### № ОРД-ФАРМ.ХИМ-19

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

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



# ПРОГРАММА ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ (КЛИНИЧЕСКОЙ) ПРАКТИКИ «КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы ординатуры по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия, утвержденной 13.04.2023 г.

Форма обучения: Очная Срок освоения: 2 года Кафедра: фармации При разработке программы практики в основу положены:

ФГОС ВО по специальности <u>33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия</u> (уровень подготовки кадров высшей квалификации), утвержденный Министерством образования и науки Российской Федерации «<u>27</u>» <u>августа</u> 2014 г. (№1144).

Учебный план по специальности <u>33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия</u> (уровень подготовки кадров высшей квалификации), OPД-ФАРМ.ХИМ-19-03-22;

ОРД-ФАРМ.ХИМ-19-04-23

одобренный ученым Советом ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России «13» апреля 2023 г., протокол №  $\underline{7}$ .

Программа практики одобрена на заседании кафедры фармации ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России от «<u>08</u>» февраля 2023 г., протокол № <u>7</u>.

Программа практики одобрена на заседании центрального координационного учебнометодического совета ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России от « $\underline{14}$ » марта 2023 г., протокол  $\underline{N}$   $\underline{4}$ .

Программа практики утверждена ученым Советом ФГБОУ ВО СОГМА Минздрава России от «13» апреля 2023 г., протокол №  $\underline{7}$ .

#### Разработчики:

Заведующая аптекой №17 AO «Фармация» Хасиева 3.Т.

#### 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 (клиническая) практика «Контроль качества лекарственных средств» является составной частью ОПОП ВО по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия (уровень ординатура).

Способ проведения практики – стационарная, выездная.

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

освоения образовательной программы

	Номер/	Содержание		Результаты освоения			
№№ п/п	индекс компетенц	компетенции	Содержание практики (или ее раздела)	знать	уметь	владеть	
	ии		F				
1	2	3	4	6	7	8	
1.	УК-1	готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу	Ознакомление с помещением, оборудованием, оснащением лаборатории контроля качества лекарственных средств, с требованиями охраны труда, техники безопасности, а также правилами внутреннего трудового распорядка. Ознакомление с нормативной документацией по контролю качества лекарственных средств. Анализ воды очищенной и воды для инъекций. Приготовление титрованных растворов и реактивов. Анализ лекарственных веществ. Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов. Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.). Анализ готовых лекарственных форм	нормативную документацию в области профессиональной деятельности провизора-аналитика	анализировать результаты собственной профессиональной деятельности	навыками оценки результатов собственной профессиональной деятельности	

			промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек, растительного сырья и др.). Анализ лекарственного растительного сырья и лекарственных препаратов на			
			основе растительного сырья. Анализ лекарственных средств с использованием современных методов анализа.			
2.	ПК-1	готовность к проведению экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов	Ознакомление с помещением, оборудованием, оснащением лаборатории контроля качества лекарственных средств, с требованиями охраны труда, техники безопасности, а также правилами внутреннего трудового распорядка. Ознакомление с нормативной документацией по контролю качества лекарственных средств. Анализ воды очищенной и воды для инъекций. Приготовление титрованных растворов и реактивов. Анализ лекарственных веществ. Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов. Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.). Анализ готовых лекарственных форм промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек, растительного сырья и др.). Анализ лекарственных препаратов на основе растительного сырья.	общие методы оценки качества лекарственных средств, возможность использования каждого метода в зависимости от способа получения лекарственных средств, исходного сырья, структуры лекарственных веществ, физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения лекарственных средств	проводить оценку качества лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией различными методами	навыками интерпретации результатов оценки качества лекарственных средств

