

Документ подписан простой электронной подписью
Информация о владельце:
ФИО: Семенов Юрий Алексеевич
Должность: Ректор
Дата подписания: 19.03.2026 17:31:00
Уникальный программный ключ:
7ee61f7810e60557bee49df655173820157a6d87

Федеральное государственное бюджетное образовательное
учреждение высшего образования
«Уральский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра фармации

УТВЕРЖДЕНО:
Проректор по образовательной
деятельности
ФГБОУ ВО УГМУ
Минздрава России,
к.м.н. А.А. Ушаков
« 19 » 03 2025 г.



Рабочая программа дисциплины
**Регулирование и контроль ввоза (вывоза)
лекарственных средств**

образовательной программы высшего образования подготовки кадров
высшей квалификации в ординатуре по специальности
33.08.02 – УПРАВЛЕНИЕ И ЭКОНОМИКА ФАРМАЦИИ

г. Екатеринбург, 2025

Рабочая программа дисциплины «Регулирование и контроль ввоза (вывоза) лекарственных средств» разработана в соответствии с приказом Минобрнауки России от 27.08.2014 г. № 1143 «Об утверждении федерального государственного образовательного стандарта высшего образования по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации (уровень подготовки кадров высшей квалификации и с учетом требований профессионального стандарта «Специалист в области управления фармацевтической деятельностью», утвержденного приказом Минтруда России от 22.05.2017 г. № 428н.

Разработчики рабочей программы дисциплины:

| ФИО | должность | Уч. степень | Уч. звание |
|------------------------------|----------------------------|--|------------|
| Андрианова Галина Николаевна | Профессор кафедры фармации | Доктор фармацевтических наук профессор | профессор |
| Петров Алексей Львович | Доцент кафедры фармации | Кандидат фармацевтических наук | нет |

Рецензенты: Кныш О.И., д. фарм.н., профессор, зав. кафедрой фармацевтических дисциплин ФГБОУ ВО «Тюменский ГМУ» Минздрава России

Рабочая программа дисциплины обсуждена на заседании кафедры фармации от 24.04.2025 г., протокол № 4.

Рабочая программа дисциплины одобрена на заседании методической комиссии специальностей ординатуры от 07.05.2025 г., протокол № 5.

1. ЦЕЛЬ, ЗАДАЧИ И МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В СТРУКТУРЕ ООП

Дисциплина «Регулирование и контроль ввоза (вывоза) лекарственных средств» относится к вариативной части блока Б1.В.ОД образовательной программы уровня высшего образования - подготовка кадров высшей квалификации в ординатуре по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации.

Цель дисциплины

- сформировать у ординаторов универсальные и профессиональные компетенции для решения задач контрольно-разрешительной деятельности фармацевтических организаций, занятых в сфере обращения лекарственных средств, и их структурных подразделений.

Задачи обучения ординатора:

1. Обобщить и систематизировать знания регламентации по проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации.
2. Владеть порядком предоставления документов для ввоза в РФ лекарственных средств в соответствии с законодательством Российской Федерации о таможенном деле.
3. Повысить уровень, совершенствовать знания по подготовке документов для вывоза ЛС из РФ.
4. Выработать алгоритмы действий по проведению экспертизы ЛС для осуществления государственной регистрации ЛС.
5. Научить экспертизе документов, предоставляемых юридическими лицами в таможенные органы РФ при ввозе ЛС в РФ.
6. Освоить особенности формирования и рассмотрения документации для ввоза ЛП в РФ для личного использования и иных коммерческих целей, а также для использования на территории международного медицинского кластера.
7. Научить экспертизе документов, подтверждающих качество ввозимых ЛС, порядок изъятия и последующего уничтожения или вывоза из РФ фальсифицированных, недоброкачественных ЛС.

2. ТРЕБОВАНИЯ К РЕЗУЛЬТАТАМ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ

2.1. В процессе изучения дисциплины формируются следующие универсальные компетенции:

-готовность к абстрактному мышлению, анализу, синтезу (УК-1);

-готовность к управлению коллективом, толерантно воспринимать социальные, этнические, конфессиональные и культурные различия (УК-2);

2.2. В процессе изучения дисциплины формируются следующие профессиональные компетенции:

-готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации (ПК-1);

-готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению (ПК-2);

-готовность к организации фармацевтической деятельности (ПК-5);

Изучение дисциплины направлено на формирование следующих универсальных и профессиональных компетенций: УК-1, УК-2, ПК-1, ПК-2, ПК-5, ПК-6, а также формирование готовности ординатора воспринимать другие дисциплины образовательной программы, формирование профессиональной этики, на воспитание у обучающегося приоритета общечеловеческих ценностей, приверженности принципам гуманизма.

2.3. В результате изучения дисциплины ординатор должен

Знать регламентацию порядка ввоза в РФ и вывоза из РФ лекарственных средств в порядке, установленном Правительством РФ, в соответствии с таможенным законодательством союза в рамках ЕврАзЭС; порядок выдачи разрешения на ввоз конкретной партии зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных препаратов, проведения экспертизы ЛС для осуществления государственной регистрации ЛС; документы, подтверждающие качество ввозимых ЛС; порядок изъятия и последующего уничтожения или вывоза из РФ фальсифицированных, недоброкачественных ЛС; ответственность лиц, осуществляющих ввоз в РФ фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛС; перечень юридических лиц, которым разрешен ввоз лекарственных средств в РФ; перечень документов, предоставляемых в таможенные органы РФ при ввозе ЛС в РФ; порядок ввоза ЛП в РФ для личного использования и иных коммерческих целей, а также для использования на территории международного медицинского кластера;

Уметь применять действующую нормативно-законодательную базу, регламентирующую процедуру ввоза в РФ и вывоза из РФ лекарственных средств; подготавливать документы для вывоза ЛС из РФ; уметь осуществлять экспертизу ввозимых ЛС, на основе предоставленных документов в соответствии с законодательством Российской Федерации о таможенном деле; уметь применять алгоритм изъятия и уничтожения фальсифицированных, недоброкачественных ЛС или вывоза из РФ; информировать о зарегистрированных в РФ ЛС по форме и в порядке, установленном Правительством Российской Федерации.

Владеть навыками применения действующих нормативных и законодательных документов, регламентирующих процедуры ввоза в РФ и вывоза из РФ лекарственных средств; навыками проведения экспертизы пакета сопроводительных документов, ввозимых ЛС в РФ; владеть алгоритмами выявления и уничтожения фальсифицированных и недоброкачественных ЛС; навыками информирования о зарегистрированных ЛС на территории РФ; владеть разрешительными процедурами и установленными Правительством порядками ввоза и вывоза ЛС;

3. ОБЪЕМ И ВИД УЧЕБНОЙ РАБОТЫ

| Виды учебной работы | Трудоемкость | | Семестры |
|---------------------------------------|--------------|------------|-----------|
| | з. е. (часы) | | 1 |
| Аудиторные занятия (всего) | 36 | | 36 |
| в том числе: | | | |
| Практические занятия | 36 | | 36 |
| Семинары | | | |
| Лабораторные работы | | | |
| Самостоятельная работа (всего) | 36 | | 36 |
| в том числе: | | | |
| Курсовая работа | 16 | | 16 |
| Другие виды самостоятельной работы | 20 | | 20 |
| Зачет | зачет | | |
| Общая трудоемкость дисциплины | з.е. 2 | 72 часа | |

Учебно-тематический план

Практические занятия с ординаторами могут проходить в виде практических занятий как таковых, семинаров, коллоквиумов, круглых столов, деловых игр.

| № п/п | Наименование разделов дисциплины | Всего учебных часов | Из них аудиторных часов | В том числе | | |
|-------|--|---------------------|-------------------------|-------------|---------------------------------------|------------------------|
| | | | | Лекции | Практические занятия, в т.ч. семинары | Самостоятельная работа |
| 1 | Обзор современных теоретических и практических основ организации фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения населения в Российской Федерации | 12 | 4 | | 4 | 8 |
| 2 | Состояние, проблемы и перспективы развития производства отечественных лекарственных средств и зарубежного производства. | 12 | 4 | | 4 | 8 |
| 3 | Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации. | 16 | 8 | | 8 | 8 |
| 4 | Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации. Таможенное дело в Российской Федерации. Регулирование ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации, общие положения. | 16 | 8 | | 8 | 8 |
| 5 | Особенности ввоза и вывоза отдельных групп лекарственных средств. Особенности ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, не предусматривающего их последующий сбыт. | 12 | 8 | | 8 | 4 |
| 6 | Ответственность за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, | 4 | 4 | | 4 | |

| | | | | | | |
|--|---------------------|----|----|--|----|----|
| | медицинских изделий | | | | | |
| | <i>Всего часов</i> | 72 | 36 | | 36 | 36 |

