

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

ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ
ДЛЯ ПРОВЕДЕНИЯ ПРОМЕЖУТОЧНОЙ АТТЕСТАЦИИ
ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ПРАКТИКЕ
«ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ПРОПЕДЕВТИЧЕСКАЯ ПРАКТИКА»
по специальности
33.05.01 Фармация

Является частью основной профессиональной образовательной программы высшего образования по направлению подготовки (специальности) *33.05.01 Фармация*, утвержденной ученым советом ФГБОУ ВО ОрГМУ Минздрава России

протокол № 11 от «22» июня 2018 года

Оренбург

1. Паспорт фонда оценочных средств

Фонд оценочных средств по практике содержит типовые контрольно-оценочные материалы для контроля сформированных в процессе прохождения практики результатов обучения на промежуточной аттестации в форме зачета.

Контрольно-оценочные материалы для промежуточной аттестации соответствуют форме промежуточной аттестации по данному виду практики, определенной в учебном плане ОПОП и направлены на проверку сформированности умений, навыков и практического опыта по каждой компетенции, установленной в программе практики.

В результате прохождения практики у обучающегося формируются **следующие компетенции:**

Наименование компетенции	Индикатор достижения компетенции
ОПК-3 Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств	Инд.ОПК3.1. Применение положений нормативных документов на различных этапах обращения лекарственных средств
ПК-7 Способен обеспечивать хранение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК7.1. Сортировка поступающих лекарственных средств, других товаров аптечного ассортимента с учетом их физико-химических свойств, требований к условиям, режиму хранения особых групп лекарственных средств
	Инд.ПК7.2. Обеспечение, контроль соблюдения режимов и условий хранения, необходимых для сохранения качества, эффективности, безопасности лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, их физической сохранности

2. Оценочные материалы промежуточной аттестации обучающихся.

Промежуточная аттестация по практике в форме **зачета** проводится в информационной системе Университета (**тестирование**).

Критерии, применяемые для оценивания обучающихся на промежуточной аттестации

(Расчет дисциплинарного рейтинга по практике осуществляется следующим образом:

$$P_d = P_m + P_b + P_z,$$

P_б - бонусный фактический рейтинг;

P_д - дисциплинарные рейтинг;

P_з - зачетный рейтинг;

P_т - текущий фактический рейтинг)

Критерии оценивания на зачете по практике

Зачетный рейтинг по практике рассчитывается согласно таблицы:

результат тестирования	P _з
91-100%	15
81-90%	10
71-80%	5
менее 70%	0

Практические задания для проверки сформированных умений, навыков, приобретенного практического опыта

1. На основании Государственного реестра лекарственных средств (ГРЛС), привести по 3 примера:

- международных непатентованных наименований лекарственных препаратов
- торговых наименований лекарственных препаратов
- международных непатентованных наименований фармацевтических субстанций

- иммунобиологических лекарственных препаратов

- выбрав первый указанный Вами лекарственный препарат и открыв страницу ГРЛС, осуществите поиск и запишите:

1) торговое наименование препарата

2) лекарственную форму

3) дозировку

4) срок годности

5) фармако-терапевтическую группу

6) наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения.

- зайдя в раздел «Показать инструкции» данной станицы, осуществите поиск и запишите перечень вспомогательных веществ.

2. На основании ГРЛС, осуществите поиск и запишите по 3 примера:

- жидких лекарственных форм

- твердых лекарственных форм

- мягких лекарственных форм

- газообразных лекарственных форм
- лекарственных форм, в наименовании которых имеется указание на технологические признаки, возрастные группы, природу растворителя в растворах, характер вкуса и/или аромата
- лекарственных форм, требующих перед применением дополнительного преобразования
- лекарственных препаратов с модифицированным высвобождением действующего вещества

3. На основании основных понятий, используемых в Федеральном законе от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», запишите, чем понятие «лекарственное средство» отличается от «лекарственный препарат»? Чем понятие «аптечная организация» отличается от понятия «организация оптовой торговли»? Какой термин шире – «фармацевтическая деятельность» или «обращение лекарственных средств»?

4. В аптеку поступила партия товара _____ (см. ниже).

1) Определите условия хранения и разместите по местам хранения данный товар. Какими нормативными документами будет регламентировано хранение данного препарата?

2) Осуществите контроль соблюдения режимов и условий хранения товара в материальной комнате аптеки.

3) В каком случае поступивший товар будет идентифицироваться как контрафактный, фальсифицированный, недоброкачественный? Куда следует разместить такой товар по результатам приемочного контроля?

Перечень поступивших товаров:

- ромашки цветки 50 г., 200 уп.
- плоды шиповника 100г., 200 уп.
- вода минеральная лечебно-столовая Нарзан – 100 бут.
- гель для наружного применения Троксерутин 2% – 40,0, 100 шт.
- таблетки Сенаде 13,5 мг № 500 – 200 уп.
- настойка эхинацеи 50 мл – 150 уп.
- гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь 100 мг/5 мл Супракс – 50 уп.
- суппозитории ректальные для детей Цефекон Д 250 мг №10 – 250 уп.
- вакцина гепатита В рекомбинантная (рДНК) 20 мкг/мл, 10 мл №10 в амп. – 30 уп.
- вода минеральная лечебно-столовая «Ессентуки №4» 0,5л – 100 бут.
- таблетки Эскапел 1,5 мг №1 – 60 уп.
- р-р мильгаммы 2 мл 5амп. – 100 уп.
- таблетки, покрытые пленочной оболочкой, Глиформин, 1,0 № 60 – 50 уп.
- листья эвкалипта 50г – 100 уп.
- таблетки, покрытые пленочной оболочкой, Сумаamed 125 мг №6 – 25 уп.
- листья брусники 100г – 100 шт.

