

МИНЗДРАВ РОССИИ
Федеральное государственное бюджетное
образовательное учреждение высшего образования
«Южно-Уральский государственный медицинский университет»
Министерства здравоохранения Российской Федерации
(ФГБОУ ВО ЮУГМУ МИНЗДРАВА РОССИИ)

**Методические указания
для обучающихся по освоению дисциплины**

по дисциплине Правоведение
Специальность 33.05.01 Фармация
Форма обучения очная
Методические указания утверждены на заседании кафедры
Протокол № 7 от 03.06.2026

Разработчики:



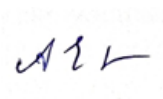
А.М. Березина



И.С. Тарасова



Е.С. Матвеева



А.В. Ермолук



Л.Н. Семченко



Заведующий кафедрой

Ю.А. Тюков

Тема 1: Основы теории государства

Цель: изучить основы теории государства.

Учебная карта занятия:

1. Собеседование по контрольным вопросам.
2. Проведение практической работы.
3. Проверка результатов практической работы.
4. Обсуждение результатов практической работы.
5. Тестирование по теме занятия.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Государство: определение понятия, признаки государства, их сущность.
2. Функции государства: определение, виды, содержание.
3. Форма государства: понятие, элементы.
4. Форма государственного устройства: понятие, виды, их характеристика.
5. Форма государственного управления: понятие, виды, их характеристика.
6. Политический режим: понятие, виды, их характеристика.
7. Правовое государство, признаки.

Тема 2: Основы теории права

Цель: изучить основы теории права.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Право: определение понятия, структура системы права (отрасль, подотрасль, институт права).
2. Принципы права, их сущность, примеры.
3. Источники права: определение, виды, их характеристика.
4. Функции права, их содержание.
5. Объективное и субъективное право, абсолютное и относительное право: понятие, примеры.
6. Закон, подзаконный акт: определение, отличия, классификация по юридической силе.
7. Способы правового регулирования общественных отношений (императивный, диспозитивный), их сущность.
8. Формы реализации права (дозволение, запрещение, обязывание), примеры.
9. Норма права: определение, классификация по характеру и по времени действия.
Структура нормы права.
10. Правоотношение: определение, структура. Участники (субъекты) правоотношений.
11. Правосубъектность: понятие, структура (правоспособность, дееспособность, деликтоспособность), характеристика.
12. Фармацевтическое право: определение и основные принципы.
13. Участники (субъекты) правоотношений в фармацевтическом праве.
14. Основные нормативные документы, регулирующие фармацевтическую деятельность.

Тема 3: Основы гражданского права Российской Федерации

Цель: изучить основы гражданского законодательства.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Гражданское право: понятие, объект и предмет, источники.
2. Принципы гражданского права, их содержание.
3. Гражданские правоотношения: определение, субъекты, гражданская право- и дееспособность.
4. Имущественные отношения: определение. Понятие права собственности, его структура, виды (право собственности частных лиц, юридических лиц, государственной/муниципальной).
5. Отношения вещного характера и отношения обязательственного характера: понятие, примеры.
6. Личные неимущественными отношениями: понятие, примеры.
7. Лекарственные средства и лекарственные препараты для медицинского применения как объекты гражданских правоотношений: определение, отличие понятий.
8. Изделия медицинского назначения (медицинские товары) как объект правоотношений. Их классификация.
9. Юридическое лицо, понятие, признаки, классификация. Коммерческие и некоммерческие организации. Примеры юридических лиц, осуществляющих фармацевтическую деятельность.
10. Способы защиты гражданских прав.

Тема 4: Основы административного права Российской Федерации

Цель: изучить основы административного права.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Административное право: определение, предмет, источники.
2. Административные правоотношения, понятие, субъекты. Административная право- и дееспособность.
3. Фармацевтический порядок как объект административных правоотношений: определение, субъекты, их основные права и обязанности.
4. Особенности административных правоотношений.
5. Административная ответственность: определение, признаки.
6. Виды административных проступков, субъектом которых могут быть фармацевтические работники (примеры).
7. Органы и должностные лица, уполномочены рассматривать дела об административных правонарушениях.
8. Правовые режимы обеспечения законности и правовой защиты в административном праве (административный, судебный, прокурорский).
9. Правовой порядок наложения административных взысканий и особенности привлечения к административной ответственности физических и юридических лиц.
10. Виды административных наказаний.

