

**АННОТАЦИЯ**  
**рабочей программы дисциплины (модуля)**  
**Б.1 Б.1.10 «Государственное регулирование отношений**  
**в сфере обращения лекарственных средств»**  
**вариативной части основной образовательной программы высшего образования**  
**– программы подготовки кадров высшей квалификации в ординатуре**  
**по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации**

Квалификация выпускника **Провизор-менеджер**

**1. Цель и задачи освоения дисциплины (модуля)**

Целью освоения дисциплины является овладение ординатором методологией понимания и практического применения современных нормативных правовых и организационно-экономических методов государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств.

Задачами освоения дисциплины являются:

- изучение роли государства в развитии и совершенствовании фармацевтической помощи в Российской Федерации;
- изучение государственных механизмов регулирования сферы обращения лекарственных средств;
- освоение положений нормативно-правовой базы обращения лекарственных средств.

**2. Перечень планируемых результатов обучения**

Изучение дисциплины направлено на формирование следующих компетенций:

- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1);
- готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия (УК-2);
- готовность 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 государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения (УК-3);
- 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 контроля качества лекарственных средств (ПК-9).

**3. Трудоемкость учебной дисциплины (модуля)** составляет 3 зачетные единицы, 108 академических часов.

Лекции – 6 час.

Практические занятия – 66 час.

Самостоятельная работа – 36 час.

#### **4. Основные разделы дисциплины (модуля).**

1. Государственный контроль сферы обращения лекарственных средств.
2. Лекарственная помощь амбулаторным и стационарным больным.
3. Правовое обеспечение организации контроля фармацевтической деятельности, формы и методы.

#### **5. Форма промежуточной аттестации.**

Формой промежуточной аттестации по дисциплине (модулю) «Государственное регулирование отношений в сфере обращения лекарственных средств» является зачет во 2 семестре.