- Энтеросгель, паста для приема внутрь, 225 г – 430 уп.
- мазь назальная Оксолин 0,25% - 10,0, 75 уп.
- суппозитории вагинальные и ректальные Генферон лайт 250 000 МЕ №10 – 60 уп.
- гепариновая мазь 25,0 – 100 уп.

5. В помещении хранения аптечной организации организованы нижеперечисленные места хранения товаров аптечного ассортимента:

- зона карантинного хранения;
- лп для внутреннего применения;
- лп для наружного применения;
- лп для парентерального применения;
- лп для местного применения;
- лрс;
- эфирномасличное лрс;
- лрс (плоды и семена);
- холодильник (+8 - +150С);
- холодильник (+2 - +80С);
- металлический шкаф с замком;
- сейф;
- сейф-холодильник;
- медицинские изделия;
- минеральные и столовые воды.

Расположите по представленным местам хранения поступающие лекарственные средства и другие товары аптечного ассортимента, используя инструкции по медицинскому применению (или прочие регистрационные документы):

- Анальгин, таблетки 500 мг №10 (ООО «БиоФармКомбинат»)
- Тетраанатоксин очищенный адсорбированный, суспензия для подкожного введения 1 мл №10 (АО «НПО «Микроген»)
- Шиповника плоды низковитаминные, плоды цельные 100г (АО «Красногорсклексредства»)
- Девясила корневища и корни, корневища и корни измельченные 50г (ООО Фирма «Фито-Бот»)
- Гепариновая мазь, мазь для наружного применения 100г (ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»)
- Глицериновые суппозитории, суппозитории ректальные 2100мг №12 (АО «Бофарм»)
- ИНЪЕКТРАН®, раствор для внутримышечного введения 100 мг/мл 1мл №10 (ООО «Эллара»)
- ВИФЕРОН®, суппозитории ректальные 500 000МЕ №10 (ООО «ФЕРОН»)
- Перчатки латексные по ТУ 2514-002-53733748-2004 хирургические с удлиненной краем стерильные «МАКСИ» («ООО «Ардейл»)

□ Изделия для индивидуальной защиты одноразовые: маски медицинские (ООО «Медком-МП»)

□ Вода минеральная природная питьевая столовая «100% Organic Religion» ООО «Южная водяная компания».

6. Оформите стеллажную карту на поступивший товар:

- гепариновая мазь, мазь для наружного применения 100г (ООО «Тульская фармацевтическая фабрика») – 10 упаковок.

- глицериновые суппозитории, суппозитории ректальные 2100мг №12 (АО «Бофарм») – 15 упаковок.

- гель для наружного применения Троксерутин 2% 40,0 – 5 упаковок.

- таблетки Сенаде 13,5 мг № 500 – 20 упаковок.

- настойка эхинацеи 50 мл – 150 упаковок.

Тестовые задания для проведения промежуточной аттестации формируются на основании представленных практических заданий. Тестирование обучающихся проводится в информационной системе Университета.

Тестовые задания

1. СОСТОЯНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА, СООТВЕТСТВУЮЩЕЕ СПОСОБАМ ЕГО ВВЕДЕНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ И ОБЕСПЕЧИВАЮЩЕЕ ДОСТИЖЕНИЕ НЕОБХОДИМОГО ЛЕЧЕБНОГО ЭФФЕКТА – ЭТО

+лекарственная форма

упаковка

дозировка

расфасовка

2. К ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСЯТСЯ

+вакцины

+анатоксины

+иммуноглобулины

интерфероны

3. К БИОЛОГИЧЕСКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСЯТСЯ ПРЕПАРАТЫ

+иммунобиологические

+биотехнологические

+генотерапевтические

орфанные

4. В ПОНЯТИЕ «ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ» ВКЛЮЧАЮТСЯ

- +оптовая торговля лекарственными препаратами
- +розничная торговля лекарственными препаратами
- +изготовление лекарственных препаратов
- производство лекарственных средств

5. К ТРУДОВЫМ ОБЯЗАННОСТЯМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО РАБОТНИКА ОТНОСЯТ

- +хранение лекарственных средств
- +отпуск лекарственных средств
- +перевозку лекарственных средств
- назначение лекарственных средств

6. ФУНКЦИЯМИ ОРГАНИЗАЦИИ ОПТОВОЙ ТОРГОВЛИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ ЯВЛЯЮТСЯ

- +хранение лекарственных средств
- +перевозка лекарственных средств
- изготовление лекарственных препаратов
- производство лекарственных средств

7. ФУНКЦИЯМИ АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ ЯВЛЯЮТСЯ

- +хранение лекарственных средств
- +перевозка лекарственных средств
- +изготовление лекарственных препаратов
- производство лекарственных средств

8. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ ОТНОСЯТСЯ

- +фармацевтические субстанции
- +лекарственные препараты
- продукты лечебного питания
- биологически активные добавки

9. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ СУБСТАНЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ

- +производства лекарственных препаратов
- +изготовления лекарственных препаратов
- контроля качества лекарственных препаратов
- оценки эффективности лекарственных препаратов

10. ДОЗИРОВКОЙ У ПРЕПАРАТА МИРЕНА, ВНУТРИМАТОЧНАЯ ТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ СИСТЕМА 24 МКГ/24 ЧАСА № 1 ЯВЛЯЕТСЯ

- +24 мкг/24 часа
- 24 мкг
- 24 часа
- 1

11. ДОЗИРОВКОЙ У ПРЕПАРАТА МОРФИН, РАСТВОР ДЛЯ ПОДКОЖНОГО ВВЕДЕНИЯ 10 МГ/МЛ В АМПУЛАХ ПО 1 МЛ № 20 ЯВЛЯЕТСЯ

+10 мг/мл
10мг
1 мл
20

12. КОЛИЧЕСТВО ДЕЙСТВУЮЩЕГО ВЕЩЕСТВА В 1 АМПУЛЕ ПРЕПАРАТА КЕТОРОЛАК, РАСТВОР ДЛЯ ВНУТРИВЕННОГО И ВНУТРИМЫШЕЧНОГО ВВЕДЕНИЯ 30 МГ/МЛ В АМПУЛАХ ПО 2 МЛ № 10 СОСТАВИТ

+60 мг
30 мг
300 мг
600 мг

13. ДОЗИРОВКОЙ У ПРЕПАРАТА НАЙЗ® АКТИВГЕЛЬ, ГЕЛЬ ДЛЯ НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ 1% 100,0 ЯВЛЯЕТСЯ

+1%
1,0
0,1 мг
100 мг

14. МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРЕПАРАТА МОЖЕТ СОВПАДАТЬ С НАИМЕНОВАНИЕМ

+торговым
химическим
группировочным
референтным

15. К ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИМ ЛЕКАРСТВЕННЫМ ПРЕПАРАТАМ ОТНОСЯТСЯ

+аллерген из пыльцы орешника для диагностики и лечения
+сыворотка лошадиная очищенная разведенная 1:100
+ботулинический токсин типа А-гемагглютинин комплекс
бактериофаг синегнойной палочки

16. К ВИДАМ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ОТНОСЯТ

+аптеку, осуществляющую розничную торговлю (отпуск) лекарственных препаратов населению
+аптеку как структурное подразделение медицинской организации
+аптечный пункт, в том числе как структурное подразделение медицинской организации
+аптечный киоск

аптечный магазин

17. ЛИОФИЛИЗАТЫ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

+твердой
мягкой
жидкой
газообразной

18. СУППОЗИТОРИИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
+мягкой
жидкой
газообразной

19. СБОРЫ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

+твердой
мягкой
жидкой
газообразной

20. ЖЕВАТЕЛЬНЫЕ РЕЗИНКИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
+мягкой
жидкой
газообразной

21. КАРАНДАШИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

+твердой
мягкой
жидкой
газообразной

22. СУСПЕНЗИИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
мягкой
+жидкой
газообразной

23. ЭМУЛЬСИИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
мягкой
+жидкой
газообразной

24. ГУСТЫЕ ЭКСТРАКТЫ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
+мягкой
жидкой
газообразной

25. СПРЕИ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
мягкой
жидкой
+газообразной

26. ПАСТЫ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

твердой
+мягкой
жидкой
газообразной

27. КАПСУЛЫ ПО АГРЕГАТНОМУ СОСТОЯНИЮ ЯВЛЯЮТСЯ ЛЕКАРСТВЕННОЙ ФОРМОЙ

+твердой
мягкой
жидкой
газообразной

28. СУППОЗИТОРИИ ВАГИНАЛЬНЫЕ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

+местного
наружного
парентерального
внутреннего

29. ИНФУЗИОННЫЕ РАСТВОРЫ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

местного

наружного
+парентерального
внутреннего

30. ИНЪЕКЦИОННЫЕ РАСТВОРЫ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

местного
наружного
+парентерального
внутреннего

31. СИРОПЫ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

местного
наружного
парентерального
+внутреннего

32. ДЕЙСТВУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА РАСТИТЕЛЬНОГО ПРОИСХОЖДЕНИЯ ИМЕЮТСЯ В СОСТАВЕ

+настоек
+настоев
+отваров
+сборов
порошков

33. ПАСТА МОЖЕТ БЫТЬ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

+местного
+наружного
парентерального
+внутреннего

34. ШАМПУНЬ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

местного
+наружного
парентерального
внутреннего

35. ГЕЛЬ СТОМАТОЛОГИЧЕСКИЙ ПРЕДНАЗНАЧЕН ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