Контролируемые учебные элементы

| | | Контролируемые ЗУН, направленные на формирование УК и ПК | | |
|-------------|---|--|---|---|
| | | Знать | Уметь | Владеть |
| Д Е 1 | Обзор современных теоретических и практических основ организации фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения населения в Российской Федерации (УК-1; ПК-5) | <ul style="list-style-type: none"> -Порядок регулирования отношений, возникающих в сфере обращения лекарственных средств. Принципы. -Порядок регистрации ЛС в РФ. -Маркировка ЛС. -Информационные ресурсы о зарегистрированных ЛС в РФ. -Законодательные документы. | <ul style="list-style-type: none"> -Разбираться в вопросах регламентации сферы обращения ЛС отечественного и зарубежного производства. -Уметь проводить анализ ситуации на фармацевтическом рынке. - Систематизировать общий порядок получения лицензии на фармацевтическую деятельность различными юридическими лицами. -Представлять порядок обращения фармацевтических субстанций. | <ul style="list-style-type: none"> -Владеть действующими регламентами обращения ЛС на территории РФ. -Владеть процедурами регистрации ЛС на территории РФ, правилами маркировки ЛС. -Владеть порядком получения разрешительных документов – регистрационное удостоверение на ЛС. -Владеть правилами надлежащей дистрибьюторской практики. |
| Д Е 2 | Состояние, проблемы и перспективы развития производства отечественных лекарственных средств и зарубежного производства. (УК-1; 2; ПК-1) | <ul style="list-style-type: none"> -Знать основные индикаторы развития фармацевтического рынка. -Динамику соотношения импортных и отечественных ЛП и ФС. -Состояние обращения МИ. -Основные проблемы, лекарственного обеспечения высокотехнологичными, инновационными ЛП. | <ul style="list-style-type: none"> - Уметь проводить анализ развития фармацевтического рынка за определенный период. -Уметь выявить причинно-следственные связи сложившейся динамики развития. -Уметь оценивать логистические цепочки товародвижения от производителя – поставщика (дистрибьютора) – | <ul style="list-style-type: none"> - Владеть навыками проведения маркетинговых исследований для оценки состояния фармацевтического рынка, прогнозирования потребления ЛП. -Разбираться в проблеме импортозамещения, обосновывать стратегию замещения ФС и ЛП. |

| | | | | |
|-------------|---|--|--|--|
| | | | до конечного потребителя ЛС. | |
| Д Е 3 | Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации (ПК-1) | -Регулирование ввоза товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации. -Документы по внешнеторговой деятельности и таможенному регулированию в Российской Федерации. -Документы таможенного законодательства ТС в рамках ЕАЭС, которые являются межгосударственными документами государств – участников ЕАЭС. | -Уметь систематизировать общий порядок осуществления внешнеторговой деятельности – деятельность по осуществлению сделок в области внешней торговли товарами, услугами, информацией и интеллектуальной собственностью; - Разбираться в терминологии: внешняя торговля товарами – импорт и (или) экспорт товаров; - импорт товара – ввоз товара в Российскую Федерацию без обязательств об обратном вывозе; - экспорт товара – вывоз товара из Российской Федерации без обязательств об обратном ввозе; - зона свободной торговли – таможенные территории | -Владеть навыками применения законодательных актов в решении конкретных вопросов внешнеторговой деятельности. -Оценивать объемы экспорта отечественных производителей, владеть информацией о сделках в области внешней торговли на примере ФС и ЛП. |
| Д Е 4 | Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации. Таможенное дело в Российской Федерации. Регулирование ввоза лекарственных средств в | Знать основы государственного регулирования внешнеторговой деятельности, полномочий РФ, -таможенно - тарифное и нетарифное регулирование; - установление обязательных требований и | -уметь разбираться в законодательных документах внешней торговли. -разбираться в понятиях и определениях законов. -торговых терминах Инкортемс. -уметь правильно применить | -владеть нормативным и законодательным регулированием в сделках внешней торговли, -Владеть специальными торговыми терминами для составления договоров в области внешней |

| | | | | |
|----------------------|--|---|--|---|
| | <p>Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации, общие положения. (ПК-1;5;)</p> | <p>критериев безопасности для жизни или здоровья граждан, ТС порядка вывоза из Российской Федерации и ввоза в Российскую Федерацию делящихся (расщепляющихся) ядерных веществ, отравляющих, ЯВ, НС и ПВ, прекурсоров, биологически активных материалов (донорской крови и (или) ее компонентов, внутренних органов и других материалов), генетически активных материалов.</p> | <p>значение терминов в качестве стандартных условий исполнения договора сторонами во внешнеэкономических договорах.</p> | <p>торговли.</p> |
| <p>Д Е 5</p> | <p>Особенности ввоза и вывоза отдельных групп лекарственных средств. Особенности ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, не предусматривающего их последующий сбыт. (УК-1;2; ПК-1;5)</p> | <p>-Знать процессы интеграции российского фармацевтического рынка с рынками стран СНГ. -Порядок создания ЕАЭС – международного интеграционного экономического объединения – союза Государствами – членами ЕАЭС. - «Соглашение о единых принципах и правилах обращения ЛС и МИ в рамках ЕАЭС - ввоз НС, ПВ и их прекурсоров, включенных в раздел 2.12 Единого перечня товаров, -на ввоз ЛП в целях</p> | <p>-уметь разбираться в целях перевозки ЛС, -уметь применять действующее законодательство по правилам перевозки ЛС, -уметь представлять документооборот процесса перевозки ЛС, -оформлять разрешительные документы на ввоз отдельных групп ЛС.</p> | <p>-владеть документированным сопровождением процедуры перевозки отдельных групп ЛС. -владеть алгоритмами и особенностями ввоза и вывоза отдельных групп ЛС</p> |

| | | | | |
|-------------|---|---|---|---|
| | | <p>оказания гуманитарной помощи (содействия) или помощи при чрезвычайных ситуациях.</p> <p>-Алгоритм действий заявителя для получения лицензии на ввоз ЛС.</p> <p>-Отказ о возможности выдаче лицензии.</p> <p>-ТС «Особенности перемещения товаров для личного пользования».</p> <p>- Особенность ввоза ЛС для личного использования, предназначенных для личного приема. Форма заявления на ввоз незарегистрированных ЛС.</p> | | |
| Д Е 6 | <p>Ответственность за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий</p> <p>(УК-1; 2; ПК-1;2;5).</p> | <p>-порядок изъятия и последующего уничтожения или вывоза из РФ фальсифицированных, недоброкачественных ЛС;</p> <p>-ответственность лиц, осуществляющих ввоз в РФ фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛС;</p> <p>- КоАП РФ , предусматривающие меры ответственности за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и</p> | <p>- уметь осуществлять экспертизу ввозимых ЛС, на основе предоставленных документов в соответствии с законодательством Российской Федерации о таможенном деле; уметь применять алгоритм изъятия и уничтожения фальсифицированных, недоброкачественных ЛС или вывоза из РФ.</p> <p>-Разбираться в величине штрафов за незаконный ввоз ЛС.</p> | <p>-навыками проведения экспертизы пакета сопроводительных документов, ввозимых ЛС в РФ; владеть алгоритмами выявления и уничтожения фальсифицированных и недоброкачественных ЛС;</p> |

| | | | | |
|--|--|---|--|--|
| | | <p>незарегистрированных ЛС, медицинских изделий и фальсифицированных биологически активных добавок.</p> <p>-уголовная ответственность за следующие деяния за ввоз на территорию Российской Федерации фальсифицированных, недоброкачественных ЛС или МИ.</p> | | |
|--|--|---|--|--|

4.СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

| Раздел дисциплины (ДЕ) и код компетенции, для формирования которой данная ДЕ необходима. | Основное содержание раздела, дидактической единицы (тема, основные закономерности, понятия, термины и т.п.) |
|--|--|
| <p>ДЕ 1 – Обзор современных теоретических и практических основ организации фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения населения в Российской Федерации (УК-1; ПК- 5)</p> | <p>- Порядок регулирования отношений, возникающих в сфере обращения лекарственных средств. Принципы.</p> <p>-Законодательные документы для <i>юридических лиц</i> согласно ФЗ-61 (как отечественные, так и зарубежные), осуществляют фармацевтическую деятельность, при этом занимаясь непосредственно процессом ввоза ЛС в Российскую Федерацию или вывоза ЛС из Российской Федерации.</p> <p>-субъекты обращения ЛС, осуществляющие фармацевтическую деятельность, одновременно осуществляют и внешнеэкономическую (внешнеторговую) деятельность, которая регулируется соответствующим российским законодательством.</p> <p>-ввоз ЛС в Российскую Федерацию юридическими лицами - зарубежными компаниями порядок организации в Российской Федерации собственного подразделения. Порядок его регистрации под российской юрисдикцией, в ЕГРЮЛ, процедура получения лицензии на фармацевтическую деятельность для ввоза ЛС или вывоза ЛС в соответствии с документами по регулированию внешнеторговой деятельности и таможенному регулированию в Российской Федерации.</p> <p>-Требования к соискателю лицензии на право оптовой торговли ЛС, к лицензиату к ведению фармацевтической деятельности в виде оптовой торговли ЛС на территории Российской Федерации едины для всех субъектов обращения ЛС.</p> |

