

Для эффективного прохождения практики студент обязан:

- перед началом практики повторить теоретический материал (учебник, лекционный материал, нормативные акты) с тем, чтобы время практики использовалось преимущественно для закрепления знаний по предмету и овладения практическими навыками;
- своевременно являться на базу прохождения практики;
- ознакомиться с правилами внутреннего трудового распорядка, пройти вводный инструктаж по охране труда и технике безопасности;
- составить совместно с руководителем график прохождения практики и руководствоваться им;
- выполнять работу на рабочем месте и нести ответственность за ее результаты, соблюдать принципы фармацевтической деонтологии;
- ежедневно в конце рабочего дня заполнять в аптечной организации дневник и подавать на подпись непосредственному руководителю практики от аптечной организации;
- в полном объеме выполнить программу практики.

#### ***Список рекомендованной литературы:***

1. Федеральный закон РФ № 99 – ФЗ от 04.05.11г. «О лицензировании отдельных видов деятельности».
2. Федеральный закон РФ № 61 – ФЗ от 12.04.10г. «Об обращении лекарственных средств».
3. Федеральный закон «О защите прав потребителей» (в ред. Федеральных законов от 21.12.04г. № 171-ФЗ, от 25.10.07г. № 234-ФЗ).
4. Федеральный закон РФ № 323 – ФЗ от 21.11.11г. «Об основах охраны здоровья граждан в РФ».
5. Постановление Правительства РФ № 681 от 30.06.98г. «Об утверждении перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ» (в ред. Постановления Правительства РФ № 169 от 03.03.12г.).
6. Постановление Правительства РФ № 964 от 29.12.07г. «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей уголовного кодекса РФ, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 уголовного кодекса РФ».
7. Постановление Правительства РФ №1148 от 31.12.09г. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ».
8. Постановление Правительства РФ № 55 от 19.01.98г. «Об утверждении правил продажи отдельных видов товаров, перечня товаров длительного пользования, на которые не распространяется требование покупателя о безвозмездном предоставлении на период ремонта или замены аналогичного товара, и перечня непродовольственных товаров надлежащего качества, не подлежащих возврату или обмену на аналогичных товар другого размера, формы, габарита, фасона, расцветки или комплектации» (с изм. и доп.).
9. Постановление Правительства РФ № 1081 от 22.12.11г. «О лицензировании фармацевтической деятельности».

10. Постановление Правительства РФ № 1085 от 22.12.11г. «О лицензировании деятельности, связанной с оборотом наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений» (в ред. Постановлений Правительства РФ № 507 от 24.05.12г., № 882 от 04.09.12 г.).
11. Приказ Минздрава РФ № 1175н от 20.12.12г. (ред. от 02.12.13г.) «Об утверждении порядка назначения и выписывания лекарственных препаратов, а также форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения».
12. Приказ Минздрава РФ № 183н от 22.04.14г. «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».
13. Приказ Минздрава РФ № 54н от 01.08.12г. «Об утверждении формы бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления».
14. Приказ Минздрава РФ № 378н от 17.06.13г. «Об утверждении правил регистрации операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, включенных в перечень ЛС для медицинского применения, подлежащих ПКУ, в специальных журналах учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения, и правил ведения и хранения специальных журналов учета операций, связанных с обращением ЛС для медицинского применения».
15. Приказ Минздравсоцразвития РФ № 397н от 16.05.11г. «Об утверждении специальных требований к условиям хранения наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в установленном порядке в Российской Федерации в качестве лекарственных средств, предназначенных для медицинского применения, в аптечных, лечебно-профилактических учреждениях, научно-исследовательских учебных организациях и организациях оптовой торговли лекарственными средствами».
16. Приказ Минздравсоцразвития РФ № 403н «О Порядке отпуска лекарственных средств».
17. Приказ Минздравсоцразвития РФ № 706 от 23.08.10г. «Об утверждении правил хранения лекарственных средств».
18. Приказ Минздрава РФ № 309 от 21.10.97г. «Об утверждении Инструкции по санитарному режиму аптечных предприятий».
19. Трудовой кодекс РФ.