Тема 5: Медицинское и фармацевтическое право. Охрана здоровья граждан Российской Федерации

Цель: изучить основы медицинского и фармацевтического права и его место в системе Российского законодательства в сфере охраны здоровья граждан.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Медицинское право как отрасль правовой системы: определение, объект и предмет.
2. Источники медицинского права.
3. Фармацевтическое право – отрасль российского законодательства или подотрасль медицинского права, объект и предмет регулирования.
4. Основные источники фармацевтического права.
5. Субъекты фармацевтического права.
6. Основные задачи фармацевтического права.
7. Охрана здоровья: определение в соответствии с ФЗ-323, содержание комплекса мер по охране здоровья.
8. Принципы охраны здоровья граждан Российской Федерации, их содержание.
9. Врачебная тайна, понятие. Случаи разглашения врачебной тайны с согласия гражданина. Случаи разглашения врачебной тайны без согласия гражданина в соответствии с законом.
10. Пути обеспечения прав граждан Российской Федерации на охрану здоровья.
11. Системы здравоохранения в Российской Федерации, значение в обеспечении охраны здоровья граждан.
12. Медицинская помощь: определение, отличие от понятия «охрана здоровья». Виды, формы, условия оказания медицинской помощи в Российской Федерации.
13. Пациент, понятие. Нормативно-правовые документы, регламентирующие права пациента в Российской Федерации на получение бесплатной медицинской помощи.
14. Право на медицинскую помощь. Права пациента (ст. 19, ФЗ-323).
15. Нормативно-правовые документы, регламентирующие получение платных медицинских услуг и услуг в системе добровольного медицинского страхования. Особые права таких пациентов.

Тема 6: Правовое регулирование фармацевтической деятельности в Российской Федерации

Цель: изучить правовое регулирование фармацевтической деятельности в Российской Федерации.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Фармацевтическая деятельность: определение, социальное значение. Субъекты, осуществляющие фармацевтическую деятельность. Государственное регулирование фармацевтической деятельности.
2. Лицензирование фармацевтической деятельности: понятие, лицензирующие органы, основные лицензионные требования.
3. Перечень выполняемых работ, оказываемых услуг, составляющих фармацевтическую деятельность в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих лицензированию.

4. Требования к образованию и квалификации фармацевтических работников (фармацевт, провизор). Трудовые функции в соответствии с профстандартом «Провизор».

5. Содержание трудовой функции «Оптовая, розничная торговля, отпуск лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента»

6. Содержание трудовой функции «Проведение приемочного контроля поступающих в организацию лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента».

7. Содержание трудовой функции «Обеспечение хранения лекарственных средств и других товаров аптечного ассортимента».

8. Содержание трудовой функции «Информирование населения и медицинских работников о лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента».

9. Содержание трудовой функции «Изготовление лекарственных препаратов в условиях аптечных организаций»

10. Права фармацевтических работников и меры их стимулирования. Обязанности фармацевтических работников (ФЗ-323).

11. Ограничения, налагаемые на фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности (ФЗ-323).

Тема 7: Правовое обеспечение жизненного цикла лекарственного препарата

Цель: изучить правовое обеспечение жизненного цикла лекарственного препарата.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Правовое обеспечение жизненного цикла лекарственного препарата:
 - 1.1. Научно-исследовательская деятельность
 - 1.2. Доклинические исследования: сущность, цель и порядок проведения
 - 1.3. Клинические исследования: сущность, цель и порядок проведения
 - 1.4. Производство лекарственных средств: порядок организации
2. Основные требования к организации изготовления лекарственных препаратов аптечными организациями (приказ МЗ РФ 23.05.2023 № 249н).
3. Правовое обеспечение маркировки и упаковки лекарственных средств.
4. Государственная регистрация лекарственных препаратов для медицинского применения.

