Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Павлов Валентин Николаевич

Должность: Ректор

Уникальный программный ключ:

а562210a8a161d1bc9a34c4a0a3e820ac76b9d736658496d6db2e5a4e71d6ee «БАЛИКИРСКИЙ ГОСУЛАРСТВЕННЫЙ МЕДИЦИНСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ» МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Кафедра фармацевтической технологии с курсом биотехнологии

УТВЕРЖДАЮ

Проректор по учебной работе

ДА Вадиний /

2023 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ НАДЛЕЖАЩАЯ ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ПРАКТИКА

Уровень образования
Высшее — магистратура
Направление подготовки
33.04.01 Промышленная фармация
Направленность (профиль) подготовки:

Контроль качества лекарственных средств в промышленной фармации

Квалификация

Магистр

Форма обучения

Очная

Для приема: 2023

При разработке рабочей программы учебной дисциплины в основу положены:

- ФГОС ВО магистратура по направлению подготовки 33.04.01 Промышленная фармация, утвержденный приказом Министерства образования и науки РФ № 705 от 26.07.2017;
- Учебный план по направлению подготовки 33.04.01 Промышленная фармация, утвержденный Ученым советом ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России от 30.05.2023, протокол № 5;
- Приказ Министерства труда и социальной защиты РФ № 431н от 22.03.2017 "Об утверждении профессионального стандарта "Специалист по промышленной фармации в области контроля качества лекарственных средств".

Рабочая программа учебной дисциплины (модуля) одобрена на заседании кафедры фармацевтической технологии с курсом биотехнологии от 10.04.2023, протокол № 15.

Заведующий кафедрой

подпись

Шикова Ю.В. ФИО

Рабочая программа учебной дисциплины одобрена УМС по программам бакалавриата и магистратуры

от 27.05.2023, протокол № 7.

Председатель УМС по программам бакалавриата и магистратуры

подпись

К.В. Храмова

ФИО

Разработчики:

Шикова Ю.В., д.фарм.н., профессор, зав. кафедрой фармацевтической технологии с курсом биотехнологии,

Кильдияров Ф.Х. к.фарм.н., доцент кафедры фармацевтической технологии с курсом биотехнологии

Петрова В.В. к.фарм.н., доцент кафедры фармацевтической технологии с курсом биотехнологии

СОДЕРЖАНИЕ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ

1. Пояснительная записка4
1.1. Цель и место дисциплины в структуре образовательной программы4
1.2. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с установленными в образовательной программе индикаторами достижения компетенций4
2. Требования к результатам освоения учебной дисциплины
2.1. Типы задач профессиональной деятельности
2.2. Перечень компетенций, индикаторов достижения компетенций и индекса трудовой функции5
Изучение учебной дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих универсальных (УК), общепрофессиональных (ОПК), профессиональных (ПК) компетенций:5
3. Содержание рабочей программы6
3.1 Объем учебной дисциплины (модуля) и виды учебной работы6
3.2. Перечень разделов учебной дисциплины и компетенций с указанием соотнесенных с ними тем разделов дисциплины
3.3. Разделы учебной дисциплины, виды учебной деятельности и формы контроля7
3.4. Название тем лекций и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины (модуля)7
3.5 Название тем практических занятий в том числе практической подготовки и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины (модуля)
3.6. Лабораторный практикум9
3.7. Самостоятельная работа обучающегося
3.7.1. Виды СР (АУДИТОРНАЯ РАБОТА)9
3.7.2. Виды СР (ВНЕАУДИТОРНАЯ РАБОТА)9
3.7.3. Примерная тематика контрольных вопросов
4. Оценочные материалы для контроля успеваемости и результатов освоения учебной дисциплины (модуля)10
4.1. Перечень компетенций и индикаторов достижения компетенций с указанием соотнесенных с ними запланированных результатов обучения по дисциплине. Описание критериев и шкал оценивания результатов обучения по дисциплине
4.2. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценивания результатов обучения по учебной дисциплине, соотнесенных с установленными в образовательной программе индикаторами достижения компетенций
5. Учебно-методическое обеспечение учебной дисциплины (модуля)12
5.1. Перечень основной и дополнительной литературы, необходимой для освоения учебной дисциплины (модуля)12
5.2. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения учебной дисциплины (модуля)13
6. Материально-техническая база, необходимая для осуществления образовательного процесса по учебной дисциплине (модуля)13
6.1. Материально-техническая база, необходимая для осуществления образовательного процесса по учебной дисциплине (модуля)13
6.2. Современные профессиональные базы данных, информационные справочные системы14
6.3. Лицензионное и свободно распространяемое программное обеспечение, в том числе отечественного производства

1. Пояснительная записка

1.1. Цель и место дисциплины в структуре образовательной программы

Дисциплина «Надлежащая производственная практика» относится к базовой части Блока 1 «Дисциплины (модули)» учебного плана.

