### Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

# « СЕВЕРО-ОСЕТИНСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ МЕДИЦИНСКАЯ АКАДЕМИЯ» Министерства здравоохранения Российской Федерации



### ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ

по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательская работа

### «КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы специалитета по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденной «30» марта 2022 г.

Специальность	<u> 33.05.01 Фармация (специалитет)</u>	
Форма обучения	очная	
Срок освоения ОПОП ВО	5 лет	
Кафедра	фармации	

При разработке программы практики в основу положены:

- 1. ФГОС ВО по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденный Министерством образования и науки Российской Федерации «11» августа 2016 г. № 1037.
- 2. Учебный план ОПОП ВО по специальности 33.05.01 Фармация, ФАРМ 16-03-18,

утвержденный ученым Советом ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России «30» марта 2022 г., протокол № 6.

Программа практики одобрена на заседании кафедры фармации ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России от «15» марта 2022 г., протокол № 8.

Программа практики одобрена на заседании центрального координационного учебнометодического совета  $\Phi \Gamma EOV BO CO\Gamma MA M$ инздрава России от «22» марта 2022 г., протокол  $NO \Phi 4$ .

Программа практики утверждена ученым Советом ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России от «30» марта 2022 г., протокол № 6.

### Разработчики:

Заведующая кафедрой фармации ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России, к. фарм. н.,

доцент

Бидарова Ф.Н.

Доцент кафедры фармации ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России,

к.фарм.н.

Кисиева М.Т.

#### Рецензенты:

Заведующая аптекой № 4 АО «Фармация» Кадохова Л.Б Заведующая кафедрой физики и химии ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России, д.х.н. Калагова Р.В.

#### Содержание программы практики

- 1. указание вида практики, способа и формы (форм) ее проведения;
- 2. перечень планируемых результатов обучения при прохождении практики, соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы;
- 3. указание места практики в структуре образовательной программы;
- 4. указание объема практики в зачетных единицах и ее продолжительности в неделях либо в академических или астрономических часах;
- 5. содержание практики;
- 6. указание форм отчётности по практике;
- 7. фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации обучающихся по практике;
- 8. перечень учебной литературы и ресурсов сети "Интернет", необходимых для проведения практики;
- 9. перечень информационных технологий, используемых при проведении практики, включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем (при необходимости);
- 10. описание материально-технической базы, необходимой для проведения практики.

### 1. Указание вида практики, способа и формы (форм) ее проведения

Производственная практика по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательская работа «Контроль качества лекарственных средств» является составной частью ОПОП ВО в подготовке высококвалифицированных провизоров по специальности «Фармация».

Способ проведения производственной практики – стационарная, выездная.

Тип производственной практики – получение профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательская работа.

2. Перечень планируемых результатов обучения при прохождении практики, соотнесенных с

планируемыми результатами освоения образовательной программы

№	Номер/	и результатами освоения	_ •	зультаты освоения	
№ п/п	индекс компете нции	Содержание практики (или ее раздела)	знать	уметь	владеть
1	2	3	5	6	7
1.	ПК-1	Ознакомление с оборудованием, оснащением контрольно-аналитической лаборатории (стола) Ознакомление с приказами, методическими указаниями по	нормативную документацию, регламентирующую качество лекарственных препаратов в условиях фармацевтических организаций	планировать оценку качества лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией	навыками интерпретации результатов оценки качества лекарственных средств
2.	ПК-2	контролю качества лекарственных средств. Анализ воды очищенной и воды для инъекций. Приготовление титрованных растворов и реактивов. Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов. Анализ лекарственных	общие методы оценки качества лекарственных средств, нормативную документацию, регламентирующую экспертизу при государственной регистрации лекарственных препаратов	проводить оценку качества лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией в рамках экспертиз при государственной регистрации лекарственных препаратов	навыками интерпретации результатов оценки качества лекарственных средств в рамках экспертиз при государственно й регистрации лекарственных препаратов
3.	ПК-8	веществ. Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.). Анализ готовых лекарственных форм промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек,	вопросы выявления недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств	проводить оценку качества лекарственных средств	навыками интерпретации результатов оценки качества лекарственных средств для выявления фальсифициро ванных, недоброкачеств енных и контрафактных
4.	ПК-10	растительного сырья и др.). Анализ лекарственных средств в микробиологической	общие методы оценки качества лекарственных средств, возможность	проводить установление подлинности лекарственных веществ;	навыками использования химических, биологических, инструменталь

