

Краткая аннотация программы повышения квалификации

<p>Название программы повышения квалификации</p>	<p>«Правовые аспекты фармацевтической деятельности, осуществляемой организациями в сфере обращения лекарственных средств, предназначенных для животных»</p>
<p>Целевая группа специалистов, на которых ориентирована программа</p>	<p>Программа предназначена для ветеринарных специалистов</p>
<p>Вид профессиональной деятельности, на который ориентирована программа</p>	<p>Производственно-технологическая, врачебная</p>
<p>Краткое описание программы повышения квалификации</p>	<p>Программа "Правовые аспекты фармацевтической деятельности, осуществляемой организациями в сфере обращения лекарственных средств, предназначенных для животных" знакомит слушателей с новейшими достижениями науки и практики в вопросах организации ветеринарной фармации. Эффективность работы ветеринарных специалистов во многом зависит от качества лекарственных средств.</p>
<p>Структура программы (включая количество и наименование модулей)</p>	<p>Программа состоит из 5 модулей: Модуль 1. Фармация. 8 часов. Модуль 2. Государственные стандарты на лекарственные средства - 10 часов. Модуль 3. Фармакологические исследования - 12 часов. Модуль 4. Требования федерального законодательства, предъявляемые к деятельности в сфере обращения лекарственных средств для животных - 32 часов. Модуль 5. Выполнение индивидуального задания - 8 часов.</p>
<p>Перечень основных актуальных компетенций, подлежащих формированию по итогам обучения</p>	<ul style="list-style-type: none"> - способность и готовность назначать больным адекватное (терапевтическое и хирургическое) лечение в соответствии с поставленным диагнозом, осуществлять алгоритм выбора медикаментозной и немедикаментозной терапии пациентам с инфекционными, паразитарными и неинфекционными заболеваниями, соблюдать правила работы с лекарственными средствами, использовать основные принципы при организации лечебного диетического кормления больных и здоровых животных (ПК); - способностью и готовностью участвовать в разработке новых методов способов и приемов изготовления и контроля качества лекарственных средств (ПК);

Объем аудиторных часов по программе	72
Реализуемая форма обучения	Очная, с отрывом от работы
График обучения	Общий срок реализации образовательной программы 10 рабочих дней. Режим занятий 7,2 часа в день.