+местного
наружного
парентерального
внутреннего

36. КАПЛИ ГЛАЗНЫЕ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ

+местного
наружного
парентерального
внутреннего

37. ПОКРЫТИЯ ПОЛА И СТЕН ПОМЕЩЕНИЙ, ИСПОЛЬЗУЕМЫХ АПТЕЧНЫМИ ОРГАНИЗАЦИЯМИ, НЕ ДОЛЖНЫ ИМЕТЬ

+дефектов
+повреждений
+следов протеканий
+признаков поражений грибком

38. ОЧИСТКА МУСОРОСБОРНИКОВ ДОЛЖНА ПРОВОДИТЬСЯ ПРИ ЗАПОЛНЕНИИ ИХ НА

1/2 объема
1/3 объема
1/4 объема
+2/3 объема

39. ОТДЕЛЬНО ОТ ДРУГОГО УБОРОЧНОГО ИНВЕНТАРЯ ДОЛЖЕН ХРАНИТЬСЯ ИНВЕНТАРЬ ДЛЯ УБОРКИ

+туалета
торгового зала
производственных помещений
административно-бытовых помещений

40. ПОСЛЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ОБРАБАТЫВАЕТСЯ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИМИ СРЕДСТВАМИ ИНВЕНТАРЬ ДЛЯ УБОРКИ

+туалета
торгового зала
производственных помещений
административно-бытовых помещений

41. ВЫСОТА ПОТОЛКОВ ПРОИЗВОДСТВЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЙ ВНОВЬ СТРОЯЩИХСЯ И РЕКОНСТРУИРУЕМЫХ ЗДАНИЙ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ ДОЛЖНА БЫТЬ НЕ МЕНЕЕ

1,80 метра
2,00 метра
2,20 метра
+2,40 метра

42. ПОГРУЗКУ И РАЗГРУЗКУ ТОВАРОВ ДЛЯ АПТЕКИ, ПРИСТРОЕННОЙ К МНОГОКВАРТИРНОМУ ДОМУ, СЛЕДУЕТ ВЫПОЛНЯТЬ

+с торцов жилых зданий

+из подземных тоннелей
+со стороны автомобильных дорог
со стороны двора многоквартирного дома, где расположены входы в квартиры

43. ЕСТЕСТВЕННОЕ ОСВЕЩЕНИЕ В АПТЕЧНОЙ ОРГАНИЗАЦИИ МОЖЕТ ОТСУТСТВОВАТЬ

+в бытовых помещениях
+в туалетах
+во вспомогательных помещениях
в складских помещениях, где предусмотрено постоянное рабочее место

44. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ В ПОМЕЩЕНИЯХ АПТЕК

+ежедневно
1 раз в смену
1 раз в неделю
1 раз в месяц

45. ЗАПАС АПТЕКИ МОЮЩИМИ И ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИМИ СРЕДСТВАМИ ДОЛЖЕН СОСТАВЛЯТЬ

1 день
+3 дня
5 дней
7 дней

46. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ ШКАФОВ, СТЕЛЛАЖЕЙ В ПОМЕЩЕНИЯХ ХРАНЕНИЯ АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ

1 раз в смену
1 раз в день
1 раз в неделю
+1 раз в месяц

47. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ С ОБРАБОТКОЙ СТЕН, ПОЛОВ, ОБОРУДОВАНИЯ, ИНВЕНТАРЯ, СВЕТИЛЬНИКОВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

1 раз в смену
1 раз в день
1 раз в неделю
+1 раз в месяц

48. ПЕРИОДИЧНОСТЬ ВЛАЖНОЙ УБОРКИ В АСЕПТИЧЕСКОМ БЛОКЕ С ОБРАБОТКОЙ СТЕН, ПОЛОВ, ОБОРУДОВАНИЯ, ИНВЕНТАРЯ, СВЕТИЛЬНИКОВ В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ

1 раз в смену
1 раз в день

+1 раз в неделю
1 раз в месяц

49. ОТДЕЛЬНО ОТ СПЕЦОДЕЖДЫ ДОЛЖНО БЫТЬ ОРГАНИЗОВАНО
ХРАНЕНИЕ

+верхней одежды работников
+обуви работников
+личных вещей работников
+одежды работников

50. ПЕРИОДИЧНОСТЬ СМЕНЫ САНИТАРНОЙ ОДЕЖДЫ В
АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ (НЕ РЕЖЕ)

1 раз в смену
1 раз в день
+1 раз в неделю
1 раз в месяц

51. НОРМИРУЕМЫЕ ПРЕДЕЛЫ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ В
ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ ПРИ ОТСУТСТВИИ СПЕЦИАЛЬНЫХ
УСЛОВИЙ, УКАЗАННЫХ В НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ

не выше 50%
50-60%
+55-65%
60-70%
не выше 70%

52. НОРМИРУЕМЫЕ ПРЕДЕЛЫ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ В
ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ ВЛАГОЧУВСТВИТЕЛЬНЫХ СРЕДСТВ ПРИ
ОТСУТСТВИИ СПЕЦИАЛЬНЫХ УСЛОВИЙ, УКАЗАННЫХ В
НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ

+не выше 50%
50-60%
55-65%
60-70%
не выше 70%

53. НОРМИРУЕМЫЕ ПРЕДЕЛЫ ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТИ В
ПОМЕЩЕНИИ ХРАНЕНИЯ СРЕДСТВ С ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ
СВОЙСТВАМИ ПРИ ОТСУТСТВИИ СПЕЦИАЛЬНЫХ УСЛОВИЙ,
УКАЗАННЫХ В НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ

+не выше 50%
50-60%
55-65%
60-70%
не выше 70%

54. ОБЕСПЕЧЕНИЕ ХОЛОДНОГО МЕСТА ПОДРАЗУМЕВАЕТ
ХРАНЕНИЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

от -5 до -18 градусов
+от 2 до 8 градусов
от 8 до 15 градусов
от 15 до 25 градусов
до 25 градусов

55. ОБЕСПЕЧЕНИЕ ПРОХЛАДНОГО МЕСТА ПОДРАЗУМЕВАЕТ
ХРАНЕНИЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

от -5 до -18 градусов
от 2 до 8 градусов
+от 8 до 15 градусов
от 15 до 25 градусов
до 25 градусов

56. ОБЕСПЕЧЕНИЕ КОМНАТНОЙ ТЕМПЕРАТУРЫ ПОДРАЗУМЕВАЕТ
ХРАНЕНИЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

от -5 до -18 градусов
от 2 до 8 градусов
от 8 до 15 градусов
+от 15 до 25 градусов
до 25 градусов

57. ОБЕСПЕЧЕНИЕ ХРАНЕНИЯ В МОРОЗИЛЬНОЙ КАМЕРЕ
ПОДРАЗУМЕВАЕТ ХРАНЕНИЕ ПРИ ТЕМПЕРАТУРЕ

+от -5 до -18 градусов
от 2 до 8 градусов
от 8 до 15 градусов
от 15 до 25 градусов
до 25 градусов

58. ИЗОЛИРОВАННО, ОТ ДРУГИХ ВИДОВ ЛЕКАРСТВЕННОГО
РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

+плоды
кору
цветки
траву
листья

59. ИЗОЛИРОВАННО, ОТ ДРУГИХ ВИДОВ ЛЕКАРСТВЕННОГО
РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

+семена
корневища с корнями

клубни
побеги
соплодия

60. НЕ ДОПУСКАЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ В
ХОЛОДИЛЬНИКЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

+иммунобиологических лекарственных препаратов
биологических лекарственных препаратов
орфанных лекарственных препаратов
референтных лекарственных препаратов

61. РЕГИСТРИРУЮТ ТЕМПЕРАТУРНЫЙ РЕЖИМ ХРАНЕНИЯ
ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ НЕ РЕЖЕ

1 раза в сутки
+2 раз в сутки
1 раза в 2 суток
1 раза в неделю
1 раза в месяц

62. ОБЯЗАТЕЛЬНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ
ЯВЛЯЮТСЯ

+наименование
+форма выпуска
+дозировка
+номер серии
количество

63. ОБЯЗАТЕЛЬНЫМИ РЕКВИЗИТАМИ СТЕЛЛАЖНОЙ КАРТЫ
ЯВЛЯЮТСЯ

+срок годности
+производитель лекарственного средства
номер регистрационного удостоверения
количество лекарственного препарата
дата регистрации

64. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ ПАРАМЕТРОВ МИКРОКЛИМАТА
ДОЛЖНЫ РАСПОЛАГАТЬСЯ ОТ ДВЕРЕЙ НА РАССТОЯНИИ

1 м
1,5-1,7 м
2 м
+3 м
0,5 м

65. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ ПАРАМЕТРОВ МИКРОКЛИМАТА ДОЛЖНЫ РАСПОЛАГАТЬСЯ ОТ ОТОПИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ НА РАССТОЯНИИ

- 1 м
- 1,5-1,7 м
- 2 м
- +3 м
- 0,5 м

66. СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ ПАРАМЕТРОВ МИКРОКЛИМАТА ДОЛЖНЫ РАСПОЛАГАТЬСЯ НА ВЫСОТЕ ОТ ПОЛА

- 1 м
- +1,5-1,7 м
- 2 м
- 3 м
- 0,5 м

67. В ПОМЕЩЕНИЯХ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ИХ РАЗМЕЩАЮТ С УЧЕТОМ

- +физико-химических и опасных свойств
- +агрегатного состояния
- +фармакологического и токсикологического действия
- +вида лекарственной формы и способа его применения

68. ПЕРИОДИЧНОСТЬ РЕГИСТРАЦИИ ПРИБОРОВ УЧЕТА ПАРАМЕТРОВ МИКРОКЛИМАТА

- 1 раз в смену
- +ежедневно
- 1 раз в 2 дня
- 1 раз в 3 дня
- 1 раз в 5 дней

69. ОТДЕЛЬНО, В ТЕХНИЧЕСКИ УКРЕПЛЕННЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ, ХРАНЯТСЯ

- +наркотические лекарственные средства
- +психотропные лекарственные средства
- +сильнодействующие лекарственные средства, находящиеся под контролем в соответствии с международными правовыми нормами
- ядовитые лекарственные средства, не находящиеся под контролем в соответствии с международными правовыми нормами

70. В АПТЕЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЯХ ДОПУСКАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ОБЛАДАЮЩИХ ГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ, ВНЕ СПЕЦИАЛЬНЫХ ПОМЕЩЕНИЙ ХРАНЕНИЯ В ОБЪЕМЕ