Тема 8. Правовое регулирование контроля (надзора) за обращением лекарственных средств для медицинского применения

Цель: изучить правовое регулирование контроля (надзора) за обращением лекарственных средств для медицинского применения в Российской Федерации.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Понятие и сущность Государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств для медицинского применения. Виды Государственного контроля, полномочные органы для их осуществления. Предмет федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств.
2. Виды и формы контрольных мероприятий контроля (надзора).
3. Решения, принимаемые по результатам федерального государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств.

4. Региональный государственный контроль (надзор) за применением цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов.

5. Фармаконадзор: определение, нормативные документы, регулирующие фармаконадзор в России и в Европейских странах. Субъекты, осуществляющие фармаконадзор.

6. Источники информации о нежелательных реакциях при применении лекарственных препаратов.

7. Виды нежелательных реакций при применении лекарственных препаратов, представляющих угрозу жизни или здоровью человека.

8. Обязанности медицинских организаций по сообщению в Росздравнадзор о нежелательных реакциях у пациентов на применение лекарственных препаратов.

9. Федеральный государственный лицензионный контроль деятельности по производству лекарственных средств.

Тема 9: Правовое регулирование лекарственного обеспечения населения

Цель: изучить правовое регулирование лекарственного обеспечения различных категорий населения Российской Федерации.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Государственные гарантии доступности лекарственной помощи населению Российской Федерации. Государственный реестр лекарственных препаратов.

2. Жизненно необходимые и важнейшие лекарственные средства (ЖНВЛС): понятие, правовое регулирование доступности для населения в соответствии с Программой государственных гарантий бесплатного оказания гражданам медицинской помощи.

3. Обеспечение граждан лекарственными препаратами при получении ими медицинской помощи в условиях стационара/ дневного стационара и в амбулаторных условиях.

4. Система дополнительного лекарственного обеспечения (ДЛО): понятие, нормативно-правовые документы, порядок обеспечения граждан лекарственными препаратами.

5. Категории граждан, имеющие право на ДЛО.

6. Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения.

6.1. Государственное регулирование цен на жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты.

7. Ограничения, налагаемые при осуществлении деятельности в сфере обращения лекарственных средств.

Тема 10: Правовое регулирование продажи лекарственных препаратов

Цель: ознакомить студентов с правовым регулированием продажи лекарственных препаратов.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Оптовая торговля. Правила оптовой торговли лекарственными препаратами.

2. Розничная торговля лекарственными препаратами: понятие, субъекты, виды аптечных организаций, минимальный ассортимент лекарственных препаратов.

3. Порядок осуществления розничной торговли лекарственными препаратами для медицинского применения дистанционным способом.

4. Требования, предъявляемые к субъектам розничной торговли лекарственными препаратами (аптечным организациям):

4.1. Система качества розничной торговли, понятие, содержание.

4.2. Документы системы качества. Журналы, которые ведутся работниками.

4.3. Функции руководителя субъекта розничной торговли, инструктаж и информирование работников.

4.4. Требования к инфраструктуре и информации о субъекте розничной торговли для потребителей.

4.5. Приемочный контроль

4.6. Внутренний аудит: цель, содержание, организация.

5. Продажа лекарственных препаратов, подлежащих предметно-количественному учету.

6. Продажа безрецептурных лекарственных препаратов.

7. Лекарственные препараты, запрещенные к продаже.

Тема 11: Гражданско-правовые и административные правонарушения при осуществлении фармацевтической деятельности. Гражданско-правовая и административная ответственность

Цель: изучить гражданско-правовые и административные правонарушения, которые могут быть совершены при осуществлении фармацевтической деятельности, и особенности юридической ответственности в этих случаях.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Правонарушение: понятие, виды по степени общественной опасности, структура.

