

Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный химико-фармацевтический университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Аннотация рабочей программы практики

Б2.О.02(П) производственная практика, технологическая (проектно-технологическая) практика

Направление подготовки:	18.03.01 Химическая технология
Профиль подготовки:	Производство фармацевтических препаратов
Форма обучения:	очная

Перечень планируемых результатов обучения при прохождении практики, соотнесенных с планируемыми результатами освоения образовательной программы

Данный вид практики направлен на формирование у обучающихся следующих компетенций:

ОПК-3 Способен осуществлять профессиональную деятельность с учетом законодательства Российской Федерации, в том числе в области экономики и экологии

ОПК-3.2 Осуществляет профессиональную деятельность с учетом нормативно-правовых актов, регулирующих вопросы обеспечения экологической безопасности в производстве лекарственных средств

Уметь:

ОПК-3.2/Ум5 Уметь пользоваться нормативной документацией для выбора оборудования с учетом обеспечения безопасности при производстве

Владеть:

ОПК-3.2/Нв1 Владеть навыками применения нормативной документацией для выбора трубопроводной арматуры с учетом обеспечения безопасности при производстве

ОПК-4 Способен обеспечивать проведение технологического процесса, использовать технические средства для контроля параметров технологического процесса, свойств сырья и готовой продукции, осуществлять изменение параметров технологического процесса при изменении свойств сырья

ОПК-4.1 Осуществляет расчет и измерения параметров ведения технологических процессов

Уметь:

ОПК-4.1/Ум5 Уметь контролировать параметры технологических процессов и проводить обработку их измеренных значений

Владеть:

ОПК-4.1/Нв1 Владеть навыками проведения технологических процессов в производстве фармацевтических препаратов

Знать:

ОПК-4.1/Зн5 Знать основные параметры и контрольные точки технологических процессов

ОПК-4.2 Использует технические средства для контроля и мониторинга параметров технологического процесса, свойств сырья, материалов и готовой продукции, основываясь на знании принципов устройства применяемых электротехнических средств

Уметь:

ОПК-4.2/Ум8 Уметь анализировать технологическую документацию применительно к контролю технологических процессов и качества сырья, материалов и готовой продукции

Владеть:

ОПК-4.2/Нв2 Владеть навыками использования средств измерений при производстве лекарственных препаратов

Знать:

ОПК-4.2/Зн7 Знать основные подходы контроля и мониторинга параметров технологического процесса

ОПК-4.3 Осуществляет обоснованный выбор автоматизированных средств контроля и управления технологическим процессом

Уметь:

ОПК-4.3/Ум2 Уметь анализировать технологическую документацию применительно к контролю технологических процессов, уметь предложить и обосновать контрольные точки

Владеть:

ОПК-4.3/Нв1 Владеть навыками использования средств контроля технологическим процессом по производству лекарственных препаратов

ПК-1 Способен проводить работы по контролю качества фармацевтического производства

ПК-1.1 Проводит работы по отбору и учёту образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды в том числе, и по микробиологической чистоте

Уметь:

ПК-1.1/Ум6 Уметь составлять планы отбора и анализа проб лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции

ПК-1.1/Ум8 Уметь рассчитывать параметры оборудования производства готовых лекарственных средств с учетом оптимизации его работы

Владеть:

ПК-1.1/Нв1 Владеть методами технологических расчетов отдельных параметров технологического оборудования в производстве готовых лекарственных средств

Знать:

ПК-1.1/Зн3 Знать принципы работы и правила выбора оборудования, используемого в производстве готовых лекарственных средств

ПК-1.2 Проводит испытания образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды в том числе, и по микробиологической чистоте

Уметь:

ПК-1.2/Ум8 Уметь интерпретировать значения показателей качества сырья, вспомогательных материалов, промежуточной продукции и лекарственных средств на производственном участке

Владеть:

ПК-1.2/Нв1 Владеть навыками использования требований нормативных документов при оценке значений показателей качества сырья, вспомогательных материалов, промежуточной продукции и лекарственных средств на производственном участке

ПК-2 Способен осуществлять проведение технологических процессов при производстве лекарственных средств

ПК-2.2 Выполняет технологические операции при производстве лекарственных средств с учетом физико-технологических свойств компонентов лекарственных средств

Уметь:

ПК-2.2/Ум7 Уметь проводить технологический процесс производства фармацевтических препаратов с учетом физико-технологических свойств компонентов

Владеть:

ПК-2.2/Нв1 Владеть навыками выполнения технологических операций при производстве лекарственных субстанций

ПК-2.3 Осуществляет контроль технологического процесса при промышленном производстве лекарственных средств, в том числе и за соблюдением правил техники безопасности и охраны труда при осуществлении технологического процесса

Уметь:

ПК-2.3/Ум2 Уметь анализировать контрольные точки в конкретном производстве фармацевтических препаратов

Владеть:

ПК-2.3/Нв1 Владеть навыками контроля технологического процесса производства фармацевтических препаратов

Вид практики, способ и формы ее проведения

Вид практики - Производственная практика.

