать результаты собственной деятельности, деятельности коллег и работников сферы медицинских услуг для предупреждения профессиональных ошибок и минимизации рисков для потребителя;
- Организовывать свою производственную деятельность и распределять время;
- Соблюдать этические нормы;
- Урегулировать претензии с потребителями;
- Проводить мониторинг знаний потребителей по новым лекарственным препаратам и товарам аптечного ассортимента;

**УЧЕБНЫЙ ПЛАН**  
**ЦИКЛА ОБУЧЕНИЯ ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ**  
**«Фармация»**

**Цикл** «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента»

**Цель:** повышение квалификации

**Категория слушателей:** специалисты, имеющие среднее профессиональное образование по специальности «Фармация»

**Объем часов:** 36 часов

**Форма обучения:** заочная (дистанционное обучение)

**Режим занятий:** 6 академических часов в день

№ п/п	Наименование разделов, дисциплин и тем	Количество часов			Формы контроля
		Всего часов	Теория	Практика	
1.	Фармацевтическое и медицинское товароведение	10	10	-	Текущий контроль
2.	Организация и осуществление оптовой, розничной торговли лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента	10	10	-	
3.	Организация и осуществление отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	15	15	-	
4.	Итоговая аттестация	1	1	-	Тестирование

<b>5.</b>	<b>ИТОГО</b>	<b>36</b>	<b>36</b>	<b>-</b>	
-----------	--------------	-----------	-----------	----------	--

**УЧЕБНО-ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН**  
**ЦИКЛА ОБУЧЕНИЯ ПО СПЕЦИАЛЬНОСТИ**  
**«Фармация»**

**Цикл** «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента»

**Цель:** повышение квалификации

**Категория слушателей:** специалисты, имеющие среднее профессиональное образование по специальности «Фармация»

**Объем часов:** 36 часов

**Форма обучения:** заочная (дистанционное обучение)

**Режим занятий:** 6 академических часов в день

№ п/п	Наименование разделов, дисциплин и тем	Количество часов			Формы контроля
		Всего часов	Теория	Практика	
<b>1.</b>	<b>Фармацевтическое и медицинское товароведение</b>	<b>10</b>	<b>10</b>	-	<b>Текущий контроль</b>
1.1	Основы товароведения	2	2	-	
1.2	Структура товарной номенклатуры фармацевтической организации и ее характеристика	2	2	-	
1.3	Фармацевтические и медицинские товары, их классификация	2	2	-	
1.4	Товарная и ассортиментная политика; хранение фармацевтических товаров	2	2	-	
1.5	Маркетинговые исследования	2	2	-	

	медицинских и фармацевтических товаров				
<b>2.</b>	<b>Организация и осуществление оптовой, розничной торговли лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента</b>	<b>10</b>	<b>10</b>	<b>-</b>	
2.1	Розничная торговля лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента.	5	5	-	
2.2	Оптовая торговля лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента	5	5	-	
<b>3.</b>	<b>Организация и осуществление отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента</b>	<b>15</b>	<b>15</b>	<b>-</b>	
3.1	Нормативные документы, регламентирующие порядок отпуска лекарственных средств. Отпуск лекарственных средств по рецептам врачей	2	2	-	
3.2	Порядок	4	4	-	

	безрецептурного отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента				
3.3	Льготное обеспечение лекарственными средствами в рамках оказания государственной социальной помощи	5	5	-	
3.4	Нормативные основы обращения наркотических средств и психотропных веществ	4	4	-	
<b>4.</b>	<b>Итоговая аттестация</b>	<b>1</b>	<b>1</b>	<b>-</b>	<b>Тестирование</b>
<b>5.</b>	<b>ИТОГО</b>	<b>36</b>	<b>36</b>	<b>-</b>	

## КАЛЕНДАРНЫЙ УЧЕБНЫЙ ГРАФИК

**цикл: «Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента»**

**сроки проведения цикла:** \_\_\_\_\_

<b>даты</b>		
<b>учебный процесс</b>	<b>ДО</b>	<b>ИА</b>
<b>кол - во часов</b>	<b>35</b>	<b>1</b>

