

Ирина Алексеева  
8303 413 844

Договор № 68

**об организации практической подготовки обучающихся, заключаемый между образовательной или научной организацией и медицинской организацией либо организацией, осуществляющей изготовление лекарственных средств, организацией, осуществляющей производство и изготовление медицинских изделий, аптечной организацией, судебно-экспертным учреждением или иной организацией, осуществляющей деятельность в сфере охраны здоровья**

г. Астрахань

«01» 09 2020 г.

Государственное автономное учреждение Астраханской области «Астраханские аптеки» (в дальнейшем именуемая - Организацией, осуществляющей изготовление лекарственных средств), в лице директора Гридневой Светланы Владимировны, действующего на основании Устава, с одной стороны, и федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Астраханский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (в дальнейшем именуемая Организация, осуществляющая образовательную деятельность) в лице проректора по лечебной работе и развитию регионального здравоохранения, доцента Костенко Николая Владимировича, действующего на основании доверенности от 08.07.2020 № 01-25-28/1, с другой стороны, совместно именуемые Стороны, в соответствии со статьей 82 Федерального закона от 29 декабря 2012 № 273-ФЗ «Об образовании в Российской Федерации» заключили настоящий Договор о нижеследующем:

## I. Предмет Договора

1. Стороны в соответствии с условиями настоящего Договора принимают на себя взаимные обязательства по:

организации и проведению практической подготовки лиц, получающих среднее фармацевтическое образование либо высшее фармацевтическое образование, а также дополнительное профессиональное образование (далее - обучающиеся);

осуществлению в рамках практической подготовки обучающихся фармацевтической деятельности педагогическими и научными работниками Организации, осуществляющей образовательную деятельность, имеющими сертификат специалиста либо свидетельство об аккредитации специалиста (далее - работники).

2. Практическая подготовка обучающихся в рамках настоящего Договора организуется Сторонами на безвозмездной основе.

## II. Условия организации и проведения практической подготовки обучающихся

3. Практическая подготовка обучающихся осуществляется в соответствии с лицензией Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств.

4. Срок практической подготовки обучающихся в соответствии с учебными планами Организации, осуществляющей образовательную деятельность:

- по программам среднего профессионального образования - подготовки специалистов среднего звена - 2 года 10 мес.;

- по программам высшего образования - специалитета - 5 лет;

- по программам высшего образования - подготовке кадров высшей квалификации в ординатуре - 2 года;

5. Общее количество обучающихся составляет:

- Организация, осуществляющая образовательную деятельность, предоставляет список обучающихся не позднее, чем за 10 дней до начала реализации практической подготовки.

6. Перечень работников, осуществляющих фармацевтическую деятельность в рамках практической подготовки обучающихся, согласуется Сторонами и является неотъемлемой частью Договора (приложение № 1).

7. Работники осуществляют фармацевтическую деятельность в рамках практической

подготовки обучающихся в соответствии с порядками осуществления фармацевтической деятельности и на основе стандартов фармацевтической деятельности.

8. Практическая подготовка обучающихся проводится в помещениях Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, перечень которых согласуется Сторонами и является неотъемлемой частью Договора (приложение № 2).

9. Перечень фармацевтического оборудования, используемого Сторонами совместно, согласуется Сторонами и является неотъемлемой частью Договора (приложение № 3).

10. Помещения, фармацевтическое оборудование, лекарственные препараты, расходные материалы и иные материальные запасы (далее - имущество) используются работниками Сторон и обучающимися в соответствии с условиями настоящего Договора. Расходы на содержание имущества несет Организация, осуществляющая изготовление лекарственных средств.

### III. Взаимодействие сторон

11. Организация, осуществляющая образовательную деятельность, обязуется:

11.1. Назначить руководителя практической подготовки обучающихся, который:

- организует участие обучающихся в выполнении определенных видов работ, связанных с будущей профессиональной деятельностью;

- оказывает методическую помощь обучающимся при выполнении определенных видов работ, связанных с будущей профессиональной деятельностью;

- осуществляет контроль и несет персональную ответственность за качество выполняемых обучающимися определенных видов работ, связанных с будущей профессиональной деятельностью;

- несет ответственность совместно с ответственным работником Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, за проведение практической подготовки и соблюдение обучающимися и работниками правил противопожарной безопасности, правил охраны труда, техники безопасности и санитарно-эпидемиологических правил и гигиенических нормативов.

11.2. Не позднее, чем за 10 дней до начала практической подготовки обучающихся, сообщить Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, сведения о руководителе практической подготовки обучающихся, включая должность, фамилию, имя, отчество (при наличии).

11.3. При смене руководителя практической подготовки обучающихся или изменении сведений о нем в 10-дневный срок сообщать об этом Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, и аптечной организации.

