

Аннотация рабочей программы

Наименование дисциплины (модуля)		Система GMP и стандартизация фармацевтического производства
Направление подготовки		33.00.00
Специальность		03.05.01 Фармация
Уровень высшего образования		специалитет
Форма обучения		заочная
Место в основной образовательной программе		Дисциплина по выбору студента
Семестр изучения		11
Трудоёмкость дисциплины (з.е.т./час) в т.ч.		3/108
лекций		
практических (семинарских, лабораторных)		10
самостоятельной работы		98
Вид промежуточной аттестации		заканчивается зачетом
Цель изучения дисциплины (модуля)		<ul style="list-style-type: none"> - проектировать организационную структуру фармацевтического предприятия. - составить функционально-должностную инструкцию работников фармацевтического производства; - разрабатывать схемы процесса контроля качества ЛС, используя все виды организационного контроля; - разрабатывать модель формирования товарного ассортимента в аптеке; - формировать политику ценообразования на лекарственные средства; - организовывать санитарно-противоэпидемиологический режим аптечных заведений; - организовать процесс лицензирования аптечных заведений; - разрабатывать систему поставки лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения аптек, фармацевтических фирм; - организовать работу оптовых аптечных складов и оптовых фирм.

Формируемые компетенции		ПК-3, ПК-6, ПК-12,			
<i>Краткое содержание дисциплины (модуля):</i>					
Название модулей и тем	всего (з.е.т./час)	Количество часов			
		в том числе			
		лекций	практич (семина)	лабор	самост работа
Модуль №1 Система GMP и стандартизация фармацевтического производства.	108		10		98