

**АВТОНОМНАЯ НЕКОММЕРЧЕСКАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНОГО  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО ОБРАЗОВАНИЯ "МЕЖРЕГИОНАЛЬНЫЙ ЦЕНТР  
ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ПОСЛЕВУЗОВСКОЙ ПОДГОТОВКИ И ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ  
СПЕЦИАЛИСТОВ "РАЗВИТИЕ"**



УТВЕРЖДАЮ  
Директор АНО ДПО МЦ «Развитие»  
*А.А. Борлакова* А.А. Борлакова  
«*14*» *01* 2021 г.

Рекомендована Педагогическим  
советом АНО ДПО "Развитие"  
«*14*» *01* 2021 г.  
Протокол № *1*

**ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ПРОФЕССИОНАЛЬНАЯ ПРОГРАММА**

**ПОВЫШЕНИЯ КВАЛИФИКАЦИИ**

специалистов со средним фармацевтическим образованием  
по специальности

**«ФАРМАЦИЯ»**

на тему

**«ПОРЯДОК УНИЧТОЖЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ И  
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ»**

**(СРОК ОБУЧЕНИЯ 36 АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ)**

Ростов-на-Дону  
2021

Основными компонентами дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему **«Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»** являются: цель программы, планируемые результаты обучения; учебный план; требования к итоговой аттестации обучающихся; оценочные материалы и иные компоненты.

Дополнительная профессиональная программа повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему **«Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»** одобрена на заседании педагогического совета.

Протокол № 1 от «14» 09 2021г.

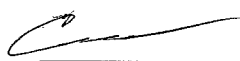
Председатель педагогического совета  С.А. Парфейников

## 2. ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему «**Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий**» срок освоения 36 академических часов


### СОГЛАСОВАНО

Председатель педагогического совета

 С.А. Парфейников

«14» 01 2021 г.

Директор АНО ДПО МЦ «РАЗВИТИЕ»  
в г. Ростове-на-Дону

 А.А. Борлакова

«14» 01 2021 г.

## 4. Общие положения

**4.1. Целью** дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему **«Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»** заключается в совершенствовании знаний и умений в рамках имеющейся квалификации.

Рабочая программа разработана в соответствии с:

- ✓ Приказ Минздравсоцразвития РФ от 16.04.2008 N 176н (ред. от 30.03.2010) О Номенклатуре специальностей специалистов со средним медицинским и фармацевтическим образованием в сфере здравоохранения Российской Федерации.
- ✓ Приказом Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 июля 2010 г. N 541н "Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел "Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 августа 2010 г., регистрационный N 18247).
- ✓ Приказом Министерства образования и науки РФ от 12 мая 2014 г. N 501 "Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта среднего профессионального образования по специальности 33.02.01 Фармация"
- ✓ Проект Приказа Министерства труда и социальной защиты РФ "Об утверждении профессионального стандарта "Фармацевт" (подготовлен Минтрудом России 12.03.2020)
- ✓ Приказом Минобрнауки России от 01.07.2013 № 499 (ред. от 15.11.2013) «Об утверждении Порядка организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам»;
- ✓ Письмом Минобрнауки России от 22.04.2015 № ВК-1032/06 «О направлении методических рекомендаций» вместе с «Методическими рекомендациями-разъяснениями по разработке дополнительных профессиональных программ на основе профессиональных стандартов».

**4.2. Задачей** дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему **«Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»** является овладение обучающимися современными знаниями и развитие умений в области организации и осуществления мероприятий по уничтожению лекарственных средств и медицинских изделий.

### 4.3. Знания:

- Требования нормативно-правовых актов, регламентирующих порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий;
- Условия осуществления уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий.

### 4.4. Умения:

- Организовывать и обеспечивать документооборот фармацевтической организации;
- Действия по отношению к недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной продукции.

