

Документ подписан простой электронной подписью  
Информация о владельце:  
ФИО: ФГБОУ ВО ВолГМУ Минздрава России  
Должность: ФГБОУ ВО ВолГМУ Минздрава России  
Дата подписания: 12.07.2023 16:50:40  
Уникальный программный ключ:  
123d1d365abac3d0cd5b93c39c0f12a00bb02446

федеральное государственное бюджетное  
образовательное учреждение  
высшего образования  
«Волгоградский государственный медицинский  
университет»  
Министерства здравоохранения  
Российской Федерации

«УТВЕРЖДАЮ»  
директор института ИИМФО  
И.И. Шишиморов  
«14» июля 2022 г.



Дополнительная профессиональная программа  
повышения квалификации  
**Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с  
оборотом наркотических средств и психотропных веществ**

---

кафедра фармакологии и фармации  
института непрерывного медицинского  
и фармацевтического образования

Трудоемкость: 36 часов

Специальность основная: Управление и экономика фармации

Смежные специальности: Фармацевтическая технология, Фармация, Акушерство и гинекология, Анестезиология и реаниматология, Гастроэнтерология, Дерматовенерология, Кардиология, Клиническая фармакология, Неврология, Нейрохирургия, Неонатология, Общая врачебная практика (семейная медицина), Общественное здоровье и здравоохранение, Онкология, Педиатрия, Оториноларингология, Психиатрия, Пульмонология, Ревматология, Сердечно-сосудистая хирургия, Скорая медицинская помощь, Терапия, Торакальная хирургия, Травматология и ортопедия, Трансплантология, Трансфузиология, Урология, Фтизиатрия, Хирургия, Эндокринология

Форма обучения: очная

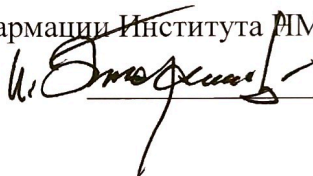
Волгоград, 2022 г.

№	Ф.И.О.	Должность	Ученая степень/звание	Кафедра (полное название)
	Тюренков Иван Николаевич	заведующий кафедрой	д.м.н., проф.	кафедра фармакологии и фармации Института НМФО
	Бородкина Людмила Евгеньевна	профессор кафедры	д.м.н., доцент	кафедра фармакологии и фармации Института НМФО
	Каминская Ирина Анатольевна	доцент кафедры	к.фарм.н., доцент	кафедра фармакологии и фармации Института НМФО

Программа дополнительного профессионального образования повышения квалификации «Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ», в объеме 36 часа.

Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры протокол № 1 от « 14 » мая 2022 г.

заведующий кафедрой фармакологии и фармации Института НМФО,  
д.м.н., профессор



И.Н. Тюренков

**Рецензент:** Л.М. Ганичева, заведующая кафедрой управления и экономики фармации, медицинского и фармацевтического товароведения, д.фарм.н.

Рабочая программа утверждена учебно-методической комиссией Института НМФО ВолгГМУ, протокол № 10 от « 14 » мая 2022 г.

Председатель УМК



О.В. Магницкая

Начальник управления учебно-методического, правового сопровождения и производственной практики



О.Ю. Афанасьева

Рабочая программа утверждена на заседании Ученого совета Института НМФО ВолгГМУ, протокол № 11 от « 17 » мая 2022 г.

Секретарь  
Ученого совета



Е.С. Александрина

# Содержание

## **1. Паспорт программы**

- 1.1. Общая характеристика дополнительной профессиональной программы повышения квалификации
- 1.2. Цель реализации программы
- 1.3. Планируемые результаты обучения
- 1.4. Требования к уровню образования слушателя
- 1.5. Нормативный срок освоения программы
- 1.6. Форма обучения

## **2. Содержание программы**

- 2.1. Учебный план
- 2.2. Календарный учебный график
- 2.3. Тематический план

## **3. Требования к результатам освоения программы**

- 3.1. Оценка качества освоения программы
- 3.2. Форма итоговой аттестации
- 3.3. Контроль и оценка результатов освоения
- 3.4. Форма документа, выдаваемого по результатам освоения программы

## **4. Требования к условиям реализации программы**

- 4.1. Требования к кадровому обеспечению
  - 4.2. Требования к минимальному материально-техническому обеспечению программы
  - 4.3. Требования к учебно-методическому и информационному обеспечению программы
-

# 1. ПАСПОРТ ПРОГРАММЫ

## 1.1. Общая характеристика дополнительной профессиональной программы повышения квалификации

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации (далее - ДПП ПК) «**Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ**», реализуемая в ФГБОУ ВО ВолгГМУ Министерства здравоохранения РФ, представляет собой комплект учебно-методических документов, определяющих содержание и методы реализации процесса обучения, разработанный и утверждённый с учётом требований рынка труда, квалификационных требований и (или) профессиональных стандартов.

