Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Куижева Саида Казбековна

дата подписания: 16.08.2023 22:55:46 **аптечных организаций и**Уникальный программный ключ

Аннотация

Должность: Ректорфессионального модуля ПМ.02 Изготовление лекарственных препаратов В условиях ветеринарных аптечных организаций в профессиональной 71183e1134ef стабор до программ подготовки специалистов среднего звена

Профессиональный модуль ПМ.02 Изготовление лекарственных препаратов В условиях аптечных организаций и ветеринарных аптечных организаций учебного плана специальности среднего профессионального образования 33.02.01 Фармация

Профессиональный модуль ПМ.02 Изготовление лекарственных препаратов В условиях аптечных организаций и ветеринарных аптечных организаций является одним из обязательных профессионального цикла. Профессиональный модуль ПМ.02 Изготовление лекарственных препаратов В условиях аптечных организаций и ветеринарных аптечных организаций изучается в профессиональном цикле учебного плана ОПОП СПО на базе основного общего образования с получением среднего общего образования (ППССЗ).

Общая трудоемкость учебной дисциплины (при очной форме обучения) составляет 410 часов:

- аудиторные занятия -290 часов;
- учебная практика 36 часов;
- производственная практика (по профилю специальности) 72 часа.

Основные разделы и темы профессионального модуля:

Раздел 1. Технология изготовления лекарственных форм

МДК. 02.01 Технология изготовления лекарственных форм

- Раздел 1.Введение.
- Тема 1.1.Введение.
- Раздел 2. Изготовление твердых лекарственных форм.
- Тема 2.1.Порошки.
- Раздел 3. Изготовление жидких лекарственных форм.
- Тема 3.1. Истинные водные растворы.
- Тема 3.2. Истинные неводные растворы.
- Тема 3.3. Капли водные и водно-спиртовые
- Тема 3.4. Растворы ВМС. Коллоидные растворы.
- Тема 3.5. Суспензии
- Тема 3.6. Масляные эмульсии
- Тема 3.7. Водные извлечения
- Раздел 4. Изготовление мягких лекарственных форм.
- Тема 4.1. Мази дерматологические.
- Тема 4.2. Суппозитории.
- Раздел 5. Изготовление стерильных и асептических лекарственных форм
- Тема 5.1. Лекарственные формы для инъекций.
- Тема 5.2. Глазные лекарственные формы.
- Тема 5.3. Лекарственные формы с антибиотиками.
- Тема 5.4. Лекарственные формы для новорожденных и детей первого года жизни.
- Раздел 6. Лекарственные препараты промышленного производства.
- Тема 6.1. Лекарственные препараты промышленного производства.
- Раздел 2. Контроль качества лекарственных средств

МДК.02.02 Контроль качества лекарственных средств

- Раздел 1. Введение. Общая фармацевтическая химия.
- Тема 1.1. Основные положения и документы, регламентирующие контроль качества лекарственных средств. Государственная система контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных средств.
 - Тема 1.2. Внутриаптечный контроль лекарственных форм.
 - Раздел 2. Контроль качества жидких лекарственных форм.