#### **4.5. Навыки:**

- Составление документации, сопровождающей и подтверждающей факт уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий;
- Подготовка лекарственных средств и медицинских изделий к уничтожению;

**4.6. Требования к квалификации.** Среднее профессиональное образование по специальности "Фармация" и сертификат специалиста по специальности "Фармация" без предъявления требований к стажу работы.

Трудоемкость освоения - 36 академических часов (1 неделя)

Основными компонентами Программы являются:

- общие положения;
- планируемые результаты обучения;
- учебный план;
- календарный учебный график;
- рабочие программы учебных модулей: "Специальные дисциплины";
- формы аттестации;
- оценочные материалы <1>.

-----  
<1> Пункт 9 приказа Министерства образования и науки Российской Федерации от 01 июля 2013 г. N 499 "Порядок организации и осуществления образовательной деятельности по дополнительным профессиональным программам", (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации от 20 августа 2013 г., регистрационный N 29444) с изменениями, внесенными приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от 15 ноября 2013 г. N 1244 (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 14 января 2014 г., регистрационный N 31014).

**4.7.** Содержание Программы построено в соответствии с модульным принципом, структурными единицами модулей являются разделы. Каждый раздел дисциплины подразделяется на темы, каждая тема - на элементы, каждый элемент - на подэлементы. Для удобства пользования Программой в учебном процессе каждая его структурная единица кодируется. На первом месте ставится код раздела дисциплины (например, 1), на втором - код темы (например, 1.1), далее - код элемента (например, 1.1.1), затем - код подэлемента (например, 1.1.1.1). Кодировка вносит определенный порядок в перечень вопросов,

содержащихся в Программе, что, в свою очередь, позволяет кодировать контрольно-измерительные (тестовые) материалы в учебно-методическом комплексе (далее - УМК).

**4.8.** Учебный план определяет состав изучаемых дисциплин с указанием их трудоемкости, объема, последовательности и сроков изучения, устанавливает формы организации учебного процесса и их соотношение (лекции, обучающий симуляционный курс, семинарские и практические занятия, применение дистанционного обучения), конкретизирует формы контроля знаний и умений обучающихся. Планируемые результаты обучения направлены на формирование профессиональных компетенций. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональными стандартами и квалификационной характеристикой должности директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заместителя директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заведующего (начальника) структурного подразделения (отдела) аптечной организации <2>.

---

<2> Приказ Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации от 23 июля 2010 г. N 541н "Об утверждении Единого квалификационного справочника должностей руководителей, специалистов и служащих, раздел "Квалификационные характеристики должностей работников в сфере здравоохранения" (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 25 августа 2010 г., регистрационный N 18247).

**4.9.** В Программе содержатся требования к аттестации обучающихся. Итоговая аттестация осуществляется посредством проведения итогового тестирования и выявляет теоретическую и практическую подготовку обучающегося в соответствии с целями и содержанием Программы.

**4.10.** Организационно-педагогические условия реализации Программы включают учебно-методическое обеспечение учебного процесса освоения модулей специальности (тематика лекционных, семинарских и практических занятий).

#### **4.10. Характеристика профессиональной деятельности обучающихся:**

- **область профессиональной деятельности**<sup>1</sup> фармацевтические организации, учреждения здравоохранения по изготовлению лекарственных препаратов, отпуску

---

<sup>1</sup>. Приказ Министерства образования и науки РФ от 12 мая 2014 г. N 501

"Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта среднего профессионального образования по специальности 33.02.01 Фармация"

лекарственных средств, товаров аптечного ассортимента; структурные подразделения аптеки и аптечные организации при отсутствии специалиста с высшим образованием.

- **основная цель вида профессиональной деятельности<sup>2</sup>:** Удовлетворение потребностей граждан в безопасных, эффективных и качественных лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента.

- **обобщенные трудовые функции:** Оптовая торговля лекарственными средствами, розничная торговля и отпуск лекарственных препаратов.