Нормативно-правовую основу разработки дополнительной профессиональной программы повышения квалификации «**Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ**», составляют:

- Федеральный закон от 29.12.2012 № 273 - ФЗ «Об образовании в Российской Федерации»;
- Федеральный закон от 21.11.2011 № 323 - ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»;
- Приказ Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23.07.2010 № 541н «Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел "Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения»;
- Приказ Минздрава России от 03.08.2012 № 66н «Об утверждении Порядка и сроков совершенствования медицинскими работниками и фармацевтическими работниками профессиональных знаний и навыков путем обучения по дополнительным профессиональным образовательным программам в образовательных и научных организациях»;
- Приказ Министерства образования и науки Российской Федерации от 01.07.2013 № 499 «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам»;
- Приказ Министерства образования и науки РФ от 23.08.2017 № 816 «Об утверждении Порядка применения организациями, осуществляющими образовательную деятельность, электронного обучения, дистанционных образовательных технологий при реализации образовательных программ»;

ДПП ПК регламентирует цели, планируемые результаты обучения, содержание программы, учебный план, тематический план, условия и технологии реализации образовательного процесса, оценку качества подготовки.

## 1.2. Цель реализации программы

Целью реализации данной ДПП ПК является совершенствование профессиональных компетенций, необходимых специалисту с высшим медицинским образованием, фармацевтическим образованием для осуществления профессиональной деятельности в соответствии с профессиональным стандартом и квалификационными характеристиками, предусмотренными Единым квалификационным справочником должностей руководителей, специалистов и служащих, утвержденным приказом Министерства здравоохранения и социального развития РФ от 23 июля 2010 г. N 541н, и обеспечение соответствия квалификации специалистов меняющимся условиям профессиональной деятельности и социальной среды.

### **1.3. Планируемые результаты обучения**

**По окончании обучения слушатель должен знать:**

1. Конституцию Российской Федерации; законы и иные нормативные акты Российской Федерации, регламентирующие деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
2. Основные нормативные акты, определяющие формирование ограничительных списков.
3. Порядок отпуска (реализации) и распределения наркотических средств и психотропных веществ в медицинских и фармацевтических организациях.
4. Порядок допуска лиц к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
5. Нормативные акты, регламентирующие отпуск наркотических средств и психотропных веществ по требованиям медицинских организаций и физическим лицам по рецептам.
6. Порядок назначения наркотических и психотропных лекарственных препаратов при оказании первичной медико- санитарной помощи, скорой медицинской помощи, паллиативной помощи, а также при оказании медицинской помощи в стационарных условиях. Нормы расхода наркотических средств и психотропных веществ.
7. Порядок учета наркотических средств и психотропных веществ в медицинских организациях, фармацевтических организациях.
8. Правила ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
9. Организацию хранения наркотических средств и психотропных веществ Особенности проведения инвентаризации.
10. Порядок перевозки наркотических средств и психотропных веществ.
11. Порядок уничтожения наркотических средств и психотропных веществ.
12. Лицензионные требования и условия в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ.
13. Правила предоставления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных

веществ.

**По окончании обучения слушатель должен уметь:**

1. Осуществлять экспертизу рецепта на получение наркотического или психотропного лекарственного препарата, экспертизу требований на получение наркотических и психотропных лекарственных препаратов.
2. Оформлять допуск сотрудников к деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
3. Рассчитывать потребность медицинской организации в наркотических средствах и психотропных веществах.
4. Размещать наркотические средства и психотропные вещества по местам хранения.
5. Оформлять учетно-отчетную документацию, предусмотренную действующими нормативными документами, связанную с регистрацией операций по обороту наркотических средств и психотропных веществ.
6. Проводить инвентаризацию наркотических средств и психотропных веществ.
7. Осуществлять взаимодействие с органами государственной власти, ответственными за лицензирование и контроль деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, предоставлять отчеты о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
8. Оформлять документы, необходимые для перевозки наркотических средств и психотропных веществ.
9. Документировать процедуру приемки наркотических средств и психотропных веществ.
10. Проводить экспертизу товаросопроводительных документов при получении наркотических средств и психотропных веществ.
11. Определять виды нарушений в сфере деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ и предупреждать их.

**По окончании обучения слушатель должен владеть:**

1. Методикой расчета потребности медицинской организации в наркотических средствах и психотропных веществах.
2. Методикой ведения записей в журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.
3. Технологией взаимодействия с персоналом по вопросам организации деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, предоставления медицинских услуг и качественного оказания медицинской помощи в рамках действующего законодательства.