2. Гражданско-правовые проступки, которые могут быть совершены при осуществлении фармацевтической деятельности, примеры.

3. Гражданско-правовая ответственность за правонарушения при осуществлении фармацевтической деятельности: понятие, содержание, основания наступления. Договорная и внедоговорная ответственность.

4. Виды вреда (ущерба), нанесенного потерпевшему в сфере оборота лекарственных средств. Презумпция вины причинителя вреда.

5. Условия наступления гражданско-правовой ответственности. Формы вины в гражданском праве, их характеристика.

6. Порядок возмещения причиненного вреда.

7. Особенности возмещения вреда жизни пациентам, участвовавшим в клиническом исследовании лекарственного препарата

8. Случаи освобождения причинителя вреда от гражданско-правовой ответственности.

9. Административные проступки, связанные с нарушением фармпорядка, структура (субъект, объект, субъективная и объективная сторона правонарушений).

10. Административные проступки, совершаемые при осуществлении фармацевтической деятельности, связанные с нарушением финансовой дисциплины.

11. Особенности административной ответственности фармацевтических работников и фармацевтических организаций.

12. Понятие «конфликт интересов» и ответственность за непринятие мер по его урегулированию.

Тема 12: Основы уголовного права Российской Федерации

Цель: изучить основы уголовного права

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Уголовное право как отрасль правовой системы, основные задачи уголовного законодательства.
2. Принципы уголовного права, их содержание.
3. Преступление, понятие, признаки.
4. Классификация преступлений по характеру нарушений и тяжести.
5. Состав преступления, его элементы?
6. Преступления, в которых субъектом могут выступать фармацевтические работники.
7. Обстоятельства, исключающие преступность деяния.
8. Уголовное ответственность, понятие, цели применения.
9. Виды наказаний в соответствии с Уголовным кодексом РФ, основные и дополнительные наказания.
10. Обстоятельства, смягчающие и отягчающие наказание.
11. Условия, исключающие уголовную ответственность.

Темы 13: Профессиональные и должностные преступления при осуществлении фармацевтической деятельности

Цель: изучить профессиональные и должностные преступления при осуществлении фармацевтической деятельности.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Понятие должностного лица. Приведите примеры должностных лиц в сфере фармацевтической деятельности.
2. Понятие профессионального преступления, совершаемого при осуществлении фармацевтической деятельности.
3. Обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и оборот фальсифицированных биологически активных добавок. (ст. 238.1 УК РФ.)
4. Незаконное производство лекарственных средств и медицинских изделий. (ст. 235.1. УК).
5. Подделка документов на лекарственные средства или медицинские изделия или упаковки лекарственных средств или медицинских изделий (ст. 327.2 УК РФ).
6. Должностные преступления в профессиональной деятельности провизора: понятие, виды.
7. Злоупотребление должностными полномочиями: определение, объект, субъект, объективная и субъективная стороны, примеры.
8. Мотив и корыстная заинтересованность, определение понятий.
9. Превышение должностных полномочий (ст. 286 УК РФ), отличие от злоупотребления должностными полномочиями.
10. Взятка (ст.290 УК РФ), ее формы.
11. Служебный подлог (ст.292). Объективная и субъективная сторона данного преступления.
12. Халатность (ст. 293 УК), примеры при осуществлении фармацевтической деятельности.

13. Преступления, связанные с нарушением обращения наркотических средств, психотропных веществ и их аналогов (ст. 228, 229 УК РФ).
14. Незаконный оборот сильнодействующих и ядовитых веществ (ст. 234 УК РФ).
15. Незаконное занятие частной фармацевтической деятельностью (ст. 235 УК РФ).
16. Виды наказаний за должностные преступления.

