

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ
Дисциплины «Фармацевтическая технология»

Шифр дисциплины в учебном плане: Б1.В.ОД.1

Направление подготовки: высшее образование (уровень подготовки кадров высшей квалификации - ординатура)

Наименование укрупненной группы специальности: 33.00.00 Фармация

Наименование специальности: 33.08.02 «Управление и экономика фармации»

Квалификация: Провизор-менеджер

Объем: 72 часа /2 ЗЕ

Форма контроля: зачет

Цель освоения дисциплины: подготовка квалифицированного специалиста, обладающего системой универсальных и профессиональных компетенций, способного и готового для самостоятельной профессиональной деятельности по специальности 33.08.02 «Управление и экономика фармации» в организациях, предприятиях и учреждениях фармацевтической службы на должностях, связанных с производством и изготовлением лекарственных средств, БАД, косметических средств.

Задачи изучения дисциплины:

1. Сформировать обширный и глубокий объем базовых, фундаментальных знаний, формирующих профессиональные компетенции провизора, способного успешно решать свои профессиональные задачи.

2. Сформировать и совершенствовать систему общих и специальных знаний, умений, позволяющих свободно ориентироваться в вопросах фармацевтической технологии, организации производства, контрольно-разрешительной и менеджмента качества производства.

Планируемые результаты обучения:

В результате освоения программы дисциплины у обучающегося формируются универсальные и профессиональные компетенции:

Универсальные компетенции (УК-1):

– готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу

Профессиональные компетенции (ПК-5,7,9):

– готовность к организации фармацевтической деятельности (ПК-5)

– готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-7)

– готовность к организации контроля качества лекарственных средств (ПК-9)

Краткое содержание дисциплины:

№ п/п	Наименование раздела дисциплины	Виды учебной работы (в АЧ)				
		Л	С	ПЗ	СР	всего
1	Современное состояние и тенденции развития фармацевтической технологии, международные стандарты, обеспечивающие качество лекарственных средств	1	3	8	6	18
2	Государственная регламентация производства, аптечного изготовления и контроля качества лекарственных средств	1	3	8	6	18
3	Система контроля качества и безопасности лекарственных средств и парафармацевтической продукции	1	3	8	6	18
4	Перспективы и тенденции развития современных	1	3	8	6	18

лекарственных форм					
ИТОГО:	4	12	32	24	72

Л – лекции, С – семинары, ПЗ – практические занятия, СР – самостоятельная работа