| | |
|--|--|
| | <p>-ввозом (вывозом) ЛС занимаются и производственные фармацевтические предприятия. Обязательное условие для них – наличие лицензии на производство ЛС. Порядок регистрации ЛС в РФ. -Маркировка ЛС. -регистрационное удостоверение. -Информационные ресурсы о зарегистрированных ЛС в РФ.</p> |
| <p>ДЕ -2 Состояние, проблемы и перспективы развития производства отечественных лекарственных средств и зарубежного производства. (УК-1; 2; ПК-1)</p> | <p>-тенденции развития и проблемы постсоветского фармацевтического рынка страны: - характеристика российского фармацевтического рынка; - Развитие фарм промышленности в соответствии с программой «ФАРМА 2030». - Перевод отечественного производства Л П на инновационную модель развития. - Регулирование рынка ЕАЭС.</p> |
| <p>ДЕ -3 Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации (ПК-1)</p> | <p>-Регулирование ввоза товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации. -Документы по внешнеторговой деятельности и таможенному регулированию в Российской Федерации. -Документы таможенного законодательства ТС в рамках ЕАЭС, которые являются межгосударственными документами государств – участников ЕАЭС. Основополагающие законодательные и нормативные правовые документы, регулирующие внешнеторговую деятельность. - в отношении ЛС - Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (в редакции ФЗ-409); - Таможенный кодекс Таможенного союза (далее – ТК ТС); - Соглашение о правилах лицензирования в сфере внешней торговли товарами (в рамках ТС); - Договоры о Евразийском экономическом союзе; - Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии; - Приказы Федеральной таможенной службы Российской Федерации. (</p> |
| <p>ДЕ 4 – Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации. Таможенное дело в Российской Федерации. Регулирование ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации, общие положения.</p> | <p>Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации осуществляется в соответствии с Федеральным законом от 08.12.2003 г. № 164-ФЗ «Об основах государственного регулирования внешнеторговой деятельности». Данный закон является одним из основополагающих законов Российской Федерации. К целям и сфере применения закона ФЗ-164 относятся: определение основ государственного регулирования внешнеторговой деятельности, полномочий Российской Федерации и субъектов</p> |

| | |
|---|--|
| <p>(ПК-1;5;)</p> | <p>Российской Федерации в области внешнеторговой деятельности, торговой политики Российской Федерации для создания благоприятных условий для российских экспортеров, импортеров, производителей и потребителей товаров и услуг.</p> <p>К полномочиям Российской Федерации законом ФЗ-164 отнесены, в том числе следующие полномочия:</p> <ul style="list-style-type: none"> - таможенно - тарифное и нетарифное регулирование; - установление обязательных на всей территории Российской Федерации требований и критериев безопасности для жизни или здоровья граждан, имущества физических или юридических лиц, государственного или муниципального имущества, окружающей среды, жизни или здоровья животных и растений при ввозе в Российскую Федерацию товаров и правил контроля за ними; - определение в соответствии с международными договорами Российской Федерации и решениями Комиссии ТС порядка вывоза из Российской Федерации и ввоза в Российскую Федерацию делящихся (расщепляющихся) ядерных веществ, отравляющих, взрывчатых, ядовитых веществ, опасных отходов, сильнодействующих, наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, биологически активных материалов (донорской крови и (или) ее компонентов, внутренних органов и других материалов), генетически активных материалов (культур грибов, бактерий, вирусов, семенного материала животных и человека и иных материалов), животных и растений, находящихся под угрозой исчезновения, их частей и дериватов, а также иных товаров, которые могут оказать неблагоприятное воздействие на жизнь или здоровье граждан, жизнь или здоровье животных и растений, окружающую среду. |
| <p>ДЕ 5 - Особенности ввоза и вывоза отдельных групп лекарственных средств. Особенности ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, не предусматривающего их последующий сбыт. (УК-1;2; ПК-1;5)</p> | <p>Помещение товаров под таможенную процедуру завершается выпуском товаров в соответствии с заявленной таможенной процедурой. Выпуск товаров является конечным итогом таможенного контроля и проведения таможенных операций.</p> <p>Под выпуском товаров понимается действие таможенных органов, разрешающее заинтересованным лицам использовать товары в соответствии с условиями заявленной таможенной процедуры или в соответствии с условиями, установленными для отдельных категорий товаров, не подлежащих в соответствии с ТК ТС помещению под таможенные процедуры.</p> <p>Для товаров - ЛС чаще всего при их ввозе используются таможенные процедуры: выпуск для внутреннего потребления, переработка для</p> |

внутреннего потребления, реимпорт, таможенный склад, реже - отказ в пользу государства, уничтожение.

Крупнейшие иностранные организации – производители ЛС пользуются таможенной процедурой «таможенный склад», так как она позволяет использовать следующие возможности:

- хранение товаров под таможенным контролем на таможенном складе в течение довольно длительного времени без уплаты таможенных пошлин, налогов и без применения мер нетарифного регулирования;

- с разрешения таможенного органа с товарами на таможенном складе могут совершаться сборочные операции, отбор проб и образцов, подготовка товаров к продаже и транспортировке, включая дробление партии, формирование отправок, сортировку, упаковку, переупаковку, маркировку, операции по улучшению товарного вида;

- в отношении всех или части товаров на таможенном складе могут совершаться сделки, предусматривающие передачу прав владения, пользования и (или) распоряжения этими товарами;

- товары, помещенные на таможенный склад, могут помещаться под иную таможенную процедуру (к примеру, на выпуск для внутреннего потребления) полностью или частями.

Таможенные пошлины, налоги при помещении товаров под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления после их хранения на таможенном складе исчисляются на день регистрации таможенным органом таможенной декларации, поданной под процедуру выпуска, как если бы они в этот день были ввезены на таможенную территорию ТС.

В отдельных случаях товары, в том числе ЛС, попадают под таможенную процедуру уничтожения (недоброкачественные, контрафактные, срок действия которых истек и т.д., либо безвозвратно утраченные вследствие аварий или действия непреодолимой силы). В этом случае иностранные товары уничтожаются под таможенным контролем без уплаты ввозных таможенных пошлин, налогов и без применения мер нетарифного регулирования.

Помещение товаров под таможенную процедуру уничтожения допускается на основании заключения соответствующего уполномоченного государственного органа, выдаваемого в соответствии с законодательством государств - участников ТС, о возможности уничтожения, в котором указываются способ и место уничтожения. Заключение не требуется, когда товары безвозвратно утрачены вследствие аварии или действия непреодолимой силы.

Уничтожение товаров производится за счет

| | |
|---|--|
| | декларанта таможенной процедуры уничтожения. |
| <p>ДЕ 6 - Ответственность за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий (УК-1; 2; ПК-1;2;5).</p> | <p>ЛС относятся к товарам, для которых для выпуска через таможенную границу необходимо исследование документов, проб и образцов товаров либо получения заключения эксперта, то есть проведение контроля качества. При этом необходимо учитывать, что таможенное оформление ЛС должно осуществляться только на таможенных терминалах, соответствующих требованиям законодательства в отношении ЛС, то есть, например, на СВХ, имеющих лицензию на фармацевтическую деятельность (оптовая торговля ЛС), выданную Росздравнадзором, и что проведение контроля качества ЛС также имеет свои особенности.</p> <p>Порядок изъятия и последующего уничтожения или вывоза из РФ фальсифицированных, недоброкачественных ЛС;</p> <p>Ответственность лиц, осуществляющих ввоз в РФ фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛС;</p> <p>КоАП РФ, предусматривающие меры ответственности за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных ЛС, медицинских изделий и фальсифицированных биологически активных добавок.</p> <p>Уголовная ответственность за следующие деяния за ввоз на территорию Российской Федерации фальсифицированных, недоброкачественных ЛС или МИ.</p> |

Тематический план практических занятий

| № | Тема практического (семинарского) занятия | Кол-во часов |
|-----|--|--------------|
| 1 | Обзор современных теоретических и практических основ организации фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения населения в Российской Федерации | 4 |
| 2. | Состояние, проблемы и перспективы развития производства отечественных лекарственных средств и зарубежного производства. | 4 |
| 3 | Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации | 8 |
| 3.1 | Порядок ввоза (вывоза) ЛС. Обзор опыта работы | 4 |
| 3.2 | Документационное сопровождение для разрешения на ввоз (вывоз) ЛС | 4 |
| 4 | Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации. Таможенное дело в Российской Федерации. Регулирование ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации, общие положения. | 8 |
| 4.1 | Порядок документооборота процедур при таможенном контроле | 4 |

| | | |
|-----|---|----|
| 4.2 | Изъятие фальсифицированных ЛС | 4 |
| 5 | Особенности ввоза и вывоза отдельных групп лекарственных средств. Особенности ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, не предусматривающего их последующий сбыт. | 8 |
| 5.1 | Особенность оборота ЛС для личного пользования | 4 |
| 5.2 | Алгоритм оформления документов | 4 |
| 6 | Ответственность за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий | 4 |
| | ИТОГО | 36 |

5. ОСНОВНЫЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫЕ ТЕХНОЛОГИИ

Виды учебной деятельности по дисциплине – практические занятия, самостоятельная работа. Организация учебного процесса по дисциплине, нацелена в первую очередь на интенсивную самостоятельную работу ординатора, освоившего в полном объеме дисциплину. Практический курс построен на основе анализа действующей законодательной базы организации и проведении сделок в области внешней торговли ЛС, рассматриваются проблемные ситуации фармацевтической практики, проблемы импортозамещения, порядка уничтожения фальсифицированных ЛС, работа таможенного склада. Основной вид учебной деятельности – самостоятельный поиск, анализ, систематизация информации по заданной теме с использованием Интернет- ресурсов, определение степени доказательности найденной информации.

