

Документ подписан простой электронной подписью
Информация о владельце:
ФИО: Белгородский Валерий Савельевич
Должность: Ректор
Дата подписания: 24.06.2024 17:49:36
Уникальный программный ключ:
8df276ee93e17c18e7bee9e7cad2d0ed9ab824b

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ УЧЕБНОЙ ПРАКТИКИ

Производственная практика. Преддипломная практика

Уровень образования	бакалавриат
Направление подготовки	18.03.01 Направление подготовки
Направленность (профиль)	Химические и биофармацевтические технологии в производстве лекарственных препаратов для медицинского и ветеринарного применения
Срок освоения образовательной программы по очной форме обучения	4 года
Форма обучения	очная
1.1. Способы проведения практики	стационарная
1.2. Сроки и продолжительность практики	

семестр	форма проведения практики	продолжительность практики
Восьмой	непрерывно (выделяется один период)	3 ЗЕ (96 час)

1.3. Место проведения практики

В профильных организациях/предприятиях, деятельность которых соответствует профилю образовательной программы в соответствии с договорами о практической подготовке.

При необходимости рабочая программа практики может быть адаптирована для условий проведения практики в дистанционном формате.

1.4. Форма промежуточной аттестации
зачет с оценкой.

1.5. Место практики в структуре ОПОП

Производственная практика. Преддипломная практика

относится к части, формируемая участниками образовательных отношений

1.6. Цель учебной практики:

Целью практики является формирование профессиональных компетенций, необходимых для решения научно-исследовательских задач в области биотехнологической деятельности по разработке и производству современных лекарственных форм, вспомогательных веществ и средств доставки.

Формируемые компетенции и индикаторы достижения компетенций:

Код и наименование компетенции	Код и наименование индикатора достижения компетенции
ПК-2 Способен организовывать и проводить прикладные исследования в области разработки новых и усовершенствования	ИД-ПК-2.1 Соблюдение правил работы с культурами микроорганизмов, клетками растений и животных, вирусами
	ИД-УК-2.3 Формулирование принципов проведения мониторинга доклинических исследований лекарственных средств

промышленно производимых лекарственных средств	ИД-УК-2.5 Статистическая обработка полученных результатов исследований, испытаний и экспериментов по фармацевтической разработке
ПК-3 Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья	ИД-ПК-3.1 Использование основной документации и методических материалов, регламентирующих фармацевтической системы качества

Общая трудоёмкость учебной практики составляет:

по очной форме обучения –	3	з.е.	96	час.
---------------------------	---	------	----	------