Тип практики - Технологическая (проектно-технологическая) практика.

Форма проведения практики - Практическая подготовка.

Практика проводится с отрывом от аудиторных занятий.

Место практики в структуре образовательной программы

Раздел основной образовательной программы "Практики" Б.2 является обязательным и представляет собой вид учебных занятий, непосредственно ориентированных на профессионально-практическую подготовку обучающихся.

Практика базируется на знаниях, полученных при изучении предшествующих дисциплин и практик, указанных ниже.

Предшествующие дисциплины (практики) по связям компетенций:

Б1.В.09 Оборудование и основы проектирования производств фармацевтических препаратов;

Б1.В.08 Основы микробиологии;

Б1.В.ДВ.04.02 Основы расчета теплообменного оборудования;
Б1.О.21 Основы экономики и управления фармацевтическим производством;
Б1.О.20 Правоведение;
Б1.В.ДВ.04.01 Практические решения в химической инженерии;
Б1.О.19 Процессы и аппараты химической технологии;
Б1.О.12 Электротехника и промышленная электроника.
Б1.В.ДВ.04.02 Основы расчета теплообменного оборудования;
Б1.О.21 Основы экономики и управления фармацевтическим производством;
Б1.О.20 Правоведение;
Б1.В.ДВ.04.01 Практические решения в химической инженерии;
Б1.О.19 Процессы и аппараты химической технологии;
Б1.О.12 Электротехника и промышленная электроника.

Приобретенные умения и опыт необходимы для освоения последующих дисциплин, практик предусмотренных учебным планом, указанных ниже.

Последующие дисциплины (практики) по связям компетенций:

Б1.В.ДВ.07.02 Введение в фармакологию;
Б1.В.ДВ.06.01 Лекарственные препараты с модифицированным высвобождением;
Б1.О.24 Массообменные процессы и аппараты химической технологии;
Б1.О.33 Метрологическое обеспечение фармацевтических производств;
Б1.О.30 Моделирование химико-технологических процессов;
Б1.В.09 Оборудование и основы проектирования производств фармацевтических препаратов;
Б1.О.34 Организация производства по GMP;
Б1.В.11 Основы промышленной асептики;
Б1.О.32 Основы промышленной безопасности на фармацевтических производствах;
Б3.О.01(Д) Подготовка к защите и защита выпускной квалификационной работы;
Б1.В.ДВ.07.01 Получение и применение адсорбентов на основе отходов фармацевтических производств;
Б2.В.01(П) производственная практика, научно-исследовательская работа;
Б1.О.31 Системы управления химико-технологическими процессами;
Б1.О.27 Технология готовых лекарственных средств;
Б1.В.ДВ.06.02 Технология лекарственных субстанций растительного происхождения;
Б1.В.ДВ.06.03 Технология лечебно-косметических средств;
Б1.В.ДВ.05.02 Управление персоналом структурного подразделения;
Б1.О.23 Физико-химические методы анализа;
Б1.О.26 Химия и технология фитопрепаратов;
Б1.О.28 Экология.

- Б1.В.ДВ.07.02 Введение в фармакологию;
 Б1.В.ДВ.06.01 Лекарственные препараты с модифицированным высвобождением;
 Б1.О.24 Массообменные процессы и аппараты химической технологии;
 Б1.О.33 Метрологическое обеспечение фармацевтических производств;
 Б1.О.30 Моделирование химико-технологических процессов;
 Б1.В.09 Оборудование и основы проектирования производств фармацевтических препаратов;
 Б1.О.34 Организация производства по GMP;
 Б1.В.11 Основы промышленной асептики;
 Б1.О.32 Основы промышленной безопасности на фармацевтических производствах;
 Б3.О.01(Д) Подготовка к защите и защита выпускной квалификационной работы;
 Б1.В.ДВ.07.01 Получение и применение адсорбентов на основе отходов фармацевтических производств;
 Б2.В.01(П) производственная практика, научно-исследовательская работа;
 Б1.О.31 Системы управления химико-технологическими процессами;
 Б1.О.27 Технология готовых лекарственных средств;
 Б1.В.ДВ.06.02 Технология лекарственных субстанций растительного происхождения;
 Б1.В.ДВ.06.03 Технология лечебно-косметических средств;
 Б1.В.ДВ.05.02 Управление персоналом структурного подразделения;
 Б1.О.23 Физико-химические методы анализа;
 Б1.О.26 Химия и технология фитопрепаратов;
 Б1.О.28 Экология.

