Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

« Северо-Осетинская государственная медицинская академия» Министерства здравоохранения Российской Федерации



ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА—ПРОГРАММА ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ «Организация и обеспечение хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»

количество часов-36/1зет

Разработчики программы:

Бидарова Ф.Н. – зав. кафедрой фармации, к.фарм.н., доцент Кисиева М.Т. – доцент кафедры фармации, к.фарм.н.

Рецензент:

Григорьев А.В. – заведующий аптекой Клинической больницы СОГМА

Программа обсуждена на заседании кафедры фармации от «<u>15</u>» марта 2022 г., протокол № <u>8</u>.

Дополнительная профессиональная образовательная – программа повышения квалификации одобрена на заседании ЦКУМС от «22» марта 2022г., протокол № 4.

Дополнительная профессиональная образовательная программа — повышения квалификации утверждена на заседании ученого Совета от 30.03.2022 г., протокол № $\underline{6}$.

1. Лист дополнений и изменений

Nº	Дата	Код	Изменения в содержании	Подпись заведующего кафедрой

2. Пояснительная записка

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации фармацевтических работников «Организация и обеспечение хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента» разработана в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации в области вопросов организации и обеспечения хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.

Целью обучения является: краткосрочное повышение квалификации в области современной нормативно-правовой базы по вопросам организации и обеспечения хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.

Категория обучаемых: фармацевтические работники.

Продолжительность обучения: 36 академических часов/1 ЗЕТ Форма обучения: Очная

1 ЗЕТ соответствует 36 академических часа продолжительностью 45 минут. Максимальный объем учебной нагрузки слушателя, включая все виды аудиторной и внеаудиторной (самостоятельной) учебной работы, составляет 36 академических часов в неделю.

При успешной аттестации обучающийся получает документ установленного образца - удостоверение о повышении квалификации.

3. Планируемые результаты обучения

3.1 Требования к уровню подготовки специалиста, успешно освоившего дополнительную профессиональную образовательную программу «Организация и обеспечение хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»

Специалист должен обладать профессиональными компетенциями (ПК):

- готовность к обеспечению хранения лекарственных средств;
- готовность к своевременному выявлению фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств;
- способность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожение.

4. Учебный план

Nº Nº	TEMA		АУДИТОРНЫЕ ЗАНЯТИЯ		ФОРМА КОНТРОЛЯ	
п/п		Всего часов	Лекции	Семинарс кие занятия		
1.	Система обеспечения качества хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента. Требования к персоналу, оборудованию и помещениям для хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.	8	2	6		
2.	Документация по хранению и действия субъекта обращения лекарственных препаратов по хранению.	8	2	6	онтроль	
3.	Требования к оснащению и укрепленности помещений для хранения НС, ПВ и их прекурсоров, сильнодействующих и ядовитых веществ. Правила хранения и уничтожения НС, ПВ и их прекурсоров.	8	2	6	Текущий контроль	
4.	Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.	8	2	6		
5.	ИТОГОВАЯ КОНФЕРЕНЦИЯ/ТЕСТИРОВАНИЕ	4	-	4	Зачет	
6.	ИТОГО	36	8	28	-	

5. Программа курса

Трудоемкость освоения: 36 академических часов.

5.1. Содержание рабочей программы

	3.1. Содержание расочен программы							
No	Содержание		Результаты освоения					
п/п	компетенции (или ее части)	Тема занятия	знать	уметь	владеть			
1	2	3	4	5	6			
1.	готовность к	Система обеспечения	основные	оформлять	техникой			
	обеспечению хранения	качества хранения и	нормативные и	документацию	организаци			
	лекарственных средств	лекарственных	правовые	установленног	и работы в			
		препаратов и товаров	документы,	о образца по	основных			
		аптечного	юридические,	изготовлению,	звеньях			
		ассортимента.	законодательны	хранению,	товаропров			
		Требования к	е и	оформлению и	одящей			
		персоналу,	административ	отпуску	системы			
		оборудованию и	ные	лекарственных	фармацевти			
		помещениям для	процедуры и	средств из	ческого			