***Перечень совершенствуемых компетенций***

ОПК-	Способность и готовность	<b>Знать:</b>
------	--------------------------	---------------

1	<p>осуществлять свою деятельность с учетом принятых в обществе моральных и правовых норм, соблюдать правила профессиональную этику, законы и нормативные правовые акты по работе с НСПВ</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ключевые элементы государственной политики РФ в сфере обращения НСПВ;</li> <li>- основные моменты профилактики социально-значимых заболеваний, связанных с применением НСПВ;</li> <li>- ограничительные списки и перечни;</li> <li>- роль и место НСПВ в системе лекарственного обеспечения;</li> <li>- меры ответственности за незаконный оборот НСПВ</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-организовывать собственную деятельность, выбирать типовые методы и способы выполнения профессиональных задач, оценивать их эффективность и качество.</li> </ul>
ПК-1	<p>Способность и готовность к организации и ведению деятельности, связанной с оборотом НСПВ в медицинских организациях и их структурных подразделениях, фармацевтических организациях</p>	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- нормативные документы, регламентирующие оборот НСПВ в сфере здравоохранения;</li> <li>- лицензионные требования к деятельности по обороту НСПВ;</li> <li>- условия допуска лиц к работе с НСПВ;</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- организовать мероприятия (подготовка документов) по лицензированию деятельности, связанной с оборотом НСПВ;</li> <li>- применять законодательную базу, регламентирующую оборот НСПВ для соблюдения лицензионных требований в медицинской организации, фармацевтической организации;</li> <li>- организовать и проводить изъятие и списание с последующим уничтожением НСПВ, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным;</li> </ul>
ПК-2	<p>Способность и готовность организовывать деятельность по хранению НСПВ в соответствии с установленными требованиями</p>	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- нормативные документы, регламентирующие порядок хранения НСПВ;</li> <li>- номенклатуру НСПВ, используемых в медицинских целях;</li> <li>- фармакологию НСПВ;</li> <li>- требования к оснащению помещений, предназначенных для хранения НСПВ;</li> <li>- порядок ведения и хранения специальных журналов регистрации</li> </ul>

		<p>операций, связанных с оборотом НСПВ;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- порядок хранения ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений, а также печатей и пломбировочных устройств;</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- формировать ассортимент НСПВ и управлять им;</li> <li>- формировать запас НСПВ в зависимости от вида организации и категорий помещений;</li> <li>- контролировать качество НПЛП;</li> <li>- документировать показатели, соответствующие условиям хранения НСПВ;</li> <li>- обеспечить хранение ключей от сейфов, металлических шкафов и помещений для хранения НСПВ;</li> <li>- оформлять установленные формы документального учета операций по учету НСПВ.</li> </ul>
ПК-3	Способность и готовность организовать и осуществлять учет операций, связанных с оборотом НСПВ	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- нормативные документы, регламентирующие порядок регистрации операций, связанных с оборотом НСПВ, в результате которых изменяются количество и состояние НСПВ;</li> <li>- порядок ведения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом НСПВ; порядок хранения специальных журналов регистрации операций, и документов, подтверждающих совершение этих операций;</li> <li>- порядок оформления требований на НСПВ;</li> <li>- порядок возврата, учета и уничтожения не полностью использованных ампул (флаконов и т.д.) из-под НСПВ и неиспользованных НСПВ родственниками умерших больных;</li> <li>- порядок выдачи, регистрации, учета и хранения рецептурных бланков формы № 107/У-НП;</li> <li>- порядок и сроки представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом НСПВ;</li> <li>- сроки хранения документов по</li> </ul>



		<p>обороту НСПВ, порядки их уничтожения.</p> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- применять законодательную базу, регламентирующую оборот НСПВ;</li> <li>- формировать ассортимент НСПВ в соответствии с потребностью медицинской организации;</li> <li>- рассчитывать потребность в НСПВ в соответствии с действующими нормативами;</li> <li>- оформлять учетные формы по работе с НСПВ;</li> <li>- предоставлять информацию и участвовать в предоставлении ежегодных отчетов о деятельности, связанной с оборотом НСПВ.</li> </ul>
ПК-4	<p>Способность и готовность производить отпуск/приемку НПЛП в отделения медицинской организации по требованиям, а также организовывать обеспечение пациентов, требующих оказания стационарной, первичной медико-санитарной помощи, в т.ч. скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи.</p>	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- нормативные документы, регулирующие порядок обеспечения населения и медицинские организации НСПВ;</li> <li>- перечень ЛП, подлежащих ПКУ;</li> <li>- порядок назначения НСПВ и оформления их в историях болезни (картах стационарного больного), в медицинских картах амбулаторного больного;</li> <li>- порядок назначения НПЛП, оформления рецептурного бланка и отпуска по нему ЛП;</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- применять на практике нормативные документы, регулирующие порядок обеспечения населения и медицинские организации НСПВ;</li> <li>- осуществлять отпуск/приемку НПЛП в отделения медицинской организации по требованиям;</li> <li>- соблюдать порядок назначения НСПВ и оформления их в историях болезни (картах стационарного больного), в медицинских картах амбулаторного больного;</li> <li>- соблюдать порядок назначения НПЛП, оформления рецептурного бланка и отпуска по нему ЛП;</li> </ul>

#### **1.4. Требования к уровню образования слушателя**

К освоению дополнительной профессиональной программы повышения квалификации допускаются лица, имеющие высшее образование по специальностям Управление и экономика фармации, Фармацевтическая технология, Фармация, Акушерство и гинекология, Анестезиология и реаниматология, Гастроэнтерология, Дерматовенерология, Кардиология, Клиническая фармакология, Неврология, Нейрохирургия, Неонатология, Общая врачебная практика (семейная медицина), Общественное здоровье и здравоохранение, Онкология, Педиатрия, Оториноларингология, Психиатрия, Пульмонология, Ревматология, Сердечно-сосудистая хирургия, Скорая медицинская помощь, Терапия, Торакальная хирургия, Травматология и ортопедия, Трансплантология, Трансфузиология, Урология, Фтизиатрия, Хирургия, Эндокринология. без предъявления требований к стажу работы.