ДО – дистанционное обучение

ИА – итоговая аттестация



## СОДЕРЖАНИЕ УЧЕБНОГО МАТЕРИАЛА (РАБОЧАЯ УЧЕБНАЯ ПРОГРАММА)

Наименование разделов и тем	Содержание
<p><b>Раздел 1</b></p> <p><b>Тема 1.1</b></p> <p>Основы товароведения</p>	<p><b>Фармацевтическое и медицинское товароведение.</b></p> <p><b>Теория:</b> Понятие товароведения. Цели, задачи, основные категории товароведения. Понятие медицинского и фармацевтического товароведения. Товар. Потребительная стоимость и потребительские свойства товаров. Основные функции фармацевтического товароведения. Особенности товароведческого анализа медицинских и фармацевтических товаров. Перечень товаров, подлежащих реализации аптечными организациями. Сфера товарного обращения. Товароведческие характеристики товара. Потребительная стоимость и потребительские свойства товаров: социальные, функциональные, надежность, эргометрические, эстетические, экологические. Виды товаров, являющихся источником химической опасности. Товароведческие методы оценки качества товара.</p>
<p><b>Тема 1.2</b></p> <p>Структура товарной номенклатуры фармацевтической организации и ее характеристика</p>	<p><b>Теория:</b> Понятие классификации, её цели. Классификационные признаки товаров. Классификации медицинских и фармацевтических товаров. Краткая характеристика отдельных ассортиментных групп. Ассортимент и ассортиментная политика. Степень рациональности, коэффициенты широты, насыщенности, расчет индекса обновления.</p> <p>Качество фармацевтических товаров. Технологические методы защиты товара: упаковка, маркировка.</p>
<p><b>Тема 1.3</b></p> <p>Фармацевтические и медицинские товары, их</p>	<p><b>Теория:</b> Особенности фармацевтических товаров. Характеристика и виды парафармацевтических товаров. Понятие идентификации. Кодирование. Штриховой код, цифровой код.</p>

<p>классификация</p>	<p>Классификаторы. Понятие классификации, её цели. Виды классификаций: иерархическая, фасетная, естественная, вспомогательная, общегосударственная, торговая. Фармакологическая, фармакотерапевтическая, нозологическая, АТХ классификация лекарственных препаратов. Понятия лекарственный препарат, лекарственное средство, фармацевтическая субстанция, гомеопатическое лекарственное средство, лекарственный растительный препарат, иммунобиологический препарат, медицинские изделия, БАД, продукты детского, лечебного и диетического питания. ст. 4, Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ (ред. от 14.07.2022) "Об обращении лекарственных средств" Перечень товаров, подлежащих реализации аптечными организациями. Классификационные признаки товаров. Краткая характеристика отдельных ассортиментных групп. Особенности товаров аптечного ассортимента. Понятие идентификации. Классификаторы. Общероссийский классификатор продукции. Характеристика кода ОКП. Характеристика кода EAN. <i>"ОК 034-2014 (КПЕС 2008). Общероссийский классификатор продукции по видам экономической деятельности"</i> (утв. Приказом Росстандарта от 31.01.2014 N 14-ст) (ред. от 30.08.2022)</p>
<p><b>Тема 1.4</b></p> <p>Товарная и ассортиментная политика; хранение фармацевтических товаров</p>	<p><b>Теория:</b> Теоретические аспекты ассортиментной политики. Сущность и структура товарного ассортимента. Задачи ассортиментной политики. Основные количественные и качественные показатели ассортимента. Планирование, формирование и управление ассортиментом. Нормативные акты, регламентирующие организацию хранения товаров в аптечных организациях. Требования к устройству и эксплуатации помещений хранения. Общие требования к организации хранения лекарственных</p>

