

**АННОТАЦИЯ**  
**рабочей программы дисциплины (модуля) Б.1 Б.1.11 «Экспертиза фармацевтических, парафармацевтических и медицинских товаров»**  
**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 сущностью товароведческого мышления, методами экспертизы товаров торгового ассортимента фармацевтических организаций с целью выработки профессиональных компетенций провизора-менеджера.

Задачами освоения дисциплины являются:

- овладение знаниями и умениями в сфере управленческой деятельности субъектов обращения лекарственных средств;
- овладение принципами и механизмами организации деятельности фармацевтических предприятий по оказанию качественной фармацевтической помощи;
- овладение методами принятия и реализации управленческих решений в сфере фармацевтической деятельности.

**2. Перечень планируемых результатов обучения**

Изучение дисциплины направлено на формирование следующих компетенций:

- готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1);
- 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 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 организации фармацевтической деятельности (ПК-5);
- готовность к организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-8);
- 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. Качество фармацевтических, парафармацевтических и медицинских товаров.
2. Товароведческие аспекты фармацевтических товаров.

3. Товароведческие аспекты парафармацевтических товаров.

4. Товароведческие аспекты медицинских товаров.

**5. Форма промежуточной аттестации.**

Формой промежуточной аттестации по дисциплине (модулю) «Экспертиза фармацевтических, парафармацевтических и медицинских товаров» является зачет во 2 семестре.