#### **1.5. Нормативный срок освоения программы – 36 часов: 36 часов – аудиторные занятия:**

Теоретические занятия – 10 часов, в том числе 10 часов с ДОТ;

Практические занятия – 16 часа;

Промежуточная аттестация – 6 часов;

Итоговая аттестация 6 часов.

#### **1.6. Форма обучения – очная (с применением дистанционных образовательных технологий)**

## 2. СОДЕРЖАНИЕ ПРОГРАММЫ

### 2.1. Учебный план «Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»

№ п/п	Наименование раздела	Трудо- ёмкость всего часов/ ЗЕТ	Обязательная учебная нагрузка*					Аттеста- ция	Форма контроля	Совершен- ствуемые компетенции
			Теоретические занятия		Практические занятия					
			лекции	в том числе ЭО и ДОТ**	Аудитор- ные	в том числе ЭО и ДОТ**	в том числе симуляцион- ное обучение			
<b>1</b>	<b>2</b>	<b>3</b>	<b>4</b>	<b>5</b>	<b>6</b>	<b>7</b>	<b>8</b>	<b>9</b>	<b>10</b>	<b>11</b>
1.	Модуль 1. Международное и российское законодательство в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.	4	2	2	0	0	0	2	Тестирование	ОПК-1, ПК-1
2.	Модуль 2. Нормативно-правовое обеспечение деятельности медицинских организаций, фармацевтических организаций в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов	8	2	2	4	0	0	2	Тестирование	ПК-1
3.	Модуль 3. Практические аспекты организации деятельности медицинских и фармацевтических специалистов в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов	20	6	6	12	0	0	2	Тестирование	ПК-2 ПК-3 ПК-4
4.	Итоговая аттестация	4	10	10	16	0	0	6		ОПК-1

										ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-4
5.	Итого	<b>36 часов/ 36 ЗЕТ</b>	10	10	16	0	0	6		

1 академический час = 1 ЗЕТ

\*в случае отсутствия типа деятельности заполняется - «0»

\*\* самостоятельная (внеаудиторная) работа слушателя, в том числе с применением электронного обучения и дистанционных образовательных технологий

2.2. Календарный учебный график «Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»

№ п/п	Наименование модуля, раздела, темы	Вид занятий*	День обучения					
			1	2	3	4	5	6
<b>1 неделя</b>								
<b>1.</b>	<b>Модуль 1.</b> Международное и российское законодательство в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.	Л	2					
		ПЗ						
		ПА						2
		СО						
		ДОТ						
<b>2.</b>	<b>Модуль 2.</b> Нормативно-правовое обеспечение деятельности медицинских организаций, фармацевтических организаций в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов	Л		2				
		ПЗ	4					
		ПА						2
		СО						
		ДОТ						
<b>3.</b>	<b>Модуль 3.</b> Практические аспекты организации деятельности медицинских и фармацевтических специалистов в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов	Л			2	2	2	
		ПЗ		4	4	4	4	
		ПА						2
		СО						
		ДОТ						
<b>Итоговая аттестация</b>			<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>4</b>
<b>Итого часов неделю</b>		<b>36</b>	<b>6</b>	<b>6</b>	<b>6</b>	<b>6</b>	<b>6</b>	

\* Л – лекции; ПЗ – практические занятия; ДОТ - самостоятельная (внеаудиторная) работа слушателя, в том числе с применением электронного обучения и дистанционных образовательных технологий; СО – симуляционное обучение; ПА – промежуточная аттестация

2.3. Тематический план ДПП ПК «Правила и порядок осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ»

№ п/п	Наименование раздела, темы	Содержание раздела, темы	Обязательная учебная нагрузка*				
			Теоретические занятия		Практические занятия		
			лекции	в том числе ЭО и ДОТ**	аудиторные	в том числе ЭО и ДОТ**	в том числе симуляционное обучение
1	2	3	4	5	6	7	8
<b>М 1.</b>	<b>Модуль 1.</b> Международное и российское законодательство в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.						
1.1.	Международно-правовое регулирование деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ. Основы законодательства РФ в области контроля наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров.	Международно-правовое регулирование деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ. Единая конвенция о наркотических средствах 1961г.; конвенция о психотропных веществах 1971 г.; конвенция ООН о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 г. Основы законодательства РФ в области контроля наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров. Нормативно-правовые аспекты, регламентирующие оборот наркотических средств и	2	2	0	0	0