		T		T	
		хранения	стратегию,	аптеки;	рынка;
		лекарственных	касающиеся	обеспечивать	нормативно
		препаратов и товаров	всех аспектов	необходимые	й,
		аптечного	фармацевтичес	условия	справочной
		ассортимента.	кой	хранения	и научной
		Документация по	деятельности,	лекарственных	литературой
		хранению и действия	технологию	средств и	для
		субъекта обращения	хранения	других	решения
		лекарственных	товаров	фармацевтичес	профессион
		препаратов по	аптечного	ких товаров	альных
		хранению.	ассортимента;	в процессе	задач;
		Требования к	1	транспортиров	
		оснащению и		ки и в	
		укрепленности		учреждениях	
		помещений для		товаропроводя	
		хранения НС, ПВ и их		щей сети;	
		прекурсоров,		щоп сети,	
		прекурсоров, сильнодействующих и			
		ядовитых веществ.			
		Правила хранения и			
		уничтожения НС, ПВ			
		и их прекурсоров.			
2.	готовность к	Система обеспечения	вопросы	проводить	навыками
	своевременному	качества хранения и	выявления	мероприятия	интерпрета
	выявлению	лекарственных	недоброкачеств	по выявлению	ции
	фальсифицированных,	препаратов и товаров	енных,	недоброкачест	результатов
	недоброкачественных и	аптечного	фальсифициров	венных,	оценки
	контрафактных	ассортимента.	анных и	фальсифициро	качества
	лекарственных средств	Требования к	контрафактных	ванных и	лекарственн
		персоналу,	лекарственных	контрафактны	ых средств
		оборудованию и	средств	X	для
		помещениям для	•	лекарственных	выявления
		хранения		средств	фальсифици
		лекарственных		1 ,,	рованных,
		препаратов и товаров			недоброкач
		аптечного			ественных и
		ассортимента.			контрафакт
		Документация по			ных
		хранению и действия			
		субъекта обращения			
		лекарственных			
		препаратов по			
		хранению.			
3.	способность к	Правила уничтожения	нормативную	оформлять	нормативно
	проведению процедур по	ИЗЪЯТЫХ	документацию	соответствую	й,
	изъятию из гражданского	фальсифицированных	в сфере		справочной
	оборота	лекарственных	обращения	щую	и научной
	фальсифицированных,	средств,	лекарственных	документацию	литературой
	недоброкачественных и	недоброкачественных	средств		для
	контрафактных	лекарственных средств	ородоть		решения
	лекарственных средств и	и контрафактных			профессион
					альных
	их уничтожение	лекарственных			
1		средств.		I	задач

5.2. Вопросы для самоподготовки

- 1. Нормативная документация в области хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента
- 2. Система обеспечения качества хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.
- 3. Требования к персоналу при хранении лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.
- 4. Требования оборудованию и помещениям для хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента.
- 5. Особенности хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента с различными физико-химическими свойствами.
- 6. Документация по хранению лекарственных препаратов.
- 7. Действия субъекта обращения лекарственных препаратов по хранению.
- 7. Требования к оснащению и укрепленности помещений для хранения НС, ПВ и их прекурсоров, сильнодействующих и ядовитых веществ.
- 8. Правила хранения и уничтожения НС, ПВ и их прекурсоров.
- 9. Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.

5.3. Литература

			Год,	Кол-во экз	вемпляров	Наименован
№ п/п	Наименование	Автор (ы)	место издания	в биб- лиотеке	на кафедре	ие ЭБС/ссылка в ЭБС
1	2	3	4	5	6	7
		Основная	литература			
1.	Управление и экономика фармации: учебник	ред. И.А. Наркевич	М.: ГЭОТАР- Медиа, 2017	25	1	«Консультант студента» http://www.stu dmedlib.ru/boo k/ISBN978597 0442265.html
2.	Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации"; Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"; Федеральный закон от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах"; Постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г. № 681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации»; Постановление Правительства РФ от 31 декабря 2009 г. № 1148 «О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров»; Постановление Правительства РФ от 17 декабря 2010 г. № 1035 «О порядке установления требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений»; Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. № 1447 «Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных					ГАРАНТ.Р У информаци онно-правовой портал

