

**Аннотация к рабочей программе дисциплины  
«Организация фармацевтической деятельности»  
(название дисциплины)**

основной образовательной программы высшего образования (специалитет) по специальности  
33.05.01 Фармация

**1. Цель освоения дисциплины:** участие в формировании:

- профессиональных компетенций (ПК-10 (10.1, 10.2)).

**Знать:**

- структуру современной системы здравоохранения Российской Федерации, основы законодательства Российской Федерации по охране здоровья граждан, основные нормативные и правовые документы, регулирующие отношения в сфере обращения лекарственных средств;
- правовой статус субъектов фармацевтической деятельности: индивидуальных предпринимателей (ИП) и юридических лиц (ЮЛ), виды юридических лиц;
- нормативно-правовую базу по созданию, реорганизации и ликвидации ИП и ЮЛ, осуществляющих фармацевтическую деятельность;
- нормативно-правовую базу по созданию, реорганизации и ликвидации корпораций, осуществляющих фармацевтическую деятельность и иную деятельность, связанную с обращением лекарственных средств;
- нормы законодательства, касающиеся государственного контроля и надзора в сфере фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств;
- порядок и требования к осуществлению фармацевтической деятельности.
- правовой режим имущества субъектов фармацевтической деятельности;
- порядок признания несостоятельности (банкротства) субъектов фармацевтической деятельности;
- основы антимонопольного регулирования фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств и медицинских изделий;
- способы правовой защиты прав и законных интересов субъектов фармацевтической деятельности;
- основы регулирования фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств и медицинских изделий в рамках ЕАЭС;
- современные информационные технологии для решения задач профессиональной деятельности.

**Уметь:**

- организовать создание, реорганизацию, ликвидацию субъектов фармацевтической деятельности;
- осуществлять виды работ или услуг, составляющих фармацевтическую деятельность, и деятельность в сфере обращения лекарственных средств с соблюдением требований законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья
- использовать современные информационные технологии при решении задач профессиональной деятельности

**Владеть:**

- нормативно-правовой документацией, регламентирующей порядок создания, реорганизации, ликвидации субъектов фармацевтической деятельности;
- нормативно-правовой документацией, регламентирующей порядок осуществления фармацевтической деятельности и деятельность в сфере обращения лекарственных средств
- нормативными и правовыми справочными системами, а также профессиональными базами данных для решения задач профессиональной деятельности

**2. Место дисциплины в структуре ООП**

2.1. Дисциплина относится к разделу дисциплин по выбору вариативной части Блока 1 (дисциплины (модули)) Учебного плана и изучается в течение 8 семестра.

2.2. Для изучения дисциплины необходимы знания, умения и навыки, формируемые предшествующими дисциплинами/практиками:

- библиография
- правоведение
- информатика
- информационные технологии в фармации
- медицинское и фармацевтическое товароведение
- управление и экономика фармации
- фармацевтическая пропедевтическая практика (учебная практика)

2.3. Изучение дисциплины необходимо для знаний, умений и навыков, формируемых последующими дисциплинами/практиками:

- управление и экономика фармации
- юридические основы деятельности провизора
- организация лекарственного обеспечения медицинских организаций
- управление и экономика аптечных учреждений (производственная практика)

### **3. Требования к результатам освоения программы дисциплины (модуля) по формированию компетенций**

В результате освоения программы дисциплины «Организация фармацевтической деятельности» у обучающегося формируются компетенции:

#### Профессиональные:

ПК-10 Способен проводить мероприятия по контролю (надзору) за деятельностью юридических и физических лиц, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, по соблюдению обязательных требований

### **4. Результаты освоения дисциплины и индикаторы достижения компетенций\*.**

Изучение дисциплины направлено на формирование у обучающихся следующих профессиональных (ПК) компетенций:

| № п/п | Код компетенции | Содержание компетенции (или ее части)  | Код и наименование индикатора достижения компетенции   | В результате изучения дисциплины обучающиеся должны:  |  |  |
|-------|-----------------|--|--|---|--|--|
|       |                 |  |  | знать   | уметь  | владеть  |
| 1.    | ПК-10           | Способен проводить мероприятия по контролю (надзору) за деятельностью юридических и физических лиц, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность, по соблюдению обязательных требований | <p>ПК-10.1. Осуществляет надзор за деятельностью юридических и физических лиц, имеющих лицензии на фармацевтическую деятельность</p> <p>ПК-10.2. Следит за порядком, установленным законодательством, в отношении соответствия имеющихся в наличии лекарственных препаратов для медицинского применения, инструкции и данным по его безопасности и эффективности</p> | <ul style="list-style-type: none"> <li>– структуру современной системы здравоохранения Российской Федерации, основы законодательства Российской Федерации по охране здоровья граждан, основные нормативные и правовые документы, регулирующие отношения в сфере обращения лекарственных средств</li> <li>– порядок и требования к осуществлению фармацевтической деятельности</li> <li>– нормы законодательства, касающиеся государственного контроля и надзора, а также ответственности за правонарушения в сфере фармацевтической деятельности</li> <li>– нормы законодательства, касающиеся государственного регулирования трудовых отношений между фармацевтическими специалистами и организациями</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>– осуществлять виды работ или услуг, составляющих фармацевтическую деятельность, и деятельность в сфере обращения лекарственных средств с соблюдением требований законодательства Российской Федерации в сфере охраны здоровья</li> </ul> | <ul style="list-style-type: none"> <li>– нормативно-правовой документацией, регламентирующей порядок осуществления фармацевтической деятельности и деятельность в сфере обращения лекарственных средств</li> </ul> |

## 5. Объем учебной дисциплины и виды учебной работы

Общая трудоемкость дисциплины составляет 2 зач. единиц (72 уч. час.)

| Вид учебной работы                  | Объем уч. часов |
|-------------------------------------|-----------------|
| лекции                              | 10              |
| практические занятия                | 34              |
| самостоятельная работа обучающегося | 28              |
| Итоговый контроль (зачет)           | -               |

## 6. Краткое содержание в дидактических единицах

| № п/п | Код компетенции | Наименование раздела дисциплины           | Содержание раздела в дидактических единицах  |
|-------|-----------------|---|--|
| 1.    | ПК-10           | Организация фармацевтической деятельности | <p>Государственное регулирование фармацевтической деятельности как элемента системы охраны здоровья граждан в фармацевтической деятельности. Правовой статус субъектов фармацевтической деятельности.</p> <p>Порядок создания, реорганизации и ликвидации субъектов фармацевтической деятельности.</p> <p>Корпорации в фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств и медицинских изделий.</p> <p>Лицензирование фармацевтической деятельности.</p> <p>Общий правовой режим имущества субъектов фармацевтической деятельности.</p> <p>Несостоятельность (банкротство) субъектов фармацевтической деятельности.</p> <p>Антимонопольное регулирование фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств и медицинских изделий.</p> <p>Защита прав и законных интересов субъектов фармацевтической деятельности (юрисдикционные и неюрисдикционные формы).</p> <p>Регулирование фармацевтической деятельности и иной деятельности, связанной с обращением лекарственных средств и медицинских изделий в рамках ЕАЭС.</p> |