Дисциплина изучается на 2 курсе в 3 семестре.

Цели изучения дисциплины: ознакомить с юридической и содержательной базой правил GMP, направленных на обеспечение качества и конкурентоспособности отечественных лекарственных средств; научить определять основные задания всех участников фармацевтического рынка при доклинических и клинических испытаниях, изготовлении, хранении и транспортировке фармацевтических материалов и лекарственных средств.

1.2. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с установленными в образовательной программе индикаторами достижения компетенций

Код и наимено-	Код и наименование индика-	Результаты обучения по учебной дис-
вание компе-	тора достижения компетен-	циплине (модулю)
тенции	ции	
ОПК-6. Спосо-	ОПК-6.1 Применяет основные	Знать основные положения надлежащих
бен определять	положения надлежащих прак-	практик, используемых в области произ-
методы и ин-	тик, используемых в области	водства лекарственных средств
струменты обес-	обращения лекарственных	
печения каче-	средств	Уметь использовать основные положения
ства, применяе-	ОПК- 6.2 Выбирает и применя-	надлежащих практик, используемых в об-
мые в области	ет пригодные для ситуации ме-	ласти обращения лекарственных средств
обращения ле-	тоды и инструменты управле-	
карственных	ния рисками для качества и	
средств с учетом	установления причин несоот-	Владеть методами применения основных
жизненного	ветствий	положений надлежащих практик, исполь-
цикла лекар-	ОПК-6.3 Участвует в разработ-	зуемых в области обращения лекарствен-
ственного сред-	ке системы менеджмента каче-	ных средств
ства	ства, применяемой в области	
	обращения лекарственных	
	средств с учетом жизненного	
ПК-1. Способен	цикла лекарственного средства	2
	ПК- 1.2 Руководит процессами	Знать основные положения надлежащих
руководить ра- ботами по кон-	контроля качества фармацевтического производства (кроме	практик для использования при руковод-
	лабораторных работ)	стве процессами контроля качества фар-
тролю качества фармацевтиче-	паоораторных раоот)	мацевтического производства Уметь использовать основные положения
ского производ-		надлежащих практик для руководства
ского производ-		процессами контроля качества фармацев-
CIBa		тического производства
		Владеть вопросами использования основ-
		ных положений надлежащих практик для
		руководства процессами контроля каче-
		ства фармацевтического производства

2. Требования к результатам освоения учебной дисциплины

2.1. Типы задач профессиональной деятельности

Задачи профессиональной деятельности, которые лежат в основе преподавания учебной дисциплины:

- 1. Научно-исследовательская
- 2. Организационно-управленческая

2.3.2 Изучение данной учебной дисциплины направлено на формирование у обуча-

ющихся следующих универсальных (УК), общепрофессиональных (ОПК) и профессиональных (ПК) компетенций:

2.2. Перечень компетенций, индикаторов достижения компетенций и индекса трудовой функции

Изучение учебной дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих универсальных (УК), общепрофессиональных (ОПК), профессиональных (ПК) компетенций:

ymmbe	ерсальных (УК), оощепрофессиональных (ОПК), профессиональных (ПК) комп Номер инди- Индекс Перечень практиче-					
	TT /	Номер инди-		ских навыков по		
	Номер/ индекс	катора компе-	трудовой			
п/№	компетенции	тенции (или	функции и	овладению компе-	Оценочные	
11,0 _	(или его части)	его части) и	ее содержа-	тенцией	средства	
	и ее содержание	его содержа-	ние			
		ние				
1	2	3	4	5	6	
	ОПК-6. Спосо-	ОПК-6.1 При-	-	Использование нор-	коллоквиум,	
	бен определять	меняет основ-		мативной, справочной	научно-	
	методы и ин-	ные положения		и научной литературы	исследова-	
	струменты обес-	надлежащих		для решения профес-	тельская ра-	
ı	печения каче-	практик, ис-		сиональных задач	бота	
	ства, применяе-	пользуемых в				
ı	мые в области	области обра-				
	обращения ле-	щения лекар-				
	карственных	ственных				
ı	средств с учетом	средств				
	жизненного	ОПК- 6.2 Вы-				
	цикла лекар-	бирает и при-				
	ственного сред-	меняет пригод-				
	ства	ные для ситуа-				
		ции методы и				
		инструменты				
		управления				
1		рисками для				
1		качества и				
		установления				
		причин несоот-				
ı		ветствий				
		ОПК-6.3				
		Участвует в				
		разработке си-				
ı		стемы менедж-				
ı		мента качества,				
		применяемой в				
ı		области обра-				
		щения лекар-				
		ственных				
		средств с уче-				
		том жизненно-				
		го цикла лекар-				
		ственного				
		средства				
	ПК-1. Способен	ПК- 1.2 Руко-	B/01.7	Оценка качества ле-	коллоквиум,	
2	руководить ра-	водит процес-	Руководство	карственных средств	научно-	
	ботами по кон-	сами контроля	испытания-	по полученным ре-	исследова-	