+до 10 кг
до 50 кг
до 100 кг
до 1 кг
до 5 кг

71. КОЛИЧЕСТВО ОГНЕОПАСНЫХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ СУБСТАНЦИЙ, ДОПУСТИМОЕ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ В СПЕЦИАЛЬНЫХ ПОМЕЩЕНИЯХ НЕ ДОЛЖНО ПРЕВЫШАТЬ

10 кг в нерасфасованном виде
+100 кг в нерасфасованном виде
10 кг в расфасованном виде
100 кг в расфасованном виде
5 кг в расфасованном виде

72. В ОТДЕЛЬНО СТОЯЩЕМ ЗДАНИИ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ В КОЛИЧЕСТВЕ

свыше 1 кг
свыше 10 кг
свыше 50 кг
+свыше 100 кг
свыше 500 кг

73. К ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫМ К СВЕТУ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ СУБСТАНЦИЯМ ОТНОСЯТ

+нитрат серебра
фенол
кислоту аскорбиновую
тиамина бромид
калия перманганат

74. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ ДЕЙСТВИЯ СВЕТА, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

+стеклянной таре оранжевого стекла
+в металлической таре
+в упаковке из алюминиевой фольги
+в упаковке из полимерных материалов, окрашенных в черный, коричневый или оранжевый цвета

75. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ С ВЫРАЖЕННЫМИ ГИГРОСКОПИЧЕСКИМИ СВОЙСТВАМИ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

в плотно закупоренной таре из материалов, непроницаемых для паров воды

в герметически укупоренной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов

в герметично укупоренной стеклянной, металлической и толстостенной пластмассовой таре

+в стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

в герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху

76. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ВЛАГИ, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

+в плотно укупоренной таре из материалов, непроницаемых для паров воды

в герметически укупоренной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов

в герметично укупоренной стеклянной, металлической и толстостенной пластмассовой таре

в стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

в герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху

77. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ И ВЫСЫХАНИЯ, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

в плотно укупоренной таре из материалов, непроницаемых для паров воды

+в герметически укупоренной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов

в герметично укупоренной стеклянной, металлической и толстостенной пластмассовой таре

в стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

в герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху

78. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ, ТРЕБУЮЩИЕ ЗАЩИТЫ ОТ ВОЗДЕЙСТВИЯ ГАЗОВ, СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

в плотно укупоренной таре из материалов, непроницаемых для паров воды

в герметически укупоренной таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов

в герметично укупоренной стеклянной, металлической и толстостенной пластмассовой таре

в стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

+в герметически укупоренной таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности заполненной доверху

79. К ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ СУБСТАНЦИЯМ, ТРЕБУЮЩИМ ЗАЩИТЫ ОТ УЛЕТУЧИВАНИЯ И ВЫСЫХАНИЯ, НЕ ОТНОСИТСЯ

спиртовые настойки
жидкие спиртовые концентраты
эфирные масла
+водные растворы
густые экстракты

80. КРАСЯЩИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СУБСТАНЦИИ СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

в специальном помещении в таре оранжевого стекла
+в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
на отдельной полке в плотно укупоренной таре
в прохладном месте в герметически укупоренной таре
в стеклянной таре с герметичной укупоркой, залитой сверху парафином

81. ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА СЛЕДУЕТ ХРАНИТЬ

в специальном шкафу в плотно укупоренной таре
на отдельной полке в плотно укупоренной таре
+в герметично укупоренной таре в изолированном помещении
в моечной комнате
в прохладном месте в герметически укупоренной таре

82. ХРАНЕНИЕ ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ СЛЕДУЕТ ОСУЩЕСТВЛЯТЬ ВДАЛИ

+от помещений хранения пластмассовых изделий
+от помещений хранения резиновых изделий
+от помещений хранения металлических изделий
+от помещений получения воды очищенной
от помещений административно-бытового назначения

83. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ С ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИМИСЯ СВОЙСТВАМИ ОТНОСЯТ

+спиртовые растворы
серу
глицерин
растительные масла
нерасфасованное лекарственное растительное сырье

84. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ С ЛЕГКОГОРЮЧИМИ СВОЙСТВАМИ ОТНОСЯТ

эфирные настойки
+растительные масла
скипидар

хлорэтил
органические масла

**85. ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИЕСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫЕ СРЕДСТВА
ХРАНЯТ**

в таре из непроницаемых для улетучивающихся веществ материалов
+в плотно закупоренной прочной, стеклянной или металлической таре
в стеклянной таре с герметичной закупоркой, залитой сверху парафином
в таре из материалов, непроницаемых для газов, по возможности запол-
ненной доверху
все перечисленное верно

**86. ДОПУСКАЕТСЯ СОВМЕСТНОЕ ХРАНЕНИЕ
ЛЕГКОВОСПЛАМЕНЯЮЩИХСЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ**

с минеральными кислотами
с сжатыми и сжиженными газами
с легкогорючими веществами
с щелочами
+с водными растворами

**87. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМ
ВЗРЫВЧАТЫМИ СВОЙСТВАМИ, ОТНОСЯТ**

+нитроглицерин
калия перманганат
серебра нитрат
натрия гидрокарбонат
калия хлорид