- **трудовые функции:**

**A/03.5** Розничная торговля и отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента ПК-1.2, ПК-1.3, ПК-1.4

**A/04.5** Оформление документации по учету реализации лекарственных препаратов ПК-1.8

**A/05.5** Оптовая торговля лекарственными средствами и другими товарами аптечного ассортимента ПК-1.2, ПК-4.5

**A/06.5** Приемочный контроль в фармацевтической организации ПК-4.4, ПК-4.3, ПК-4.2

**A/07.5** Хранение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента в фармацевтических организациях ПК-1.1,

- **вид программы:** практикоориентированная.

**4.11. Контингент обучающихся:**

- **по основной специальности:** Фармация

## **5. ПЛАНИРУЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ОБУЧЕНИЯ**

Планируемые результаты обучения направлены на формирование профессиональных компетенций. В планируемых результатах отражается преемственность с профессиональным стандартом и квалификационной характеристикой должности директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заместителя директора (заведующего, начальника) аптечной организации, заведующего (начальника) структурного подразделения (отдела) аптечной организации, фармацевта.

**Характеристика компетенций фармацевта, подлежащих совершенствованию**

**5.1. Профессиональные компетенции (далее - ПК):**

- *Реализация лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента:*

---

<sup>2</sup>Проект Приказа Министерства труда и социальной защиты РФ "Об утверждении профессионального стандарта "Фармацевт" (подготовлен Минтрудом России 12.03.2020)

- ПК 1.1. Организовывать прием, хранение лекарственных средств, лекарственного растительного сырья и товаров аптечного ассортимента в соответствии с требованиями нормативно-правовой базы.
- ПК 1.2. Отпускать лекарственные средства населению, в том числе по льготным рецептам и по требованиям учреждений здравоохранения.
- ПК 1.3. Продавать изделия медицинского назначения и другие товары аптечного ассортимента.
- ПК 1.4. Участвовать в оформлении торгового зала.
- ПК 1.8. Оформлять документы первичного учета.

*- Организационно-управленческая деятельность:*

- ПК 4.2. Осуществлять руководство, контроль и анализ деятельности аптечных организаций в сельской местности.
- ПК 4.3. Проводить маркетинговые исследования спроса и прогнозировать продажи товаров аптечного ассортимента.
- ПК 4.4. Осуществлять коммерческую деятельность.
- ПК 4.5. Участвовать в продвижении товаров аптечного ассортимента на фармацевтическом рынке.

**5.2. Объем программы:** 36 академических часов.

### **5.3. Форма обучения, режим и продолжительность занятий**

График обучения	Акад. часов в день	Дней в неделю	Общая продолжительность программы, месяцев (дней, недель)
<b>Форма обучения</b>			
Заочная (с использованием ДОТ)	6	6	1 неделя, 6 дней

ДО обучение реализуется на дистанционной площадке АНО ДПО МЦ «Развитие». В систему внесены контрольно-измерительные материалы, а также материалы для самостоятельной работы: методические разработки центра, клинические рекомендации. Лекции и часть семинаров представлены в виде записей и презентаций. Текущее тестирование проводится в системе.

Доступ на портал осуществляется при наличии логина и пароля от личного кабинета, который выдается слушателю после издания приказа о зачислении на цикл.

## **6. УЧЕБНЫЙ ПЛАН**

### **распределения учебных модулей**

дополнительной профессиональной программы повышения квалификации специалистов со средним фармацевтическим образованием (фармацевтов) по специальности «Фармация» на тему **«Порядок уничтожения лекарственных средств и медицинских изделий»**

(срок освоения 36 академических часов)



Код	Наименование разделов модулей	Всего часов	В том числе			Из них	
			лекции	ПЗ	СЗ	оск	до
Рабочая программа учебного модуля «Специальные дисциплины»							
1	Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов.	6	2	4			6
2	Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов	6	2	4			6
3	Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.	6	2	4			6
4	Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений.	6	2	4			6
5	Правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий. Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных	6	2	4			6
6	Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире. Итоговая аттестация.	4		4			4
7	Итоговая аттестация.	2					
Всего		36	10	24			36

ПЗ - практические занятия, СЗ - семинарские занятия.