Тема 14: Трудовые правоотношения при осуществлении фармацевтической деятельности. Заключение трудового договора

Цель: изучить основы трудовых правоотношений при осуществлении фармацевтической деятельности, порядок заключения трудового договора.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Трудовое право: понятие, социальное значение, источники трудового права.
2. Понятие и виды трудовых отношений.
3. Субъекты трудовых отношений, их права и обязанности.
4. Коллективный договор, его содержание, правовой порядок заключения и изменения, социальная значимость.
5. Трудовой договор, его содержание, существенные и факультативные условия.
6. Виды трудовых договоров по времени их действия. Порядок заключения трудового договора и допуска к работе.
7. Правовой порядок перевода на другую работу по инициативе работника и работодателя.
8. Перемещение на другое место работы. Отличие перемещения от перевода.
9. Работа по совместительству: понятие, особенности заключения трудового договора.
10. Совмещение профессий (должностей).

Тема 15: Расторжение трудового договора. Дисциплинарная ответственность

Цель: изучить правовой порядок расторжения трудового договора; порядок привлечения к дисциплинарным ответственности.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Общие основания прекращения трудового договора.
2. Правовой порядок расторжения трудового договора по соглашению сторон.
3. Правовой порядок расторжения трудового договора по инициативе работника.
4. Правовой порядок расторжения трудового договора по инициативе работодателя:
 - 4.1. при ликвидации предприятия
 - 4.2. по сокращению численности и штата работающих
 - 4.3. за неоднократное неисполнение своих профессиональных обязанностей
 - 4.4. за однократное грубое нарушение профессиональных обязанностей.
5. Правовой порядок прекращения трудового договора вследствие нарушения установленных законом правил заключения трудового договора.
6. Основания для прекращения трудового договора по причинам, не зависящим от воли сторон.
7. Правовой порядок прекращения срочного трудового договора.
8. Дисциплинарная ответственность, понятие, виды дисциплинарных взысканий.
9. Правовой порядок наложения дисциплинарного взыскания.

10. Случаи, в которых работодатель обязан отстранить работника от работы. Правовой порядок отстранения от работы.
11. Правовой порядок оформления увольнения.

Тема 16: Рабочее время и его виды

Цель: изучить виды рабочего времени.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Рабочее время, понятие, измерители (рабочий день, рабочая смена, рабочая неделя.
2. Виды рабочего времени:
 - 2.1. нормальная продолжительность рабочего времени
 - 2.2. сокращенная продолжительность рабочего времени
 - 2.3. неполное рабочее время
3. Ночное рабочее время, его особенности.
4. Режим рабочего времени:
 - 4.1. Ненормированный рабочий день, характеристика.
 - 4.2. Гибкое рабочее время, характеристика.
 - 4.3. Разделение рабочего времени на части.
5. Сверхурочная работа, понятие, правовой порядок привлечения работника к сверхурочной работе.
6. Работа в выходные и нерабочие праздничные дни: порядок привлечения работников и оплаты.

Тема 17: Время отдыха и его виды

Цель: изучить виды времени отдыха.

Вопросы для подготовки к занятию:

1. Определение понятия времени отдыха, виды.
2. Виды перерывов в течение рабочего дня, их характеристика.
3. Еженедельный отдых и отдых в нерабочие праздничные дни.
4. Ежегодный оплачиваемый отпуск. Правовой порядок предоставления, разделения на части, отзыва из отпуска.
5. В каких случаях первый очередной оплачиваемый отпуск может быть предоставлен до истечения 6 месяцев?
6. Дополнительный оплачиваемый отпуск, понятие, случаи предоставления.
7. Отпуск без сохранения заработной платы, особенности предоставления. Категории работников, которым может быть предоставлен такой отпуск.