11.4. Допускать к практической подготовке обучающихся, успешно прошедших необходимую теоретическую подготовку, имеющих практические навыки участия в фармацевтической деятельности и прошедших предварительные и периодические медицинские осмотры в порядке, установленном законодательством в сфере охраны здоровья.

11.5. Предоставить Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, заверенные уполномоченным лицом Организации, осуществляющей образовательную деятельность, копии документов, подтверждающих право осуществлять фармацевтическую деятельность (сертификата специалиста либо свидетельства об аккредитации специалиста) в течение 10 дней с даты заключения настоящего Договора и внесения изменений в указанные документы.

11.6. При осуществлении работниками фармацевтической деятельности в рамках практической подготовки обучающихся контролировать наличие и срок действия у них сертификата специалиста либо свидетельства об аккредитации специалиста.

11.7. Обеспечивать выполнение обучающимися и работниками:

- условий эксплуатации совместно используемого Сторонами имущества;

- правил внутреннего трудового распорядка, установленного в Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств;

- правил противопожарной безопасности, правил охраны труда, техники безопасности и санитарно-эпидемиологических правил и гигиенических нормативов.

11.8. Обеспечить неразглашение работниками и обучающимися сведений, составляющих

врачебную тайну, и персональных данных, ставших им известными при практической подготовке обучающихся.

11.9. Оказывать методическую и научно-консультативную помощь Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, в проведении конференций, лекций, семинаров, мастер-классов, иных мероприятий, направленных на повышение квалификации фармацевтических работников, а также внедрение в практику технологию готовых лекарственных форм и проведения необходимого контроля качества.

11.10. Осуществлять совместную организацию по совершенствованию и обеспечению фармацевтической помощи населению и организации педагогического процесса, эффективному использованию кадровых, материальных ресурсов и научного потенциала Организации, осуществляющей образовательную деятельность, и Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, направленных на улучшение здоровья населения, а не на получение прибыли.

11.11. Использовать фармацевтическое оборудование, принадлежащее как Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, так и Организации, осуществляющей образовательную деятельность, в полном объеме для педагогического процесса, а также в целях научной и практической подготовки обучающихся.

11.12. Участвовать в работе экспертных комиссий, по согласованию с заведующим кафедрой привлекаться к взаимодействию с органами здравоохранения.

11.13. Разрабатывать новые методики контроля качества готовых лекарственных форм, обеспечивать на приоритетных началах внедрение научных разработок в практику в соответствии с установленным порядком.

11.14. Не проводить ремонтные работы в занимаемых помещениях без согласования с руководителем Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств.

11.15. По согласованию с директором и заведующими аптек, в соответствии с настоящим Договором и действующими нормативными актами, определять преподавательскому составу и научным сотрудникам объем и виды научно-практической деятельности.

11.16. По согласованию с директором и заведующими аптек формировать планы совместной деятельности.

11.17. Нести ответственность за качество учебно-педагогической, практической и научно-исследовательской подготовки.

12. Организация, осуществляющая изготовление лекарственных средств, обязуется:

12.1. Назначить лицо, ответственное за организацию и проведение практической подготовки обучающихся, и сообщить Организации, осуществляющей образовательную деятельность, не позднее 10 дней до начала практической подготовки обучающихся, сведения об указанном лице, включая должность, фамилию, имя, отчество (при наличии).

12.2. При смене лица, ответственного за организацию и проведение практической подготовки обучающихся, или изменении сведений о нем в 10-дневный срок сообщать об этом Организации, осуществляющей образовательную деятельность.

12.3. Создавать условия для прохождения практической подготовки обучающихся, предусматривающие приобретение практических навыков в объеме, позволяющем обучающимся выполнять определенные виды работ, связанные с будущей профессиональной деятельностью.

12.4. Осуществлять контроль за соответствием обучающихся требованиям, указанным в пункте 11.4 настоящего Договора.

12.5. Допускать на условиях настоящего Договора к осуществлению фармацевтической деятельности работников при наличии сертификата специалиста либо свидетельства об аккредитации специалиста.

12.6. Предоставить Организации, осуществляющей образовательную деятельность, право пользования имуществом, необходимым для организации практической подготовки обучающихся, с соблюдением условий, установленных пунктом 11.7 настоящего Договора.

12.7. Своевременно и качественно выполнять работы по ремонту и обслуживанию совместно используемого с Организацией, осуществляющей образовательную деятельность, имущества.

12.8. Обеспечить безопасные условия практической подготовки обучающихся и труда работников Организации, осуществляющей образовательную деятельность.

12.9. Обеспечивать участие работников и обучающихся в фармацевтической деятельности.

12.10. Обеспечивать допуск обучающихся к фармацевтической деятельности при согласии пациента или его законного представителя.

12.11. Информировать руководителя Организации, осуществляющей образовательную деятельность, о качестве фармацевтической деятельности, осуществляемой работниками, в том числе при участии обучающихся.

