

**Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный химико-фармацевтический университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации**

**Аннотация рабочей программы дисциплины**

**Б1.В.02 Надлежащая производственная практика лекарственных препаратов**

<b>Направление подготовки:</b>	33.08.02 Управление и экономика фармации
<b>Профиль подготовки:</b>	Управление и экономика фармации
<b>Форма обучения:</b>	очная

**Планируемые результаты обучения по дисциплине (модулю), соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы**

*Компетенции, индикаторы и результаты обучения*

ПК-П7 готовность к организации технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств

ПК-П7.1 Обеспечивает материально-технические условия для проведения технологического процесса при производстве и изготовлении лекарственных средств

*Знать:*

ПК-П7.1/Зн2 Знать основные положения нормативных документов при производстве лекарственных препаратов и порядок выполнения работ по применению оборудования и поддержанию производственной среды в помещениях соответствующего класса чистоты в соответствии с требованиями GMP и производственную документацию

*Уметь:*

ПК-П7.1/Ум2 Уметь выявлять по специальным нормативным, технологическим и эксплуатационным документам требования к осуществлению технологического процесса производства и изготовления лекарственных препаратов в помещениях соответствующего класса чистоты согласно правил GMP

ПК-П7.1/Ум3 Уметь разрабатывать технологическую документацию по организации технологических процессов при производстве лекарственных препаратов в соответствии с требованиями GMP

ПК-П7.2 Обеспечивает кадровые условия для проведения технологического процесса при производстве и изготовлении лекарственных средств

*Знать:*

ПК-П7.2/Зн2 Знать основные требования к персоналу, к технологической одежде, правила поведения персонала в помещениях различных классов чистоты

*Уметь:*

ПК-П7.2/Ум2 Уметь осуществлять оценку деятельности персонала в соответствии с требованиями GMP

**Место дисциплины в структуре ОП**



обучения	Общая гру (час	Общая гру (ЗЕ	Контактн (часы,	Консультац теоретического	Контакты на аттестацию в пер	Лекции	Практическ (ча	Самостоятел. студент	Промежуточн (ча
Четвертый семестр	108	3	30	4	2	2	22	78	Зачет
Всего	108	3	30	4	2	2	22	78	

### Разработчик(и)

Кафедра промышленной технологии лекарственных препаратов, доктор фармацевтических наук, профессор Каухова И. Е.