		лаборатории с	использования	определять общие	ных методов
		использованием	каждого метода в	показатели	анализа для
		современных методов	зависимости от	качества	идентификации
		анализа	способа получения	лекарственных	и определения
		Работа на рабочем месте	лекарственных	веществ;	лекарственных
		провизора-аналитика	средств, исходного	использовать	веществ
		или эксперта в отделе	сырья, структуры	различные виды	
		мониторинга качества	лекарственных	хроматографии в	
		лекарственных средств.	веществ, физико-	анализе	
			химических	лекарственных	
			процессов, которые	веществ и	
			могут происходить	интерпретировать	
			во время хранения	ее результаты;	
			и обращения	устанавливать	
			лекарственных	количественное	
			средств	содержание	
				лекарственных	
				веществ в	
				субстанции и	
				лекарственных	
				формах	
				титриметрически	
				ми методами;	
				устанавливать	
				количественное	
				содержание	
				лекарственных	
				веществ в субстанции и	
				субстанции и лекарственных	
				формах физико-	
				химическими	
				методами;	
				проводить испытания на	
				чистоту	
				лекарственных	
				веществ и	
				устанавливать	
				пределы	
				содержания	
				примесей	
				химическими и	
				физико-	
				химическими	
				методами	
5.	ПК-11		ofiniae Moroway		навыками
-			общие методы	проводить оценку	интерпретации
			оценки качества	качества	результатов
			лекарственных	лекарственных	оценки
			средств,	средств в соответствии с	качества
			нормативную		лекарственных
			документацию,	нормативной документацией в	средств в
			регламентирующую	рамках экспертиз	рамках
			экспертизу при государственной		экспертиз при
				при	государственно
			регистрации	государственной	й регистрации
			лекарственных препаратов	регистрации лекарственных	лекарственных
			пропаратов	JORUPO I BOIII BIA	препаратов
	1		I	I	TPW-0B

			препаратов	
6.	ПК-12	нормативную документацию, регламентирующую качество лекарственных препаратов в условиях фармацевтических организаций	планировать анализ лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией	навыками использования методов анализа и интерпретации результатов анализа лекарственных средств для оценки их качества
7.	ПК-18	вопросы контроля качества лекарственных средств в условиях фармацевтических организаций	применять знания об организации деятельности фармацевтических организаций по внедрению требований международных и национальных стандартов в области качества	навыками проведения контроля качества лекарственных средств в условиях фармацевтичес ких организаций
8.	ПК-19	нормативную документацию в сфере обращения лекарственных средств	оформлять соответствующую документацию	нормативной, справочной и научной литературой для решения профессиональ ных задач

### 3. Указание места практики в структуре образовательной программы

Производственная практика по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательская работа «Контроль качества лекарственных средств» относится к базовой части Блока 2 «Практики, в том числе научно-исследовательская работа (НИР)» ОПОП ВО по специальности 33.05.01 Фармация.

## 4. Указание объема практики в зачетных единицах и ее продолжительности в неделях либо в академических

№ п/п	Вид раб	боты	Всего зачетных единиц	Всего недель/часов	Семестр 10 часов
1	2		3	4	5
1	Контактная работа преподавателем (всего),	4	144	144	
2	Самостоятельная работа	студента (СРС)	2	72	72
3	Вид промежуточной	зачет (3)	-	-	-
	аттестации	экзамен (Э)	экзамен	-	экзамен
4	ИТОГО: Общая	часов	-	216	216
	трудоемкость	3ET	6	-	-