Практические занятия проводятся в компьютерном классе с использованием современного программного оборудования. Обучающиеся самостоятельно под контролем преподавателя изучают информационные ресурсы, работают с Интернет-ресурсами, решают ситуационные задачи. Часть семинаров и практических занятий проводится с применением дистанционных технологий на базе портала медспейс.

Формы аттестации по дисциплине:

Текущая – тестовые задания.

Промежуточная - зачет.

6. САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА

Самостоятельная работа предусматривает изучение законодательных и нормативно-правовых документов, учебной и научной литературы. Анализ и составление документации о порядке ввоза и вывоза ЛС из РФ, экспертиза пакета сопроводительных и разрешительных документов на ввоз или вывоз ЛС из РФ, ответственность участников внешнеторговой деятельности за соблюдение законодательства РФ, особенности внешней торговли с участниками ЕАЭС.

7. ФОРМЫ АТТЕСТАЦИИ ПО ОКОНЧАНИИ ДИСЦИПЛИНЫ

Для аттестации обучающихся созданы фонды оценочных средств, включающие типовые задания, тесты и методы контроля, позволяющие оценить знания, умения и уровень приобретенных компетенций. Фонды оценочных средств адекватны требованиям ФГОС ВО, соответствуют целям и задачам ООП ординатуры и её учебному плану. Они призваны обеспечивать оценку качества общекультурных и профессиональных компетенций, приобретаемых обучающимися. Аттестация проходит в форме зачета.

Перечень вопросов для самоподготовки

1. Регламентацию порядка ввоза в РФ и вывоза из РФ лекарственных средств в порядке, установленном Правительством РФ, в соответствии с таможенным законодательством союза в рамках ЕврАзЭС;
2. Порядок выдачи разрешения на ввоз конкретной партии зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных препаратов;
3. Проведение экспертизы ЛС для осуществления государственной регистрации ЛС;
4. Документы, подтверждающие качество ввозимых ЛС;
5. Порядок изъятия и последующего уничтожения или вывоза из РФ фальсифицированных, недоброкачественных ЛС;
6. Ответственность лиц, осуществляющих ввоз в РФ фальсифицированных, недоброкачественных, контрафактных ЛС;
7. Перечень юридических лиц, которым разрешен ввоз лекарственных средств в РФ;
8. Перечень документов, предоставляемых в таможенные органы РФ при ввозе ЛС в РФ;
9. Порядок ввоза ЛП в РФ для личного использования и иных коммерческих целей, а также для использования на территории международного медицинского кластера;

Вопросы тестового контроля (примерные)

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделу «Обзор современных теоретических и практических основ организации фармацевтической деятельности и лекарственного обеспечения населения в Российской Федерации»

Выбрать один или несколько правильных ответов

- 1. Какие виды обращения ЛС связаны непосредственно с ввозом ЛС на территорию Российской Федерации:**
 - а) разработка ЛС
 - б) хранение ЛС
 - в) перевозка ЛС
 - г) производство ЛС
 - д) изготовление ЛП
- 2. Требования, предъявляемые импортным ЛП для сбыта на территории Российской Федерации:**
 - а) регистрация уполномоченным федеральным органом исполнительной власти
 - б) не должны быть фальсифицированными
 - в) быть в перечне ЖНВЛП
 - г) не должны быть недоброкачественными
 - д) не должны быть контрафактными
- 3. Какие ЛС зарубежного производства не подлежат регистрации в Российской Федерации согласно ФЗ-61 в редакции ФЗ-429:**
 - а) незарегистрированные ЛС, приобретенные физическими лицами за рубежом, и предназначенные для личного использования
 - б) не входящие в перечень ЖНВЛП
 - в) незарегистрированные, ввозимые для медицинской помощи по жизненным показаниям конкретному пациенту на основании разрешения МЗ РФ
 - г) фармацевтические субстанции
 - д) ЛС стоимостью менее 5 евро
- 4. Начало работы общего фармацевтического рынка стран – участниц ЕАЭС:**

- а) 2020 г.
- б) 2016 г.
- в) 2017 г.
- г) 2018 г.
- д) 2019 г.

5. Основные принципы организации лекарственного обеспечения в Российской Федерации:

- а) ЛП для медицинского применения должны быть доступными, качественными, эффективными
- б) ЛП должны быть безопасными
- в) ЛП должны быть дешевыми
- г) гарантированное лекарственное обеспечение за счет средств бюджета и обязательного медицинского страхования
- д) ответственность органов государственной власти, местного самоуправления, должностных лиц за обеспечение прав граждан на гарантированное лекарственное обеспечение

6. Рынок ЛП зарубежного производства в Российской Федерации характеризуется:

- а) наибольшим объемом поставок в стоимостном выражении рецептурных ЛП
- б) наибольшим объемом поставок в стоимостном выражении безрецептурных ЛП
- в) наибольшим объемом поставок в натуральных показателях безрецептурных ЛП
- г) наибольшим объемом поставок в натуральных показателях рецептурных ЛП
- д) объемы поставок рецептурных и безрецептурных ЛП примерно равны

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделу «Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации» («Обзор законодательства и НПБ в части ввоза товаров в Российскую Федерацию, вывоза товаров из Российской Федерации», «Государственное регулирование внешнеторговой деятельности в Российской Федерации», «Тарифное регулирование в Российской Федерации»)

Выбрать один или несколько правильных ответов

7. Какие федеральные законы регулируют ввоз ЛС в Российскую Федерацию:

- а) ФЗ от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств»
- б) Бюджетный кодекс РФ
- в) ФЗ от 27.11. 2010 г. № 311-ФЗ «О таможенном регулировании в Российской Федерации»
- г) ФЗ от 08.12.2003 г. № 164-ФЗ «Об основах государственного регулирования внешнеторговой деятельности»
- д) Налоговый кодекс РФ

8. Укажите однозначные понятия:

- а) импорт - ввоз
- б) экспорт - вывоз
- в) пересылка
- г) перевалка
- д) импорт – вывоз

9. Отличие таможенного союза от зоны свободной торговли:

- а) нет отличий
- б) каждый участник применяет одинаковые таможенные пошлины и другие меры регулирования внешней торговли товарами с третьими странами
- в) регулирование внешней торговли товарами с третьими странами осуществляется каждым государством самостоятельно
- г) участники ТС координируют только меры регулирования торговли с третьими странами без установления одинаковых таможенных пошлин
- д) таможенные пошлины ТС всегда ниже таможенных пошлин зоны свободной торговли

10. К ограничениям внешней торговли относятся:

- а) временные (не более 6 месяцев) ограничения или запреты экспорта товаров
- б) ограничения импорта сельскохозяйственных товаров
- в) ограничения импорта ЛС
- г) меры валютного регулирования
- д) меры, вводимые исходя из национальных интересов

11. К методам государственного регулирования внешнеторговой деятельности относятся:

- а) таможенно - тарифное регулирование
- б) нетарифное регулирование
- в) квотирование
- г) лицензирование
- д) особые режимы

12. Международные правила по толкованию торговых терминов в области внешней торговли:

- а) GMP
- б) DDP
- в) Инкотермс
- г) Инкотермс 2000
- д) Устав ВТО

13. Таможенное регулирование в РФ осуществляется в соответствии с:

- а) ФЗ-164
- б) НК РФ
- в) ТК ТС
- г) БК РФ
- д) ФЗ-311

14. Год вступления в силу Таможенного кодекса Таможенного союза:

- а) 2009
- б) 2010
- в) 2011
- г) 2012
- д) 2006

15. Какие платежи считаются таможенными платежами:

- а) ввозные таможенные пошлины
- б) вывозные таможенные пошлины
- в) НДС
- г) подоходный налог импортера - физического лица
- д) таможенные сборы

16. Для исчисления таможенных пошлин применяются ставки, установленные:

- а) Налоговым кодексом РФ
- б) ФЗ-311
- в) Единым таможенным тарифом ТС
- г) Бюджетным кодексом РФ
- д) Центробанком РФ

17. Какой классификатор используется для систематизации товаров (ЛС) в рамках ТС:

- а) ТН ВЭД ТС
- б) ТН ВЭД России
- в) Государственный реестр ЛС
- г) ОКДП
- д) ОКПД

18. Указать ставки таможенных пошлин, которые используются для ввоза ЛС из третьих стран на таможенную территорию ТС:

- а) 0%
- б) 20%
- в) 5%
- г) 10%
- д) 15%

19. Освобождаются от уплаты таможенных пошлин:

- а) товары, в том числе ЛС, ввозимые в качестве гуманитарной помощи и (или) в целях ликвидации последствий аварий и катастроф, стихийных бедствий
- б) товары, в том числе ЛС, ввозимые в качестве безвозмездной помощи (содействия), а также в благотворительных целях по линии государств, международных организаций, правительств, в том числе в целях оказания технической помощи (содействия)
- в) товары, в том числе ЛС, ввозимые для официального или личного пользования представителями третьих стран, физическими лицами, имеющими право на беспошлинный ввоз таких предметов на основании международных договоров государств или их законодательства
- г) товары, в том числе ЛС, ввозимые физическими лицами, за исключением запрещенных к ввозу, не предназначенные для производственной или иной предпринимательской деятельности, в соответствии с правовыми актами в области таможенного регулирования
- д) отдельные наименования ЛС