	<p>средств и изделий медицинского назначения. Правила хранения лекарственных средств в соответствии с токсикологическими, фармакологическими группами, физико-химическими свойствами, способом применения и другими принципами хранения. Хранение огнеопасных и взрывоопасных веществ. Организация хранения товаров аптечного ассортимента. ФЗ от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Приказ Минздравсоцразвития от 23.08.2010 № 706н «Об утверждении правил хранения лекарственных средств», приказ МЗ РФ от 13.11.1996 № 377 «Об утверждении требований к организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения»; Государственная фармакопея XIV; Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения».</p>
<p><b>Тема 1.5</b> Маркетинговые исследования медицинских и фармацевтических товаров</p>	<p><b>Теория:</b> Концепции маркетинга. Методы маркетинговых исследований МФТ: Трехуровневый анализ товара. Уникальные достоинства товара. Жизненный цикл товара. Портфельный анализ товаров (матрица БКГ). Стратегии реализации товара (матрица Ансоффа). Основные определения и понятия маркетинга. Эволюция содержания и форм маркетинга. Цели и задачи маркетинговых исследований. Основные функции маркетинговых исследований. Современные концепции фармацевтического маркетинга. Виды маркетинговых исследований в фармации. Общие подходы к составлению плана маркетинговых исследований медицинских и фармацевтических товаров. Этапы проведения маркетинговых исследований. Продвижение товаров на фармацевтическом рынке. Основы мерчендайзинга</p>

	аптеки.
<p><b>Раздел 2</b></p> <p><b>Тема 2.1</b></p> <p>Розничная торговля лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента</p>	<p><b>Организация и осуществление оптовой, розничной торговли лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента.</b></p> <p><b>Теория:</b> Основные виды торговой деятельности. Субъекты розничной торговли. Правила продажи отдельных видов товаров ст. 55, Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ (ред. от 14.07.2022) «Об обращении лекарственных средств». Правила розничной торговли лекарственными средствами. Перечень мероприятий при розничной торговле, направленных на соблюдение требований Правил надлежащей аптечной практики. Реализация товаров аптечного ассортимента Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 647н «Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».</p>
<p><b>Тема 2.2</b></p> <p>Оптовая торговля лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента</p>	<p><b>Теория:</b> Товародвижение на фармацевтическом рынке. Элементы логистики. Оптовая торговля и правовые основы ее регулирования. Классификация организаций оптовой торговли. Организация работы предприятий оптовой торговли лекарственными средствами. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 N 80 «Об утверждении Правил надлежащей дистрибьюторской практики в рамках Евразийского экономического союза». ст. 54, Федеральный закон от 12.04.2010 N 61-ФЗ (ред. от 14.07.2022) «Об обращении лекарственных средств»</p> <p>Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 646н «Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения».</p>

<p><b>Раздел 3</b></p>	<p><b>Организация и осуществление отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента</b></p>
<p><b>Тема 3.1</b></p> <p>Нормативные документы, регламентирующие порядок отпуска лекарственных средств. Отпуск лекарственных средств по рецептам врачей</p>	<p><b>Теория:</b> Нормативные документы, регламентирующие правила оформления рецептов и отпуска лекарственных средств, формы рецептурных бланков, поступающих в аптеку и сроки их хранения. Процедура фармацевтической экспертизы рецепта.</p> <p>Организация отпуска лекарственных препаратов в условиях медицинских организаций, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность.</p> <p>Нормативные акты, утверждающие перечни основных групп лекарственных препаратов, стоящих на предметно-количественном учёте.</p> <p>Хранение лекарственных препаратов, стоящих на предметно-количественном учёте, охранные мероприятия и требования к оборудованию и помещениям. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов».</p> <p>Приказ Минздрава России от 22.04.2014 N 183н (ред. от 27.07.2018) «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учёту».</p> <p>Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н (ред. от 05.04.2018) «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень</p>