		психотропных веществ.					
<b>М 2.</b>	<b>Модуль 2. Нормативно-правовое обеспечение деятельности медицинских организаций, фармацевтических организаций в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов</b>						
2.1	Порядок лицензирования видов деятельности, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ	Нормативно-правовая база, регламентирующая процедуру получения лицензии (федеральные законы, постановления Правительства РФ и приказы федеральных органов исполнительной власти). Этапы подготовки пакета документов для предоставления в лицензирующий орган. Анализ наиболее характерных ошибок при оформлении пакета документов, представляемых в лицензирующий орган. Лицензионные требования, предъявляемые к лицензиату. Порядок контроля за соблюдением лицензиатом требований и условий осуществления деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ.	0	0	4	0	0
2.2	Фармакология наркотических средств и психотропных веществ.	Ключевые моменты профилактики социально-значимых заболеваний, связанных с применением наркотических средств. Классификация опиоидных анальгетиков. Шкала боли. Показания. Противопоказания. Побочные эффекты.	2	2	0	0	0
<b>М 3.</b>	<b>Модуль 3. Практические аспекты организации деятельности медицинских и фармацевтических специалистов в сфере обращения наркотических и психотропных лекарственных препаратов.</b>						

3.1	Правила и порядок получения, назначения хранения учета и уничтожения наркотических средств и психотропных веществ в медицинских и фармацевтических организациях.	Порядок назначения лиц, ответственных за работу по получению, учету, хранению и отпуску наркотических средств и психотропных веществ в медицинских и фармацевтических организациях. Перечень документов, регламентирующих деятельность, связанную с оборотом наркотических средств и психотропных веществ (приходы, акты, списки, журналы и т.д.). Контроль за деятельностью организаций и предприятий, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ.	4	4	8	0	0
2.2	Контроль за деятельностью организаций и предприятий, связанных с оборотом наркотических средств, психотропных веществ.	Виды проверок. Порядок проведения проверок. Документы и материалы, предъявляемые контролирующему органу. Оформление результатов проверки. Российское законодательство об ответственности за нарушения лицензионных требований и условий при осуществлении деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ.	2	2	4	0	0
<b>Итоговая аттестация</b>			<b>6</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>	<b>0</b>
<b>итого</b>			<b>36</b>	<b>10</b>	<b>16</b>	<b>0</b>	<b>0</b>

\*в случае отсутствия типа деятельности заполняется - «0»

\*\* самостоятельная (внеаудиторная) работа слушателя, в том числе с применением электронного обучения и дистанционных образовательных технологий



### 3. ТРЕБОВАНИЯ К РЕЗУЛЬТАТАМ ОСВОЕНИЯ ПРОГРАММЫ

#### 3.1. Оценка качества освоения программы

Результаты (освоенные профессиональные компетенции)	Основные показатели оценки результата	Формы и методы контроля
<p>ПК-1. Осуществление деятельность с учетом принятых в обществе моральных и правовых норм, соблюдением правил профессиональной этики, законов и нормативных правовых актов по работе с НСПВ</p> <p>ПК-2 Организация и ведение деятельности, связанной с оборотом НСПВ в медицинских организациях и их структурных подразделениях, фармацевтических организациях.</p> <p>ПК-3. Организация деятельность по хранению НСПВ в соответствии с установленными требованиями.</p> <p>ПК-4. Организация и осуществление учета операций, связанных с оборотом НСПВ.</p> <p>ПК-5. Осуществление отпуска/приемки НПЛП в отделения медицинской организации по требованиям, а также организовывать обеспечение пациентов, требующих оказания стационарной, первичной медико-санитарной помощи, в т.ч. скорой медицинской помощи и паллиативной медицинской помощи.</p>	<ul style="list-style-type: none"><li>- Полнота знаний нормативно-правовых актов по осуществлению деятельности, связанной с оборотом НСПВ;</li><li>- Правильность проведения практических операций, связанных с учетом, хранением, использованием, списанием, уничтожением, перевозкой, приемкой НСПВ;</li><li>-Правильность использования инновационных технологий в профессиональной деятельности;</li><li>- Грамотное, аккуратное оформление документации по обороту НСПВ.</li></ul>	<p>- Тестирование</p>

#### 3.2. Форма итоговой аттестации: тестирование

### 3.3. Контроль и оценка результатов освоения

#### 3.3.1. Контрольно-оценочные средства по дополнительной профессиональной программе повышения квалификации

##### Пример типовых тестовых заданий итоговой аттестации

Выберите один или несколько правильных ответов:

#### 1. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННОМУ УЧЕТУ В НЕ ПОДЛЕЖАТ

- А) ЛП, содержащие сердечные гликозиды
- Б) наркотические средства Списка II Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ
- В) психотропные вещества Списка III Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ
- Г) прекурсоры Списка IV Перечня НС, ПВ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ

#### 2. К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСЯТСЯ

- А) должен быть заверен руководителем МВД
- Б) должен быть пронумерован
- В) должен быть прошнурован
- Г) должен быть заверен печатью аптечной организации

#### 3. К ТРЕБОВАНИЯМ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫМ ПРИ ОФОРМЛЕНИИ ЖУРНАЛА РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, НЕ ОТНОСЯТСЯ