тролю качества фармацевтиче-	качества фар- мацевтическо-	ми (лабора- торными ра-	зультатам анализа; использование норма-	тельская бота	pa-
ского производ-	го производ-	ботами) ле-	тивной, справочной и	0014	
ства	ства (кроме ла-	карственных	научной литературы		
412 W	бораторных	средств, ис-	для решения профес-		
	работ)	ходного сы-	сиональных задач.		
	1 /	рья и упако-			
		вочных ма-			
		териалов,			
		промежу-			
		точной про-			
		дукции и			
		объектов			
		производ-			
		ственной			
		среды			

3. Содержание рабочей программы

3.1 Объем учебной дисциплины (модуля) и виды учебной работы

Вид учебной работы	Всего часов (зачетных – единиц)	Семестры 2	
1		2	3
Контактная работа (всего), в том числе:		42/1,16	42
Лекции (Л)		12/0,33	12
Практические занятие (ПЗ)		30/0,83	30
Семинары (С)		-	-
Лабораторные работы (ЛР)		-	-
Самостоятельная работа обучающегося	Ι,	102/2,83	102
в том числе:			
Подготовка к занятиям (ПЗ):		68	68
Работа с учебной литературой			
Самоконтроль усвоения материала по во	просам для		
самоподготовки.			
Выполнение самостоятельной внеаудито	рной работы		
(заполнение таблиц по темам).			
Подготовка к промежуточному контрол	ю (ППК))	34	34
D	зачет (3)	-	-
Вид промежуточной аттестации	экзамен (Э)		-
ИТОГО: Общая трудоемкость	час.	144	144
птого. Оощал грудосткоств	3ET	4	4

3.2. Перечень разделов учебной дисциплины и компетенций с указанием соотнесенных с ними тем разделов дисциплины

№ п /п	Индекс компетенции	Наименование раздела учебной дисциплины	Содержание раздела (темы разделов)
1	2	3	4
1	ОПК-6. ОПК-6.1 ОПК-6.2	производственная практи- ка – GMP. История. Доку-	Надлежащая производственная практика – GMP. Роль международных стандартов для фармацевтической промышленности. История развития GMP. Официальные руководства GMP. Документация фармацев-

		T	
	ОПК-6.3		тического предприятия. Основные требования надле-
	ПК-1.		жащей производственной практики к помещению,
	ПК-1.2		оборудованию, персоналу, технологическому процес-
			су. Основные требования к активным (фармацевтиче-
			ским) субстанциям, используемым в качестве исход-
			ного сырья. Отбор проб исходного сырья и упаковоч-
			ных материалов. Документы, связанные с правилами
			организации производства ЛС. Производство сте-
			рильных ЛС, биологических активных фармацевтиче-
			ских субстанций и ЛП для медицинского применения
			(нестерильных) в соответствии с требованиями GMP.
		Раздел 2. Надлежащая	Производство медицинских газов, лекарственных
		производственная практи-	растительных препаратов, получаемых из донорской
	ОПК-6.	ка – GMP. Валидация.	крови или плазмы, жидких, мягких ЛФ, дозированных
	ОПК-6.1		аэрозольных ЛП под давлением для ингаляций, ЛП
	ОПК-6.2		для клинических исследований, радиофармацевтиче-
2	ОПК-6.2		ских ЛС и ЛС для ветеринарного применения в соот-
			ветствии с требованиями GMP. Валидация и квали-
	ПК-1.		фикация в соответствии с GMP. Внутренняя инспек-
	ПК-1.2		ция (самоинспекция). Концепция надлежащих прак-
			тик в фармации – GxP. Этапы жизненного цикла ле-
			карственного средства. Прочие надлежащие практики
			и их перспективы.

3.3. Разделы учебной дисциплины, виды учебной деятельности и формы контроля

п/ №	№ ce- mec	се- Наименование раздела учебной лиспиплины		ючая с работу	ной дея самосто обучан в часах	Формы текущего контроля успевае-мости (по неделям		
	тра	(модулл)	Л	ЛР	П3*, ПП	CP	всего	семестра)
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1	3	Раздел 1. Надлежащая производственная практика — GMP. История. Документация. Требование. Раздел 2. Надлежащая производственная практика — GMP. Валидация.	12	-	30	102	144	Тестовые задания, собеседование, ситуационные задачи, реферативные сообщения (1-15)
Итог	0		12	1	30	102	144	

3.4. Название тем лекций и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины (модуля)

