

Приватний вищий навчальний заклад
«Київський медичний університет»



НАВЧАЛЬНА ПРОГРАМА
ВИРОБНИЧА ПРАКТИКА
з ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ХІМІЇ
КУРИКУЛУМ

підготовки _____ магістр _____

(назва освітньо-кваліфікаційного рівня)

галузь знань _____ 22 Охорона здоров'я _____

(шифр і назва напрямку)

спеціальності _____ 226 Фармація, промислова фармація _____

(шифр і назва спеціальності)

для студентів _____ V / VI _____ курсу _____ X / XI _____ семестру

_____ фармацевтичного _____ факультету

Мова навчання _____ українська _____

КИЇВ – 202 _____

1. ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА

Одним із завдань сучасної освіти є створення умов для ефективної адаптації майбутнього магістра фармації в професійному просторі, засвоєнні особистістю середовища і моделей професійної поведінки.

Практична підготовка здобувачів вищої освіти є обов'язковим компонентом освітньо-професійної програми для здобуття освітньо-кваліфікаційного рівня і має на меті набуття здобувачем професійних умінь та навичок.

Практична підготовка здобувачів вищої освіти здійснюється на передових сучасних підприємствах і в організаціях фармацевтичної галузі.

Практична підготовка фармацевтичних кадрів має важливе значення в системі охорони здоров'я населення, сприяє підвищенню якості теоретичних знань і формуванню вмінь та навичок практичної діяльності. Це зобов'язує фармацевтичні заклади вищої освіти і факультети якомога більше уваги приділяти одному з найважливіших етапів підготовки здобувачів – виробничій практиці, яка є невід'ємною складовою частиною навчального процесу й здійснюється на оснащених відповідним чином базах навчальних закладів, а також на сучасних підприємствах і в організаціях фармацевтичного спрямування та в лікувально-профілактичних закладах.

Практична підготовка здійснюється в умовах професійної діяльності при організаційно-методичному керівництві викладача закладу вищої освіти та спеціаліста з даного фаху.

Програма практичної підготовки та терміни її проведення визначаються навчальним планом.

Виробнича практика покликана закріпити та поглибити теоретичні знання, отримані здобувачами, прищепити їм практичні вміння та навички застосування цих знань у практичній діяльності.

Виробнича практика як засіб адаптації студентів до професійної діяльності сприяє розвитку професійної діяльності, свідчить, наскільки здобувач освоїв професійні цінності, ідентифікував свою поведінку з нормами професійної етики.

Виробнича практика – це практика, під час якої здобувач чітко виконує обов'язки фахівця, весь цикл обов'язків за своїм фахом. Усвідомлює механізм дії підрозділу, в якому відбувається виробнича практика. Сприймає загальну картину всього об'єкту практики.

2. МЕТА ТА ЗМІСТ ПРАКТИКИ

Метою виробничої практики є безпосередня підготовка здобувачів вищої освіти до майбутньої роботи в практичній фармації, а саме: розширення та поглиблення теоретичних знань в галузі сучасного контролю якості лікарських засобів, набуття здобувачами практичних умінь і навичок для виконання професійних завдань магістра фармації з контролю якості лікарських засобів, що необхідно для відповідної роботи в аптеках та аналітичних лабораторіях. Професійна підготовка провізора орієнтує майбутнього фахівця на виконання виробничих функцій, пов'язаних зі здійсненням аналізу лікарських засобів.

Програма практики єдина для вітчизняних та іноземних здобувачів денної та заочної форми здобуття вищої освіти.

3. ВИМОГИ ДО ОРГАНІЗАЦІЇ, ПРОВЕДЕННЯ ТА КЕРІВНИЦТВА ВИРОБНИЧОЮ ПРАКТИКОЮ З ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ХІМІЇ

1. Виробнича практика з Фармацевтичної хімії здійснюється на базах практики, які відповідають вимогам програми.