В процессе прохождения практики студент готовится к решению типов задач профессиональной деятельности, предусмотренных ФГОС ВО и учебным планом.

Объем практики и ее продолжительность

Общий объем производственной практики составляет 6 зачетных единиц(-ы) продолжительностью 4 недели или 216 часа(-ов) для всех форм обучения.

Содержание практики

№ п/п	Наименование раздела	Контролируемые ИДК	Вид контроля/ используемые оценочные средства	
			Текущий	Пром. аттестация

Раздел 1	<p>Изучение параметров ведения и контрольных точек технологического процесса - 214 час.</p> <p>Тема 1.1 Требование к сырью, материалам, полупродуктам и готовой продукции - 94 час.</p> <p>Тема 1.2 Порядок ведения технологического процесса. Контрольные точки производства - 120 час.</p>	<p>ОПК-3.2 Осуществляет профессиональную деятельность с учетом нормативно-правовых актов, регулирующих вопросы обеспечения экологической безопасности в производстве лекарственных средств</p> <p>ОПК-4.1 Осуществляет расчет и измерения параметров ведения технологических процессов</p> <p>ОПК-4.2 Использует технические средства для контроля и мониторинга параметров технологического процесса, свойств сырья, материалов и готовой продукции, основываясь на знании принципов устройства применяемых электротехнических средств</p> <p>ОПК-4.3 Осуществляет обоснованный выбор автоматизированных средств контроля и управления технологическим процессом</p> <p>ПК-1.1 Проводит работы по отбору и учёту образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды в том числе, и по микробиологической чистоте</p> <p>ПК-1.2 Проводит испытания образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды в том числе, и по микробиологической чистоте</p> <p>ПК-2.2 Выполняет технологические операции при производстве лекарственных средств с учетом физико-технологических свойств компонентов лекарственных средств</p> <p>ПК-2.3 Осуществляет контроль технологического процесса при промышленном производстве лекарственных средств, в том числе и за соблюдением правил техники безопасности и охраны труда при осуществлении</p>	Контроль ведения дневника практики	Дифференцированный зачет
----------	--	---	------------------------------------	--------------------------

8.1. Содержание этапов, тем практики и формы текущего контроля

Раздел 1. Изучение параметров ведения и контрольных точек технологического процесса

Тема 1.1. Требования к сырью, материалам, полупродуктам и готовой продукции

Групповая консультация по теме "Нормативные требования к сырью, материалам, полупродуктам и готовой продукции".

Групповые консультации по вопросам выполнения индивидуальных заданий на практику.

Выполнение заданий на практику:

1. Составить конспект по теме "Краткая характеристика предприятия, его специализация, структура управления и развитие".
2. Обосновать требования спецификации к сырью и материалам в технологии лекарственных препаратов.
3. Разработать разделы отчета:
 - Характеристика конечного продукта производства.
 - Химическая схема производства.
 - Технологическая схема производства.
 - Характеристика сырья и полупродуктов, упаковочных и вспомогательных материалов.

Оформление отчетных документов по практике.

Подготовка к промежуточной аттестации.

Текущий контроль (очная форма обучения)

Вид (форма) контроля, оценочное средство

Контроль ведения дневника практики

Тема 1.2. Порядок ведения технологического процесса. Контрольные точки производства

Групповые консультации по теме "Порядок ведения технологического процесса. Контрольные точки производства".

Групповые консультации по вопросам выполнения индивидуальных заданий на практику.

Индивидуальные консультации по теме "Модернизация действующего производства лекарственного препарата"

Выполнение заданий на практику по оформлению разделов отчета:

- подготовить аппаратную схему производства, спецификация оборудования.
- описать порядок контроля работы оборудования: параметры работы оборудования, подключаемые среды, ППР. Перечень возможных неполадок в работе оборудования и пути их устранения.
- подготовить характеристику сырья и полупродуктов, упаковочных и вспомогательных материалов
- представить изложение технологического процесса и материальных расчетов.
- Представить контроль производства и мероприятия по предотвращению отклонения от режимов работы технологического оборудования при технологическом процессе
- описать порядок безопасной эксплуатации производства.
- представить информационные материалы.

Оформление отчетных документов по практике.

Подготовка к промежуточной аттестации.

Текущий контроль (очная форма обучения)

Вид (форма) контроля, оценочное средство

Контроль ведения дневника практики

Формы отчетности по практике

- График прохождения практики

- Дневник практики
- Лист исполнения индивидуального задания на практику
- Отзыв организации о производственной практике студента
- Отзыв руководителя практики от ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России
- Отчет о прохождении производственной практики

Разработчик(и)

Кафедра промышленной технологии лекарственных препаратов, кандидат фармацевтических наук, доцент Басевич А. В.