Карта компетенций на материалах рабочей программы по дисциплине «Биофармация»,

разработанной кафедрой фармакогнозии, фармацевтической технологии и биотехнологии

**КОМПЕТЕНЦИЯ:** **ПК – 1 -** Способность к обеспечению контроля качества лекарственных средств

в условиях фармацевтических организаций

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА КОМПЕТЕНЦИИ**

ПК- 1 - профессиональная компетенция выпускника образовательной программы уровня высшего образования (ВО) по направлению подготовки 33.05.01 Фармация (уровень: специалитет).

Данная компетенция связана со следующими компетенциями:

способностью к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-3);

способностью к проведению экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-10);

способностью к проведению контроля качества лекарственных средств в условиях фармацевтических организаций (ПК-12);

способностью к оказанию консультативной помощи медицинским работникам и потребителям лекарственных препаратов в соответствии с инструкцией по применению лекарственного препарата (ПК-13).

Проверка уровня сформированности компетенции происходит во время проведения семестрового зачета. Компетенция формируется во время всех видов занятий: на лекциях, практических (семинарских) занятиях, в процессе самостоятельной работы студентов. Этапы освоения компетенции связаны с увеличением доли самостоятельности студента в организации того или иного вида работы.

СООТВЕТСТВИЕ ЭТАПОВ (УРОВНЕЙ) ОСВОЕНИЯ КОМПЕТЕНЦИИ ПЛАНИРУЕМЫМ РЕЗУЛЬТАТАМ ОБУЧЕНИЯ И КРИТЕРИЯМ ИХ ОЦЕНИВАНИЯ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Шифр** **компетенции** | **Планируемые результаты обучения**\* | **Критерии оценивания результатов обучения** | **Оценочные средства**  |
| **2** | **3** | **4** | **5** |  |
| **ПК – 1** | Знать:биофармацевтическую концепцию технологии лекарственных препаратов, влияние фармацевтических факторов (вид лекарственной формы, размер частиц лекарственных веществ, физико-химические свойства и концентрацию лекарственных и вспомогательных веществ, технологический процесс и используемые средства механизации технологических процессов и др.) на биологическую доступность лекарственных веществ;основные физические и химические методы анализа, применяемые для контроля качества лекарственных средств; основные нормативные документы и стандарты надлежащих практик. | не знает | слабо знает; плохо описывает  | достаточно полно знает  | свободно описывает и четко систематизирует основные физические и химические методы анализа, основные нормативные документы и стандарты надлежащих практик, применяемые для контроля качества лекарственных средств | Собеседование с преподавателем, тестовый контрол |
| Уметь:использовать различные физические и химические методы анализа для проведения исследований по определению качества лекарственных средств; применять на практике основные положения основных нормативных документов и стандартов | не умеет  | слабо ориентируется  | умеет  | хорошо ориентируется и использует различные физические и химические методы анализа для проведения исследований по определению качества лекарственных средств; применяет на практике основные положения основных нормативных документов и стандартов | Собеседование с преподавателем, решение ситуационных задач,тестовый контроль  |
| Владеть:важнейшими физическими и химическими законами, лежащими в основе аналитических методов; методами пробоотбора и пробоподготовки | не владеет | недостаточно владеет | хорошо владеет  | свободно владеет важнейшими физическими и химическими законами, лежащими в основе аналитических методов и методами пробоотбора и пробоподготовки | Оценка практических навыков, приготовление лекарственных форм по рецептам |

Карта компетенций на материалах рабочей программы по дисциплине «Биофармация»,

разработанной кафедрой фармакогнозии, фармацевтической технологии и биотехнологии

**КОМПЕТЕНЦИЯ:** **ПК – 3 -** способность к осуществлению технологических процессов при

производстве и изготовлении лекарственных средств

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА КОМПЕТЕНЦИИ**

ПК- 3 - профессиональная компетенция выпускника образовательной программы уровня высшего образования (ВО) по направлению подготовки 33.05.01 Фармация (уровень: специалитет).

Данная компетенция связана со следующими компетенциями:

способностью к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств (ПК-3);

способностью к проведению экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов (ПК-10);

способностью к проведению контроля качества лекарственных средств в условиях фармацевтических организаций (ПК-12);

способностью к оказанию консультативной помощи медицинским работникам и потребителям лекарственных препаратов в соответствии с инструкцией по применению лекарственного препарата (ПК-13).

Проверка уровня сформированности компетенции происходит во время проведения семестрового зачета. Компетенция формируется во время всех видов занятий: на лекциях, практических (семинарских) занятиях, в процессе самостоятельной работы студентов. Этапы освоения компетенции связаны с увеличением доли самостоятельности студента в организации того или иного вида работы.

