

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ дисциплины «Управление и экономика фармации»

Шифр дисциплины в учебном плане: Б1.Б.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: 1152 часов/32 ЗЕ

Форма контроля: экзамен

Цель – подготовка квалифицированного провизора-менеджера по специальности 33.08.02 «Управление и экономика фармации», обладающего комплексом универсальных и профессиональных компетенций, способного и готового для самостоятельной профессиональной деятельности в сфере обращения лекарственных средств.

Задачи изучения дисциплины:

– сформировать профессиональные знания, умения, навыки с целью выработки способности к самостоятельной работе в области контрольно-разрешительной деятельности.

– совершенствовать знания, умения, навыки для самостоятельной работы в области организационно-управленческой деятельности: организации производства и изготовления лекарственных средств, проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов, организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов, организации контроля качества лекарственных средств;

– совершенствовать знания, умения, навыки в области управления деятельностью организаций, занятых в сфере обращения лекарственных средств, и их структурных подразделений;

– совершенствовать знания, умения, навыки в организации мероприятий по хранению, перевозке, изъятию и уничтожению лекарственных средств;

– совершенствовать знания, умения, навыки по основам организации и руководства деятельностью по реализации и отпуску лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента;

– развить умения по ведению учетно-отчетной документации в фармацевтической организации и ее структурных подразделениях;

– совершенствовать знания, умения, навыки пользования современными средствами и технологиями, в том числе информационными, соблюдения основных требований информационной безопасности;

– совершенствовать знания основ профессиональной этики и деонтологии, психологии, менеджмента и фармацевтического маркетинга.

Планируемые результаты обучения:

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

Универсальные компетенции (УК-1,2,3):

– готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1)

– готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия (УК-2)

– готовностью к участию в педагогической деятельности по программам среднего и высшего медицинского образования или среднего и высшего фармацевтического образования, а также по дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих среднее профессиональное или высшее образование в порядке, установленном федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государ-

ственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (УК-3)

Профессиональные компетенции (ПК-1,2,3,4,5,6,7,8,9):

- готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации (ПК-1)
- готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению (ПК-2)
- готовность к проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов (ПК-3)
- готовность к применению основных принципов управления в профессиональной сфере (ПК-4)
- готовность к организации фармацевтической деятельности (ПК-5)
- готовность к оценке экономических и финансовых показателей, применяемых в сфере обращения лекарственных средств (ПК-6)
- готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-7)
- готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-8)
- готовность к организации контроля качества лекарственных средств (ПК-9)

Краткое содержание дисциплины:

№ п/п	№ семестра	Наименование раздела дисциплины	Виды учебной работы (в АЧ)					Оценочные средства
			Л	С	ПЗ	СР	всего	
1.	1	Раздел 1. Государственное регулирование отношений, возникающих в сфере обращения лекарственных средств	10	30	60	45	145	опрос, тесты, ситуационные задачи
2.	1	Раздел 2. Организационно-управленческая деятельность в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий	10	24	48	43	125	опрос, тесты, ситуационные задачи
3.	1	Раздел 3. Экономика фармацевтических организаций	10	32	64	53	159	опрос, тесты, ситуационные задачи
4.	1	Раздел 4. Фармацевтический менеджмент	14	42	84	70	210	опрос, тесты, ситуационные задачи
5.	1	Раздел 5. Правовое регулирование трудовых отношений	8	26	52	43	129	опрос, тесты, ситуационные задачи
6.	1	Раздел 6. Учет и отчетность фармацевтических организаций	10	34	68	56	168	опрос, тесты, ситуационные задачи
7.	2	Раздел 7. Контроллинг и финансовый менеджмент в системе управления фармацевтической организацией	8	20	40	37	105	опрос, тесты, ситуационные задачи
8.	2	Раздел 8. Фармацевтиче-	2	10	22	17	51	опрос, тесты, ситуа-

		ская информация						ционные задачи
9.	2	Раздел 9. Система менеджмента качества в фармацевтической организации	4	12	24	20	60	опрос, тесты, ситуационные задачи
		ИТОГО:	76	230	462	384	1152	

Л – лекции, ЛП – лабораторный практикум, ПЗ – практические занятия, КПЗ – клинические практические занятия, С – семинары, СР – самостоятельная работа.