2. Для здобувачів–іноземців бази практики передбачаються у відповідному контракті чи договорі щодо підготовки магістрів фармації і можуть бути розташовані як на території України, так і в межах інших країн.

Здобувачам–іноземцям у встановленому порядку видаються програма та індивідуальне завдання. Після закінчення практики вони складають звіт у порядку, установленому кафедрою. При проходженні практики в межах України на здобувачів–іноземців поширюються загальні правила.

3. Студенти можуть самостійно, з дозволу кафедри або відділу практики, підбрати для себе місце проходження практики і пропонувати його для використання.

4. Відповідальний за проведення виробничої практики фармацевтичного факультету КМУ щорічно і своєчасно укладає договори з підприємствами, закладами та організаціями, що є базовими для проходження практики, і за два місяці до початку практики узгоджує з ними графік її проходження.

Тривалість дії договорів погоджується договірними сторонами. Вона може визначатися на період конкретного виду практики або до п'яти років.

5. Важливим етапом підготовки до практики є розподіл здобувачів за місцями її проходження. Не пізніше як за місяць до початку практики відділ практики та кафедра здійснюють розподіл студентів на закріплені бази.

6. Для здобувачів, що навчаються без відриву від виробництва, може бути передбачена практика тривалістю до одного місяця.

7. Практика здійснюється під керівництвом кафедри фармацевтичної і біологічної хімії та фармакогнозії та керівника від підприємства чи організації.

8. Навчально–методичне керівництво практикою здійснює кафедра фармацевтичної і біологічної хімії та фармакогнозії.

9. Загальну організацію практики та контроль за її проведенням здійснює керівник практики.

10. Обов'язки викладача-керівника практики від кафедри:

1. забезпечити проведення всіх організаційних заходів перед направленням здобувачів на практику (інструктаж про порядок проходження практики, по техніці безпеки та інші);
2. забезпечити здобувачів методичними рекомендаціями та програмою практики; скласти і узгодити з керівниками практики від баз графіки проходження практики; проводити контроль за їх виконанням;
3. по закінченні практики перевіряти щоденники здобувачів, робити зауваження та підписувати щоденник;
4. після закінчення практики організувати прийняття заліків.

Відповідальність за організацію та проведення практики на базах покладається на керівника бази або його заступника, а безпосереднє керівництво практикою здобувачів на окремих ділянках роботи у відповідності з наказом керівника бази – на висококваліфікованих спеціалістів бази.

11. Обов'язки керівника бази в період виробничої практики:

1. ознайомитись з наявністю документів у здобувачів (направлення на виробничу практику, методичні рекомендації з виробничої практики);
2. ознайомити здобувачів з виробничими приміщеннями, відділами та колективом бази;
3. забезпечити якісне проведення інструктажу з охорони праці, правил експлуатації обладнання, техніки безпеки, правил внутрішнього розпорядку;
4. призначити наказом спеціалістів зі стажем роботи не менше трьох років керівниками практики здобувачів у відділах; контролювати їх роботу; допустити здобувачів до практики та включити їх у графік роботи співробітників;
5. надати здобувачам робочі місця та сумісно з керівником від кафедри організувати проходження практики здобувачами у відповідності з програмою та затвердженим графіком;
6. контролювати графік проходження практики і проводити облік роботи здобувачів;
7. створити умови для виконання здобувачами практичних робіт з використанням матеріалів баз;
8. систематично контролювати виконання здобувачами програми практики та ведення щоденників;
9. по закінченню практики засвідчити особистим підписом та печаткою бази щоденники здобувачів, взяти участь у прийомі заліку.

