### федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

# «Курский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО КГМУ Минздрава России)

#### Аннотация

к рабочей программе по производственной практике

## по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности «Контроль качества лекарственных средств»

(название практики в соответствии с учебным планом)

Уровень высшего образования: специалитет

**Специальность (направление подготовки):** Специальность 33.05.01 — Фармация

Форма обучения: заочная

**1.Форма проведения практики:** непрерывно **2. Способы проведения практики:** выездная

### 3.Общая трудоемкость практики:

Виды учебной работы	Трудоемкость (ЗЕТ/часы)		
Часы аудиторной работы	96		
Часы самостоятельной работы	48		
Общая трудоемкость	4/ 144		

### 3. Результаты обучения:

Перечень формируемых компетенций

перелень формируемых компетенции					
Код компетенции	Формулировка компетенции				
ОК-5	Готовность к саморазвитию,				
	самореализации,				
	самообразованию, использованию				
	творческого потенциала				
ОПК-1	Готовность решать стандартные				
	задачи профессиональной				
	деятельности с использованием				
	информационных,				
	библиографических ресурсов,				
	медико-биологической и				
	фармацевтической терминологии,				
	информационно-				
	коммуникационных технологий и				

	учетом основных требований					
	информационной безопасности					
ОПК-7	Готовность к использования					
OIIK /	основных физико-химических математических и иных естественнонаучных понятий и					
	методов при решении					
	профессиональных задач					
ОПК-9	Готовность к применению					
	специализированного					
	оборудования и медицинских					
	изделий, предусмотренных для					
	использования в					
	профессиональной сфере					
ПК-1	Способность к обеспечению					
	контроля качества лекарственных					
	средств в условиях					
	фармацевтических организаций					
ПК-2	Способность к проведению					
	экспертиз, предусмотренных при					
	государственной регистрации					
	лекарственных препаратов					
ПК-10	Способность к проведению экспертизы лекарственных					
	средств с помощью химических,					
	биологических, физико-					
	химических и иных методов					
ПК-11	Способность к участию в					
	экспертизах, предусмотренных					
	при государственной регистрации					
	лекарственных препаратов.					
ПК-18	Способность к организации					
	контроля качества лекарственных					
	средств в условиях					
	фармацевтических организаций					
ПК-21	Способность к анализу и					
	публичному представлению					
	научной фармацевтической					
	информации					
ПК-22	Способность к участию в					
	проведении научных					
	исследований					
ПК-23	Готовность к участию во					
	внедрении новых методов и					

методик	В	сфере	разработки,	
производства		И	обращения	
лекарственных средств				

4. Форма промежуточной аттестации по практике: аттестация