<p><b>Тема 3.2</b></p> <p>Порядок безрецептурного отпуска лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента</p>	<p>лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения».</p> <p><b>Теория:</b> Нормативная база, регламентирующая безрецептурный отпуск лекарственных средств. Перечень лекарственных средств, отпускаемых без рецепта врача. Требования, предъявляемые к безрецептурным препаратам. Виды аптечных организаций. Оснащение мест продажи. Нормативные акты в сфере защиты прав потребителей. Правила продажи. Обмен и возврат аптечных товаров. Закон РФ от 07.02.1992 N 2300-1 (ред. от 14.07.2022) «О защите прав потребителей» Приказ Минздрава России от 31.07.2020 N 780н «Об утверждении видов аптечных организаций». Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 27.10.2020 N 32 «Об утверждении санитарно-эпидемиологических правил и норм СанПиН 2.3/2.4.3590-20 «Санитарно-эпидемиологические требования к организации общественного питания населения» (вместе с «СанПиН 2.3/2.4.3590-20. Санитарно-эпидемиологические правила и нормы...»)</p>
<p><b>Тема 3.3</b></p> <p>Льготное обеспечение лекарственными средствами в рамках оказания государственной социальной помощи</p>	<p><b>Теория:</b> Порядок предоставления отдельным категориям граждан социальной поддержки в виде обеспечения лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения. Нормативно-правовая база лекарственного обеспечения отдельных категорий граждан, перечень групп населения и категории заболеваний.</p> <p>Федеральный закон от 17.07.1999 № 178-ФЗ «О государственной социальной помощи» (о</p>

федеральных льготниках, перечень), постановление Правительства Российской Федерации от 30.07.1994 № 890 «О государственной поддержке развития медицинской промышленности и улучшении обеспечения населения и учреждений здравоохранения лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения» (региональные льготники: перечень групп населения и категории заболеваний);

Приказ Министерства здравоохранения Мурманской области от 28.08.2013 № 483 «Об утверждении Порядка взаимодействия субъектов организующих и осуществляющих обеспечение отдельных категорий граждан по рецептам лекарственными препаратами, медицинскими изделиями и специализированными продуктами лечебного питания за счет средств федерального и регионального бюджета».

### Тема 3.4

Нормативные основы обращения наркотических средств и психотропных веществ.

**Теория:** Государственная политика в сфере оборота НС и ПВ. Федеральный закон от 08.01.1998 N 3-ФЗ (ред. от 08.12.2020) «О наркотических средствах и психотропных веществах», устанавливающий правовые основы государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и в области противодействия их незаконному обороту. Особенности деятельности в сфере оборота НС, ПВ. Легальный и незаконный оборот наркотических средств. Рассмотрение принципов государственной политики в сфере оборота НС, ПВ: государственная монополия на основные виды деятельности;— лицензирование всех видов деятельности, связанных с оборотом НС, ПВ и их прекурсоров. Основные понятия: наркотические средства, психотропные вещества. Прекурсоры. Списки наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. Отпуск наркотических средств и психотропных веществ. Нормативные

документы, регламентирующие правила хранения наркотических средств и психотропных веществ. Правила хранения наркотических средств и психотропных веществ.
---

**Виды самостоятельной работы:**

- Выполнение заданий для самоконтроля знаний;
- работа с конспектом лекции, с презентацией;
- изучение учебных материалов;
- решение тестовых заданий;
- работа со справочной литературой.



# ОРГАНИЗАЦИОННО-ПЕДАГОГИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

## 1. Материально-техническое обеспечение программы.

Обучение по настоящей программе проводится с применением дистанционных образовательных технологий и предусматривает самостоятельное освоение слушателями учебных, методических и дидактических материалов, опубликованных на образовательном портале учреждения (сайт дистанционного обучения с размещённой на нем СДО «Moodle»).

Цифровой образовательный контент представлен: текстовой информацией с использованием схем, таблиц; мультимедийной составляющей (презентации); блоком заданий для контроля (тесты для итогового контроля). Доступ к контенту обеспечивается посредством предоставления индивидуального логина и пароля обучающимся через образовательный интернет-портал Учреждения, обеспечивающих идентификацию пользователей и информационную безопасность. Слушателям предоставляются методические указания по работе в системе дистанционного обучения, методические рекомендации по изучению дистанционного курса.

Реализация программы требует наличия у обучающихся информационного устройства с выходом в Интернет и возможностью просмотра веб-страниц: персональный компьютер, ноутбук или нетбук, планшетный компьютер или смартфон (операционная система Windows).