12. Обов'язки безпосереднього керівника практики на окремих робочих місцях:

1. інструктувати практикантів та ознайомити з організацією роботи на робочому місці провізора-аналітика;
2. навчати практикантів способам виготовлення та аналізу титрованих і робочих розчинів, методам експрес-аналізу лікарських форм, складанню оптимальної схеми аналізу біологічно активних речовин;
3. слідкувати за додержанням студентами правил виконання реакцій ідентифікації фармацевтичних препаратів, застосування хроматографічних та спектральних методів аналізу препаратів; ознайомлювати з обладнанням; консультувати з питань виконання аналізів;

4. виконувати постійний контроль за оформленням документації хіміко-фармацевтичних досліджень; складанням актів експертизи;
5. контролювати своєчасне ведення щоденників практики у відповідності з програмою і методичними рекомендаціями по практиці; щоденно знайомитися із оформленням записів;
6. після закінчення практики перевірити якість оформлення щоденника, підписати його; охарактеризувати теоретичні знання та практичні навички.

13. При проходженні практики здобувачі зобов'язані:

1. одержати на кафедрі методичні вказівки з практики;
2. прибути на базу практики у встановлений термін, пред'явити керівнику бази направлення, методичні вказівки та приступити до проходження практики;
3. повністю виконувати завдання, які передбачені виробничою практикою;
4. виконувати діючі на базі практики правила внутрішнього розпорядку, суворо дотримуватися графіка роботи, складеного у відповідності з існуючим у даній установі порядком роботи;
5. не допускати скорочення строків практики за рахунок ущільнення робочого часу (пропуски днів практики, незалежно від причин, незалежно від причин, компенсуються за рахунок продовження терміну практики (з дозволу деканату та при узгодженні з кафедрою);
6. вивчити та дотримуватися правил охорони праці та техніки безпеки;
7. нести відповідальність за результати виконаної роботи;
8. вести щоденник обліку роботи, для чого наприкінці загального робочого часу виділяється 1 година.

4. МАТЕРІАЛЬНЕ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ПРАКТИКИ

Матеріальне забезпечення практики здійснюється відповідно до постанов, наказів та розпоряджень Кабінету Міністрів, Міністерства освіти та науки України та Міністерства охорони здоров'я України.

Виробнича практика з Фармацевтичної хімії проводиться на 5 (б) курсі, X (XI) семестрі протягом трьох тижнів (15 робочих днів при п'ятиденному тижні) на базах практики.

Програма виробничої практики і розподіл робочого часу здобувачів

№ п/п	Найменування роботи	Кількість днів при п'ятиденному робочому тижні	
		контр.-аналіт. лаборат.	аптека
1.	Ознайомлення з фармацевтичним підприємством, постановкою контролю якості лікарських засобів та організацією робочого місця провізора–аналітика.	1	1
2.	Виготовлення та аналіз титрованих і робочих розчинів, аналіз води очищеної.	1	1
3.	Аналіз лікарських засобів з використанням хімічних та фізико–хімічних методів.	8	4
4.	Експрес–аналіз лікарських форм.	4	8
5.	Написання звіту про виробничу практику, оформлення щоденника і складання заліку та курсової роботи.	1	1
<i>Разом:</i>		15	15

В залежності від направленості і специфіки установи – бази практики – види виконуваних робіт можуть змінюватися, що узгоджується керівниками практики від кафедри і підприємства.

Тривалість робочого дня здобувача на практиці встановлюється у відповідності з існуючою в даній установі тривалістю робочого дня. Одна робоча година щоденно виділяється для оформлення записів у щоденнику. Початок та кінець робочого дня здобувача зазначається у робочому графіку, узгодженому з провізором–аналітиком і затвердженому керівником установи.

Пропуски днів практики, незалежно від причин, компенсуються за рахунок продовження терміну практики (з дозволу деканату та при узгодженні з кафедрою).

На момент закінчення практики здобувач повинен повністю, як за об'ємом, так і за змістом, виконати програму практики.