	<u> </u>				1			
	лекарственных средств,							
	недоброкачественных							
	лекарственных средств и							
	контрафактных							
	лекарственных средств»;							
	Приказ МЗ РФ от 24.07.2015г.							
	№ 484н "Об утверждении							
	специальных требований к							
	условиям хранения							
	наркотических средств и							
	психотропных веществ,							
	зарегистрированных в							
	установленном порядке в							
	качестве лекарственных							
	средств, предназначенных для							
	медицинского применения в							
	аптечных, медицинских,							
	научно-исследовательских,							
	образовательных							
	организациях и организациях							
	оптовой торговли							
	лекарственными средствами";							
	Приказ МЗ РФ от 23.08.2010 г.							
	№ 706н "Об утверждении							
	Правил							
	хранения лекарственных							
	средств (с изменениями и							
	дополнениями) от							
	28.12.2010r.";							
	Приказ МЗ РФ от 31.06.2016 г.							
	№ 646н "Об утверждении							
	Правил							
	надлежащей практики							
	хранения и перевозки							
	лекарственных препаратов для							
	медицинского применения";							
	Приказ МЗ РФ от 31.06.2016 г.							
	№ 647н "Об утверждении							
	Правил							
	надлежащей аптечной							
	практики лекарственных							
	препаратов для медицинского							
	применения";							
	СанПин СП 3.3.2.3332-16							
	«Условия транспортирования							
	и хранения							
	иммунобиологических							
	лекарственных препаратов» (утв. Постановлением							
	Главного гос.сан. врача РФ от							
	17 февраля 2016 г. №19)							
	17 февраля 2016 г. №19)							
		,	ьная литерату	y pa T	1			
3.	Фармакопея 14 (4 тома)	[Элект	-	-	-	Режим		
		ронный				доступа		
		pecypc]				http:		
						www.femb.ru		
						/		

6. Организационно-педагогические условия

Для реализации дополнительной профессиональной образовательной программы повышения квалификации «Организация и обеспечение хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента» кафедра располагает наличием: 1) учебно-методической документации и материалов 2) учебно-методической литературы для внеаудиторной работы обучающихся; 3) материально-технической базы, обеспечивающей организацию всех видов полготовки.

Для обеспечения освоения всех разделов программы необходимо наличие информационно-телекоммуникационных средств доступа к интернет-ресурсу для освоения части программы, предусматривающей использование дистанционных образовательных технологий.

Методика преподавания предусматривает чтение лекций, проведение семинарских (практических) занятий, самостоятельную работу слушателя, а также изучение материала программы с использованием дистанционных образовательных технологий.

По изучаемым дисциплинам установлен перечень обязательных видов работы слушателя, включающий:

- Посещение лекционных занятий.
- Решение практических задач и заданий на семинарских (практических) занятиях.
 - Другие виды работ, определяемые преподавателем.

Текущий и промежуточный контроль успеваемости слушателя по разделам осуществляется преподавателем путем оценки его учебной деятельности.

Самостоятельная работа может предусматривать: чтение текста и/или электронного текста (учебника, первоисточника, учебного пособия, лекции, презентации и т.д.), просмотр видео-лекций, составление плана текста, графическое изображение структуры текста, конспектирование текста, выписки из текста, работа с электронными словарями, базами данных, глоссарием, справочниками; ознакомление с нормативными документами; учебно-исследовательская работа.

Для формирования умений: решение задач, и упражнений по образцу; решение вариативных задач и упражнений, выполнение схем, заполнение форм, решение ситуационных производственных задач, подготовка к деловым играм, проектирование и моделирование различных видов и компонентов профессиональной деятельности.

7. Формы аттестации

Итоговая аттестация по дополнительной профессиональной программе повышения квалификации «Организация и обеспечение хранения лекарственных препаратов и товаров аптечного ассортимента»:

- 1. Проводится в форме зачета и должна выявлять теоретическую и практическую подготовку специалиста в соответствии с квалификационными требованиями, профессиональными стандартами.
- 2. Обучающийся допускается к итоговой аттестации после изучения материала в объеме, предусмотренном учебным планом настоящей программы.
- 3. Лица, освоившие дополнительную профессиональную программу повышения квалификации и успешно прошедшие итоговую аттестацию, получают документ установленного образца о дополнительном профессиональном образовании удостоверение о повышении квалификации.

8. Оценочные материалы

Примеры тестовых заданий

1. Лекарственные препараты, требующие защиты от действия света, хранят:

- 1. На стеллаже в обычных условиях;
- 2. В защищенном от естественного и искусственного света месте;
- 3. В прохладном месте;
- 4. В отдельном шкафу или изолированном помещении.

2. Хранение ЛС при прохладной температуре должно осуществляться в пределах:

- 1. 2 8°C:
- 2. 16 18°C;
- 3. 8 15°C;
- 4. 18 20°C.