			Анализ лекарственных средств с			
			использованием современных			
			методов анализа.			
3.	ПК-4	готовность к применению специализированного оборудования, предусмотренного для использования в профессиональной сфере	Ознакомление с помещением, оборудованием, оснащением лаборатории контроля качества лекарственных средств, с требованиями охраны труда, техники безопасности, пожарной безопасности, а также правилами внутреннего трудового распорядка. Анализ воды очищенной и воды для инъекций. Приготовление титрованных растворов и реактивов. Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов. Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.). Анализ готовых лекарственных форм промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек, растительного сырья и др.). Анализ лекарственных препаратов на основе растительного сырья. Анализ лекарственных средств с использованием современных	специализированное оборудование, необходимое в профессиональной деятельности провизора-аналитика	использовать специализированн ое оборудование, необходимое в профессиональной деятельности провизора-аналитика	навыками интерпретации результатов, полученных при использовании специализированн ого оборудования, необходимого в профессиональной деятельности провизора- аналитика
	TIL C		методов анализа.			
4.	ПК-6	готовность к	Ознакомление с помещением,	нормативную	проводить	навыками
		проведению контроля	оборудованием, оснащением	документацию,	контроль качества	интерпретации
		качества лекарственных	лаборатории контроля качества	регламентирующую	лекарственных	результатов
		средств в условиях	лекарственных средств, с	проведение контроль	средств в условиях	контроля качества
		фармацевтических	требованиями охраны труда, техники безопасности, пожарной	качества	фармацевтических	лекарственных

		организации	безопасности, а также правилами	лекарственных	организаций	средств в условиях
		организации	внутреннего трудового распорядка.	=	Организации	
			Анализ воды очищенной и воды для	средств в условиях		фармацевтических
			инъекций.	фармацевтических		организаций
			Приготовление титрованных	организаций		
			растворов и реактивов.			
			Анализ лекарственных веществ.			
			Анализ различных форм			
			внутриаптечной заготовки и			
			концентратов.			
			Анализ экстемпоральных			
			лекарственных форм (порошки,			
			микстуры, мази, глазные капли,			
			растворы для инъекций и др.).			
			Анализ готовых лекарственных форм			
			промышленного производства			
			(таблеток, ампул, мазей, настоек,			
			растительного сырья и др.).			
			Анализ лекарственного растительного			
			сырья и лекарственных препаратов на			
			основе растительного сырья.			
			Анализ лекарственных средств с			
			использованием современных			
			методов анализа.			
5.	ПК-8	готовность к	Ознакомление с нормативной	нормативную	участвовать в	навыками участия
		организации контроля -	документацией по контролю качества	документацию в	организации	в организации
		качества лекарственных	лекарственных средств.	области организации	контроля качества	контроля качества
		средств в условиях		контроля качества	лекарственных	лекарственных
		фармацевтической		лекарственных	_	средств в условиях
				=	I .T	фармацевтической
					= =	= =
					,	1 '
5.	ПК-8	организации контроля - качества лекарственных	сырья и лекарственных препаратов на основе растительного сырья. Анализ лекарственных средств с использованием современных методов анализа. Ознакомление с нормативной документацией по контролю качества	документацию в области организации	организации контроля качества	в организ контроля кач лекарственных средств в усло

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

Производственная (клиническая) практика «Контроль качества лекарственных средств» является практикой базовой части Блока 2 «Практики» ФГОС ВО по специальности 33.08.03 Фармацевтическая химия и фармакогнозия (уровень ординатура).

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

№ п/ п	Вид раб	Всего зачетных единиц	Всего недель/часов	Год обучения 1 часов	
1	2	3	4	5	
1	Контактная работа преподавателем (всего	20	20/720	720	
2	Самостоятельная раб (СР)	ота обучающегося	10	10/360	360
3	Вид промежуточной	зачет (3)	-	-	-
	аттестации экзамен (Э		Э	<b>(</b>	Э
4	ИТОГО: Общая	часов	-	1080	1080
	трудоемкость	3ET	30	-	-