ОСК – обучающий симуляционный курс.

ДО – дистанционное обучение.

ПК - промежуточный контроль.

ТК - текущий контроль.

### 7. Календарный учебный график

Учебные модули	1 неделя (часы)
Специальные дисциплины	34
Итоговая аттестация	2

### 8. Рабочие программы учебных модулей

Рабочая программа учебного модуля «Специальные дисциплины»

Код	Наименования тем, элементов
-----	-----------------------------

1.1	Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов.
1.2	Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов
1.3	Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.
1.4	Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений.
1.5	Правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий. Правила уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств.
1.6	Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире.

### 9. Организационно-педагогические условия Тематика лекционных занятий

№ раздела	№ лекции	Темы лекций	Кол-во часов
1	1	Медицинские отходы. Классификация медицинских отходов.	2
2	2	Санитарно-эпидемиологический контроль. Основные способы обработки медицинских отходов.	2
3	3	Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.	2
4	4	Правовое регулирование уничтожения наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих	2
5	5	Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий.	2
<b>Итого</b>			<b>10</b>

### Тематика практических занятий

№ раздела	№ Пз	Темы практических занятий	Кол-во часов	Формы текущего контроля
1	1	Классификация медицинских отходов. Основные мероприятия по сбору и утилизации медицинских отходов.	4	Зачет

№ раздела	№ Пз	Темы практических занятий	Кол-во часов	Формы текущего контроля
	2	Санитарно-эпидемиологические правила и нормативы. Основные способы обработки медицинских отходов. Требования к организации транспортировки медицинских отходов. Хранение, учет и контроль за движением медицинских отходов.	4	
	3	Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.	4	
	4	Уничтожение наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений.	4	
	5	Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий.	4	
	6	Оценка ВОЗ ситуации относительно медицинских отходов в мире. Ответственность за невыполнение правил утилизации.	4	
<b>Итого</b>			<b>24</b>	

## 10. Формы аттестации

**10.1.** Итоговая аттестация по Программе проводится в форме итогового тестирования и должна выявлять теоретическую и практическую подготовку фармацевта, в соответствии с требованиями квалификационных характеристик и профессиональных стандартов.

**10.2.** Обучающийся допускается к итоговой аттестации после изучения тем в объеме, предусмотренным учебным планом.

**10.3.** Обучающиеся, освоившие программу и успешно прошедшие итоговую аттестацию, получают документ о дополнительном профессиональном образовании – удостоверение о повышении квалификации.

## 11. Оценочные материалы

### 11.1. Тематика контрольных вопросов:

1. Нормативно-правовые акты, регламентирующие Правила уничтожения изъятых фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и медицинских изделий.

2. Нормативно-правовые акты, регламентирующие уничтожение наркотических

средств, психотропных веществ и их прекурсоров, инструментов, оборудования и наркосодержащих растений.

3. «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

4. Классификация медицинских отходов. Примеры из разных классов опасности.

5. Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами. Регламентирующие документы.

6. Нормативно-правовые акты, регламентирующие способы обработки медицинских отходов.

7. Порядок учета и контроля за движением медицинских отходов.

8. Требования к организации системы обращения с медицинскими отходами в ЛПУ.

9. Правила временного хранения медицинских отходов.

10. Меры административного и уголовного воздействия при нарушениях утилизации медицинских отходов.

### **11.2.Задания, выявляющие практическую подготовку фармацевта**

- Разбейте по классам опасности:

-- отходы изделий медицинского назначения из инфекционного отделения,

--живые вакцины, непригодные к использованию,

--отходы сырья и продукции фармацевтических производств.

- Назовите способы и методы обработки медицинских отходов.

- Перечислите тару для временного хранения медицинских отходов и соответствующую ей маркировку.

- Перечислите основные правила уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий.

