

|  |  |
|--|--|
| M_uu_uu  | M_ZTS1_46  |
| Kierunek lub kierunki studiów                                    | Zielarstwo i terapie roślinne  |
| <b>Nazwa modułu kształcenia, także nazwa w języku angielskim</b> | <b>Obrót produktami leczniczymi<br/>Turnover medicinal products</b>  |
| Język wykładowy  | Polski   |
| Rodzaj modułu kształcenia (obowiązkowy/fakultatywny)             | obowiązkowy  |
| Poziom modułu kształcenia  | studia pierwszego stopnia, stacjonarne   |
| Rok studiów dla kierunku   | III  |
| Semestr dla kierunku   | 6  |
| Liczba punktów ECTS z podziałem na kontaktowe/ niekontaktowe     | 1 (0,8/0,2)  |
| Tytuł/ stopień/Imię i nazwisko osoby odpowiedzialnej             | Dr n. farm. Magdalena Walasek  |
| Jednostka oferująca przedmiot                                    | Katedra Warzywnictwa i Roślin Leczniczych  |
| Cel modułu   | Zapoznania studentów z zasadami obrotu produktami leczniczymi w Unii Europejskiej oraz w Polsce.   |
| Treści modułu kształcenia – zwarty opis ok. 100 słów.            | Student zapoznaje się z podstawowymi informacjami na temat produktu leczniczego, poznaje zasady obrotu leku w Polsce oraz w Europie. W trakcie zajęć zostaje przekazana wiedza na temat powstawania leku z surowca roślinnego oraz różnica pomiędzy lekiem a suplementem diety. Dodatkowo student poznaje zasady obrotu leku w aspekcie obrotu detalicznego oraz hurtowego. Zapoznaje się również z charakterystyką wybranych firm farmaceutycznych oraz ich działalnością związaną ze sprzedażą produktu leczniczego. W ramach zajęć student poznaje także zasady funkcjonowania apteki ogólnodostępnej.  |
| Zalecana lista lektur lub lektury obowiązkowe                    | <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Urban s. 2008. Wybrane rynki branżowe produktów rolno-spożywczych. Wyd. UE, Wrocław</li> <li>2. Dane statystyczne GUS.</li> <li>3. Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie obrotu produktami leczniczymi: <ul style="list-style-type: none"> <li>- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 grudnia 2002 r. w sprawie podmiotów uprawnionych do zakupu produktów leczniczych w hurtowni farmaceutycznej (Dz.U. Nr 216, poz. 1831)</li> <li>- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia z dnia 26 lipca 2002 r. w sprawie procedur Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz.U. Nr 144, poz. 1216)</li> <li>- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2011 r. w sprawie szczegółowych warunków i trybu wydawania oraz cofania zezwoleń na obrót hurtowy środkami odurzającymi lub substancjami psychotropowymi (Dz.U. Nr 288, poz. 1698)</li> <li>- Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 14 listopada 2008 r. w sprawie kryteriów zaliczenia produktów leczniczego do poszczególnych kategorii dostępności (Dz.U. Nr 206 poz. 1292)</li> </ul> </li> </ol> |
| Planowane formy/działania/metody dydaktyczne                     | Wykład, dyskusja.  |