**88. К ЛЕКАРСТВЕННЫМ СРЕДСТВАМ, ОБЛАДАЮЩИМ
ВЗРЫВООПАСНЫМИ СВОЙСТВАМИ, ОТНОСЯТ**

+серебра нитрат
нитроглицерин
натрия гидрокарбонат
калия хлорид
все перечисленное верно

**89. ДЛЯ ПОДДЕРЖАНИЯ В СУХИХ ПОМЕЩЕНИЯХ
ПОВЫШЕННОЙ ВЛАЖНОСТИ ПРИ ХРАНЕНИИ РЕЗИНОВЫХ ИЗДЕЛИЙ
РЕКОМЕНДУЕТСЯ СТАВИТЬ СОСУДЫ С**

+2% раствором карболовой кислоты
6% раствором перекиси водорода
2% раствором активированного хлорамина
6% раствором натрия гидрокарбоната

90. РЕЗИНОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ ТРЕБУЕТСЯ ХРАНИТЬ В ПОМЕЩЕНИЯХ С ТЕМПЕРАТУРОЙ ВОЗДУХА

+от 0 до 20 градусов Цельсия

от 2 до 8 градусов Цельсия

от 8 до 15 градусов Цельсия

5 до 15 от градусов Цельсия

91. ОТНОСИТЕЛЬНАЯ ВЛАЖНОСТЬ ВОЗДУХА В ПОМЕЩЕНИИ, ГДЕ ХРАНЯТСЯ ЦЕЛЛОФАНОВЫЕ, ЦЕЛЛУЛОИДНЫЕ, АМИНОПЛАСТОВЫЕ ИЗДЕЛИЯ, ДОЛЖНА БЫТЬ

не ниже 65%

+не выше 65%

не выше 60%

не ниже 60%

92. МЕТАЛЛИЧЕСКИЕ МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ НАДЛЕЖИТ ХРАНИТЬ В ПОМЕЩЕНИЯХ С ОТНОСИТЕЛЬНОЙ ВЛАЖНОСТЬЮ

не ниже 65%

не выше 65%

+не выше 60%

не ниже 60%

93. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ ГЕЛЯ КЕТОПРОФЕН УСТАНОВИЛ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПРЕПАРАТА КАК «НЕ ВЫШЕ 25 ГРАДУСОВ». В КАКИХ МЕСТАХ РАЗРЕШАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ДАННОГО ПРЕПАРАТА?

+холодное место

+прохладное место

+комнатная температура

режим морозильной камеры

режим глубокого замораживания

94. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ МОРФИНА, РАСТВОРА ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ, УСТАНОВИЛ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПРЕПАРАТА КАК «НЕ ВЫШЕ 20 ГРАДУСОВ». В КАКИХ МЕСТАХ РАЗРЕШАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ДАННОГО ПРЕПАРАТА?

+холодное место

+прохладное место

комнатная температура

режим морозильной камеры

режим глубокого замораживания

95. ПРОИЗВОДИТЕЛЬ РАСТВОРА МИЛЬГАММА ДЛЯ В/М ВВЕДЕНИЯ УСТАНОВИЛ УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ ПРЕПАРАТА КАК «2-8 ГРАДУСОВ». В КАКИХ МЕСТАХ РАЗРЕШАЕТСЯ ХРАНЕНИЕ ДАННОГО ПРЕПАРАТА?

+холодное место

прохладное место
комнатная температура
режим морозильной камеры
режим глубокого замораживания

96. ОСОБО ЧУВСТВИТЕЛЬНЫ К ИЗМЕНЕНИЮ ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА

+вакцины
+сыворотки
+лекарственные препараты инсулина
таблетки
лиофилизаты

97. ХОЛОДОВАЯ ЦЕПЬ ВКЛЮЧАЕТ

2 уровня
3 уровня
+4 уровня
5 уровней
6 уровней

98. КОМПЛЕКС ПОМЕЩЕНИЙ ДЛЯ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ ВКЛЮЧАЕТ

+зону приемки
+зону для карантинного хранения лекарственных средств
+помещения для лекарственных средств, требующих особых условий хранения
+зону для хранения забракованных, возвращенных, отозванных препаратов
+зону хранения лекарственных средств с истекшим сроком годности

99. ПРИ ОРГАНИЗАЦИИ ХРАНЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ ПРЕПАРАТОВ МОГУТ БЫТЬ ИСПОЛЬЗОВАНЫ

+шкафы
+сейфы
+холодильники
+стеллажи
+поддоны

100. ДЛЯ МОНИТОРИНГА ТЕМПЕРАТУРНОГО РЕЖИМА ХРАНЕНИЯ ТЕРМОЛАБИЛЬНЫХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ХОЛОДИЛЬНИКИ СНАБЖАЮТСЯ

+термометрами
гигрометрами
терморегистраторами
термоиндикаторами

Перечень оборудования, используемого для проведения промежуточной аттестации.

Таблица соответствия результатов обучения по практике и оценочных материалов, используемых на промежуточной аттестации.

