

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение
дополнительного профессионального образования
МОРДОВСКИЙ ИНСТИТУТ ПЕРЕПОДГОТОВКИ КАДРОВ АГРОБИЗНЕСА

СОГЛАСОВАНО:

Начальник Республиканской
ветеринарной службы
Республики Мордовия

А.Н. Кечайкин

« » 2019 г.

УТВЕРЖДАЮ:

Ректор ФГБОУ ДПО «Мордовский
институт переподготовки кадров
агробизнеса»

М.Н. Чаткин

« » 2019 г.

УЧЕБНЫЙ ПЛАН

повышения квалификации заведующих аптеками районных станций
по борьбе с болезнями животных
по программе «Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности,
учет, хранение и отпуск, сроки хранения и утилизации лекарственных средств»
на 2019 год

Форма обучения- с отрывом от производства.

Срок обучения- 72 часа.

Режим занятий- 8 часов.

Компетенции: - овладеть теоретическими и практическими знаниями нормативно-правового регулирования фармацевтической деятельности, учета, хранения и отпуска лекарственных средств.

Знать: нормативно правовые акты Российской Федерации для осуществления деятельности в сфере обращения лекарственных средств;

- обязательные требования Постановления Правительства Российской Федерации "О лицензировании фармацевтической деятельности"

- обязательные требования Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

- основные положения Приказа Министерства сельского хозяйства РФ «Об утверждении Правил государственной регистрации лекарственных средств для животных и кормовых добавок».

Уметь: - оформлять лицензии, соответствующие разрешения и иные документы (сертификаты соответствия, гигиенические заключения);

- организовать учет товарно-материальных ценностей и представлять отчетность об объемах произведенных продаж;

- доводить до сведения покупателей информацию о ветеринарных препаратах и иную информацию, способствующую правильному их выбору и применению.

№ п/п	Наименование дисциплин (разделов)	Всего часов	в том числе		Лек ции	Практи- ческие занятия	Форма контро ля
			учеба в образ. учрежд.	самост. работа			
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Нормативно-правовое регулирование в сфере деятельности, связанной с обращением лекарственных средств, применяемых для лечения животных	14	14	-	14	-	-
2	Государственная система регистрации, контроля качества, эффективности, безопасности лекарственных средств	12	12	-	12	-	-

1	2	3	4	5	6	7	8
3	Социально-правовые основы ветеринарно-фармацевтической деятельности в РФ	6	6	-	6	-	-
4	Технологии приготовления различных лекарственных форм, требования к их качеству	14	14	-	10	4	-
5	Растения, обладающие лечебным действием на организм, применение лекарственных растений при заболеваниях	20	20	-	18	2	-
6	Тестирование. Подведение итогов	6	6	-	-	-	6
	Итого:	72	72	-	66	6	6

Проректор по учебной и методической работе

В.И. Ерофеев

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение дополнительного профессионального образования

МОРДОВСКИЙ ИНСТИТУТ ПЕРЕПОДГОТОВКИ КАДРОВ АГРОБИЗНЕСА

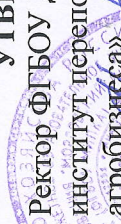
СОГЛАСОВАНО:

Начальник Республиканской
ветеринарной службы
Республики Мордовия


А.Н. Кечайкин
«__» ____ 2019 г.

УТВЕРЖДАЮ:

Ректор ФГБОУ ДПО «Мордовский
институт переподготовки кадров
агробизнеса»


М.Н. Чаткин
«__» ____ 2019 г.

УЧЕБНО – ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН

повышения квалификации заведующих аптеками районных станций по борьбе с болезнями животных
по программе «**Нормативно-правовое регулирование фармацевтической деятельности, учет, хранение и отпуск, сроки хранения и утилизации лекарственных средств**»
на 2019 год

Форма обучения- с отрывом от производства.

Срок обучения- 72 часа.

Режим занятий- 8 часов.

Компетенции: - овладеть теоретическими и практическими знаниями нормативно-правового регулирования фармацевтической деятельности, учета, хранения и отпуска лекарственных средств.