- Тема 2.1. Контроль качества неорганических лекарственных средств элементов VII группы периодической системы Д.И. Менделеева.
- Тема 2.2. Контроль качества неорганических лекарственных средств элементов VI группы периодической системы Д. И. Менделеева.
- Тема 2.3. Контроль качества неорганических лекарственных средств элементов IV и III групп периодической системы Д.И. Менделеева.
- Тема 2.4. Контроль качества неорганических лекарственных средств элементов II и I групп периодической системы Д.И. Менделеева.
 - Раздел 3. Контроль качества твердых и мягких лекарственных форм.
- Тема
 3.1.
 Качественные реакции на функциональные группы органических лекарственных средств
 - Тема 3.2. Контроль качества лекарственных средств, производных спиртов и альдегидов
- Тема 3.3. Контроль качества лекарственных средств, производных углеводов и простых эфиров
- Тема 3.4. Контроль качества лекарственных средств, производных карбоновых кислот, аминокислот
- Тема 3.5. Контроль качества лекарственных средств, производных ароматических кислот и фенолокислот
- Тема 3.6. Контроль качества лекарственных средств, производных аминокислот ароматического ряда
- Тема 3.7. Контроль качества лекарственных средств, производных гетероциклических соединений фурана, пиразола и имидазола
- Тема 3.8. Контроль качества лекарственных средств, производных пиридина, пиперидина и изохинолина.
 - Тема 3.9. Контроль качества лекарственных средств, производных пиримидина.
 - Раздел 4. Контроль качества стерильных и асептических лекарственных форм.
- Тема 4.1. Контроль качества лекарственных средств, производных тропана и изоаллоксазина.
 - Тема 4.2. Контроль качества лекарственных средств, производных пурина.

Пепь

— освоение обучающимся основного вида деятельности «Изготовление лекарственных препаратов В условиях аптечных организаций и ветеринарных аптечных организаций» и соответствующих ему общих (ОК 01, ОК 02, ОК 03, ОК 04, ОК 05, ОК 07, ОК 09, ОК 10) и профессиональных (ВД 2, ПК 2.1, ПК 2.2, ПК 2.3, ПК 2.4, ПК 2.5) компетенций.

Задачи:

- изготавливать лекарственные формы по рецептам и требованиям медицинских организаций
- изготавливать внутриаптечную заготовку и фасовать лекарственные средства для последующей реализации
 - владеть обязательными видами внутриаптечного контроля лекарственных средств
 - оформлять документы первичного учета по изготовлению лекарственных препаратов
- соблюдать правила санитарно-гигиенического режима, охраны труда, техники безопасности и противопожарной безопасности, порядок действия при чрезвычайных ситуациях.

В результате освоения профессионального модуля обучающийся должен:

Владеть навыками:

- изготовления лекарственных средств;
- проведения обязательных видов внутриаптечного контроля лекарственных средств и оформления их к отпуску.

Уметь:

- готовить твердые, жидкие, мягкие, стерильные, асептические лекарственные формы;
- изготавливать концентрированные растворы, полуфабрикаты, внутриаптечную заготовку;

- получать воду очищенную и воду для инъекций, используемые для изготовления лекарственных препаратов;
 - фасовать изготовленные лекарственные препараты;
 - пользоваться лабораторным и технологическим оборудованием;
- пользоваться современными информационно-коммуникационными технологиями, прикладными программами обеспечения фармацевтической деятельности для решения профессиональных задач;
 - осуществлять предметно-количественный учет лекарственных средств;
- производить обязательные расчеты, в том числе по нормам отпуска наркотических, психотропных лекарственных средств;
- проводить обязательные виды внутриаптечного контроля качества лекарственных средств;
 - проверять соответствие дозировки лекарственной формы возрасту больного;
- упаковывать и оформлять лекарственные средства к отпуску, пользоваться нормативной документацией;
 - регистрировать результаты контроля;
 - вести отчетные документы по движению лекарственных средств;
- маркировать изготовленные лекарственные препараты, в том числе необходимыми предупредительными надписями и этикетками;
- заполнять паспорт письменного контроля при изготовлении лекарственных препаратов;
- интерпретировать условия хранения, указанные в маркировке лекарственных средств;
 - оформлять документацию при изготовлении лекарственных препаратов;
 - применять средства индивидуальной защиты;
- соблюдать правила санитарно-гигиенического режима, охраны труда, техники безопасности и противопожарной безопасности при изготовлении лекарственных препаратов в аптечной организации.