Тема 18: Этико-деонтологические аспекты в работе провизора

Цель: ознакомить студентов с основами этики и деонтологии в работе провизора

Вопросы для подготовки к занятию

1. Понятие об этике и деонтологии, особенности фармацевтической этики. История ее возникновения в России.
2. Особенности и проблемы фармацевтической деонтологии:
 - 2.1. Проблема «фармакологической агрессивности»

- 2.2. Проблема «фармакологической зависимости»
3. Этические комитеты. Их роль в защите интересов пациентов.
4. Этический кодекс обучающихся медицине и фармации, основные положения.
5. Этический кодекс фармацевтического работника России (провизора и фармацевта):
 - 5.1. Фармацевтический работник и общество
 - 5.2. Фармацевтический работник и пациент
 - 5.3. Фармацевтический работник и врач
 - 5.4. Отношения фармацевтического работника с коллегами
 - 5.5. Фармацевтический работник и прогресс фармации
 - 5.6. Пределы действия этического кодекса

САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ ВНЕАУДИТОРНАЯ РАБОТА

Тема: Правовое государство, его принципы, признаки и особенности

Вопросы по теме для самостоятельного изучения:

1. Возникновение государства как этап в развитии цивилизации.
2. Исторические типы государства
3. Отличительные особенности Российского государства
4. Теория разделения властей.
5. Правовое государство и его признаки.

Список литературы

1. Конституция Российской Федерации [Текст]. – М., 2009
 2. Малько А.В. Затонский В.А. Правоведение [Электронный ресурс]: учебно-методическое пособие / А.В. Малько, В.А. Затонский. – М.: Проспект, 2015. – <http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785392124619.html>
 3. Семченко Л. Н. и соавт. Правоведение: учеб. пособие для студентов факультетов и вузов неюридического профиля. – Челябинск, 2013. – 248 с.
 4. Тюков Ю. А. и соавт. Методические основы изучения права: уч. пособие для студентов высших учебных заведений. – Челябинск, 2016. – 82 с.
- Издания из ЭБС:** 1. Сергеев Ю. Д. Медицинское право. В 3-х томах [Электронный ресурс]: учебный комплекс / Ю. Д. Сергеев. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2008. <http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970408155.html>

Тема. Правовые основы обязательного медицинского страхования

Вопросы по теме для самостоятельного изучения

1. Обязательное медицинское страхование
2. Федеральная (базовая) программа ОМС
3. Объект, субъекты и участники ОМС
4. Права и обязанности застрахованных граждан при ОМС
5. Страхователи при ОМС, их права и обязанности
6. Страховые медицинские организации, их права и обязанности
7. Фонды ОМС, их роль в осуществлении ОМС.

Список литературы:

1. Федеральный закон Российской Федерации от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации».
2. Федеральный закон Российской Федерации от 29 ноября 2010 г. N 326-ФЗ «Об обязательном медицинском страховании в Российской Федерации».
3. Семченко Л. Н. Герасимова О.Ю., Медицинское обеспечение и охрана здоровья граждан в Российской Федерации учеб. пособие. – Челябинск, 2013. – 85 с.
4. Мохов А.А. Основы медицинского права Российской Федерации (Правовые основы медицинской и фармацевтической деятельности в Российской Федерации)

[Электронный ресурс]: учебное пособие для магистров / А.А. Мохов. – М.: Проспект, 2015. – http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN97853921_63991.html

Тема: Правовые основы добровольного медицинского страхования в Российской Федерации

Вопросы по теме для самостоятельного изучения:

1. Сущность добровольного медицинского страхования в Российской Федерации.
2. Источники финансирования при ДМС. Отличие от ОМС.
3. Деонтологические, этические и психологические проблемы внедрения платных медицинских услуг в государственных и муниципальных учреждениях здравоохранения.

Список литературы:

1. Мохов А.А. Основы медицинского права Российской Федерации (Правовые основы медицинской и фармацевтической деятельности в Российской Федерации) [Электронный ресурс]: учебное пособие для магистров / А.А. Мохов. – М.: Проспект, 2015. – http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN97853921_63991.html
2. Семченко Л. Н. и соавт. Правоведение: учеб. пособие для студентов факультетов и вузов неюридического профиля. – Челябинск, 2013. – 248 с.
3. Семченко Л. Н. Герасимова О.Ю., Медицинское обеспечение и охрана здоровья граждан в Российской Федерации: учеб. пособие. – Челябинск, 2013. – 85 с.