п/ №	Название тем лекций учебной дисциплины (модуля)	Се-
		3
1.	Надлежащая производственная практика — GMP. Роль международных стандартов для фармацевтической промышленности. История развития GMP. Официальные руководства GMP. Документация фармацевтического предприятия. Основные требования надлежащей производственной практики к помещению, оборудованию, персоналу, технологическому процессу.	2
2.	Основные требования к активным (фармацевтическим) субстанциям, используемым в качестве исходного сырья. Отбор проб исходного сырья и упаковочных материалов. Документы, связанные с правилами организации производства ЛС.	2
3.	Производство стерильных ЛС, биологических активных фармацевтических субстанций и	2

	ЛП для медицинского применения (нестерильных) ЛС, в соответствии с требованиями GMP.	
4.	Производство медицинских газов, лекарственных растительных препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы в соответствии с требованиями GMP. Производство жидких, мягких ЛФ, дозированных аэрозольных ЛП под давлением для ингаляций в соответствии с требованиями GMP.	2
5.	Производство ЛП для клинических исследований, радиофармацевтических ЛС и ЛС для ветеринарного применения в соответствии с требованиями GMP. Валидация и квалификация в соответствии с GMP. Внутренняя инспекция (самоинспекция).	2
6.	Концепция надлежащих практик в фармации — GxP. Этапы жизненного цикла лекарственного средства. Прочие надлежащие практики и их перспективы.	2
	Итого	12

3.5 Название тем практических занятий в том числе практической подготовки и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины (модуля)

No	Название тем практических занятий учебной дисциплины	Ce-		
п/п	•			
,	(moggette)	местр 3		
1.	Надлежащая производственная практика – GMP. Роль международных стандартов для	2		
	фармацевтической промышленности. История развития GMP. Официальные руководства			
	GMР. Документация фармацевтического предприятия.			
2.	Основные требования надлежащей производственной практики к помещению, оборудо-			
	ванию, персоналу, технологическому процессу.			
3.	Основные требования к активным (фармацевтическим) субстанциям, используемым в ка-	2		
	честве исходного сырья. Отбор проб исходного сырья и упаковочных материалов.			
4.	Документы, связанные с правилами организации производства ЛС	2		
5.	Производство стерильных ЛС в соответствии с требованиями GMP.	2		
6.	Производство биологических активных фармацевтических субстанций и ЛП для меди-	2		
	цинского применения (нестерильных) в соответствии с требованиями GMP.			
7.	Модуль 1. Надлежащая производственная практика – GMP. Роль международных стан-	2		
	дартов для фармацевтической промышленности. История развития GMP. Официальные			
	руководства GMP. Документация фармацевтического предприятия. Основные требования			
	надлежащей производственной практики к помещению, оборудованию, персоналу, техно-			
	логическому процессу. Основные требования к активным (фармацевтическим) субстан-			
	циям, используемым в качестве исходного сырья. Отбор проб исходного сырья и упако-			
	вочных материалов. Документы, связанные с правилами организации производства ЛС.			
	Производство стерильных ЛС, биологических активных фармацевтических субстанций и			
	ЛП для медицинского применения (нестерильных) в соответствии с требованиями GMP.			
8.	Производство медицинских газов, лекарственных растительных препаратов, получаемых	2		
	из донорской крови или плазмы в соответствии с требованиями GMP.			
9.	Производство жидких, мягких ЛФ, дозированных аэрозольных ЛП под давлением для ин-	2		
	галяций в соответствии с требованиями GMP.			
10.	Производство ЛП для клинических исследований, радиофармацевтических ЛС и ЛС для	2		
	ветеринарного применения в соответствии с требованиями GMP.			
11.	Валидация и квалификация в соответствии с GMP. Внутренняя инспекция (самоинспек-	2		
10	ция).			
12.	Концепция надлежащих практик в фармации – GxP. Этапы жизненного цикла лекар-	2		
10	ственного средства.			
13.	Прочие надлежащие практики и их перспективы.	2		
14.	Модуль 2. Производство медицинских газов, лекарственных растительных препаратов,	2		
	получаемых из донорской крови или плазмы, жидких, мягких ЛФ, дозированных аэро-			
	зольных ЛП под давлением для ингаляций, ЛП для клинических исследований, радио-			
	фармацевтических ЛС и ЛС для ветеринарного применения в соответствии с требования-			
	ми GMP. Валидация и квалификация в соответствии с GMP. Внутренняя инспекция (са-			
	моинспекция). Концепция надлежащих практик в фармации – GxP. Этапы жизненного			

	цикла лекарственного средства. Прочие надлежащие практики и их перспективы.	
15.	ЗАЧЕТ.	2
	Итого	30

3.6. Лабораторный практикум

Лабораторный практикум - не предусмотрен

3.7. Самостоятельная работа обучающегося

3.7.1. Виды СР (АУДИТОРНАЯ РАБОТА)

Аудиторная работа - не предусмотрена

3.7.2. Виды СР (ВНЕАУДИТОРНАЯ РАБОТА)

