

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

| | |
|--|---|
| Рабочая программа дисциплины | «Введение в специальность» |
| Кафедра - разработчик рабочей программы | Кафедра фармацевтической технологии |
| Уровень высшего образования | Специалитет |
| Специальность/Направление подготовки | 33.05.01 Фармация |
| Квалификация (специальность) | Провизор |
| Форма обучения | Очная |
| Место дисциплины в структуре образовательной программы | Дисциплина «Введение в специальность» относится к Вариативной части Блока 1 ОПОП специалитета |
| Краткое содержание дисциплины (модулей) (через основные дидактические единицы) | <p>Раздел 1. Характеристика специальности «Фармация». Источники и методы получения фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ. Представление о разработке и методах исследования лекарственных средств.</p> <p>Тема.1.1. Характеристика специальности «Фармация» и профессиональной деятельности провизора. Взаимосвязь основных понятий.</p> <p>Тема 1.2. Структура программы специалитета. Представление о компетенциях и трудовых функциях выпускников специальности 33.05.01 Фармация.</p> <p>Тема 1.3. Сфера обращения лекарственных средств</p> <p>Тема 1.4. Источники и методы получения фармацевтических субстанций и вспомогательных веществ.</p> <p>Тема 1.5. Вспомогательные вещества, их значение в создании и обеспечении качества лекарственных средств.</p> <p>Тема 1.6. Представление о разработке и методах исследования новых лекарственных средств.</p> <p>Раздел 2. Аптека, ее задачи и функции. Представление об изготовлении, производстве и контроле качества лекарственных средств.</p> <p>Тема 2.1. Аптека, ее задачи и функции. Организационная структура аптеки.</p> <p>Тема 2.2. Деятельность аптеки по изготовлению лекарственных препаратов. Санитарный режим аптек.</p> <p>Тема 2.3. Лекарственные формы, изготавливаемые в аптеках. Основная нормативная документация по организации изготовления и контролю качества лекарственных препаратов.</p> <p>Тема 2.4. Дозирование по массе. Представление об изготовлении и контроле качества твердых и мягких лекарственных форм в аптеке.</p> <p>Тема 2.5. Дозирование по объему. Представление об изготовлении и контроле качества жидких лекарственных форм в аптеке.</p> <p>Тема 2.6. Представление о видах внутриаптечного</p> |

| | |
|------------------------------|--|
| | <p>контроля. Паспорт письменного контроля (ППК) требования к его оформлению, хранению. Представление о работе центра по сертификации и контролю качества лекарственных средств.</p> <p>Тема 2.7. Общие принципы организации промышленного производства лекарственных средств.</p> <p>Тема 2.8. Представление о надлежащих фармацевтических практиках (GxP) и государственном контроле в сфере обращения лекарственных средств.</p> |
| Коды формируемых компетенций | ОПК-3 |
| Объем, часы/з.е. | 72 / 2 |
| Вид промежуточной аттестации | Зачет |