Знать:

- нормативно-правовая база по изготовлению лекарственных форм;
- законодательные и иные нормативно-правовые акты, регламентирующие процесс изготовления лекарственных форм, концентрированных растворов, полуфабрикатов, внутриаптечной заготовки и фасовке лекарственных препаратов;
 - нормативно-правовая база по внутриаптечному контролю;
- правила изготовления твердых, жидких, мягких, стерильных и асептических лекарственных форм;
- физико-химические и органолептические свойства лекарственных средств, их физическая, химическая и фармакологическая совместимость;
- нормы отпуска лекарственных препаратов, содержащих наркотические, психотропные вещества;
 - порядок выписывания рецептов и требований медицинских организаций;
- номенклатура зарегистрированных в установленном порядке фармацевтических субстанций, используемых для изготовления лекарственных форм;
- номенклатура зарегистрированных в установленном порядке фармацевтических субстанций, используемых для изготовления концентрированных растворов, полуфабрикатов, внутриаптечной заготовки;
 - условия и сроки хранения лекарственных препаратов, изготовленных
 - в аптечных организациях и ветеринарных аптечных организациях;
 - порядок ведения предметно-количественного учета лекарственных средств;
 - методы поиска и оценки информации, в том числе ресурсы
- с информацией о фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средствах и товарах аптечного ассортимента;
- вспомогательные материалы, инструменты, приспособления, используемые при изготовлении лекарственных препаратов в аптечных организациях и ветеринарных аптечных организациях;

- информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в аптечных организациях;
- способы выявления и порядок работы с недоброкачественными, фальсифицированными и контрафактными лекарственными средствами;
- виды внутриаптечного контроля качества изготовленных лекарственных препаратов;
 - методы анализа лекарственных средств;
 - правила оформления лекарственных средств к отпуску;
- виды документов по регистрации процесса изготовления лекарственных препаратов и правила их оформления;
 - требования к документам первичного учета аптечной организации;
 - виды документации по учету движения лекарственных средств;
- требования по санитарно-гигиеническому режиму, охране труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях;
- средства измерений и испытательное оборудование, применяемые в аптечных организациях;
- санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условий труда;
 - правила применения средств индивидуальной защиты.

Содержание профессионального модуля должно быть ориентировано на подготовку обучающихся к освоению следующих профессиональных модулей образовательной программы, прохождение производственной практики (по профилю специальности), государственной итоговой аттестации и овладение общими и профессиональными компетенциями (ОК):

- OК 01. Выбирать способы решения задач профессиональной деятельности применительно к различным контекстам
- ОК 02. Осуществлять поиск, анализ и интерпретацию информации, необходимой для выполнения задач профессиональной деятельности
- ОК 03. Планировать и реализовывать собственное профессиональное и личностное развитие
- OК 04. Работать в коллективе и команде, эффективно взаимодействовать с коллегами, руководством, клиентами
- OK 05. Осуществлять устную и письменную коммуникацию на государственном языке Российской Федерации с учетом особенностей социального и культурного контекста
- OК 07. Содействовать сохранению окружающей среды, ресурсосбережению, эффективно действовать в чрезвычайных ситуациях
 - ОК 09. Использовать информационные технологии в профессиональной деятельности
- OK 10. Пользоваться профессиональной документацией на государственном и иностранном языках
- ВД 2 Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций и ветеринарных аптечных организаций
- ПК 2.1. Изготавливать лекарственные формы по рецептам и требованиям медицинских организаций
- ПК 2.2.Изготавливать внутриаптечную заготовку и фасовать лекарственные средства для последующей реализации
 - ПК 2.3. Владеть обязательными видами внутриаптечного контроля лекарственных средств
- ПК 2.4.Оформлять документы первичного учета по изготовлению лекарственных препаратов
- ПК 2.5. Соблюдать правила санитарно-гигиенического режима, охраны труда, техники безопасности и противопожарной безопасности, порядок действия при чрезвычайных ситуациях

Вид промежуточной аттестации при очной форме обучения: экзамен в 4-ом, 5-ом, 6-ом семестрах, квалификационный экзамен – в 6-ом семестре.