3. Срок годности препарата в отделе хранения аптечного склада контролируют по документу:

- 1. Приемный акт;
- 2. Реестр счетов;
- 3. Карточка складского учета;
- 4. Стеллажная карточка.

4. Лекарственные средства, требующие защиты от улетучивания:

- 1. Антибиотики;
- 2. Сульфаниламидные препараты;
- 3. Спиртовые экстракты и настойки;
- 4. Лекарственное сырье, содержащее сердечные гликозиды;

5. При хранении пластмассовых изделий требуется защита от:

- 1. Открытого огня, паров летучих веществ;
- 2. Удаленности от отопительных систем не менее 1 метра;
- 3. Наличие темного вентилируемого помещения;
- 4. ОВВ ниже 65%.

6. При хранении резиновых изделий их следует располагать на расстоянии от нагревательных приборов не менее:

- 1. 1 метра;
- 2. 2 метров;
- 3. 3 метров;
- 4. 5 метров.

7. ЛП с истекшим сроком годности:

- 1. Можно реализовывать после переконтроля;
- 2. Можно, если продлить срок годности;
- 3. Реализации не подлежат;
- 4. Частично можно реализовывать.

8. При хранении требует защиты от воздействия газов окружающей среды:

- 1. Перевязочный материал;
- 2. Окись магния;
- 3. ЛРС;
- 4. Натрия хлорид.

9. При хранении требуют защиты от улетучивания:

- 1. Антибиотики;
- 2. Алкалоиды, гликозиды;
- 3. Рибофлавин;
- 4. Раствор аммиака, перекись водорода.

10. При хранении огнеопасных фармацевтических субстанций и взрывоопасных ЛС должны быть обеспечены условия, кроме:

- 1. Выделения изолированных помещений;
- 2. Оборудования средствами пожаротушения;
- 3. Сигнализацией;
- 4. Защита от прохладной температуры.

11. Хранение огнеопасных и взрывоопасных ЛС должно осуществляться:

- 1. В сейфе;
- 2. В отдельном помещении;
- 3. В подвале;
- 4. На металлическом стеллаже.

12. Температура и влажность воздуха в помещениях хранения регистрируются:

- 2 раза в сутки;
- 2. 1 раз в сутки;
- 2 раза в неделю;
- 4. Через день.

13. При хранении требует защиты от пониженной температуры:

- 1. Натрия хлорид;
- 2. Инсулин;
- 3. Мазевые основы;
- 4. Перевязочный материал.

14. Хранение наркотических, психотропных, сильнодействующих и ядовитых веществ осуществляют:

- 1. Во встроенном несгораемом шкафу;
- 2. В сейфе;
- 3. В подвале;
- 4. В кабинете руководителя.

15. К легковоспламеняющимся ЛС относятся все, кроме:

- 1. Спиртовых настоек;
- 2. Глицерина;
- 3. Скипидара;
- 4. Хлорэтила.

16. Для поддержания повышенной влажности в помещениях хранения резиновых изделий устанавливаются сосуды:

- 1. с 2% водным раствором карболовой кислоты;
- 2. с 2% водным раствором формалина;
- 3. с 5% раствором глицерина;
- 4. с 0,2% раствором хлорамина.

17. Лекарственные препараты, требующие защиты от действия влаги, хранятся:

- 1. На стеллажах в обычных условиях;
- 2. В хорошо укупоренной таре;
- 3. В прохладном месте;
- 4. В отдельном шкафу или изолированном помещении.

18. При выявлении в аптеке ЛС с истекшим сроком годности такие лекарственные средства:

- 1. Побыстрее продают;
- 2. Возвращают поставщику;
- 3. Уничтожают в аптеке и составляют акт;
- 4. Хранят отдельно от других групп ЛС в карантинной зоне.

19. В аптечных организациях допускается хранение фарм. субстанций, обладающих легковоспламеняющимися и горючими свойствами, во встроенных несгораемых шкафах в объеме:

- 1. До 5 кг;
- 2. До 10 кг;
- 3. До 50 кг.
- 4. До 100 кг.