5. Содержание практики

№ № п/п	№ семес тра	Наименование темы (раздела) практики	Контак т. работа	CPC	Всего часов
1	2	3	4	5	6
1.		Ознакомление с оборудованием, оснащением контрольно-аналитической лаборатории (стола)	8	3	11
2.		Ознакомление с приказами, методическими указаниями по контролю качества лекарственных средств.	14	5	19
3.		Анализ воды очищенной и воды для инъекций.	14	5	19
4.		Приготовление титрованных растворов и реактивов.	14	5	19
5.		Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов.	14	5	19
6.		Анализ лекарственных веществ.	14	5	19
7.	10	Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.).	14	5	19
8.	10	Анализ готовых лекарственных форм промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек, растительного сырья и др.).	14	5	19
9.		Анализ лекарственных средств в микробиологической лаборатории с использованием современных методов анализа	7	3	10
10.		Работа на рабочем месте провизора-аналитика или эксперта в отделе мониторинга качества лекарственных средств.	7	3	10
11.		УИРС - выполнить полный контроль качества ЛС по ФСП (индивидуальное задание каждому студенту).	8	8	16
12.		Защита курсовой работы.	8	8	16
13.		Экзамен по производственной практике.	8	12	20
ИТС	РГО:		144	72	216

В рамках практической (в течение всей практики) и самостоятельной работ по практике студенты выполняют выпускную квалификационную работу по утвержденной теме.

#### 6. Указание форм отчетности по практике

По итогам производственной практики по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательской работе «Контроль качества лекарственных средств» проводится экзамен.

Студенты на экзамен представляют следующие документы:

• «Дневник-отчет производственной практики»; «Отзыв-характеристика».

Экзамен по практике проводится в 2 этапа:

1 этап – тестирование;

2 этап – собеседование (или письменная работа).

## 7. Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации обучающихся по практике

№ п/п	Перечень компетенций	№ семестра	Показатель(и) оценивания	Критерий(и) оценивания	Шкала оценивания	Наименование ФОС
1	2	3	4	5	6	7
1.	ПК-1	10	CM.	CM.	CM.	Эталоны тестовых
	ПК-2		стандарт	стандарт	стандарт	заданий,
	ПК-8		контроля	контроля	контроля	Экзаменационные
	ПК-10		качества	качества	качества	билеты
	ПК-11		обучения, утв.	обучения, утв.	обучения, утв.	
	ПК-12		Приказом	Приказом	Приказом	
	ПК-18		ФГБОУ ВО	ФГБОУ ВО	ФГБОУ ВО	
	ПК-19		СОГМА	СОГМА	СОГМА	
			Минздрава	Минздрава	Минздрава	
			России от	России от	России от	
			10.07.2018 г.	10.07.2018 г.	10.07.2018 г.	
			№264/o	№264/o	№264/o	

8. Перечень учебной литературы и ресурсов сети «Интернет», необходимых для проведения

практики

Ш	рактики	T	Ι	I		
No			Год, место	Кол-во экзе	мпляров	Наименовани
п/п	Наименование	Автор (ы)	издания	в библиотеке	на кафедре	е ЭБС/ссылка в ЭБС
1	2	3	4	5	6	7
		Осн	овная литератур	a	•	
1.	Фармацевтическая химия: учеб. для вузов	Беликов В.Г.	М.: МЕДпрессинформ, 2009	52	2	-
2.	Фармацевтическая химия: учеб. пособие	ред. А.П. Арзамасцев	М.: ГЭОТАР- МЕД, 2004, 2005, 2008	15 27	-	«Консультант студента» http://www.stud medlib.ru/ru/bo ok/ISBN978597 0407448.html
3.	Руководство к лабораторным занятиям по фармацевтической химии	ред. А.П. Арзамасцева	М.:Медицина, 2001, 2004	13 16	2	-
	•	Дополнительна	я литература		•	
4.	Государственная фармакопея СССР, XI издание.		М.: Медицина, 1987	Вып. 1- 4 экз. Вып. 2 – 1 экз.	Вып. 1- 2 экз. Вып. 2- 2 экз.	-
5.	Государственная фармакопея РФ 12-е. издание.		М.: Научный центр экспертизы средств медицинского применения, 2008	-	1	-
6.	Государственный реестр лекарственных средств		М.: Медицина, 2008	-	1,2 части	
7.	Лекарственные средства	Машковский М.Д.	М.: Новая волна, 2005.	-	1	-