### 5. Содержание практики

No	Год	у содержиние приминен	Конта	CP	Всего
п/ п	обучен ия	Наименование темы (раздела) практики	кт. работа		часов
1	2	3	4	5	6
1.		Ознакомление с помещением, оборудованием, оснащением лаборатории контроля качества лекарственных средств, с требованиями охраны труда, техники безопасности, пожарной безопасности, а также правилами внутреннего трудового распорядка.	7	5	12
2.		Ознакомление с нормативной документацией по контролю качества лекарственных средств.	28	10	38
3.		Анализ воды очищенной и воды для инъекций.	14	10	24
4.		Приготовление титрованных растворов и реактивов.	14	10	24
5.		Анализ лекарственных веществ.	210	100	310
6.	1	Анализ различных форм внутриаптечной заготовки и концентратов.	70	30	100
7.		Анализ экстемпоральных лекарственных форм (порошки, микстуры, мази, глазные капли, растворы для инъекций и др.).	70	30	100
8.		Анализ готовых лекарственных форм промышленного производства (таблеток, ампул, мазей, настоек, растительного сырья и др.).	140	100	240
9.		Анализ лекарственного растительного сырья и лекарственных препаратов на основе растительного сырья.	80	30	110
10.		Анализ лекарственных средств с использованием современных методов анализа.	80	30	110
11.		Экзамен по производственной практике.	7	5	12
ито	ого:		720	360	1080

### 6. Указание форм отчетности по практике

По итогам производственной (клинической) практики «Контроль качества лекарственных средств» проводится экзамен.

Ординаторы на экзамен представляют следующие документы:

- «Дневник производственной практики» (приложение 1); - «Отзыв-характеристика» (приложение 2).

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 компетенци й	Год обучени	Показатель(и) оценивания	Критерий(и) оценивания	Шкала оценивания	Наименование ФОС
1	<u>и</u> 2	я 3	1	5	4	7
1	_	3	4	3	6	/
1.	УК-1	1	см.	CM.	CM.	экзаменационн
	ПК-1		стандарт контроля	стандарт	стандарт	ые билеты,
	ПК-4		качества обучения,	контроля	контроля	эталоны
			утв. Приказом	качества	качества	
	ПК-6		ФГБОУ ВО	обучения, утв.	обучения, утв.	тестовых
	ПК-8		СОГМА	Приказом	Приказом	заданий
			Минздрава России	ФГБОУ ВО	ФГБОУ ВО	
			от 10.07.2018 г.	СОГМА	СОГМА	
			№264/o	Минздрава	Минздрава	
				России от	России от	
				10.07.2018 г.	10.07.2018 г.	
				№264/o	№264/o	

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

проведения практики

№			Год, место	Кол-во экзе	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
		Дополн	ительная литера	тура	1	
3.	Государственная фармакопея СССР, XI издание.		М.: Медицина, 1987	Вып. 1- 4 экз. Вып. 2 – 1 экз.	Вып. 1- 2 экз. Вып. 2- 2 экз.	-
4.	Государственная фармакопея РФ12-е. издание.		М.: Научный центр экспертизы средств медицинского применения, 2008	-	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

10.	Описание материально-технической оазы, неооходимой для проведения практики					
№ п/п	Наименование оборудования	Количество	Техническое состояние			
1	2	3	4			
	Специальное оборудова	ние				
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					
23.	Ноутбук с проектором	1	удовлетворительное			

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

## Образец оформления «Дневник производственной (клинической) практики»

На титульной странице указывается: фамилия, имя, отчество ординатора, год обучения, полное название учреждения — базы практики, адрес, фамилия и инициалы руководителя практики, сроки прохождения практики.

Образец титульной страницы

# ДНЕВНИК ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ (КЛИНИЧЕСКОЙ) ПРАКТИКИ «КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

Ф.И.О. ординатора			
Год обучения			
База практики:			
Адрес:			
Dynana Huma H. Hinamen			
Руководитель практи	КИ	Фамилия И.О.	(подпись)
		Фамилия И.О.	(подпись)
Начало практики	<i>"</i>	20 г.	
Окончание практики	« »	<u> </u>	
±			

## ОТЗЫВ-ХАРАКТЕРИСТИКА

ординатора	года	(Ф.И.О.) обучения	по	специальності
		_,		
проходил(ла) произв «				<u>»</u>
c «»	20 г. по «		20 г. на базе	
	(назн	зание учреждения)		
Общая характеристи	ика прохождения пр	актики:		
Уровень теоретическ	кой подготовки орди	инатора:		
Уровень практическ	сой подготовки орди	натора:		
Рекомендации и заме	ечания:			
Подпись руководит		подпись)		