20. К приборам контроля за параметрами воздуха в помещениях хранения не предъявляется требование:

- 1. Быть сертифицированными;
- 2. Быть калиброванными;

- 3. Подвергаться периодической поверке;
- 4. Постановки на учет в ЦКК ЛС.
- 21. Хранение ЛС при температурном режиме «в холодильнике» должно осуществляться в пределах:
- 1. 2 8°C;
- 2. 8 15°C:
- 3. 15 25°C.
- 4. Ниже 0 °С
- 22. К приборам контроля за параметрами воздуха в помещениях хранения не предъявляется требование:
- 1. Быть сертифицированными;
- 2. Быть калиброванными;
- 3. Подвергаться периодической поверке;
- 4. Постановки на учет в ЦКК ЛС.
- 23. Гигрометры в помещениях хранения должны находиться на расстоянии от дверей, окон и отопительных приборов не менее:
- 1. 1 метра;
- 2. 2 метров;
- 3. 3 метров;
- 4. на противоположной от дверей стороне.
- 24. Показатели влажности и температуры в помещениях хранения проверяются не реже:
- 1. 1 раза в сутки;
- 1 раза в неделю;
- 3. 1 раза в 10 дней;
- 4. 1 раза в месяц.
- 25. Журнал регистрации параметров воздуха в помещениях хранения по окончании года хранится:
- 1. 1 год:
- 2. 2 года;
- 3. 3 года;
- 4. 5 лет.

26. К взрывоопасным ЛС относятся:

- 1. Коллодий, молочная кислота;
- 2. Уксусная кислота, клеол;
- 3. Этанол, фенилсалицилат;
- 4. Серебра нитрат, калия перманганат.
- 27. К легкогорючим ЛС относятся все, за исключением:
- 1. Глицерина;
- 2. ЛРС;
- 3. Эфира;
- 4. Серы.
- 28. Хранить отдельно по сериям и срокам годности необходимо:
- 1. Пахучие вещества;
- 2. Красящие вещества:
- 3. Настойки и экстракты;
- 4. МИБП.
- 29. Для идентификации ЛС в помещениях хранения на стеллажах, полках, шкафах располагаются:
- 1. Паспорт ОКК;
- 2. Накладные;
- 3. Стеллажные карты;
- 4. Шелфтокеры.
- 30. Большие металлические емкости заполняются этиловым спиртом на:

- 1. 75%;
- 2. 90%;
- 3. 100%;
- 4. 50%.

31. При хранении резиновых изделий требуется защита от факторов, за исключением:

- 1. Текущего воздуха;
- 2. Влияния избыточного кислорода воздуха;
- 3. Комнатной и прохладной температуры;
- 4. Механических повреждений.

32. Для учета ЛС с ограниченным сроком годности рекомендуется использовать все, за исключением:

- 1. Компьютерных технологий;
- 2. Стеллажных карт;
- 3. Журналов учета;
- 4. Картотек.

33. Приказ, который утверждает правила хранения лекарственных препаратов в аптечных организациях:

- 1. №377;
- 2. №706н:
- 3. №1222H;
- 4. №785.

34. Хранение ЛС при комнатной температуре должно осуществляться в пределах:

- 1. 2 8°C;
- 2. 8 15°C;
- 3. 15 25°C.
- 4. Выше 25°С.

35. Показатели температуры и влажности регистрируются в:

- 1. Журнале (карте) регистрации параметров воздуха;
- 2. Журнале предметно-количественного учета;
- 3. Стеллажной карте:
- 4. Картотеке.

36. В помещениях хранения осуществляется наблюдение за температурой и влажностью воздуха:

- 1. 2 раза в сутки;
- 2. 1 раз в смену;
- 3. 1 раз в неделю;
- 4. 1 раз в сутки.

37. Перманганат калия относится к группе хранения:

- 1. Взрывчатые;
- 2. Взрывоопасные;
- 3. Легковоспламеняющиеся;
- 4. Легкогорючие.

38. Контроль температурного режима при хранении МИБП проводится:

- 1. 1 раз в день;
- 2. 2 раза в день;
- 3. 1 раз в неделю;
- 1 раз в месяц.

39. При хранении резиновых изделий требуется защита от факторов, за исключением:

- 1. Света:
- 2. Высокой (более 20 °С и низкой (ниже 0 °С) температуры;
- 3. Воздействия агрессивных веществ;
- 4. Высокой (более 65%) влажности воздуха.

40. При выявлении в аптеке ЛС с истекшим сроком годности такие лекарственные средства:

- Побыстрее продают;
 Возвращают поставщику;
 Уничтожают в аптеке и составляют акт;
 Хранят отдельно от других групп ЛС в карантинной зоне.