№ п/ п	№ се- местра	Тема СР	Виды СР	Все- го ча- сов
1	2	3	4	5
1	3	Раздел 1. Надлежащая производственная практика — GMP. Роль международных стандартов для фармацевтической промышленности. История развития GMP. Официальные руководства GMP. Документация фармацевтического предприятия. Основные требования надлежащей производственной практики к помещению, оборудованию, персоналу, технологическому процессу. Документы, связанные с правилами организации производства ЛС. Производство стерильных ЛС в соответствии с требованиями GMP. Производство биологических активных фармацевтических субстанций и ЛП для медицинского применения (нестерильных) в соответствии с требованиями GMP.	Подготовка к практическим занятиям по методическим указаниям для самостоятельной внеаудиторной работе: изучение теоретического материала по вопросам темы занятия, самопроверка усвоения темы по тестовым заданиям к занятиям, решение ситуационных задач, решение расчетных задач; Подготовка докладов, презентаций; Подготовка к текущему контролю.	102
2		Раздел 2. Производство медицинских газов, лекарственных растительных препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы, жидких, мягких ЛФ, дозированных аэрозольных ЛП под давлением для ингаляций, ЛП для клинических исследований, радиофармацевтических ЛС и ЛС для ветеринарного применения в соответствии с требованиями GMP. Валидация и квалификация в соответствии с GMP. Внутренняя инспекция (самоинспекция). Концепция надлежащих практик в фармации — GxP. Этапы жизненного цикла лекарственного средства. Прочие надлежащие практики и их перспективы.	Подготовка к практическим занятиям по методическим указаниям для самостоятельной внеаудиторной работе: изучение теоретического материала по вопросам темы занятия, самопроверка усвоения темы по тестовым заданиям к занятиям, решение ситуационных задач, решение расчетных задач; Подготовка докладов, презентаций; Подготовка к текущему контролю	

3.7.3. Примерная тематика контрольных вопросов Семестр №3

- 1. Дать понятие о целях и задачах надлежащей производственной практики GMP. Специфические особенности ЛС, как товара. Понятие качества ЛС. Основные риски для качества в производстве ЛС. История развития GMP. Официальные руководства GMP. Документация фармацевтического предприятия.
- 2. Основные требования нормативных правовых актов и технических нормативных правовых актов в области обеспечения качества ЛС.
- 3. Дать понятие о системе управления качеством в организации. Основные стадии жизненного цикла ЛС.
- 4. Основные принципы и структура требований GMP.
- 5. Основные требования надлежащей производственной практики к помещению, оборудованию, персоналу, технологическому процессу.
- 6. Основные требования к активным (фармацевтическим) субстанциям, используемым в качестве исходного сырья. Отбор проб исходного сырья и упаковочных материалов.
- 7. Производство стерильных ЛС в соответствии с требованиями GMP.
- 8. Производство биологических активных фармацевтических субстанций и ЛП для медицинского применения (нестерильных) в соответствии с требованиями GMP
- 9. Производство медицинских газов, лекарственных растительных препаратов, получаемых из донорской крови или плазмы в соответствии с требованиями GMP.
- 10. Производство жидких, мягких ЛФ, дозированных аэрозольных ЛП под давлением для ингаляций в соответствии с требованиями GMP.
- 11. Производство ЛП для клинических исследований, радиофармацевтических ЛС и ЛС для ветеринарного применения в соответствии с требованиями GMP.
- 12. Валидация и квалификация в соответствии с GMP. Внутренняя инспекция (самоинспекция).
- 13. Концепция надлежащих практик в фармации GxP. Этапы жизненного цикла лекарственного средства.
- 14. Основные особенности применения правил GLP, GCP, GSP при производстве лекарственных препаратов на фармацевтических предприятиях РФ.

4. Оценочные материалы для контроля успеваемости и результатов освоения учебной дисциплины (модуля)

4.1. Перечень компетенций и индикаторов достижения компетенций с указанием соотнесенных с ними запланированных результатов обучения по дисциплине. Описание критериев и шкал оценивания результатов обучения по дисциплине

Код и наименование индикатора дости-	Результаты обучения по	Критерии оценивания результатов обучения		
жения компетенции	дисциплине	«Зачтено»	«Не зачтено»	
ОПК-6.1 Применяет основные положения надлежащих практик, используемых в области обращения лекарственных средств	Уметь	Знает основные положения надлежащих практик, используемых в области производства лекарственных средств Умеет использовать основные положения надлежащих практик, используемых в области обращения лекар-	Затрудняется в ответе основных положений надлежащих практик, используемых в области производства лекарственных средств Затрудняется использовать основные положения надлежащих практик, используемых в области обращения	
	Владеть	ственных средств Владеет методами применения основных положений надлежащих практик, используемых в области обращения лекарственных	лекарственных средств Затрудняется с методами применения основных положений надлежащих практик, используемых в области обращения лекарственных	