20. К перечню товаров, ввоз которых не облагается НДС, относятся:

- а) товары, ввозимые в качестве безвозмездной помощи Российской Федерации
- б) ЛС согласно перечню
- в) важнейшая и жизненно необходимая медицинская техника согласно перечню
- г) протезно-ортопедические изделия, сырье и материалы из них согласно перечню
- д) материалы для изготовления МИБП согласно перечню

21. К каким товарам применяется ставка НДС в размере 10%:

- а) лекарственные препараты
- б) субстанции лекарственных средств
 - в) корм для животных
 - г) БАД

д) медицинские изделия

22. Какие платежи относятся к таможенным сборам:

- а) уплата таможенных пошлин
- б) сборы за таможенные операции
- в) сборы за таможенное сопровождение
- г) оплата услуг СВХ на базе ГУП «Фармация»
- д) сборы за хранение на СВХ таможенного органа

23. Указать меры нетарифного регулирования:

- а) эмбарго
- б) таможенная блокада
- в) лицензирование
- г) аккредитация
- д) разрешительная система

24. В рамках Таможенного союза утверждены:

- а) положения о применении ограничений
- б) положения о свободной торговле с третьими странами
- в) Единый перечень товаров, к которым применяются запреты или ограничения на ввоз или вывоз государствами – участниками ЕврАзЭС в торговле с третьими странами
- г) перечень товаров, к которым не применяются запреты или ограничения в торговле с третьими странами
- д) соглашение о правилах лицензирования в сфере внешней торговли товарами

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделу «Законодательство и нормативная правовая база, регулирующие ввоз товаров в Российскую Федерацию, вывоз товаров из Российской Федерации» («Таможенное дело в Российской Федерации»)

25. Указать элементы таможенного дела:

- а) таможенный контроль
- б) таможенные операции
- в) таможенные дела
- г) таможенные процедуры
- д) таможенный тариф

26. Указать виды таможенных процедур:

- а) выпуск для внутреннего потребления
- б) экспорт
- в) таможенный склад
- г) реимпорт
- д) уничтожение

27. Указать субъекты таможенного права:

- а) правоохранительные органы
- б) региональные таможенные управления
- в) таможенные брокеры
- г) таможни
- д) таможенные посты

28. Указать лица, осуществляющие деятельность в сфере таможенного права:

- а) таможенные представители
- б) таможенные перевозчики
- в) владельцы СВХ
- г) владельцы таможенных складов
- д) автотранспортные предприятия

29. Документ, являющийся видом таможенной декларации:

- а) декларация на товары
- б) внешнеэкономический договор
- в) транзитная декларация
- г) пассажирская таможенная декларация
- д) декларация на транспортное средство

30. Функции декларации на товары:

- а) экономические
- б) политические
- в) статистические
- г) паспорт товарной партии
- д) подтверждение законности сделки

31. Какие дополнительные документы для таможенного оформления ЛС и МИ могут быть востребованы таможенным органом:

- а) регистрационное удостоверение
- б) сертификаты производителя
- в) паспорт качества
- г) лицензия
- д) разрешение

32. Меры для недопущения ввоза на территорию Российской Федерации недоброкачественных ЛС:

- а) соблюдение Правил хранения ЛС, утвержденных МЗ РФ
- б) проведение процедуры декларирования соответствия ЛС нормативной документации
- в) лицензирование фармацевтической деятельности складов, используемых в таможенном деле для хранения ЛС
- г) запрет на ввоз ЛС определенных производителей ЛС
- д) уничтожение недоброкачественных ЛС

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделу «Государственный контроль и определение общего порядка ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации» («Порядок ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации»)

33. Каким юридическим лицам разрешен ввоз ЛС в Российскую Федерацию:

- а) производителям ЛС
- б) организациям оптовой торговли ЛС

- в) организациям розничной торговли ЛС
- г) научно-исследовательским организациям
- д) аптечным организациям

34. Постановлением Правительства РФ от 29.09.2010 г. № 771 разрешен ввоз ЛС в РФ:

- а) для целей реализации зарегистрированных ЛС юридическими лицами, имеющими право на ввоз ЛС в РФ
- б) на основании лицензии Минпромторга России для целей реализации
- в) для целей личного использования физическими лицами, прибывшими в РФ, в том числе незарегистрированных ЛС
- г) конкретных партий ЛС для проведения клинических исследований
- д) конкретных партий ЛС, в том числе незарегистрированных, для оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретному пациенту

35. Виды лицензий на ввоз (вывоз) товаров:

- а) исключительная
- б) многоразовая
- в) разовая
- г) генеральная
- д) целевая

36. Подтверждением личного приема при ввозе ЛП физическим лицом является:

- а) паспорт гражданина
- б) рецепт врача на имя физического лица
- в) справка медицинской организации
- г) письмо органа управления здравоохранением
- д) пассажирская таможенная декларация

37. Подтверждением стоимости ввозимых физическим лицом ЛП может быть:

- а) заявление физического лица
- б) ценовая информация таможенного органа
- в) кассовый чек
- г) каталоги иностранных фирм, осуществляющих розничную продажу, находящиеся в распоряжении у таможенного органа
- д) цена, указанная на упаковке

38. Для получения разрешения МЗ РФ на ввоз незарегистрированных ЛП конкретному пациенту по жизненным показаниям кроме обязательных документов необходимо представить в МЗ РФ:

- а) письмо-просьбу пациента
- б) заключение лечащего врача
- в) заключение консилиума врачей
- г) обращение регионального органа управления здравоохранением о необходимости ввоза незарегистрированных ЛП для конкретного пациента
- д) копия паспорта или свидетельства о рождении пациента

для контроля усвоения материала по разделу «Государственный контроль и определение общего порядка ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации» («Особенности ввоза и вывоза отдельных групп лекарственных средств»)

39. Для ввоза (вывоза) НС из (в) страны ТС могут потребоваться:

- а) только Сертификат Росздравнадзора
- б) только Разрешение ФСКН России
- в) Сертификат Росздравнадзора, Разрешение ФСКН России, лицензия Минпромторга России
- г) дополнительных документов не требуется
- д) Разрешение Росздравнадзора

40. Для ввоза (вывоза) НС, включенных только в Единый перечень товаров ТС, из третьих стран (в третьи страны) требуется:

- а) разовая лицензия Минпромторга России
- б) Сертификат Росздравнадзора
- в) Разрешение ФСКН России
- г) дополнительных документов не требуется
- д) Разрешение Росздравнадзора

41. Для ввоза (вывоза) НС, включенных в Единый перечень товаров ТС и перечень согласно постановлению № 681, из третьих стран (в третьи страны) требуется:

- а) разовая лицензия Минпромторга России
- б) Разрешение ФСКН России
- в) Сертификат Росздравнадзора (для ЛС)
- г) дополнительных документов не требуется
- д) Разрешение МЗ РФ

42. Для ввоза (вывоза) НС, включенных только в перечень согласно постановлению № 681, из третьих стран (в третьи страны) требуется:

- а) Разрешение ФСКН России
- б) Сертификат Росздравнадзора
- в) Разрешение МЗ РФ
- г) дополнительных документов не требуется
- д) Разрешение Росздравнадзора

43. Для ввоза (вывоза) ЛС, отнесенных к сильнодействующим веществам, не являющимся прекурсорами НС и ПВ, требуется:

- а) Разрешение Росздравнадзора
- б) Лицензия Минпромторга России
- в) Разрешение МЗ РФ
- г) Разрешение ФСКН России
- д) дополнительных документов не требуется

44. Для ввоза (вывоза) ЛС, отнесенных к ядовитым веществам, не являющимся прекурсорами НС и ПВ, требуется:

- а) Разрешение ФСКН России
- б) Лицензия Минпромторга России
- в) дополнительных документов не требуется
- г) Разрешение МЗ РФ
- д) Разрешение Федеральной службы в сфере природопользования

45. В рамках Положения о порядке ввоза, вывоза и транзита ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, по таможенной территории Таможенного союза используется:

- а) раздел 2.14 Единого перечня
- б) раздел 2.12 Единого перечня
- в) раздел 2.13 Единого перечня
- г) перечень, утвержденный Правительством Российской Федерации

46. Для ввоза, вывоза и транзита ядовитых веществ, не являющихся прекурсорами наркотических средств и психотропных веществ, по таможенной территории Таможенного союза требуется:

- а) Лицензия Минпромторга России
- б) Разрешение Федеральной службы в сфере природопользования
- в) Разрешение ФСКН
- г) дополнительных документов не требуется
- д) Разрешение МЗ РФ

47. Заявителем на ввоз (вывоз) НС списка II может быть:

- а) только ЮЛ
- б) ЮЛ и ИП
- в) только ЮЛ (ГУП)
- г) ИП
- д) ЮЛ (ОАО, ООО)

48. Заявителем на ввоз (вывоз) ЛС, отнесенных к сильнодействующим веществам, не являющимся прекурсорами НС и ПВ, может быть:

- а) ЮЛ и ИП
- б) только ЮЛ
- в) только ЮЛ (ГУП)
- г) ИП
- д) ЮЛ (кроме ГУП)

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделу «Государственный контроль и определение общего порядка ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, вывоза лекарственных средств из Российской Федерации» («Особенности ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию, не предусматривающего их последующий сбыт»)