5. ПЕРЕЛІК ЗНАНЬ ТА УМІНЬ, якими повинен оволодіти здобувач у процесі проходження практики

По закінченні виробничої практики здобувач повинен:

знати:

- організацію контролю якості ліків у країні та організацію аналітичної служби контрольно–аналітичних лабораторій і кабінетів;
- організацію та обладнання робочого місця провізора–аналітика;
- загальні фармакопейні методи аналізу лікарських засобів;

уміти:

- готувати необхідні реактиви, індикатори, еталони, титровані розчини із фіксаналів, з наважки і встановлювати поправочний коефіцієнт, а також визначати доброякісність ліків;
- проводити фармацевтичне обстеження аптек та інших фармацевтичних підприємств;

мати навички:

- з методів ідентифікації лікарських засобів (фармакопейні та експресні);
- з кількісного визначення речовин методами нейтралізації, кислотно–основного титрування в неводних середовищах, аргентометрії, меркурометрії, броматометрії, йодометрії, та ін.;
- з визначення вологи зольності, густини, наявності спирту і сухого залишку у настоях та екстрактах;
- з визначення температури топлення, кипіння, вмісту азоту в органічних сполуках;
- з фізичних і фізико–хімічних методів аналізу (рефрактометрія, поляриметрія, фотометрія, нефелометрія, хроматографія);
- з аналізу діючих речовин (субстанцій) і лікарської рослинної сировини (визначення тотожності, якості і кількісного вмісту хімічними і фізико–хімічними методами);
- з аналізу готових лікарських засобів (таблетки, порошки, мазі, мікстури, очні краплі, розчини для ін'єкцій) із застосуванням хімічних та інших методів;
- з якісного та кількісного аналізу концентрованих розчинів та інших лікарських засобів методами експрес–аналізу.

Під час проходження виробничої практики студенти також закріплюють навички дослідної роботи.

Звіт про практику

Здобувачі мають повністю та якісно як за часом, так і за обсягом виконати програму виробничої практики з Фармацевтичної хімії й відобразити весь комплекс набутих знань та умінь у відповідних документах: щоденнику та звіті про практику. Матеріал для оформлення щоденника та звіту повинен збиратися і накопичуватись з першого дня практики, з критичним аналізом виконаної роботи. У звіті повинна бути наведена загальна характеристика установи, відзначені умови в яких студент працював, відображений основний зміст практики – кількість виконаних аналізів по окремим видам роботи і перелічені використані методи аналізу, зроблені висновки про виконання програми. Необхідно також указати труднощі, які виникли в роботі, позитивні й негативні сторони в організації виробничої практики, свою участь в громадському житті колективу підприємства, а також пропозиції для покращання організації виробничої практики.

Звіт складається особисто студентом, керівником підприємства не засвідчується.

6. ПІДВЕДЕННЯ ПІДСУМКІВ ВИРОБНИЧОЇ ПРАКТИКИ З ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ХІМІЇ

1. Проходження виробничої практики з Фармацевтичної хімії завершується звітом про виконання програми та індивідуального завдання (щоденник).

Письмовий звіт разом з іншими документами (щоденник, характеристика тощо) подається на рецензування керівнику практики від кафедри.

Звіт є одним із основних документів при складанні заліку з практики і має містити відомості про виконання здобувачем усіх розділів програми практики та індивідуального завдання, мати розділи з питань охорони праці, техніки безпеки, висновки і пропозиції, список використаної літератури. Відображаючи всю роботу за час проходження практики, здобувач повинен показати уміння критично аналізувати виконану роботу і достатню кваліфікаційну підготовку з навчальної або виробничої практики.

2. Звіт про практику захищається здобувачем в присутності комісії, призначеної завідувачем кафедри. До складу комісії входять керівники практики від навчального закладу і, по можливості, від баз практики, викладачі кафедри, які викладали практикантам спеціальні дисципліни.

Залік з практики складається в останній день практики або після закінчення терміну практики, але не пізніше перших 10 днів семестру, що починається після практики.

Приймання заліку здійснюється на кафедрі.

3. Критерієм ефективності проходження практики є практичне засвоєння знань, умінь та навичок, передбачених програмою з виробничої практики.

Оцінка за практику вноситься до заліково–екзаменаційної відомості і до залікової книжки здобувача за підписами членів комісії.

