

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

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 использованию 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