Выбрать один или несколько правильных ответов

49. В процессе оказания гуманитарной помощи участвуют:

- а) реципиенты
- б) получатели ГП
- в) доноры ГП
- г) конечные получатели
- д) спасатели

50. Донорами гуманитарной помощи могут быть:

- а) иностранные государства
- б) иностранные федеральные или муниципальные образования
- в) международные и иностранные учреждения
- г) НКО
- д) иностранные физические лица

51. Получателями гуманитарной помощи могут быть:

- а) Российская Федерация
- б) субъект Российской Федерации
- в) орган государственной власти и местного самоуправления
- г) ЮЛ, в том числе НКО
- д) физическое лицо

52. Для ввоза ЛП для гуманитарной помощи дополнительно требуется:

- а) Разрешение МЗ РФ на ввоз на территорию Российской Федерации ЛП, предназначенных для оказания гуманитарной помощи (содействия) или помощи при чрезвычайных ситуациях
- б) Разрешение МЗ РФ
- в) Сертификат Росздравнадзора
- г) Разрешение Росздравнадзора
- д) дополнительных документов не требуется

53. Юридическим лицом для получения Разрешения МЗ РФ на ввоз ЛП в качестве гуманитарной помощи к заявлению в обязательном порядке прилагается:

- а) письмо уполномоченного органа исполнительной власти о поддержке ГП по ввозу ЛП
- б) дарственная (или соглашение)
- в) копия плана целевого распределения ГП
- г) документ МЧС с подтверждением необходимости оказания ГП
- д) копия Устава ЮЛ

54. Физическим лицом для получения Разрешения МЗ РФ на ввоз ЛП в качестве гуманитарной помощи к заявлению в обязательном порядке прилагается:

- а) регистрационное удостоверение на ЛП
- б) паспорт
- в) документ, подтверждающий необходимость ввоза ЛП для медицинской помощи по жизненным показаниям конкретному пациенту
- г) письмо-просьба пациента
- д) письмо-просьба родственников пациента

55. Для ввоза (вывоза) биологических материалов, полученных при проведении клинических исследований ЛП для медицинского применения, дополнительно для таможенного органа требуется:

- а) Разрешение МЗ РФ
- б) Разрешение Росздравнадзора
- в) Сертификат Росздравнадзора
- г) обращение ЮЛ, проводящего клинические исследования ЛП
- д) дополнительных документов не требуется

Тестовые задания

для контроля усвоения материала по разделам «Ответственность за оборот фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и

**фальсифицированных биологически активных добавок», «Сотрудничество
Федеральной таможенной службы Российской Федерации и Министерства
здравоохранения Российской Федерации»**

56. Уголовная ответственность за ввоз в Российскую Федерацию фальсифицированных ЛС, недоброкачественных ЛС или МИ наступает при сумме ввоза, превышающей:

- а) 500 тыс. рублей
- б) 1 млн. рублей
- в) 300 тыс. рублей
- г) 100 тыс. рублей
- д) 200 тыс. рублей

57. Административная ответственность за ввоз в Российскую Федерацию фальсифицированных ЛС, недоброкачественных ЛС или МИ наступает при сумме ввоза:

- а) менее 500 тыс. рублей
- б) менее 100 тыс. рублей
- в) менее 1 млн. рублей
- г) менее 200 тыс. рублей
- д) менее 300 тыс. рублей

58. Уголовная ответственность за ввоз в Российскую Федерацию в целях сбыта незарегистрированных ЛП наступает при сумме ввоза, превышающей:

- а) 500 тыс. рублей
- б) 1 млн. рублей
- в) 300 тыс. рублей
- г) 200 тыс. рублей
- д) 100 тыс. рублей

59. Административная ответственность за ввоз в Российскую Федерацию в целях сбыта незарегистрированных ЛП наступает при сумме ввоза:

- а) менее 100 тыс. рублей
- б) менее 500 тыс. рублей
- в) менее 1 млн. рублей
- г) менее 200 тыс. рублей
- д) менее 300 тыс. рублей

60. Формы сотрудничества Федеральной таможенной службы Российской Федерации и Министерства здравоохранения Российской Федерации:

- а) предоставление документации
- б) совместные проверки
- в) предоставление информации
- г) предоставление отчетности
- д) законодательно не предусмотрены

Ответы на тестовые задания

| № вопроса | Ответы | № вопроса | Ответы |
|------------------|---------------|------------------|---------------|
| 1 | б, в | 31 | а, б, г, д |
| 2 | а, б, г, д | 32 | а, б, в, д |
| 3 | а, в, г, д | 33 | а, б, г |
| 4 | б | 34 | а, в, г, д |

| | | | |
|----|---------------|----|---------------|
| 5 | а, б, г, д | 35 | а, в, г |
| 6 | а, в | 36 | б |
| 7 | а, в, г | 37 | б, в, г |
| 8 | а, б | 38 | в, г, д |
| 9 | б | 39 | в |
| 10 | а, б, г, д | 40 | а |
| 11 | а, б, в, г, д | 41 | а, б, в |
| 12 | в, г | 42 | а, б |
| 13 | в, д | 43 | а, б |
| 14 | б | 44 | б, д |
| 15 | а, б, в, д | 45 | в |
| 16 | в | 46 | а |
| 17 | а | 47 | в |
| 18 | а, в, г, д | 48 | а |
| 19 | а, б, в, г | 49 | б, в, г |
| 20 | а, в, г, д | 50 | а, б, в, г, д |
| 21 | а, б, д | 51 | а, б, в, г, д |
| 22 | б, в, д | 52 | а |
| 23 | а, б, в, д | 53 | а, б, в |
| 24 | а, в, д | 54 | б, в |
| 25 | а, б, г, д | 55 | а |
| 26 | а, б, в, г, д | 56 | г |
| 27 | б, г, д | 57 | б |
| 28 | а, б, в, г | 58 | д |
| 29 | а, в, г, д | 59 | а |
| 30 | в, г, д | 60 | а, в, г |

8. РЕСУРСНОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ РПД :

8.1. Информационно-методическое обеспечение дисциплины

В библиотеке создана система информационного обеспечения образовательной и научной среды вуза, удовлетворяющая потребностям профессорско-преподавательского состава и обучающихся. С сайта библиотеки предоставляется доступ к электронно-библиотечным системам (ЭБС) и научным информационным ресурсам зарубежных издательств.

Информационное обеспечение научно-образовательной деятельности в университете дополняется системой межбиблиотечного абонемента (МБА), на базе которого функционирует электронная доставка документов (ЭДД). Процессы обслуживания в библиотеке опираются на возможности автоматизированной библиотечно-информационной системы (АБИС) «Ирбис», где основное место уделяется читателю, созданию комплекса услуг для удовлетворения его информационных запросов.

Комплектование фондов библиотеки ведётся по заявкам кафедр по направлениям учебной и научной деятельности УГМУ. Вся поступающая литература подлежит строгому учету и фиксируется в инвентарных книгах и книгах суммарного учета.

На 01.01.2025 г. библиотечный фонд на физических носителях составляет 521 756 экз. из него:

- учебные издания – 184 403 экз.;
- в т.ч. учебно-методические издания – 16 466 экз.;
- научные издания – 321 097 экз.;
- художественная литература – 15 775 экз.

Традиционные учебные издания дополняют электронные учебники, учебные и учебно-методические пособия. Университет оформляет подписку на доступ к ЭБС

«Консультант студента», «Консультант врача» и «Букап», Образовательным платформам «Юрайт» и «Русский как иностранный», базе данных научных медицинских журналов «ИВИС».

С 2022 года университет является участником двух корпоративных проектов: «Большая медицинская библиотека» на платформе ЭБС «Букап» от Ассоциации медицинских библиотек и Сетевая электронная библиотека медицинских вузов» от компании ООО «Лань». Участие в проектах открыло доступ к научным и учебным изданиям от 371 вуза России и стран СНГ.

8.1.1. Электронно-образовательные ресурсы

Электронная библиотечная система «Консультант студента», доступ к комплектам: «Медицина. Здравоохранение. ВО (базовый комплект)», «Медицина. Здравоохранение. ВО (премиум комплект)», «Медицина (ВО) ГЭОТАР-Медиа. Книги на английском языке». Ссылка на ресурс: <https://www.studentlibrary.ru/>

ООО «КОНСУЛЬТАНТ СТУДЕНТА»

Лицензионный договор №87/КСЛ/11-2024 о предоставлении простой (неисключительной) лицензии на использование «Электронной библиотечной системы «Консультант студента» от 05.02.2024.

Срок действия с 01.01.2025 по 31.12.2025 года.

Справочно-информационная система «MedBaseGeotar»

Ссылка на ресурс: <https://mbasegeotar.ru/>

ООО «КОНСУЛЬТАНТ СТУДЕНТА»

Лицензионный договор №MB0077/S2024-11 о предоставлении простой (неисключительной) лицензии на использование (право доступа) к Справочно-информационной системе «MedBaseGeotar» от 05.02.2024.

Срок действия с 01.01.2025 по 31.12.2025 года.

Электронная библиотечная система «Book Up»

Доступ к коллекции «Большая медицинская библиотека».

Ссылка на ресурс: <https://www.books-up.ru/>

ООО «Букап»

Договор №БМБ на оказание безвозмездных услуг размещения электронных изданий от 18.04.2022.