11					
		средств	средств		
ОПК- 6.2 Выби-	Знать	Знает основные положения	Затрудняется в ответе основ-		
рает и применяет		надлежащих практик, ис-	ных положений надлежащих		
пригодные для		пользуемых в области произ-	практик, используемых в об-		
ситуации методы		водства лекарственных	ласти производства лекар-		
и инструменты		средств	ственных средств		
управления рис-	Уметь	Умеет использовать основ-	Затрудняется использовать		
ками для качества		ные положения надлежащих	основные положения надле-		
и установления		практик, используемых в об-	жащих практик, используе-		
причин несоот-		ласти обращения лекар-	мых в области обращения		
ветствий		ственных средств	лекарственных средств		
	Владеть	Владеет методами примене-	Затрудняется с методами		
		ния основных положений	применения основных поло-		
		надлежащих практик, ис-	жений надлежащих практик,		
		пользуемых в области обра-	используемых в области об-		
		щения лекарственных	ращения лекарственных		
		средств	средств		
ОПК-6.3 Участ-	Знать	Знает основные положения	Затрудняется в ответе основ-		
вует в разработке		надлежащих практик, ис-	ных положений надлежащих		
системы менедж-		пользуемых в области произ-	практик, используемых в об-		
мента качества,		водства лекарственных	ласти производства лекар-		
применяемой в		средств	ственных средств		
области обраще-	Уметь	Умеет использовать основ-	Затрудняется использовать		
ния лекарствен-		ные положения надлежащих	основные положения надле-		
ных средств с		практик, используемых в об-	жащих практик, используе-		
учетом жизнен-		ласти обращения лекар-	мых в области обращения		
ного цикла лекар-		ственных средств	лекарственных средств		
ственного сред-	Владеть	Владеет методами примене-	Затрудняется с методами		
ства		ния основных положений	применения основных поло-		
		надлежащих практик, ис-	жений надлежащих практик,		
		пользуемых в области обра-	используемых в области об-		
		щения лекарственных	ращения лекарственных		
		средств	средств		
ПК- 1.2 Руково-	Знать	Знает основные положения	Затрудняется в основных по-		
дит процессами		надлежащих практик для ис-	ложениях надлежащих прак-		
контроля каче-		пользования при руководстве	тик для использования при		
ства фармацевти-		процессами контроля каче-	руководстве процессами		
ческого произ-		ства фармацевтического	контроля качества фармацев-		
водства (кроме		производства	тического производства		
лабораторных ра-	Уметь	Умеет использовать основ-	Умеет использовать основ-		
бот)		ные положения надлежащих	ные положения надлежащих		
		практик для руководства	практик для руководства		
		процессами контроля каче-	процессами контроля каче-		
		ства фармацевтического	ства фармацевтического		
		производства	производства		
		1	1 ,		

Владеть	Владеет вопросами исполь-	Владеет вопросами исполь-
	зования основных положе-	зования основных положе-
	ний надлежащих практик для	ний надлежащих практик для
	руководства процессами	руководства процессами
	контроля качества фармацев-	контроля качества фармацев-
	тического производства	тического производства

4.2. Типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценивания результатов обучения по учебной дисциплине, соотнесенных с установленными в образовательной программе индикаторами достижения компетенций

в ооразовательной программе индикаторами достижения компетенции					
Код и наименование инди-	Результаты обучения по дисци-	Оценочные средства			
катора достижения компе-	плине				
тенции					
ОПК-6.1 Применяет основ-	Знает основные положения надле-	Оценочные материалы			
ные положения надлежащих	жащих практик, используемых в	открытого и закрытого			
практик, используемых в об-	области производства лекарствен-	типа			
ласти обращения лекар-	ных средств				
ственных средств	Умеет использовать основные по-	Оценочные материалы			
ОПК- 6.2 Выбирает и при-	ложения надлежащих практик, ис-	открытого и закрытого			
меняет пригодные для ситу-	пользуемых в области обращения	типа			
ации методы и инструменты	лекарственных средств				
управления рисками для ка-	Владеет методами применения ос-	Оценочные материалы			
чества и установления при-	новных положений надлежащих	открытого и закрытого			
чин несоответствий	практик, используемых в области	типа			
ОПК-6.3 Участвует в разра-	обращения лекарственных средств				
ботке системы менеджмента	Transfer of the state of the st				
качества, применяемой в об-					
ласти обращения лекар-					
ственных средств с учетом					
жизненного цикла лекар-					
ственного средства					
ПК- 1.2 Руководит процес-	Знает основные положения надле-	Оценочные материалы			
сами контроля качества	жащих практик для использования	открытого и закрытого			
фармацевтического произ-	при руководстве процессами кон-	типа			
водства (кроме лаборатор-	троля качества фармацевтического				
ных работ)	производства				
1 /	Умеет использовать основные по-	Оценочные материалы			
	ложения надлежащих практик для	открытого и закрытого			
	руководства процессами контроля	типа			
	качества фармацевтического произ-	11111			
	водства				
	Владеет вопросами использования	Оценочные материалы			
	основных положений надлежащих	открытого и закрытого			
	практик для руководства процесса-	типа			
	ми контроля качества фармацевти-	111114			
	ческого производства				
	поского производства				