Образовательная организация обеспечивает функционирование информационной образовательной среды, включающей в себя электронные информационные ресурсы, электронные образовательные ресурсы, совокупность информационных технологий, телекоммуникационных технологий, соответствующих технологических средств и обеспечивающую освоение обучающимися образовательных программ независимо от места нахождения обучающихся.

Требования к учебно-материальному оснащению:

<b>Наименование кабинетов</b>	<b>Вид занятия</b>	<b>Наименование оборудования, программного обеспечения</b>
Компьютерный кабинет	Теоретические, консультации (on-line, off-line)	– учебно-методические материалы; – ресурсы сети Интернет; – электронная почта; – информационные материалы; – компьютерные системы

		тестирования и контроля знаний; – ресурсы сети Интернет; – сайт дистанционного обучения с размещённой на нем СДО «Moodle»; – компьютер и т.д.
--	--	--

Оценка качества полного освоения программы осуществляется в виде итоговой аттестации в форме тестирования в соответствии с требованиями и критериями, закреплёнными в локальных нормативных актах Учреждения. Для проведения итоговой аттестации используются 30 тестовых заданий первого уровня, составленных на основании учебно-методических материалов по темам и разделам учебно-тематического плана. Тестирование проходит в онлайн-формате на портале дистанционного обучения учреждения.

## **2. Требования к квалификации педагогических кадров.**

Реализация дополнительной профессиональной программы обеспечивается педагогическими кадрами, имеющими среднее профессиональное или высшее образование и (или) дополнительное профессиональное образование, соответствующее профилю преподаваемой дисциплины/модуля/раздела, обладающими соответствующими навыками в вопросах использования новых информационно-коммуникационных технологий при организации обучения и имеющих опыт деятельности в организациях соответствующей профессиональной сферы.

**3. Требования к информационному обеспечению обучения** (перечень рекомендуемых учебных и периодических изданий, электронных ресурсов, дополнительной литературы, УМК, учебно-методическая документация, нормативная документация):

### **3.1 Основные источники:**

1. Васнецова О.А. Медицинское и фармацевтическое товароведение [Электронный ресурс]: учебник / Васнецова О.А. - 2-е изд., испр. и доп. - М. : ГЭОТАР-Медиа, 2016 - 08с.
2. Машковский М.Д. «Лекарственные средства» - Медицина, Москва- 2008.
3. Михеева Е.В. Информационные технологии в профессиональной деятельности (ГРИФ), Проспект, 2010.
4. Меньшутина Н.В. Инновационные технологии и оборудование фармацевтического производства т.1. М.:ГЭОТАР-Медиа 2012.
5. Меньшутина Н.В. Инновационные технологии и оборудование фармацевтического производства т.2. М.:ГЭОТАР-Медиа 2013.

6. Морозова Т.Е., Контроль безопасности лекарственных средств: практические вопросы фармаконадзора. Учебное пособие, М.: ГЕОТАР-Медиа 2014.
7. Наркевич, И. А. Управление и экономика фармации / под ред. И. А. Наркевича — Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2017. — 928 с. — ISBN 978-5-9704-4226-5.
8. Регистр лекарственных средств. Москва, 2011.
9. Синева Т. Д. , Борисова О. А., Особенности педиатрической фармации. Фармацевтическая технология и фармакологические аспекты, М.: ГЕОТАР-Медиа 2014.
10. Управление и экономика фармации; учебник под ред. Е.Е. Лоскутовой, - М.: Академия, 2010 г.
11. Управление и экономика фармации; учебник под ред. В.Л. Багировой, - М.: Медицина, 2010 г.
12. Фармакология с общей рецептурой. учеб./ В.В. Майский, Р.Н. Аляутдин. - 3-е изд., доп. И перераб.- М.: ГЭОТАР-Медиа, 2010.-240 с.: 26 ил.
13. Фармакология с общей рецептурой: учебник/ Д.А. Харкевич.-3-е изд., испр. И доп.- М.: ГЭОТАР – Медиа, 2010.-464 с.: ил.
14. Фармацевтическая технология. Изготовление лекарственных препаратов. Авторы: Ллойд В. Аллен, Гаврилов А.С. М.: ГЕОТАР-Медиа 2014.
15. Федюкович Н.И. Фармакология: учеб. Для мед. училищ и колледжей доп. 2012.

