

ОТЧЕТ
к производственной практике по контролю качества лекарственных
средств

студента 5 курса 502 группы

Ф.И.О.

Место прохождения практики:
(№ аптеки, адрес)

Время прохождения практики: с “3” марта 2023 г.
по “22” марта 2023 г.

Производственную практику по контролю качества лекарственных средств проходила в муниципальной аптеке являющейся структурным подразделением КГБУЗ ГКБ им. профессора А. М. Войно-Ясенецкого МЗ ХК, располагающейся по адресу ул. Тихоокеанская 213 к4.

Аптека находится на 1 этаже 5 этажного здания, которое является офтальмологическим корпусом КГБУЗ ГКБ им. профессора А. М. Войно-Ясенецкого МЗ ХК. Аптека имеет отдельный вход и следующие помещения: производственные (моечная, дистилляционная, ассистентская, в которой оборудован стол провизора-аналитика и провизор-технолога). материальные комнаты для хранения ЛП и ИМН, отдельное специально оборудованное помещение для хранения ЛП, подлежащих ПКУ, бытовые помещения, административные помещения. Аптека не работает с населением, работает по требованиям накладным поликлиники и всех ее структурных подразделений.

Все помещения аптеки оборудованы центральным отоплением, централизованным холодным и горячим водоснабжением, приточной вентиляцией, охранно-пожарной сигнализацией. Рабочие места в достаточном количестве оснащены аппаратами, приборами, средствами малой механизации, которые используются на различных стадиях технологического процесса в соответствии с требованиями к лицензированию медицинских учреждений и экспертизе качества медицинской помощи.

Длительность производственной практики по контролю качества лекарственных средств составила 13 дней (с 3.03.23 по 23.03.23).

Целью практики было закрепление полученных в учебном процессе теоретических знаний, практических навыков и умений для решения конкретных задач практической деятельности провизора-аналитика в условиях аптек.

В течение производственной практики были выполнены следующие виды работ:

- знакомство с методической разработкой к проведению производственной практики, основными задачами практики, организацией работы, внутренним распорядком аптеки, составлен график работы, пройден инструктаж по технике безопасности.

-изучение обязанностей провизора аналитика на рабочем месте;

-ознакомление с организацией и технической оснащенностью рабочего места аналитика;

-проведение контроля качества лекарственных средств под руководством провизора-аналитика и оформление соответствующей документации.

- определение качества ЛС по критерию «описание»;

- проведение количественного определения ЛС в субстанции и ЛП титриметрическими методами;
 - проведение количественного определения ЛС в субстанции и ЛП физико-химическими методами
 - анализ воды очищенной
- организация хранения лекарственных средств в аптеке исходя из физико-химических свойств, и в соответствии с действующей нормативной документацией.

Также во время прохождения практики готовила ВАЗ лекарственных препаратов, следила за правильностью оформления штангласов с запасами лекарственных средств (наличие номеров серии завода, срока годности, номера анализа, наличие сертификата); соблюдением правил хранения лекарственных веществ в материальных комнатах в строгом соответствии с их свойствами и требованиями ГФ и другой НД;

При проведении анализа различных лекарственных форм работала на аппаратах, приборах, средствах малой механизации, используемых для определения качества лекарственных форм (пипетки, мерные цилиндры, рефрактометр, приборы для дозирования по массе и др.).

Так как в аптеке не предусмотрено асептическое помещение, во время практики не проводила анализ инъекционных растворов, глазных лекарственных форм, воды для инъекций.

В аптечной организации не используются бюретки и бюреточные установки, в связи с этим не работала с ними.

Вывод: В процессе прохождения практики противоречия между теорией и практикой мной выявлены не были. Работа в аптечной организации организована качественно и эффективно, рабочие места оснащены достаточным количеством посуды, необходимых субстанций и аппаратами, требуемыми для работы. Коллектив аптеки отзывчивый и активно участвовал в обучении. На мой взгляд практика по контролю качества лекарственных средств является неотъемлемой частью обучения провизора.