5. Учебно-методическое обеспечение учебной дисциплины (модуля)

5.1. Перечень основной и дополнительной литературы, необходимой для освоения учебной дисциплины (модуля)

	7 1 1	(', ', ', ', ', ', ', ', ', ', ', ', ',	
_			
()CHODHAG I	TITANATUNA		<u> </u>
Основная л	титература		<u> </u>
	- F - · J F - ·		<u> </u>

IC	TT
Крас-	Неограничен-
нюк,И.И. Фармацевтическая технология. Технологиялекарственных форм:	ный доступ
учебник / И. И. Краснюк [и др.]; под ред. И. И. Краснюка, Г. В. Михайло-	
вой Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2018 656 с. : ил 656 с Текст : элек-	
тронный // URL : Режим доступа: ЭБС «Консультант студента»	
http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970447031.html	
Краснов, Е.А. Фармацевтическая химия в вопросах и ответах [Электронный	Неограничен-
ресурс] / Е.А. Краснов, Р.А. Омарова, А.К. Бошкаева - Электрон. текстовые	ный доступ
дан М. :Литтерра, 2016 on-line Режим доступа: ЭБС «Консультант сту-	
дента» http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785423501495.html	
Наркевич, И. А. Управление и экономика фармации / под ред. И. А. Нарке-	Неограничен-
вича - Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2017 928 с Текст : электронный // URL :	ный доступ
Режим доступа: ЭБС «Консультант студента»	
http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970442265.html	
Управление и экономика фармации : учебник : Мин. / авт. коллектив: В. В.	50
Богданов [и др.]; под ред. проф. И. А. Наркевича М.: ГЭОТАР-МЕДИА,	
2019 923,[6] c. :	
Екшикеев, Т. К. Экономика и инновации: учебное пособие / Екшикеев Т. К.	Неограничен-
- Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2019 146 с Текст : электронный // URL : Pe-	ный доступ
жим доступа: ЭБС «Консультант студента» http://www.studmedlib.ru/book/06	
COS-2427.html	
Электронно-библиотечная система «Консультант студента» для ВПО	www.studmedli
	<u>b.ru</u>
Электронная учебная библиотека	http://library.bas
	<u>hgmu.ru</u>
Консультант Плюс: справочно-правовая система	http://www.cons
	ultant.ru/
Электронно-библиотечная система «Лань»	http://e.lanbook.
	<u>com</u>

5.2. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения учебной дисциплины (модуля)

- 1. https://www.medicinform.net/ (Медицинская информационная сеть)
- 2. https://www.studentlibrary.ru/ (Консультант студента)
- 6. Материально-техническая база, необходимая для осуществления образовательного процесса по учебной дисциплине (модуля)
- 6.1. Материально-техническая база, необходимая для осуществления образовательного процесса по учебной дисциплине (модуля)

Таблица

$N_{\underline{0}}$	Наименование ви-	Наименование объекта, подтверждающего	Адрес (местоположение)
Π/Π	да образования,	наличие материально-технического обес-	объекта, подтверждающего
	уровня образова-	печения, с перечнем основного оборудова-	наличие материально-
	ния, профессии,	ния	технического обеспечения,
	специальности,		(с указанием номера тако-
	направления под-		вого объекта в соответ-
	готовки (для про-		ствии
	фессионального		с документами по техниче-
	образования), под-		ской инвентаризации)
	вида дополнитель-		
	ного образования		
1	2	3	4

Учебный корпус №11 ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России, кафедра фармацевтической технологии с курсом биотехнологии:

Учебная аудитория № 315 - для проведения занятий лекционного типа — мультимедийный проектор, парты ученические, стол, стулья.

Учебная комната № 122 - для проведения практических занятий, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации, а также для самостоятельной работы. Оборудована рабочим местом для преподавателя (1 стол, 1 стул); рабочими местами для обучающихся (письменные столы (парты) на 15 посадочных мест) - столы - 5 ед., стулья – 15 ед.,; учебными информационными стендами, доска аудиторная -1, шкаф -1, стол рабочий -1, тематический комплект иллюстраций по разделам учебной дисциплины - 20, 4 компьютера, электронные учебники, учебные материалы; собственные разработки преподавателей, носители электронной информации. Учебная лаборатория - комната для об-

450010, Республика Башкортостан, г. Уфа, Ленинский р-н, ул. Летчиков, № 2, 1 этаж.