### **11.3. Примеры тестовых заданий:**

1. Положение “Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств” утверждено Постановлением Правительства РФ:

А) № 1447 от 15.09.2020;

Б) № 982 от 1.12.2009;

В) № 1081 от 22.12.2011;

Г) № 1085 от 22.12. 2011;

2. Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средств для медицинского применения является решение

А) владельца лекарственных средств, или федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения или суда

Б) федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору

В) федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека

Г) министерства здравоохранения РФ

3. Основанием для изъятия из гражданского оборота и уничтожения контрафактных лс является решение

А) суда

Б) федеральной службы по ветеринарному и фитосанитарному надзору (россельхознадзора)

В) федеральной службы по защите прав потребителей и обеспечения благополучия человека (роспотребнадзора)

Г) министерства здравоохранения РФ

4. Уничтожение недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов осуществляется организациями, имеющими лицензию на

А) медицинскую деятельность

Б) фармацевтическую деятельность

В) производство и реализацию лекарственных средств

Г) деятельность по сбору, использованию, обезвреживанию, транспортировке и размещению отходов I - IV классов опасности

5. По уничтожению недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов составляется

А) ведомость

Б) приказ

В) акт об уничтожении лекарственных средств

Г) протокол

6. Акт об уничтожении лекарственных средств или его копия, заверенная в установленном порядке, в течение 5 рабочих дней со дня его составления направляется в уполномоченный орган

А) владельцем уничтоженных лекарственных средств

- Б) лицензирующим органом
- В) контролирующим органом
- Г) органом роспотребнадзора

7. Контроль за уничтожением недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств осуществляет

- А) владелец лекарственных средств
- Б) уполномоченный федеральный орган
- В) производитель лекарственных средств
- Г) поставщик лекарственных средств

8. В случае необходимости уничтожение лекарственных средств производится

- А) организациями, имеющими соответствующую лицензию
- Б) сотрудниками аптеки
- В) сотрудниками росздравнадзора
- Г) поставщиком

9. Что не указывают в акте об уничтожении лекарственных средств

- А) дата и место уничтожения лекарственных средств;
  - Б) фамилия, имя, отчество (при наличии) лица (лиц), принимавшего (принимавших) участие в уничтожении лекарственных средств, место работы и должность;
  - В) обоснование уничтожения лекарственных средств;
  - Г) срок годности лекарственного средства
  - Д) сведения об уничтоженных лекарственных средствах (наименование, лекарственная форма, дозировка, единицы измерения, серия) и их количестве, а также о таре или упаковке;
  - Е) наименование производителя лекарственных средств;
  - Ж) сведения о владельце лекарственных средств;
- З) способ уничтожения лекарственных средств.

10. Фальсифицированные лекарственные средства и недоброкачественные лекарственные средства, помещенные под таможенную процедуру уничтожения, подлежат уничтожению в порядке, установленном

- А) актами, составляющими право Евразийского экономического союза, и законодательством Российской Федерации о таможенном регулировании
- Б) правительством РФ
- В) министерством здравоохранения
- Г) службой таможенного контроля

11. При вынесении уполномоченным органом решения об изъятии и уничтожении

фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств владелец таких лекарственных средств обязан:

А) обратиться в суд

Б) изъять такие лекарственные средства из обращения, изолировать и разместить их в специально выделенном помещении (зоне) либо сообщить о несогласии с указанным решением уполномоченному органу в течение 30 дней со дня вынесения решения;

В) все варианты верны

Г) изъять такие лекарственные средства из обращения, изолировать их отдельно либо сообщить о несогласии с указанным решением уполномоченному органу в течение 60 дней;

12. Уничтожение изъятых лекарственных средств осуществляется в течение

А) 6 месяцев со дня вынесения решения

Б) 3 месяцев со дня вынесения решения

В) 12 месяцев со дня вынесения решения

Г) 8 месяцев со дня вынесения решения

13. Решение уполномоченного органа об изъятии и уничтожении фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств не должно содержать:

А) сведения о лекарственных средствах;

Б) основания изъятия и уничтожения лекарственных средств;

В) срок изъятия и уничтожения лекарственных средств;

Г) сведения о владельце лекарственных средств;

Д) сведения о производителе лекарственных средств.