12.12. Проводить специальную оценку условий труда в отношении рабочих мест, используемых при осуществлении практической подготовки обучающихся, и сообщать руководителю Организации, осуществляющей образовательную деятельность, об условиях труда и требованиях охраны труда на рабочем месте.

12.13. Создавать необходимые условия для проведения учебно-педагогического процесса при практической подготовке обучающихся.

12.14. Обеспечить проведение практической подготовки обучающихся в Организации, осуществляющей образовательную деятельность, на базе Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств.

13. Организация, осуществляющая образовательную деятельность, имеет право:

13.1. Запрашивать в Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, информацию о практической подготовке обучающихся, в том числе о качестве и объеме выполненных заданий при участии обучающихся.

13.2. Допускать работников Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, к педагогической деятельности в соответствии с приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 10 сентября 2013 г. № 637н «Об утверждении Порядка допуска к педагогической деятельности по образовательным программам высшего медицинского образования или высшего фармацевтического образования либо среднего медицинского образования или среднего фармацевтического образования, а также дополнительным профессиональным программам для лиц, имеющих высшее образование либо среднее профессиональное образование».

13.3. Осуществлять практическую подготовку обучающихся в Организации, осуществляющей изготовление лекарственных средств, при наличии у них лицензии на фармацевтическую деятельность, предусматривающей выполнение работ (оказание услуг), соответствующих направлению практической подготовки обучающихся.

13.4. Самостоятельно разрабатывать и утверждать программы практической подготовки обучающихся на основе федеральных государственных образовательных стандартов высшего и среднего профессионального образования, примерных образовательных программ послевузовского профессионального образования.

13.5. Распределять по согласованию с Организацией, осуществляющей изготовление лекарственных средств, обучающихся по местам прохождения практической подготовки.

14. Организация, осуществляющая изготовление лекарственных средств, имеет право:

14.1. Запрашивать документы об образовании работников, а также сведения о предварительных и периодических медицинских осмотрах обучающихся и работников.

14.2. Не допускать к фармацевтической деятельности работников, не имеющих свидетельства об аккредитации специалиста или сертификата специалиста.

14.3. Не допускать к работе на химическом и фармацевтическом оборудовании лиц, не имеющих специальной подготовки.

14.4. Ходатайствовать перед руководителем Организации, осуществляющей образовательную деятельность, об отстранении работника и (или) обучающегося от осуществления и (или) участия в осуществлении фармацевтической деятельности.

14.5. Участвовать в научно-практических конференциях, других мероприятиях Организации, осуществляющей образовательную деятельность, а также в разработке и внедрении в практику современных методов разработки новых лекарственных форм и проведения необходимого контроля качества.

#### IV. Срок действия договора

15. Настоящий Договор вступает в силу после его подписания и действует до полного исполнения Сторонами обязательств.

#### V. Ответственность Сторон

16. Стороны несут ответственность за неисполнение или ненадлежащее исполнение обязательств по настоящему Договору в соответствии с законодательством Российской Федерации.

#### VI. Особые условия

17. Все споры, возникающие между Сторонами по настоящему Договору, разрешаются Сторонами в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

18. Настоящий Договор составлен в двух экземплярах, каждый из которых имеет одинаковую юридическую силу.

#### VII. Место нахождения и реквизиты Сторон

<b>Организация, осуществляющая производство лекарственных средств</b>	<b>Организация, осуществляющая образовательную деятельность</b>
<p>Государственное автономное учреждение Астраханской области «Астраханские аптеки» 414057, г. Астрахань, ул. Рождественского, д. 1 ИНН 3025034494 КПП 302501001 ОГРН 1183025007934 ОКПО 34651269 ОКАТО 12401381000 ОКВЭД 47.73 Министерство финансов Астраханской области (ГАУ АО «Астраханские аптеки») Р/С № 40601810300003000001 БИК 041203001 отделение Астрахань, г. Астрахань л/с 30854В49547 доп класс 910000</p>	<p>ФГБОУ ВО Астраханский ГМУ Минздрава России Юридический адрес: 414000, г. Астрахань, ул. Бакинская 121 ИНН 3015010536 КПП 301501001 ОГРН 1023000857285 Р/сч 40501810400002000002 Отделение Астрахань, г. Астрахань УФК по Астраханской области (ФГБОУ ВО Астраханский ГМУ Минздрава России л/сч 20256016890) БИК 041203001 ОКПО 01962994</p>
<p>Директор ГАУ АО «Астраханские аптеки»  С.В. Гриднева М.П.</p>	<p>Проректор по лечебной работе и развитию регионального здравоохранения ФГБОУ ВО Астраханский ГМУ Минздрава России, профессор  Н.В. Костенко М.П.</p>