- А) должен быть заверен руководителем лицензирующего органа
- Б) должен быть пронумерован
- В) должен быть прошнурован
- Г) должен быть заверен печатью аптечной организации

#### 4. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ

- А) регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ
- Б) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- В) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- Г) книге учета наркотических лекарственных средств

5. ПРЕДМЕТНО-КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ УЧЕТ ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ ОСУЩЕСТВЛЯЕТСЯ В

- А) журнале регистрации операций, при которых изменяется количество прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ
- Б) журнале регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ
- В) журнале учета операций, связанных с обращением лекарственных средств для медицинского применения
- Г) книге учета наркотических лекарственных средств

6. ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В

- А) металлическом шкафу (сейфе) в технически укрепленном помещении
- Б) сейфе
- В) рабочем столе руководителя организации
- Г) бухгалтерии

7. ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, ПРИ КОТОРЫХ ИЗМЕНЯЕТСЯ КОЛИЧЕСТВО ПРЕКУРСОРОВ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В

- А) металлическом шкафу (сейфе)
- Б) металлическом шкафу в технически укрепленном помещении
- В) сейфе в технически укрепленном помещении
- Г) рабочем столе руководителя организации

8. ЗАПОЛНЕННЫЕ ЖУРНАЛЫ РЕГИСТРАЦИИ ОПЕРАЦИЙ, СВЯЗАННЫХ С ОБОРОТОМ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ, ХРАНЯТСЯ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ

- А) 5 лет
- Б) 1 год
- В) 3 года
- Г) 10 лет

9. ИНВЕНТАРИЗАЦИЯ НАРКОТИЧЕСКИХ СРЕДСТВ И ПСИХОТРОПНЫХ ВЕЩЕСТВ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ПРОВОДИТСЯ

- А) ежемесячно
- Б) ежеквартально
- В) ежегодно
- Г) с периодичностью, определяемой руководителем организации

10. ЗАПИСИ В ЖУРНАЛАХ РЕГИСТРАЦИИ ПРОИЗВОДЯТСЯ

- А) лицом, ответственным за их ведение и хранение
- Б) руководителем организации
- В) руководителем структурного подразделения (отдела, отделения)

Г) любым работником, имеющим допуск к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами

#### 11. ЗАПИСИ В ЖУРНАЛАХ РЕГИСТРАЦИИ ПРОИЗВОДЯТСЯ

А) не реже одного раза в течение дня совершения операций с наркотическими средствами и психотропными веществами

Б) непосредственно после проведения каждой операций с наркотическими средствами и психотропными веществами

В) не реже одного раза в неделю

Г) не реже одного раза в инвентаризационный период

#### 12. УЧЕТ ПО КАЖДОМУ НАИМЕНОВАНИЮ НСПВ ВЕДЕТСЯ:

А) в отдельном журнале;

Б) на отдельном листке журнала;

В) в разных разделах журнала;

Г) ведется по группам НС.

**Таблица ответов.**

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
А	А	А	А	Б	А	Б,В	А	А	А	А	А,Б

#### 3.3.2 Критерии оценки результатов итоговой аттестации (оценка теоретических знаний по тестам)

Процент результативности (правильных ответов)	Качественная оценка индивидуальных образовательных достижений	
	балл (отметка)	вербальный аналог
90-100	5	отлично
80-89	4	хорошо
70-79	3	удовлетворительно
Менее 70	2	не удовлетворительно

Успешно освоившими дополнительную профессиональную программу повышения квалификации считаются слушатели, получившие по результатам итоговой аттестации оценки от «3» (удовлетворительно) и выше.

Оценки за итоговую аттестацию заносятся в протокол заседания аттестационной комиссии.

### 3.4. Форма документа, выдаваемого по результатам освоения программы

Удостоверение о повышении квалификации.

## 4. ТРЕБОВАНИЯ К УСЛОВИЯМ РЕАЛИЗАЦИИ ПРОГРАММЫ

### 4.1. Требования к кадровому обеспечению:

Реализация дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов с высшим медицинским и фармацевтическим образованием должна обеспечиваться педагогическими кадрами, имеющими высшее медицинское или педагогическое образование, ученую степень (доктор/ кандидат наук)

### 4.2. Требования к минимальному материально-техническому обеспечению программы:

№ комнаты	Наименование комнат	Площадь, м <sup>2</sup>	Кол-во рабочих/ученических мест	Занятость в часах
4.	Учебная аудитория для проведения занятий лекционного типа, семинарского типа, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля г. Волгоград, ул. Новороссийская 39, 1 этаж, №109	51,9	40	6
5.	Учебная аудитория для проведения занятий лекционного типа, семинарского типа, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля г. Волгоград, ул. Новороссийская 39, 6 этаж, №609	80,4	60	6
6.	Учебная аудитория для проведения занятий семинарского типа, групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля г. Волгоград, ул. Новороссийская 39, 1 этаж, №106	88,3	60	6

### Технические средства обучения

п/п	Наименование специализированных аудиторий, кабинетов, лабораторий, симуляционных классов в	Вид занятий	Наименование оборудования, компьютерного обеспечения др.