СООТВЕТСТВИЕ ЭТАПОВ (УРОВНЕЙ) ОСВОЕНИЯ КОМПЕТЕНЦИИ ПЛАНИРУЕМЫМ РЕЗУЛЬТАТАМ ОБУЧЕНИЯ И КРИТЕРИЯМ ИХ ОЦЕНИВАНИЯ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Шифр компетенции** | **Планируемые результаты обучения**\* | **Критерии оценивания результатов обучения** | **Оценочные средства**  |
| **2** | **3** | **4** | **5** |  |
| **ПК – 3**способность к осуществлению технологических процессов при производстве и изготовлении лекарственных средств | Знать:основные технологические процессы и оборудование используемое в технологии; основные нормативные документы, касающиеся производства, контроля качества лекарственных средств;правила и нормы санитарно-гигиенического режима, правила обеспечения асептических условий изготовления лекарственных препаратов;технологический процесс изготовления лекарственных средств в условиях аптеки и промышленного произвоства: порошки, водные растворы для внутреннего и наружного применения, растворы в вязких и летучих растворителях, глазные лекарственные формы, растворы для инъекций и инфузий, суспензии для энтерального применения, водные извлечения из лекарственного растительного сырья, сложные комбинированные препараты с жидкой дисперсионной средой, мази, суппозитории  | не знает | слабо знает; плохо описывает  | достаточно полно знает  | свободно описывает и четко систематизирует основные технологические процессы и оборудование используемое в технологии; свободно трактует основные нормативные документы, касающиеся производства, контроля качества лекарственных средств;свободно описывает и четко систематизирует правила и нормы санитарно-гигиенического режима, правила обеспечения асептических условий изготовления лекарственных препаратов;свободно описывает технологический процесс изготовления лекарственных средств в условиях аптеки и промышленного производства. | Собеседование с преподавателем, тестовый контрол |
| Уметь:применять на практике основные требования по изготовлению лекарственных средств;оформлять документацию установленного образца по изготовлению хранению, оформлению и отпуску лекарственных средств из аптеки; выявлять, предотвращать (по возможности) фармацевтическую несовместимость;проводить расчеты количества лекарственных и вспомогательных веществ для производства: порошков, сборов, водных растворов для внутреннего и наружного применения, растворов в вязких и летучих растворителях, глазных лекарственных форм, растворов для инъекций и инфузий, суспензий и эмульсий энтерального применения, мазей, суппозиториев;проводить расчет общей массы (или объема) лекарственных препаратов, отдельных разовых доз (в порошках, пилюлях, суппозиториях), составлять паспорта письменного контроля; дозировать по массе твердые, вязкие и жидкие лекарственные вещества с помощью аптечных весов; дозировать по объему жидкие препараты с помощью аптечных бюреток и пипеток, а также каплями;выбирать оптимальный вариант технологии и изготавливать лекарственные формы;выбирать упаковочный материал и осуществлять маркировку в зависимости от вида лекарственной формы, пути введения и физико-химических свойств лекарственных и вспомогательных веществ;составлять технологические и аппаратурные схемы, материальный баланс производства лекарственных препаратов | не умеет  | слабо ориентируется  | умеет  | хорошо ориентируется и применяет на практике основные требования по изготовлению лекарственных средств; оформляет документацию установленного образца по изготовлению хранению, оформлению и отпуску лекарственных средств из аптеки; выявляет фармацевтическую несовместимость;проводит правильно расчеты количества лекарственных и вспомогательных веществ для производства различных лекарственых форм; проводит расчет общей массы (или объема) дозирует по массе твердые, вязкие и жидкие лекарственные вещества с помощью аптечных весов; дозирует по объему жидкие препараты с помощью аптечных бюреток и пипеток, а также каплями;выбирает оптимальный вариант технологии и изготавливать лекарственные формы;выбирает упаковочный материал и осуществлять маркировку в зависимости от вида лекарственной формы, пути введения и физико-химических свойств лекарственных и вспомогательных веществ;составляет технологические и аппаратурные схемы, материальный баланс производства лекарственных препаратов | Собеседование с преподавателем, решение ситуационных задач,тестовый контроль |
| Владеть:нормативно-правовой документацией, регламентирующей порядок работы аптеки по изготовлению лекарственных средств;порядком проведения фармацевтической экспертизы рецептов и требований-накладных, отпуском лекарственных средств амбулаторным и стационарным больным;навыками дозирования по массе твердых, жидких и вязких лекарственных веществ с помощью аптечных весов, жидких препаратов по объему; навыками упаковки и оформления к отпуску лекарственных форм;приемами изготовления всех видов лекарственных форм в условиях аптеки; навыками составления паспорта контроля при изготовлении экстемпоральных лекарственных форм; навыками постадийного контроля качества при производстве и изготовлении лекарственных средств | не владеет | недостаточно владеет | хорошо владеет  | свободно владеет нормативно-правовой документацией, регламентирующей порядок работы аптеки по изготовлению лекарственных средств;порядком проведения фармацевтической экспертизы рецептов и требований-накладных, отпуском лекарственных средств амбулаторным и стационарным больным;навыками дозирования по массе твердых, жидких и вязких лекарственных веществ с помощью аптечных весов, жидких препаратов по объему; навыками упаковки и оформления к отпуску лекарственных форм;приемами изготовления всех видов лекарственных форм в условиях аптеки; навыками составления паспорта контроля при изготовлении экстемпоральных лекарственных форм; навыками постадийного контроля качества при производстве и изготовлении лекарственных средств | Оценка практических навыков, приготовление лекарственных форм по рецептам |