Е) сведения о организации поставщика лекарственного средства

14. При выявлении лекарственных средств с истёкшим сроком годности такие лекарственные средства

А) хранят отдельно от других групп лекарственных средств в карантинной зоне

Б) возвращают поставщику

В) направляют на анализ в аккредитованную лабораторию

Г) уничтожают в условиях аптеки

15. В случае если владелец фальсифицированных лекарственных средств и (или) недоброкачественных лекарственных средств не согласен с решением об изъятии и уничтожении указанных лекарственных средств, а также если он не выполнил это решение и не сообщил о принятых мерах, уполномоченный орган обращается

А) суд

- Б) правительство РФ
- В) министерство здравоохранения
- Г) все варианты верны

16. У недоброкачественных и (или) фальсифицированных лекарственных препаратов не осуществляется

- А) в помещениях аптечных организаций
- Б) на специально оборудованных площадках, полигонах
- В) в специально оборудованных помещениях
- Г) с соблюдением требований в области охраны окружающей среды в соответствии с законодательством РФ

### ОТВЕТЫ НА ЗАДАНИЯ

№ вопроса	Ответ	№ вопроса	Ответ	№ вопроса	Ответ
1	А	6	А	11	Б
2	А	7	Б	12	А
3	А	8	А	13	Е
4	Г	9	Г	14	А
5	В	10	А	15	А

## 12. Литература

### РЕКОМЕНДУЕМАЯ ОСНОВНАЯ ЛИТЕРАТУРА:

1. Управление и экономика фармации: учебник / под ред. И.А. Наркевича. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. – 928с.: ил. – 5 экз.

### РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ЛИТЕРАТУРА:

1. Санитарные правила и нормативы СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».
2. Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. N 1440 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных медицинских изделий, недоброкачественных медицинских изделий и контрафактных медицинских изделий".  
Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. № 1447 "Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств"



## ИНТЕРНЕТ РЕСУРСЫ:

	<b>ЭЛЕКТОРОННЫЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ РЕСУРСЫ</b>	Доступ к ресурсу
1.	<b>Medline</b> (PubMed, USA) [Электронный ресурс]. – Режим доступа: <a href="https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/">https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/</a> .	Открытый доступ
2.	<b>Консультант студента</b> [Электронный ресурс]: ЭБС. – М.: ООО «ИПУЗ». - Режим доступа: <a href="http://www.studmedlib.ru">http://www.studmedlib.ru</a>	Доступ неограничен
3.	<b>Консультант врача.</b> Электронная медицинская библиотека [Электронный ресурс] : ЭБС. – М.: ООО ГК «ГЭОТАР». - Режим доступа: <a href="http://www.rosmedlib.ru">http://www.rosmedlib.ru</a>	Доступ неограничен
4.	Справочная правовая система « <b>Консультант Плюс</b> » [Электронный ресурс]. - Режим доступа: <a href="http://www.consultant.ru">http://www.consultant.ru</a>	Доступ в определенное время
5.	<b>Научная электронная библиотека eLIBRARY</b> [Электронный ресурс]. - Режим доступа: <a href="http://elibrary.ru">http://elibrary.ru</a>	Открытый доступ
6.	<b>Национальная электронная библиотека</b> [Электронный ресурс]. - Режим доступа: <a href="http://нэб.рф/">http://нэб.рф/</a>	Доступ в определенное время
7.	<b>Официальный интернет-портал правовой информации</b> [Электронный ресурс]. - Режим доступа: <a href="http://pravo.gov.ru/">http://pravo.gov.ru/</a> .	Открытый доступ
8.	<b>Федеральная электронная медицинская библиотека Минздрава России</b> [Электронный ресурс]. - Режим доступа: <a href="http://www.femb.ru/feml/">http://www.femb.ru/feml/</a> , <a href="http://feml.scsml.rssi.ru">http://feml.scsml.rssi.ru</a> .	Открытый доступ