Протягом 3–х днів після закінчення практики керівник практики від кафедри подає відомість до деканату фармацевтичного факультету.

4. Здобувач, який не виконав програму практики без поважних причин, може бути надано право на проходження практики повторно при виконанні умов, визначених КМУ.

5. Підсумки практики обговорюються на засіданні кафедри фармацевтичної хімії і біологічної хімії, фармакогнозії не рідше одного разу протягом навчального року.

ЛІТЕРАТУРА

1. Внутрішньоаптечний контроль якості лікарських засобів: навч. посіб. для студ. фармац. і мед. ВНЗ / О. Ю. Коновалова, Ф. А. Мітченко, Т. В. Джан, О. В. Дульцева; Укр. асоц. нар. медицини, Київ. мед. ун-т. - К., 2010. - 279 с.
2. Державна фармакопея України / Держ. п-во “Науково–експертний фармакопейний центр”. – 1-е вид. – Х. : РІРЕГ, Держ. п-во «Науковоекспертний фармакопейний центр», 2001. – 556 с.
3. Державна фармакопея України / Держ. п-во “Науково–експертний фармакопейний центр”. – 1-е вид., 1 допов. – Х. : РІРЕГ, 2004. – 520 с.
4. Державна фармакопея України / Держ. п-во “Науково–експертний фармакопейний центр”. – 1-е вид., 2 допов. – Х. : Держ. п-во «Науковоекспертний фармакопейний центр», 2008. – 620 с.
5. Державна фармакопея України / Держ. п-во “ Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів”. – 1-е вид., 3 допов. – Х. : Держ. п-во «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів», 2009. – 280 с.
6. Кулешова, М. И. Анализ лекарственных форм, изготавливаемых в аптеках / М. И. Кулешова, Л. Н. Гусева, О. К. Сивицкая. – М. : Медицина, 1989. – 288 с.
7. Методы анализа лекарств / Н. П. Максютин, Ф. Е. Каган, Л. А. Кириченко и др. – К. : Здоров'я, 1984. – 224 с.
8. Положення про організацію практичної підготовки студентів вищих навчальних закладів України [Електронний ресурс] – Режим доступу : <https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/z0035-93#Text>
9. Про лікарські засоби [Електронний ресурс]: закон України від 4.04.1996 р. – Режим доступу : <https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/123/96-%D0%B2%D1%80#Text>
10. Про затвердження Правил виробництва (виготовлення) лікарських засобів в аптеках [Електронний ресурс]: наказ МОЗ України № 812 від 17.10.2012. – Режим доступу : <https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/z1846-12#Text>
11. Про затвердження інструкції про порядок контролю якості лікарських засобів під час оптової та роздрібної торгівлі [Електронний ресурс] : наказ МОЗ України № 677 від 29.09.2014. – Режим доступу : <https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/z1515-14#Text>
12. Про організацію зберігання в аптечних закладах різних груп лікарських засобів та виробів медичного призначення [Електронний ресурс] : наказ МОЗ України № 44 від 16.03.1993. Інструкція. – Режим доступу : <https://zakon.rada.gov.ua/rada/show/v0044282-93#Text>
13. Фармацевтична хімія / П.О. Безуглий, В.А. Георгіянц, І.С. Гриценко, І.В. та ін.: за ред. П.О. Безуглого. Вінниця: Нова книга, 2017. 456 с.
14. Фармацевтичний аналіз : навч. посіб. для студ. вищ. фармац. навч. закл. III-IV рівнів акредитації / П. О. Безуглий, В. О. Грудько, С. Г. Леонова та ін.; за ред. П.О. Безуглого. – Х. : Вид-во НФАУ ; Золоті сторінки, 2001. – 240 с.
15. Цуркан О.О. Фармацевтична хімія. Аналіз лікарських речовин за функціональними групами: навч. посіб. / О.О. Цуркан, І.В. Ніженковська, О.О. Глушаченко. К.: ВСВ «Медицина», 2012. 152 с.