

**Аннотация рабочей программы дисциплины
«Организационно-управленческие и производственно-технологические
аспекты в области контроля качества лекарственных средств»
(программа ординатуры**

по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия)

основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы ординатуры по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия, утвержденной 30.03.2022 г.

Форма обучения: Очная

Срок освоения: 2 года

Кафедра: фармации

1. Цель дисциплины: изучение нормативной правовой базы, регулирующей фармацевтическую деятельность, а также формирования практических умений у обучающихся для исполнения трудовых функций по оказанию фармацевтических услуг населению надлежащего качества.

2. Место дисциплины в структуре ОПОП ВО:

Дисциплина «Организационно-управленческие и производственно-технологические аспекты в области контроля качества лекарственных средств» относится к дисциплинам вариативной части Блока 1 «Дисциплины (модули)» согласно ФГОС ВО по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия.

3. Требования к результатам освоения дисциплины:

Процесс изучения дисциплины направлен на формирование и развитие компетенций: УК-1, ПК-1, ПК-8, ПК-10.

В результате изучения дисциплины ординатор должен *знать*:

- нормативную документацию в области профессиональной деятельности
- правовые и экономические основы в профессиональной деятельности
- нормативную документацию, регламентирующую проведение экспертизы лекарственных средств
- основные принципы управления в профессиональной сфере

уметь:

- анализировать результаты собственной профессиональной деятельности
- анализировать правовые и экономические основы в профессиональной деятельности
- участвовать в проведении экспертизы лекарственных средств
- использовать методы управления в профессиональной сфере

владеть:

- навыками оценки результатов собственной профессиональной деятельности
- навыками применения правовых и экономических основ в профессиональной деятельности
- навыками интерпретации результатов экспертизы лекарственных средств
- навыками управления в профессиональной сфере

4. Общая трудоемкость дисциплины: составляет 3 зачетных единиц (108 часов).

5. Год обучения: 2.

6. Основные разделы дисциплины:

Раздел 1. Организационно-управленческие аспекты в области контроля качества лекарственных средств.

Раздел 2. Производственно-технологические аспекты в области контроля качества лекарственных средств.

Авторы:

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.