	ЦСО		
1	Система Moodle -специально разработанная для создания качественных online-курсов преподавателями, является пакетом программного обеспечения для создания курсов дистанционного обучения <a href="https://elearning.volgmed.ru">https://elearning.volgmed.ru</a>	Лекция, обучающий вебинар (двустороннее участие); - веб-конференция (одностороннее участие); Тестовое задание	Компьютер, ноутбук, тестовые задания

1.Электронная информационно-образовательная среда является местом взаимодействия между участниками образовательного процесса. В ней размещен доступ к лекциям и тестовым заданиям. Кроме того, куратор курса здесь же проводит фиксацию хода образовательного процесса, результатов промежуточной аттестации и результатов освоения программы.

Идентификация личности обучающихся применяется при организации деятельности, текущего контроля успеваемости, промежуточной аттестации, итоговой аттестации, оказания учебно-методической помощи обучающимся и иных образовательных процедур (далее – образовательные процедуры) при применении ЭО и ДОТ.

В университете используется система идентификации личности, обучающихся, получающих доступ к электронному информационно – образовательному portalу ВолгГМУ (<https://elearning.volgmed.ru>), позволяющая программными и (или) иными средствами, осуществлять идентификацию личности обучающихся, а также обеспечивающая контроль соблюдения требований образовательных процедур при применении ЭО и ДОТ.

Идентификация личности обучающихся при применении ЭО и ДОТ осуществляется путем использования электронной и (или) визуальной идентификация личности.

2.Система управления обучением (LMS) Moodle установлена на сервере дистанционного образования ВолгГМУ. **Интернет-ссылка на обучающую платформу: <https://elearning.volgmed.ru>.** Система Moodle представляет собой свободное (распространяющееся по лицензии GNU GPL, целью которой является предоставляющее пользователю права копировать, модифицировать и распространять (в т.ч. на коммерческой основе) программы, а также гарантировать, что и пользователи всех производных программ получают вышеперечисленные права) веб-приложение, предоставляющее возможность создавать сайты для онлайн-обучения. Moodle отвечает стандарту SCORM.

3.Для работы в системе Moodle необходимо Internet-соединение. Рекомендуемая скорость подключения - не менее 1 Мбит/сек. Операционная система: Windows, MAC OS, Linux.

4.Браузеры:

- Internet Explorer, минимальная версия - 10, рекомендуемая версия - последняя
- Mozilla Firefox, минимальная версия - 25.0, рекомендуемая версия - последняя
- Google Chrome, минимальная версия - 30.0, рекомендуемая версия - последняя
- Apple Safari, минимальная версия - 6, рекомендуемая версия – последняя.

5.В настройках браузера необходимо разрешить выполнение сценариев Javascript. Также необходимо включить поддержку cookie.

6.Для просмотра документов необходимы: AdobeReader, программы MS Office (Word, Excel, PowerPoint и др.) или OpenOffice.

7.Программное обеспечение QuickTime и Flash player, необходимое для мультимедийных функций.

8. Для регистрации в системе Moodle слушателю необходимо предоставить адрес электронной почты.

#### **4.3. Требования к учебно-методическому и информационному обеспечению программы:**

##### *Список рекомендуемой литературы*

1. Вебер, В. Р. Основы сестринского дела / В.Р. Вебер, Г.И. Чуваков, В.А. Лапотников. - Москва: Наука, 2019. - 496 с
2. Медицинская сестра. Практическое руководство по сестринскому делу / С.А. Гулова и др. - Москва: ИЛ, 2015. - 392 с
3. Петров В. И. Клиническая фармакология и фармакотерапия в реальной врачебной практике / В. И. Петров. - М., 2014. - Режим доступа: <http://www.studentlibrary.ru>
4. Бударин Г.Ю., Петров А.В., Седова Н.Н. Медицинские нормы и юридические законы: Монография / М.:ООО Издательская группа «Юрист», 2012. – 324 с.
5. Каминская И.А., Ковалев А.В., Скрипченко Л.Г., Организация деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ / Учебно-методическое пособие. – Волгоград: Издательство ВолгГМУ, 2011. – 44 с.
6. Каминская И.А., Скрипченко Л.Г., Лицензионные требования и лицензионный контроль в сфере оборота наркотических средств и психотропных веществ Учебно-методическое пособие. – Волгоград: Издательство ВолгГМУ, 2012. – С.44

##### *Нормативно-правовая документация:*

1. Федеральный закон от 21.11.2011 г. №323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации".
2. Единая Конвенция о наркотических средствах 1961 года с поправками, внесенными в нее в соответствии с протоколом 1972 года
3. Конвенция о психотропных веществах 1971 года
4. Конвенция Организации Объединенных Наций о борьбе против незаконного оборота наркотических средств и психотропных веществ 1988 года.
5. Федеральный закон Российской Федерации от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств"
6. Федеральный закон от 04.05.2011 N 99-ФЗ "О лицензировании отдельных видов деятельности" Федеральный закон от 10 декабря 1997 года №3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах» (с изм. и доп.)
7. Постановление Правительства России от 22 декабря 2011 г. №1085 "О лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений"
8. Постановление Правительства РФ от 30.11.2021 N 2117 "О порядке представления сведений о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а также о культивировании растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества либо их прекурсоры, и регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ, и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации"
9. (вместе с "Правилами представления юридическими лицами отчетов о деятельности, связанной с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, а также о культивировании растений, содержащих наркотические средства или психотропные