### **3.2 Нормативные документы:**

#### **Приказы:**

1. Приказ Минздравсоцразвития РФ № 706н от 23.08.2010 "Об утверждении правил хранения лекарственных средств".
2. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н (ред. от 24.11.2021) "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в

качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов" .

3. Распоряжение Правительства РФ от 12 октября 2019 г. N 2406-р.
4. Приказ Минздрава России от 26.10.2015 N 751н "Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность".
5. Приказ Минздрава России от 26.11.2021 N 1103н "Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения".
6. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов".
7. Федеральный закон РФ от 12.04.2010 N 61-ФЗ (ред. от 11.06.2021) "Об обращении лекарственных средств".
8. Федеральный закон от 17.09.1998 N 157-ФЗ (ред. от 02.07.2021) "Об иммунопрофилактике инфекционных болезней".
9. Федеральный закон от 08.01.1998 N 3-ФЗ (ред. от 08.12.2020) "О наркотических средствах и психотропных веществах".
10. Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 646н "Об утверждении Правил надлежащей практики хранения и перевозки лекарственных препаратов для медицинского применения".
11. Приказ Минздрава России от 31.08.2016 N 647н "Об утверждении Правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения".
12. Приказ Минздрава России от 22.04.2014 N 183н (ред. от 27.07.2018) "Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету".

13. Приказ Минздрава России от 17.06.2013 N 378н (ред. от 05.04.2018) "Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, включенных в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения".
14. Приказ Минздрава РФ от 13.11.1996 N 377 (ред. от 23.08.2010) "Об утверждении Инструкции по организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения".
15. Приказ Минздрава России от 07.09.2016 N 681н "О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам" Государственная фармакопея Российской Федерации XIV.

### **3.3 Интернет-ресурсы и электронные учебные пособия и учебники:**

1. [www.consultant.ru](http://www.consultant.ru)
2. [www.garant.ru](http://www.garant.ru)
3. [www.minzdravsoc.ru](http://www.minzdravsoc.ru)
4. [www.roszdravnadzor.ru](http://www.roszdravnadzor.ru)

## ОЦЕНКА КАЧЕСТВА ОСВОЕНИЯ ПРОГРАММЫ

Оценка качества освоения тем программы осуществляется в процессе текущего контроля знаний посредством выполнения слушателями самостоятельной работы в соответствии с перечнем вопросов для самоконтроля.

Оценка качества полного освоения программы осуществляется в виде итоговой аттестации в форме тестирования в соответствии с требованиями и критериями, закреплёнными в локальных нормативных актах Учреждения.

### ТЕКУЩИЙ КОНТРОЛЬ

Название	Формы контроля
«Порядок организации и осуществления оптовой, розничной торговли, отпуск лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента»	Вопросы для самоконтроля

### ИТОГОВАЯ АТТЕСТАЦИЯ

Итоговая аттестация проводится в виде тестового контроля.

## **ТРЕБОВАНИЯ К РЕЗУЛЬТАТАМ ОСВОЕНИЯ ПРОГРАММЫ ПОДГОТОВКИ СПЕЦИАЛИСТОВ СРЕДНЕГО ЗВЕНА**

*Фармацевт должен обладать профессиональными компетенциями, соответствующими видам деятельности:*

### **1. Розничная торговля лекарственными препаратами и их отпуск.**

- Подготовка помещений фармацевтической организации для осуществления фармацевтической деятельности;
- Фармацевтическое консультирование;
- Розничная торговля лекарственными препаратами и отпуск лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента;
- Оформление документации по учету реализации лекарственных препаратов;
- Приемочный контроль в фармацевтической организации;
- Хранение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента в фармацевтических организациях;

### **2. Оптовая торговля лекарственными средствами.**

- Работа с институциональными потребителями по приему и обработке заявок на лекарственные средства;
- Поставка лекарственных средств институциональными потребителями.

