

Numer modułu zgodnie z planem studiów	ZF N1_49
Kierunek lub kierunki studiów	Zielarstwo i fitoprodukty
Nazwa modułu kształcenia, także nazwa w języku angielskim	Obrót produktami leczniczymi Turnover of medicinal products
Język wykładowy	polski
Rodzaj modułu kształcenia	obowiązkowy
Poziom studiów	pierwszego stopnia
Forma studiów	niestacjonarne
Rok studiów dla kierunku	IV
Semestr dla kierunku	8
Liczba punktów ECTS z podziałem na kontaktowe/niekontaktowe	1 (0,48/0,52)
Tytuł/stopień, imię i nazwisko osoby odpowiedzialnej za moduł	dr hab. Ewa Zalewska profesor uczelni
Jednostka oferująca moduł	Katedra Warzywnictwa i Zielarstwa
Cel modułu	Celem modułu jest zapoznanie studentów z zasadami obrotu produktami leczniczymi w Polsce oraz w krajach Unii Europejskiej.
Treści programowe modułu kształcenia	Student zapoznaje się z podstawowymi pojęciami prawnymi oraz informacjami dotyczącymi produktu leczniczego, wyrobu medycznego i suplementu diety. Poznaje zasady dopuszczenia oraz obrotu produktu leczniczego w Polsce oraz w krajach Unii Europejskiej. Ponadto student poznaje zasady obrotu leku w aspekcie obrotu hurtowego i detalicznego oraz ich reklamy. W ramach zajęć student poznaje także zasady organizacji funkcjonowania apteki ogólnodostępnej i punktu medycznego.
Wykaz literatury podstawowej i uzupełniającej	<p>Literatura podstawowa</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Zakrzewski P. 2021. Obrót detaliczny produktami leczniczymi. Roczniki nauk prawnych. Tom XXXI, numer 2 – 2021 DOI: https://doi.org/10.18290/rnp21312-6 2. Biadun D. 2012. Obrót produktami leczniczymi w zakresie orzecznictwa sądowego. Wolters Kluwer Polska Sp. Z o.o. 169 pp. 3. Rozporządzenie (WE) Nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z 31. 3. 2004 r. ustanawiającego wspólnotowe procedury wydawania pozwoleń dla produktów leczniczych stosowanych u ludzi i do celów weterynaryjnych i nadzoru nad nimi oraz ustanawiającego Europejską Agencję Leków, Dz. Urz. UE L Nr 136, s. 1 ze zm. 4. Rozporządzenie Ministerstwa Zdrowia z 20. 2. 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania opakowań produktu leczniczego i treści ulotki, tj. Dz.U. z 2015 r., poz. 1109. 5. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z 22. 10. 2010 r. w sprawie wykazu produktów leczniczych, które mogą być dopuszczone do obrotu w placówkach obrotu pozaaptecznego oraz punktach aptecznych, Dz.U. Nr 204, poz. 1353 <p>Literatura uzupełniająca</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Obrót produktami leczniczymi – Prawo farmaceutyczne, Dziennik Ustaw Dz.U.2022.2301 tj. Akt obowiązujący Wersja od: 14 listopada 2022 r.
Planowane formy/działania/metody dydaktyczne	Wykład – prezentacja multimedialna wspomagana aktualnymi ustawami, dyskusja