вещества либо их прекурсоры", "Правилами ведения и хранения специальных журналов регистрации операций, связанных с оборотом наркотических средств и психотропных веществ, в результате которых изменяются количество и состояние наркотических средств и психотропных веществ")

10. Постановление Правительства РФ от 31 декабря 2009 г. N 1148 "О порядке хранения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров".

11. Постановление Правительства РФ от 12.06.2008 г № 449 «О порядке перевозки наркотических средств и психотропных веществ на территории Российской Федерации, а также оформления необходимых для этого документов»

12. Постановление Правительства РФ от 01.10.2012 N 1002 "Об утверждении значительного, крупного и особо крупного размеров наркотических средств и психотропных веществ, а также значительного, крупного и особо крупного размеров для растений, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, либо их частей, содержащих наркотические средства или психотропные вещества, для целей статей 228, 228.1, 229 и 229.1 Уголовного кодекса Российской Федерации"

13. Постановление Правительства РФ от 23 сентября 2002 г. N 695 "О прохождении обязательного психиатрического освидетельствования работниками, осуществляющими отдельные виды деятельности, в том числе деятельность, связанную с источниками повышенной опасности (с влиянием вредных веществ и неблагоприятных производственных факторов), а также работающими в условиях повышенной опасности"

14. Постановление Правительства РФ от 30 июня 1998 г №681 «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации» (с изм. и доп.с 6.02.2004 по 25.10.2014 года).

15. Постановление Правительства РФ от 6 августа 1998 г. N 892 "Об утверждении Правил допуска лиц к работе с наркотическими средствами и психотропными веществами, а также деятельности, связанной с оборотом прекурсоров наркотических средств и психотропных веществ"

16. Приказ Минздрава России №30н от 20.01.2014 г. "Об утверждении порядка включения лекарственных средств для медицинского применения в перечень лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету"

17. Приказ Минздрава России №183н от 22.04.2014 г. «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».

18. Приказ Минздравсоцразвития РФ от 12.02.2007 г. N 110 «О порядке назначения и выписывания ЛС, ИМИ и специализированных продуктов лечебного питания»

19. Приказ Минздрава России от 22.10.2021 N 1004н "Об утверждении инструкции по уничтожению наркотических средств и психотропных веществ, входящих в списки II и III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, дальнейшее использование которых в медицинской практике признано нецелесообразным"

20. Приказ Минздрава России от 07.09.2016 N 681н

21. "О перечне должностей фармацевтических и медицинских работников в организациях, которым предоставлено право отпуска наркотических лекарственных препаратов и психотропных лекарственных препаратов физическим лицам"

22. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1094н "Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов"



23. Приказ Минздрава России от 22.10.2021 N 1005н "Об утверждении Порядка фиксации комиссией фактов утраты наркотических средств и (или) психотропных веществ, совершенной при осуществлении медицинской деятельности"
24. Приказ Минздрава России от 26.11.2021 N 1103н "Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических и психотропных лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения"
25. Приказ Росгвардии N 335, МВД России N 677 от 15.09.2021
26. "Об утверждении Требований к оснащению инженерно-техническими средствами охраны объектов и помещений, в которых осуществляются деятельность, связанная с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и внесенных в список I перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации, прекурсоров, и (или) культивирование наркосодержащих растений для использования в научных, учебных целях и в экспертной деятельности, для производства используемых в медицинских целях и (или) в ветеринарии наркотических средств и психотропных веществ"
27. Приказ Минздрава России от 24.11.2021 N 1093н "Об утверждении Правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями (амбулаториями, фельдшерскими и фельдшерско-акушерскими пунктами, центрами (отделениями) общей врачебной (семейной) практики), расположенными в сельских поселениях, в которых отсутствуют аптечные организации, а также Правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества в том числе Порядка отпуска аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов"
28. Приказ Минздрава России от 01.12.2016 N 917н "Об утверждении нормативов для расчета потребности в наркотических и психотропных лекарственных средствах, предназначенных для медицинского применения"

### ***Интернет-ресурсы***

#### **Ссылки на электронные источники информации:**

1. Справочная правовая система «Консультант плюс» <http://www.consultant.ru/>
2. Справочная правовая система «Гарант» <https://www.garant.ru/>

#### **Профильные web-сайты Интернета:**

1. Сайт Министерства здравоохранения Российской Федерации <https://www.rosminzdrav.ru/>
2. Портал информационной поддержки специалистов ЛПУ <https://www.zdrav.ru/>