№	Проверяемая компетенция	Индикатор достижения компетенции	Дескриптор	Контрольно-оценочное средство (номер тестовых заданий/ номер практического задания)
1	ОПК-3 Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом конкретных экономических, экологических, социальных факторов в рамках системы нормативно-правового регулирования сферы обращения лекарственных средств	Инд.ОПК3.1. Применение положений нормативных документов на различных этапах обращения лекарственных средств	Уметь обеспечивать и соблюдать требования нормативных документов в части размещения, санитарного режима помещений и оборудования, а также персонала аптечных организаций	Тестовые задания
			Владеть конкретными положениями нормативных документов для осуществления профессиональной деятельности	Практические задания
			Иметь практический опыт выполнения стандартных операционных процедур под наблюдением сотрудника фармацевтической организации, связанных с обеспечением фармпорядка и санрежима	Представление отчета по практике; представление дневника практики
2	ПК-7 Способен обеспечивать хранение лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	Инд.ПК7.1. Сортировка поступающих лекарственных средств, других товаров аптечного ассортимента с учетом их физико-химических свойств, требований к условиям, режиму хранения особых групп лекарственных средств	Уметь определять условия хранения лекарственных средств различных физико-химических свойств и других товаров аптечного ассортимента	Тестовые задания
			Владеть конкретными положениями нормативных документов, регламентирующих хранение отдельных групп лекарственных средств и других товаров ап	Практические задания

			течного ассортимента, в том числе фальсифицированной, контрафактной, недоброкачественной продукции	
			Иметь практический опыт размещения отдельных групп лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента в помещениях фармацевтической организации	Представление отчета по практике; представление дневника практики
	Инд.ПК7.2. Обеспечение, контроль соблюдения режимов и условий хранения, необходимых для сохранения качества, эффективности, безопасности лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента, их физической сохранности		Уметь определять режимы хранения лекарственных средств различных физико-химических свойств и других товаров аптечного ассортимента	Тестовые задания
			Владеть навыками контроля соблюдения режимов и условий хранения товара в материальной комнате аптеки	Практические задания
			Иметь практический опыт регистрации температуры и влажности в помещениях хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента	Представление отчета по практике; представление дневника практики

3. Методические рекомендации по применению балльно-рейтинговой системы на практике.

В рамках реализации балльно-рейтинговой системы оценивания учебных достижений обучающихся по практике определены правила формирования:

- текущего фактического рейтинга обучающегося;
- бонусного фактического рейтинга обучающегося.

Правила формирования текущего фактического рейтинга обучающегося по практике

Текущий фактический рейтинг по практике обучающегося формируется в результате текущего контроля в ходе практики посредством проведения анализа выполнения обязательных практических навыков.

Бонусный фактический рейтинг по практике обучающегося является результатом оценки выполнения факультативных навыков в ходе практики.

Подходы к формированию текущего фактического рейтинга по практике и бонусного фактического рейтинга по практике обучающегося единые для всех видов практик и осуществляются по шкале от 1 до 70 и по шкале от 1 до 15 соответственно.

Текущий фактический рейтинг по практике формируется на основании суммарного коэффициента овладения обязательными навыками (далее – суммарный коэффициент), который рассчитывается по формуле 1.

фактическое значение / плановое значение = суммарный коэффициент (1),

где

фактическое значение – общее количество проделанных обучающимся обязательных манипуляций или практических действий за время практики, предусмотренных отчетом по практике;

плановое значение – общее количество запланированных обязательных для выполнения во время практики манипуляций или практических действий, предусмотренных отчетом по практике;

суммарный коэффициент – отношение фактически выполненных обучающимся и запланированных для выполненных манипуляций или практических действий в рамках программы практики.

Текущий фактический рейтинг по практике приравнивается к

- 70 баллам, если суммарный коэффициент больше 0,9 и меньше или равен 1;
- 65 баллам, если суммарный коэффициент больше 0,8 и меньше или равен 0,9;
- 60 баллам, если суммарный коэффициент больше 0,7 и меньше или равен 0,8;
- 0 баллов, если суммарный коэффициент меньше или равен 0,7

Бонусный фактический рейтинг по практике формируется на основании бонусного коэффициента, который рассчитывается по формуле 2.

(суммарный коэффициент + количество факультативных навыков) / плановое значение (2),

где

количество факультативных навыков – количество выполненных за время практики необязательных манипуляций или практических действий в рамках программы практики;

Бонусный фактический рейтинг по практике приравнивается к

- 15 баллам, если полученный бонусный коэффициент больше 2;

- 10 баллам, если полученный бонусный коэффициент больше или равен 1,5 и меньше или равен 1,9;
- 5 баллам, если полученный бонусный коэффициент больше или равен 1,1 и меньше или равен 1,4;
- 0 баллам, если полученный бонусный коэффициент меньше 1,1.

При расчете дисциплинарного рейтинга по практике в качестве текущего стандартизированного рейтинга применяется значение текущего фактического рейтинга, а в качестве бонусного стандартизированного применяется значение бонусного фактического рейтинга.

Правила перевода дисциплинарного рейтинга по практике

дисциплинарный рейтинг по БРС	оценка по практике
91– 100 баллов	зачтено
71 – 89 баллов	зачтено
65–70 баллов	зачтено
64 и менее баллов	не зачтено