Знать: нормативно правовые акты Российской Федерации для осуществления деятельности в сфере обращения лекарственных средств;

- обязательные требования Постановления Правительства Российской Федерации "О лицензировании фармацевтической деятельности"

- обязательные требования Федерального закона «Об обращении лекарственных средств»;

- основные положения Приказа Министерства сельского хозяйства РФ «Об утверждении Правил государственной регистрации

лекарственных средств для животных и кормовых добавок».

Уметь: - оформлять лицензии, соответствующие разрешения и иные документы (сертификаты соответствия, гигиенические заключения);

- организовывать учет товарно-материальных ценностей и представлять отчетность об объемах произведенных продаж;

- доводить до сведения покупателей информацию о ветеринарных

препаратах и иную информацию, способствующую правильному их выбору и

применению.

№ п/п	Наименование дисциплин (разделов)	Всего часов	в том числе		Лекции	Практические занятия	Форма контроля
			учеба в образоват. учрежд.	самост. работа			
1	2	3	4	5	6	7	8
1	Нормативно-правовое регулирование в сфере деятельности, связанной с обращением лекарственных средств, применяемых для лечения животных	14	14	-	14	-	-
1.1	Закон Российской Федерации «О ветеринарии»	2	2	-	2	-	-
1.2	Ветеринарное законодательство РФ	4	4	-	4	-	-
1.3	Фармацевтическая технология как наука. Цели и задачи дисциплины	4	4	-	4	-	-
1.4	Аптека и ее устройство. Правила хранения, учета и отпуска лекарственных средств, предназначенных для ветеринарных целей	4	4	-	4	-	-
2	Государственная система регистрации, контроля качества, эффективности, безопасности лекарственных средств	12	12	-	12	-	-
2.1	Обзор государственных, отраслевых и иных стандартов в области обращения лекарственных средств, предназначенных для животных	4	4	-	4	-	-
2.2	Вопросы качества и стандартизации лекарственных средств, применяемых против инфекционных болезней животных	4	4	-	4	-	-
2.3	Нормативно-правовое обеспечение и мониторинг качества лекарственных средств для животных	2	2	-	2	-	-
2.4	Система сертификации лекарственных средств для животных	2	2	-	2	-	-
3	Социально-правовые основы ветеринарно-фармацевтической деятельности в РФ	6	6	-	6	-	-
3.1	Организационно-правовые формы фармацевтических организаций. Лицензирование аптекных организаций	4	4	-	4	-	-
3.2	Организация оптового и розничного звена фармацевтического рынка	2	2	-	2	-	-
4	Технологии приготовления различных лекарственных форм, требования к их качеству	14	14	-	10	4	-
4.1	Технология твердых, мягких, жидких лекарственных форм. Технология стерильных и асептических лекарственных форм. Технология глазных лекарственных форм	4	4	-	2	2	-
4.2	Дозирование в технологии лекарственных форм. Фармацевтические несовместимости	4	4	-	2	2	-
4.3	Изготовление, укупорка и упаковка. Организация фармацевтической деятельности	2	2	-	2	-	-

1	2	3	4	5	6	7	8
4.4	Пролонгированные лекарственные формы	4	4	-	4	-	-
5	Растения, обладающие лечебным действием на организм, применение лекарственных растений при заболеваниях	20	20	-	18	2	-
5.1	Введение в фармакогнозию	4	4		4		
5.2	Лекарственные растения и их характеристика. Методы определения подлинности и доброкачественности растительного сырья	4	4	-	4	-	-
5.3	Заготовка и стандартизация. Лечебные компоненты растений, действующие на различные органы и системы организма	4	4	-	4	-	-
5.4	Рецепт, его составные части. Правила написания, схемы рецептов	4	4	-	2	2	-
5.5	Лицензионные условия и требования при реализации лекарственных средств, предназначенных для ветеринарных целей	4	4	-	4	-	-
6	Тестирование. Подведение итогов	6	6	-	-	-	6
	Итого	72	72	-	66	6	6

Проректор по учебной и методической работе



В.И. Ерофеев