## 9. Перечень информационных технологий, используемых при проведении практики, включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем:

Фармакопея 14 (4 тома) [Электронный ресурс] - Режим доступа.- http://www.femb.ru/ Справочно-правовая система «Гарант» [Электронный ресурс] - Режим доступа.http://www.aero.garant.ru/

10. Описание материально-технической базы, необходимой для проведения практики

Nº		Количество	Техническое
п/п	Наименование оборудования	Количество	состояние
1	2	3	4
	Специальное оборудование		
1.	Аквадистилятор, шт.	1	удовлетворительное
2.	Анализатор распадаемости, шт.	1	удовлетворительное
3.	Анализатор растворения, шт.	1	удовлетворительное
4.	Апликатор механический, шт.	1	удовлетворительное
5.	Колбонагреватель (на 250, 500 мл.), шт.	2	удовлетворительное
6.	Облучатель УФС – 254/365	1	удовлетворительное
7.	Поляриметр круговой, шт.	1	удовлетворительное
8.	Прибор истирания таблеток, шт.	1	удовлетворительное
9.	Прибор для определения механических включений, шт.	1	удовлетворительное
10.	Рефрактометр, шт.	1	удовлетворительное
11.	Спектрофотометр, шт.	1	удовлетворительное
12.	Магнитные мешалки, шт.	2	удовлетворительное
13.	Весо-измерительное оборудование, шт.	3	удовлетворительное
14.	Стерилизатор, шт.	1	удовлетворительное
15.	Тестер для определения твердости таблеток, шт.	1	удовлетворительное
16.	Термостат суховоздушный, шт.	1	удовлетворительное
17.	Фотометр КФК 3-КМ	1	удовлетворительное
18.	Фоториметр КБК-3	1	удовлетворительное
19.	рН-метр, шт.	1	удовлетворительное
20.	Прибор тонкослойной хроматографии с денситометром (полный комплект), шт.	1	удовлетворительное
21.	Центрифуга, шт.	1	удовлетворительное
22.	Шкаф сушильный, шт.	1	удовлетворительное
	Оргтехника		<u>-</u>
23.	Ноутбук с проектором	1	удовлетворительное

Также представлены образцы ЛП для проведения анализа, реактивы, индикаторы, расходные материалы и др.

*(Форма 1)* 

## Образец оформления «Дневника-отчета производственной практики»

На титульной странице указывается: фамилия, имя, отчество студента, номер группы, факультет, полное название учреждения, где проходит практика (при наличии), адрес, фамилия и инициалы начальника учреждения, заместителя начальника учреждения, ставятся их подписи, даты начала и окончания практики. Титульная страница дневника заверяется круглой печатью учреждения.

Образец титульной страницы

### ДНЕВНИК-ОТЧЕТ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ

по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности, в том числе научно-исследовательская работа «КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

### ПРАВИЛА ВЕДЕНИЯ ДНЕВНИКА

В первый день работы в испытательной лаборатории дается характеристика базе практики. Далее следует описание рабочего дня. Записи должны быть краткими, четкими, отражать весь

Далее следует описание рабочего дня. Записи должны быть краткими, четкими, отражать весь объем выполненной работы с указанием количества выполненных манипуляций. Характер и объем работы определяется профилем выполняемых работ.

В дневнике, помимо ежедневной практической деятельности участие в конференциях и др. Дневник ежедневно заверяется подписью непосредственного руководителя.

(Форма 2)

### ОТЗЫВ-ХАРАКТЕРИСТИКА

Студент(ка)				
	(Ф.И.О.)			
груп	пы	факультета,		
проходил(ла)		практику		
c «»	20_г. по «»	20r.	на	баз
	(название учреждения)			
Общая характеристика г	прохождения практики:			
Уровень теоретической г	подготовки студента(ки):			
Уровень практической п	одготовки студента(ки):			
Рекомендации и замечан	ия:			
Подпись руководителя і	практики			
	(подпись)			