

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Приволжский исследовательский медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГБОУ ВО «ПИМУ» Минздрава России)

ЛИСТ РЕГИСТРАЦИИ ИЗМЕНЕНИЙ

рабочая программа по практике

Надлежащая регуляторная практика в системе GMP

Направление подготовки: 33.04.01 - Промышленная фармация

Профиль подготовки: Управление производством и контроль качества лекарственных средств

Форма обучения: очно-заочная

№ п/п	№ и наименование раздела программы	Содержание внесенных изменений	Дата вступления изменений в силу	Подпись исполнителя
1	7. Учебно-методическое и информационное обеспечение практики (печатные, электронные издания, интернет и другие сетевые ресурсы). 7.3. Электронные образовательные ресурсы, используемые при прохождении практики. 7.3.2. Электронные образовательные ресурсы, приобретенные ПИМУ	Актуализация электронных образовательных ресурсов, используемых в процессе преподавания дисциплины. Удалены ресурсы: п.2, п.3, п.4, п.5, п.9, п.13, п.14, п.15, п.16, п.19, п.22. По ресурсам п.1, п.6, п.7, п.8, п.18, п.20, п.21 установлен срок действия до 31.12.2025. Добавлен ресурс: Справочно-информационная система «MedBaseGeotar» (бывшая база Консультант врача): https://mbasegeotar.ru Срок действия: до 31.12.2025	02.2025	

Утверждено на заседании кафедры фармацевтической химии и фармакогнозии

Протокол №1 от «20» января 2025 г.

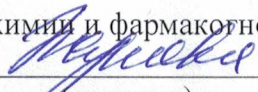
Зав. кафедрой фармацевтической химии и фармакогнозии,

д.ф.н., доцент



Для
Председатель ЦМС,
д.м.н.

« 24 » февраля 2025 г.


(подпись)

/ Жукова О.В.
(расшифровка)


(подпись)

/ Богомолова Е.С.
(расшифровка)