

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОСТОВСКОЙ ОБЛАСТИ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ДОПОЛНИТЕЛЬНОГО ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ РОСТОВСКОЙ ОБЛАСТИ
«ЦЕНТР ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ СПЕЦИАЛИСТОВ СО СРЕДНИМ МЕДИЦИНСКИМ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ ОБРАЗОВАНИЕМ»

Утверждаю
Директор ГБОУДПОРО «ЦПК»
Л. В. Димитрова
«19» декабря 2024 г.

Учебный план
Организация хранения, учёта и отпуска лекарственных препаратов
в медицинских организациях, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность
(наименование программы)

Цель _____ повышение квалификации, очно-заочная форма обучения (НМО)
Категория слушателей _____ медицинские работники
Срок обучения _____ 18 часов
Режим занятий _____ по расписанию (час. в день)

№ п/п	Наименование темы	Количество часов			Всего	Форма контроля
		Аудиторная нагрузка		Самостоятельная работа		
		Теория	Практика			
1.	Основные действующие нормативные акты по учету, хранению лекарственных средств (законы, постановления, приказы, методические рекомендации).	-	-	1	1	
2.	Общие вопросы фармакологии.	-	-	7	7	
2.1	Общие положения фармакокинетики лекарственных средств.	-	-	2	2	
2.2	Общие вопросы фармакодинамики.	-	-	2	2	
2.3	Понятия о лекарствах.	-	-	1	1	
2.4	Классификация лекарственных средств.	-	-	2	2	
3.	Оборудование ФАПов и организация хранения лекарственных средств.	2	-	1	3	

№ п/п	Наименование темы	Количество часов				Форма контроля
		Аудиторная нагрузка		Самостоя тельная работа	Всего	
		Теория	Практи ка			
3.1	Общие требования к устройству и эксплуатации помещений для хранения лекарственных средств.	-	-	1	1	
3.2	Правила хранения лекарственных средств (вебинар).	2	-	-	2	
4.	Ассортимент лекарственных средств, разрешенных к реализации через ФАПы.	-	-	1	1	
5.	Организация снабжения ФАПов лекарственными препаратами.	-	-	3	3	
5.1	Прием, контроль и доставка лекарственных препаратов в ФАПы.	-	-	1	1	
5.2	Приемочный контроль поступающих лекарственных средств на соответствие согласно требованиям.	-	-	1	1	
5.3	Основные требования к маркировке и упаковке лекарственных препаратов.	-	-	1	1	
6.	Правила отпуска лекарственных препаратов через ФАПы.	-	-	2	2	
	Итоговая аттестация.	1	-	-	1	Экзамен
	ИТОГО:	3	-	15	18	

Рассмотрено на заседании цикловой комиссии
«19»декабря 2024 г. Протокол №10

Согласовано с зам. директора по УМР
Двуреченская В.М.