Срок действия до 18.04.2027 года.

Электронная библиотечная система «Book Up»

Доступ к коллекции учебных пособий по анатомии на русском и английском языках

Ссылка на ресурс: <https://www.books-up.ru/>

ООО «Букап»

Сублицензионный контракт №324 от 19.12.2024.

Срок действия до 31.12.2025 года.

Комплексная интегрированная платформа Jaypeedigital

Ссылка на ресурс: <https://jaypeedigital.com/>

ООО «Букап»

Договор № 32514603659 от 07.04.2025

Срок действия до 08.04.2026 года.

Электронно-библиотечная система «Лань»

Доступ к коллекции «Сетевая электронная библиотека»

Ссылка на ресурс: <https://e.lanbook.com/>

ООО «ЭБС ЛАНЬ»

Договор № СЭБ 1/2022 на оказание услуг от 01.11.2022.

Срок действия до: 31.12.2026 года.

Образовательная платформа «Юрайт»

Ссылка на ресурс: <https://urait.ru/>

ООО «Электронное издательство ЮРАЙТ»

Лицензионный договор № 7/25 от 05.02.2024.

Срок действия с 01.01.2025 по 31.12.2025 года.

Электронно-образовательный ресурс для иностранных студентов «РУССКИЙ КАК ИНОСТРАННЫЙ»

Ссылка на ресурс: <https://www.ros-edu.ru/>

ООО Компания «Ай Пи Ар Медиа»

Лицензионный договор №11 860/24РКИ от 26.11.2024

Срок действия: с 09.01.2025 по 31.12.2025 года.

Электронная библиотека УГМУ, институциональный репозиторий на платформе DSpace

Ссылка на ресурс: <http://elib.usma.ru/>

Положение об электронной библиотеке ФГБОУ ВО УГМУ Минздрава России, утверждено и введено в действие приказом ректора ФГБОУ ВО УГМУ Минздрава России Ковтун О.П. от 01.06.2022 г. № 212-р

Договор установки и настройки № 670 от 01.03.2018

Срок действия: бессрочный

Универсальная база электронных периодических изданий ИВИС, доступ к индивидуальной коллекции научных медицинских журналов.

Ссылка на ресурс: <https://dlib.eastview.com/basic/details>

ООО «ИВИС»

Лицензионный договор № 362-П от 10.12.2024.

Срок действия до: 31.12.2025 г.

Централизованная подписка

Электронные ресурсы Springer Nature:

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer по различным отраслям знаний (выпуски 2021 года).

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Springer Journals Archive, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer по различным отраслям знаний (архив выпусков 1946 — 1996 гг.).

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group — коллекции Nature journals, Academic journals, Scientific American, Palgrave Macmillan (выпуски 2021 года).

Ссылка на ресурс: <https://www.nature.com>

Письмо РФФИ от 26.07.2021 г. №785 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных Springer Nature в 2021 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (выпуски 2022 года), коллекции: Medicine, Engineering, History, Law & Criminology, Business & Management, Physics & Astronomy.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Adis Journals, содержащая полнотекстовые журналы Adis издательства Springer Nature в области медицины и других смежных медицинских областей (выпуски 2022 года).

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РФФИ от 30.06.2022 г. №910 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (выпуски 2022 года), коллекции: Biomedical & Life Science, Chemistry & Materials Science, Computer Science, Earth & Environmental Science.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group, а именно коллекцию Nature journals(выпуски 2022 года).

Ссылка на ресурс: <https://www.nature.com>

Письмо РФФИ от 30.06.2022 г. №909 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (выпуски 2022 года), коллекции: Architecture and Design, Behavioral Science & Psychology, Education, Economics and Finance, Literature, Cultural & Media Studies, Mathematics & Statistic.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group, коллекция Academic journals, Scientific American, Palgrave Macmillan (выпуски 2022 года).

Ссылки на ресурс: 1. <https://www.nature.com>; 2. <https://link.springer.com>

Письмо РФФИ от 08.08.2022 г. №1065 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature.

Срок действия: бессрочный

- база данных eBook Collections (i.e. 2020 eBook collections) издательства Springer Nature – компании Springer Nature Customer Service Center GmbH.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РФФИ от 17.09.2021 г. №965 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных Springer eBook Collections издательства Springer Nature в 2021 году.

Срок действия: бессрочный

- база данных eBook Collections (i.e. 2021 eBook collections) издательства Springer Nature – компании Springer Nature Customer Service Center GmbH.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РФФИ от 02.08.2022 г. №1045 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных eBook Collections издательства Springer Nature.

Срок действия: бессрочный

- база данных eBook Collections (i.e. 2022 eBook collections) издательства Springer Nature – компании Springer Nature Customer Service Center GmbH.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РФФИ от 11.08.2022 г. №1082 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных eBook Collections издательства Springer Nature.

Срок действия: бессрочный

- база данных eBook Collections (i.e. 2023 eBook collections) издательства Springer Nature Customer Service Center GmbH.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РЦНИ от 29.12.2022 г. №1947 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных Springer eBook Collections издательства Springer Nature в 2023 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (год издания — 2023 г.), а именно тематическую коллекцию Life Sciences Package.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group, а именно журналы Nature journals, Academic journals, Scientific American (год издания — 2023 г.) тематической коллекции Life Sciences Package.

Ссылка на ресурс: <https://www.nature.com>

- база данных Adis Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer Nature, а именно журналы Adis (год издания — 2023 г.) тематической коллекции Life Sciences Package.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

Письмо РЦНИ от 29.12.2022 г. №1948 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature в 2023 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (год издания — 2023 г.), а именно тематическую коллекцию Social Sciences Package.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group, а именно журналы Palgrave Macmillan (год издания — 2023 г.) тематической коллекции Social Sciences Package.

Ссылка на ресурс: <https://www.nature.com>

Письмо РЦНИ от 29.12.2022 г. №1949 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature в 2023 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

- база данных Springer Journals, содержащая полнотекстовые журналы издательства Springer (год издания — 2023 г.), а именно тематические коллекции Physical Sciences & Engineering Package.

Ссылка на ресурс: <https://link.springer.com/>

- база данных Nature Journals, содержащая полнотекстовые журналы Nature Publishing Group, а именно журналы Nature journals (год издания — 2023 г.) тематической коллекции Physical Sciences & Engineering Package.

Ссылка на ресурс: <https://www.nature.com>

Письмо РЦНИ от 29.12.2022 г. №1950 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства Springer Nature в 2023 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

Электронная версия журнала «Квантовая электроника»

Ссылка на ресурс: <https://quantum-electron.lebedev.ru/arhiv/>

Письмо РЦНИ от 22.12.2022 №1871 О предоставлении лицензионного доступа к электронной версии журнала «Квантовая электроника» в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

База данных Lippincott Williams and Wilkins Archive Journals издательства Ovid Technologies GmbH

Ссылка на ресурс: <https://ovidsp.ovid.com/autologin.cgi>

Письмо РЦНИ от 22.12.2022 №1870 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных Lippincott Williams and Wilkins Archive Journals издательства Ovid Technologies GmbH в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный

База данных The Wiley Journal Database издательства John Wiley&Sons, Inc.

Ссылка на ресурс: <https://onlinelibrary.wiley.com>

Письмо РЦНИ от 07.04.2023 №574 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию баз данных издательства John Wiley&Sons, Inc. в 2023 году на условиях централизованной подписки.

Полнотекстовая коллекция журналов, содержащая выпуски за 2023 год

Срок действия: бессрочный.

База данных Medical Sciences Journal Backfiles издательства John Wiley&Sons, Inc.

Ссылка на ресурс: <https://onlinelibrary.wiley.com>

Письмо РЦНИ от 31.10.2022 №1401 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных Medical Sciences Journal Backfiles издательства John Wiley&Sons, Inc. в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный.

База данных eBook Collections издательства SAGE Publications Ltd

Ссылка на ресурс: <https://sk.sagepub.com/books/discipline>

Письмо РЦНИ от 31.10.2022 №1401 О предоставлении лицензионного доступа к содержанию базы данных eBook Collections издательства SAGE Publications Ltd в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный.

Электронная версия журнала «Успехи химии»

Ссылка на ресурс: <https://www.uspkhim.ru/>

Письмо РЦНИ от 21.11.2022 №1541 О предоставлении лицензионного доступа к электронной версии журнала «Успехи химии» в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный.

Электронная версия журнала «Успехи физических наук»

Ссылка на ресурс: <https://ufn.ru/>

Письмо РЦНИ от 09.11.2022 №1471 О предоставлении лицензионного доступа к электронной версии журнала «Успехи физических наук» в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный.

Электронные версии журналов МИАН: «Математический сборник», «Известия Российской академии наук. Серия математическая», «Успехи математических наук»

Ссылка на ресурс: <http://www.mathnet.ru>

Письмо РЦНИ от 01.11.2022 №1424 О предоставлении лицензионного доступа к электронным версиям журналов МИАН в 2022 году на условиях централизованной подписки.

Срок действия: бессрочный.