450010, Республика Башкортостан, г. Уфа, Ленинский р-н, ул. Летчиков, № 2, 3 этаж, № 315. 450010, Республика Башкортостан, г. Уфа, Ленинский р-н, ул. Летчиков, № 2, 1 этаж, № 112.

Б1.Б.03 Надлежащая производственная практика

служивания учебного процесса. Оборудование и расходные материалы для обеспечения учебного процесса - выполнения ПЗ,

CP

6.2. Современные профессиональные базы данных, информационные справочные системы

- 1. <u>www.studmedlib.ru</u> Электронно-библиотечная система «Консультант студента» для ВПО
- 2. http://library.bashgmu.ru Электронная учебная библиотека
- 3. http://medbiol.ru Сайт для образовательных и научных целей.
- 4. <u>www.elibrary.ru</u> национальная библиографическая база данных научного цитирования (профессиональная база данных)
- 5. www.scopus.com крупнейшая в мире единая реферативная база данных (профессиональная база данных)
- 6. www.pubmed.com англоязычная текстовая база данных медицинских и биологических публикаций (профессиональная база данных).

6.3. Лицензионное и свободно распространяемое программное обеспечение, в том числе отечественного производства

№ π/π	Наименование	Описание	Кол-во	Поставщик	Где установлено
1.	Права на программу для ЭВМ корпоративная лицензия на специальный набор программных продуктов Microsoft Desktop School ALNG LicSAPk OLVS E 1Y AcadenicEdition Enterprase	Операционная система Microsoft Windows + офис- ный пакет Microsoft Office	200	ООО «Софтлайн Трейд»	Кафедры и подразделения Университета
2.	Права на программу для ЭВМ набор веб-сервисов, предоставляющих доступ к различным программам и услугам на основе платформы Microsoft Office для образования Microsoft Office 365 A5 for faculty – Annually	Организация ВКС Microsoft Teams	25	ООО «Софтлайн Трейд»	Лекционные аудитории Кафедры и подразделения Университета
3.	Права на программу для ЭВМ система антивирусной защиты персональных компьютеров Dr.Web Desktop Security Suite Комплексная защита + Центр управления	Антивирусная защита (рос- сийское ПО)	1750	ООО «Софтлайн Трейд»	Сервера, кафедры и подразделения Университета
4.	Права на программу для ЭВМ система антивирусной защиты рабочих станций и файловых серверов Kaspersky Endpoint Security для бизнеса — Стандартный Russian Edition. 500-999 Node 1 year Educational Renewal License	Антивирусная защита (рос- сийское ПО)	450	ООО «Софтлайн Трейд»	Кафедры и подраз- деления Универси- тета
5.	Права на программу для ЭВМ Офисное программное обеспечение МойОфис Стандартный	Офисный пакет (российское ПО)	120	ООО «Софтлайн Трейд»	Кафедры и подразделения Университета
6.	Права на программу для ЭВМ Операционная система для образовательных учреждений Астра Linux Common Edition	Операционная система (рос- сийское ПО)	40	ООО «Софтлайн Трейд»	Кафедры и подраз- деления Универси- тета
7.	Права на программу для ЭВМ Система контентфильтрации SkyDNS	Фильтрация интернет- контента (российское ПО)	1	ООО «Софтлайн Трейд»	Сервер
8.	Права на программу для ЭВМ Система для организации и проведения веб-конференций, вебинаров, мастер-классов Mirapolis Virtual Room	Организации веб- конференций, вебинаров, ма- стер-классов (российское	1	ООО «Софтлайн Трейд»	Сервер

		ПО)			
9.	Права на программу для ЭВМ Система дистанционного обучения Русский Moodle 3KL	Учебный портал (в составе ЭИОС БГМУ) (российское ПО)	1	«Софтлайн Трейд»	Хостинг на внешнем ресурсе
10.	Права на программу для ЭВМ "АИС «БИТ: Управление вузом»"	Электронный деканат (в составе ЭИОС БГМУ) (российское ПО)	1	Компания «Пер- вый БИТ"	Сервер
11.	Права на программу для ЭВМ «1С-Битрикс: Внутренний портал учебного заведения» (неогр. кол-во пользователей)	Корпоративный портал (в составе ЭИОС БГМУ) (российское ПО)	1	ООО «ВэбСофт»	Сервер
12.	Права на программу для ЭВМ «1С-Битрикс: Управление сайтом - Эксперт»	Сайт ОО (в составе ЭИОС БГМУ) (российское ПО)	1	ООО «ВэбСофт»	Хостинг на внешнем ресурсе
13.	Права на программу для ЭВМ «1С-Битрикс: Сайт учебного заведения»		1	ООО «ВэбСофт»	Хостинг на внешнем ресурсе