## **МАТЕРИАЛЫ ДЛЯ ОЦЕНКИ ТЕОРЕТИЧЕСКИХ ЗНАНИЙ (ВОПРОСЫ ДЛЯ ПОДГОТОВКИ К ИТОГОВОЙ АТТЕСТАЦИИ)**

1. Нормативные правовые документы в обороте лекарственных препаратов.
2. Группы лекарственных препаратов и правила их выписки (оформления), хранения, учёта и отчётности. Охранные мероприятия и требования к оборудованию и помещениям.
3. Понятие товароведения. Цели, задачи, основные категории товароведения. Понятие медицинского и фармацевтического товароведения. Понятие медицинского и фармацевтического товароведения. Товар. Потребительная стоимость и потребительские свойства товаров. Основные функции фармацевтического товароведения.
4. Особенности фармацевтических товаров. Характеристика и виды парафармацевтических товаров. Понятие идентификации. Кодирование. Штриховой код, цифровой код. Классификаторы. Понятие классификации, её цели. Виды классификаций: иерархическая, фасетная, естественная, вспомогательная, общегосударственная, торговая.
5. Расчёт потребности в фармацевтической продукции, формирование заявок, заказов, поставщики и их оценка.
6. Учёт лекарственных препаратов и других материальных ценностей в медицинских организациях здравоохранения, состоящих на государственном бюджете. Требования к оборудованию и помещениям для хранения лекарственных препаратов.
7. Государственная система контроля качества, эффективности и безопасности ЛС. Приёмочный контроль. Документация, подтверждающая качество ЛС.
8. Правила отпуска лекарственных препаратов больным и учёт их расхода. Рецептурный и безрецептурный отпуск. Порядок осуществления лекарственных препаратов по ОНЛС.
9. Законодательство РФ в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения: обязанности и ответственность по обеспечению санитарно-эпидемиологического благополучия потребителей фармацевтической продукции.
10. Фальсифицированные и недоброкачественные лекарственные препараты, способы обнаружения, порядок списания и возврата.
11. Государственная политика в сфере оборота НС и ПВ. Федеральный закон от 08.01.1998 N 3-ФЗ (ред. от 08.12.2020) «О наркотических средствах и



психотропных веществах», устанавливающий правовые основы государственной политики в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и в области противодействия их незаконному обороту. Особенности деятельности в сфере оборота НС, ПВ

12. Концепции маркетинга. Методы маркетинговых исследований МФТ.

## ОБРАЗЕЦ ТЕСТОВЫХ ЗАДАНИЙ ДЛЯ ИТОГОВОГО КОНТРОЛЯ

**Выберите один правильный ответ.**

**1. Способность товара удовлетворять конкретные потребности человека называется:**

- а). денежной стоимостью*
- б). потребительной стоимостью*
- в). спросом*
- г). потребностью*

**2. Классификатор – это нормативный документ, представляющий собой:**

- а). систематизированный свод кодов и наименований объектов классификации*
- б). перечень показателей качества товаров и методик их оценки*
- в). описание правил классификации определенной группы товаров*
- г). перечень нормативных документов, регламентирующих качество товаров*

**3. Российская Федерация в составе штрихового кода обозначается цифрами:**

- а). 54*
- б). 360*
- в). 460*
- г). 599*

**4. По рецепту врача отпускаются:**

- а). перевязочные средства.*
- б). все спиртосодержащие смеси промышленного производства*
- в). БАД*
- г). нейролептики и транквилизаторы*

**5. Лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания:**

- а). антибиотики*
- б). сульфаниламидные препараты*
- в). спиртовые экстракты и настойки*
- г). лекарственное сырье, содержащее сердечные гликозиды*

## ЭТАЛОН ОТВЕТОВ ИТОГОВОГО ТЕСТИРОВАНИЯ (30 ТЕСТОВ)

№	Ответы	№	Ответы	№	Ответы	№	Ответы	№	Ответы	№	Ответы
1	В	6		11		16		21		26	
2	А	7		12		17		22		27	
3	В	8		13		18		23		28	
4	Г	9		14		19		24		29	
5	В	10		15		20		25		30	