

Аннотация

В рамках реализации II этапа проекта «Разработка образовательных программ и образовательных модулей по направлению развития фармацевтической промышленности «Промышленная фармация», мероприятия 5.22 «Разработка новых образовательных программ и образовательных модулей для профильных высших и средних специальных учебных заведений», федеральной целевой программы «Развитие фармацевтической и медицинской промышленности Российской Федерации на период до 2020 года и дальнейшую перспективу» были выполнены следующие работы:

II.1.1. Разработка методических рекомендаций по апробации разработанных образовательных программ

В рамках данного вида работ были разработаны методические рекомендации регулирующие организацию и проведение апробации модулей образовательных программ среднего и высшего профессионального образования, а также программ повышения квалификации и переподготовки специалистов в области промышленной фармации, разработанных в рамках выполнения первого этапа государственного контракта, с целью определения возможности их применения в условиях конкретного образовательного учреждения.

Были определены критерии отбора образовательных учреждений, в которых планировалось проведение апробации образовательных программ для среднего и высшего профессионального образования.

При составлении плана проведения апробации образовательных программ учитывались требования Государственного контракта:

- апробация разработанных образовательных программ для ВПО и СПО должна быть проведена не менее чем 2-мя учреждениями профессионального образования;
- по апробируемым дополнительным профессиональным программам повышения квалификации должно быть проучено не менее 20 человек по каждой программе;
- по апробируемым дополнительным профессиональным программам профессиональной переподготовки (отдельным модулям) должно быть проучено - не менее 20 человек.

Разработанные методические рекомендации включают требования к ресурсному обеспечению реализации образовательных программ, в том числе к учебно-методическому, информационному, кадровому обеспечению, материально-техническим и финансовым условиям. Также в рекомендациях указаны все требования, необходимые для обеспечения качества образовательного процесса.

При подготовке рекомендаций была разработана методика экспертизы образовательных программ, включающая оценку результатов освоения учебного материала в зависимости от типа модуля и подготовки слушателей.

Подготовленные рекомендации были согласованы с Министерством образования и науки в установленном порядке (письмо Департамента государственной политики в сфере высшего образования от 01.03.2013 № 05-324 «О согласовании материалов»).

II.1.2. Проведение апробации разработанных образовательных программ

Для проведения апробации был проведен отбор образовательных учреждений на основании критериев, указанных в Методических рекомендациях.

Вузами-партнерами были выбраны:

- государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования Курский государственный медицинский университет Министерства здравоохранения Российской Федерации;
- Курский медико-фармацевтический колледж Министерства здравоохранения Российской Федерации;
- государственное бюджетное образовательное учреждение высшего профессионального образования Саратовский государственный медицинский университет имени В.И. Разумовского Министерства здравоохранения Российской Федерации.

Проведены технические совещания с проректорами вузов-партнеров о порядке реализации образовательного процесса по выбранным ими для апробации рабочим программам дисциплин.

Были апробированы рабочие программы:

- для среднего профессионального образования:
 - по специальности 060604 51 «Лабораторная диагностика»;
 - по специальности 060105 51 «Медико-профилактическое дело»;
 - по специальности 060301 51 «Фармация»;
- для высшего профессионального образования:
 - по специальности 080200 62 «Менеджмент»;
 - по специальности 060301 65 «Фармация»;
 - по специальности 060400 68 «Общественное здравоохранение»;
- для дополнительного профессионального образования:
 - повышение квалификации уполномоченных лиц производителей лекарственных средств для медицинского применения (236 часов);

- повышение квалификации лиц, ответственных за производство, качество и маркировку лекарственных средств (144 часа);
- повышение квалификации специалистов по валидации (72 часа);
- повышение квалификации аудиторов фармацевтических предприятий (72 часа);
- повышение квалификации специалистов занятых в фармакокинетических исследованиях лекарственных средств (72 часа);
- 2 модуля программы «Специалист по промышленной фармации» – 108 часов (3 з.ед.);
- 1 модуль программы «Специалист по регуляторным вопросам» – 108 часов (3 з.ед.).

Полученные материалы по апробации дисциплин вариативной части образовательных программ по ВПО и СПО были проанализированы с целью выработки мероприятий по корректировке программ.

Апробация программ повышения квалификации специалистов и профессиональной подготовки проводилась в ГБОУ ВПО Первый Московский государственный медицинский университет им. И.М.Сеченова Минздрава России.

По результатам апробации была выполнена экспертиза, которая включала в себя:

- техническую и содержательную экспертизу разработанных образовательных программ;
- оценку результатов освоения образовательных программ, образовательных модулей студентами, слушателями (обучающимися).

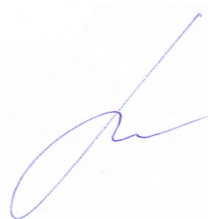
II.2.1. Корректировка разработанных образовательных программ профессионального образования по результатам проведения их апробации

По результатам проведения апробации выполнена доработка всех образовательных программ профессионального образования.

Для каждой образовательной программы доработано и дополнено методическое обеспечение для их реализации в учреждениях профессионального образования.

На доработанные образовательные программы (СПО, ВПО и ДПО) были получены экспертные заключения от работодателей.

Руководитель проекта
проректор по учебной работе
д.м.н., профессор



А.А. Свистунов