8.1.2. Электронные базы данных:

Электронные источники информации, электронные образовательные ресурсы размещаются на официальном сайте www.usma.ru и учебном портале edu.usma.ru (информация об образовательной программе, учебном плане, методические и иные документы, обеспечивающие образовательный процесс, фиксацию хода образовательного процесса, результатов промежуточной аттестации и результатов освоения ООП), на учебном портале edu.usma.ru представлены рабочие программы дисциплин, программы практик, программа ГИА, фонды оценочных средств, в электронной медицинской библиотеке УГМУ (издания ЭБС, ЭОР).

Библиотечные ресурсы отражены в Электронном каталоге доступном для пользователей на сайте <http://e-cat.usma.ru/> в режиме on-line 24 часа 7 дней в неделю. Для пользователей работают 2 зала электронной информации с выходом в интернет для доступа к электронным каталогам, справочно-информационным базам данных, электронным учебно-методическим материалам и электронно-библиотечным системам. Библиотека обеспечивает каждого обучающегося основной и дополнительной учебной и учебно-методической литературой, методическими пособиями, периодическими изданиями необходимыми для реализации образовательного процесса по всем дисциплинам в соответствии с требованиями ФГОС.

- www.rosmedlib.ru (Консультант врача. Электронная медицинская библиотек)
- Министерство здравоохранения Российской Федерации <http://www.rosminzdrav.ru/>
- Центральный НИИ организации и информатизации здравоохранения Министерства здравоохранения и социального развития РФ <http://www.mednet.ru/>
- Федеральный фонд обязательного медицинского страхования <http://www.ffoms.ru>
- Территориальный фонд обязательного медицинского страхования Свердловской области <http://www.tfoms.e-burg.ru>
- Фонд социального страхования Российской Федерации <http://fss.ru>
- <http://www.grls.rosminzdrav.ru/> - государственный реестр зарегистрированных лекарственных препаратов в РФ
- <http://www.consultant.ru/> - КонсультантПлюс – надежная правовая поддержка;
- <http://www.dsm.ru/> - Маркетинговое агентство DSM Group;
- <http://www.pharmexpert.ru/> - Центр маркетинговых исследований Фармэксперт.

8.1.3. Печатные издания

Учебники:

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

2. Организация фармацевтической деятельности : учебник для вузов / Е. Е. Чупандина, Г. Т. Глембоцкая, О. В. Захарова, Л. А. Лобутева. — Москва : Издательство Юрайт, 2024. — 255 с. — (Высшее образование). — ISBN 978-5-534-13524-4. — Текст : электронный // Образовательная платформа Юрайт [сайт]. — URL: <https://urait.ru/bcode/543064> (дата обращения: 23.12.2024).

Основная литература

1. Муратова, Н. П. Организация обеспечения доступной лекарственной помощи льготным категориям граждан Российской Федерации [Текст] : учебное пособие / Н. П. Муратова, Г.

Н. Андрианова ; Министерство здравоохранения РФ, ГБОУ ВПО Уральский государственный медицинский университет. - Екатеринбург : [б. и.], 2014. - 130 с.

2. Муратова Н.П., Андрианова Г.Н. Социальные аспекты в деятельности аптечных организаций для гарантированного лекарственного обеспечения: учебное пособие/Екатеринбург: УГМУ, 2015.-287с.

3. Муратова Н.П. Региональные подходы к реализации государственной политики по лекарственному обеспечению отдельных категорий граждан: научное издание / Екатеринбург: УГМУ, 2015.-354 с.

Периодические издания

- <http://www.remedium.ru> –научно-практический журнал для врачей РЕМЕДИУМ
- <http://www.mospharma.org> -журнал «Современная организация лекарственного обеспечения»
- <http://www.pharmacoeconom.com>- Журнал Фармакоэкономика - специализированное издание для специалистов здравоохранения
- Журнал «Российские аптеки»
- Журнал «Фармация»
- Журнал «Фарматека
- Журнал «Фармацевтическое обозрение»
- и др. фармацевтические журналы по теме находятся в читальном зале

8.2. Перечень лицензионного программного обеспечения

8.2.1. Системное программное обеспечение

8.2.1.1.Серверное программное обеспечение:

- VMwarevCenterServer 5 Standard, срок действия лицензии: бессрочно; VMwarevSphere 5 EnterprisePlus, срок действия лицензии: бессрочно, дог. № 31502097527 от 30.03.2015 ООО «Крона-КС»;

- WindowsServer 2003 Standard № 41964863 от 26.03.2007, № 43143029 от 05.12.2007, срок действия лицензий: бессрочно;

- WindowsServer 2019 Standard (32 ядра), лицензионное соглашение № V9657951 от 25.08.2020, срок действия лицензий: бессрочно, корпорация Microsoft;

- ExchangeServer 2007 Standard (лицензия № 42348959 от 26.06.2007, срок действия лицензии: бессрочно);

- SQL ServerStandard 2005 (лицензия № 42348959 от 26.06.2007, срок действия лицензии: бессрочно);

- CiscoCallManager v10.5 (договор № 31401301256 от 22.07.2014, срок действия лицензии: бессрочно), ООО «Микротест»;

- Шлюз безопасности Ideco UTM Enterprise Edition (лицензия № 109907 от 24.11.2020 г., срок действия лицензии: бессрочно), ООО «АЙДЕКО»;

- Антивирусное программное обеспечение Kaspersky Endpoint Security для бизнеса (1100 users) (лицензия № 2B1E-230526-081804-1-9021 от 25.05.2023 г., срок действия лицензии: по 11.06.2025 г., ООО «Экзакт»).

8.2.1.2. Операционные системы персональных компьютеров:

- Windows 7 Pro (OpenLicense № 45853269 от 02.09.2009, № 46759882 от 09.04.2010, № 46962403 от 28.05.2010, № 47369625 от 03.09.2010, № 47849166 от 21.12.2010, № 47849165 от 21.12.2010, № 48457468 от 04.05.2011, № 49117440 от 25.03.10.2011, № 49155878 от 12.10.2011, № 49472004 от 20.12.2011), срок действия лицензии: бессрочно);

- Windows7 Starter (OpenLicense № 46759882 от 09.04.2010, № 49155878 от 12.10.2011, № 49472004 от 20.12.2011, срок действия лицензий: бессрочно);

- Windows 8 (OpenLicense № 61834837 от 09.04.2010, срок действия лицензий: бессрочно);

- Windows 8 Pro (OpenLicense № 61834837 от 24.04.2013, № 61293953 от 17.12.2012, срок действия лицензии: бессрочно);

8.2.1.3. Прикладное программное обеспечение

8.2.1.3.1. Офисные программы

- OfficeStandard 2007 (OpenLicense № 43219400 от 18.12.2007, № 46299303 от 21.12.2009, срок действия лицензии: бессрочно);
- OfficeProfessionalPlus 2007 (OpenLicense № 42348959 от 26.06.2007, № 46299303 от 21.12.2009, срок действия лицензии: бессрочно);
- OfficeStandard 2013 (OpenLicense№ 61293953 от 17.12.2012, № 49472004 от 20.12.2011, № 61822987 от 22.04.2013, № 64496996 от 12.12.2014, № 64914420 от 16.03.2015, срок действия лицензии: бессрочно);

8.2.1.3.2 Программы обработки данных, информационные системы

- Программное обеспечение «ТАНДЕМ.Университет» (лицензионное свидетельство № УГМУ/21 от 22.12.2021, срок действия лицензии: бессрочно), ООО «Тандем ИС»;
- Программное обеспечение 1С:Университет ПРОФ (лицензия № 17690325, срок действия лицензии: бессрочно, ООО «Технологии автоматизации»);
- Программное обеспечение iSpring Suite (договор № 177 от 22.06.2023 г., срок действия лицензии: на 12 месяцев, ООО «Софтлайн проекты»);

8.2.1.3.3. Информационные системы дистанционного обучения

- Mirapolis HCM (лицензионный договор № 95 от 15.06.2023 г., срок действия лицензии: 12 месяцев, ООО «Мираполис».

8.3. Материально-техническое обеспечение

| Наименование подразделения | Наименование специализированных аудиторий, кабинетов, лабораторий и прочее с перечнем основного оборудования |
|---|---|
| Кафедра фармации Екатеринбург, ул. Декабристов, д.32, 2-ой учебный корпус УГМУ | <p style="text-align: center;">аудитория № А114</p> <p>оснащена специализированной мебелью: столы – 18 шт., стулья – 18 шт., доска аудиторная – 2 шт., телевизор, экран, система управления звуком, шкаф металлический – 2 шт., стол распаковочный, персональный компьютер, холодильник фармацевтический – 3 шт., сейф холодильник, витрина – 2 шт., шкаф для бумаг – 3 шт., гардероб, принтер, камера, принтер, телефон, компьютерная техника с доступом к сети Интернет</p> <p style="text-align: center;">аудитория № Б105</p> <p>оснащена специализированной мебелью: столы–13 шт., стулья — 26 шт., доска аудиторная, шкаф – 7 шт., экран, проектор, набор медицинских инструментов, компьютерная техника в количестве - 1 шт. с доступом к сети Интернет</p> <p style="text-align: center;">аудитория № А110</p> <p>оснащена специализированным оборудованием: рабочий стол, стул, витрина – 3 шт., холодильник – 2 шт., телефон, шкаф, сейф, компьютер, камера, фискальный регистратор, стенд, компьютерная техника с доступом к сети Интернет</p> |