Тема: Основы семейного права в Российской Федерации

Вопросы по теме для самостоятельного изучения:

1. Понятие семьи, ее функции, регулирование семейного права в Российской Федерации, Основные принципы.
2. Условия и порядок заключения семейных отношений. Обстоятельства, препятствующие вступлению в брак. Порядок признания брака недействительным.
3. Порядок прекращения брачных отношений. Личные неимущественные и имущественные отношения супругов. Законный и договорный режим имущества супругов.
4. Семейные правоотношения между родителями и детьми. Права и обязанности родителей.
5. Опекa и попечительство.
6. Виды алиментных обязательств.
7. Наследование и его порядок.

Список литературы:

1. Малько А.В., Затонский В.А. Правоведение [Электронный ресурс]: учебно-методическое пособие / А.В. Малько, В.А. Затонский. – М.: Проспект, 2015. – <http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785392124619.html>
2. Семейный кодекс Российской Федерации: Федеральный закон от 29.12.1995 г. № 223-ФЗ (ред. от 28.07.2012 г. 77 Собрание законодательства РФ 01.01.1996. № 1. С.16. Собрание законодательства РФ 05.12.2011 (ч.1), ст.7029.
3. Семченко Л. Н. и соавт. Правоведение: учеб. пособие для студентов факультетов и вузов неюридического профиля. – Челябинск, 2013. – 248 с.

Тема: Правовое регулирование рекламы лекарственных средств в Российской Федерации

Вопросы по теме для самостоятельного изучения:

1. Нормативные документы, регулирующие рекламу лекарственных средств в Российской Федерации.
2. Определение рекламы, три признака, дающие право относить информацию к рекламе.

3. Общие требования, предъявляемые к рекламе лекарственных средств по российскому законодательству.
4. Основные критерии, которым должна соответствовать реклама лекарственных средств.
5. Ограничения, накладываемые на рекламу лекарственных средств, закрепленные в Федеральном законе «О рекламе».
6. Критерии, по которым реклама лекарственных средств может быть признана недобросовестной
7. Критерии, по которым реклама лекарственных средств может быть признана недостоверной.
8. Специальные ограничения, наложенные законодательством на рекламу лекарственных средств?
9. Особенности рекламы рецептурных препаратов.

Список литературы

1. Федеральный закон от 13.03.2006 N 38-ФЗ «О рекламе».
2. Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» // Собрание законодательства Российской Федерации от 19 апреля 2010 г. № 16. Ст. 1815.
3. Андреева Л.В., Андропова Т.А., Ершова И.В. и др. Правовые основы обращения лекарственных препаратов для медицинского применения: монография. М.: Проспект, 2017. – 256 с.
4. Полинская Т.А., Шишов М.А., Давидов С.Б. Правовые основы организации фармацевтической деятельности: учебник. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020. – 384 с.
5. Право граждан на лекарственное обеспечение: монография / Под общ. ред. Н.В. Путило, Н.С. Волкова, Ф.В. Цомартова. – М.: ИЗиСП: КОНТРАКТ, 2017. – 216 с.

Тема: Подготовка к аттестации

1. Повторение пройденного материала, работа с литературными источниками
2. Самооценка личностных результатов, соответствующих рабочей программе

Список литературы

Основная литература

1. Андреева Л.В., Андропова Т.А., Ершова И.В. и др. Правовые основы обращения лекарственных препаратов для медицинского применения: монография. М.: Проспект, 2017. – 256 с.
2. Беляев М.А., Белянинова Ю.В., Колоколов Г.Р. Комментарий к Федеральному закону от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств». Специально для системы ГАРАНТ, 2015.
3. Косолапова Н.В. Медицинское право России: учебник. /Н.В. Косолапова Москва : ЮСТИЦИЯ, 2026. – 244 с.
4. Малько А.В., Затонский В.А. Правоведение [Электронный ресурс]: учебно-методическое пособие / А.В. Малько, В.А. Затонский. - М.: Проспект, 2015. – <http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785392124619.html>
5. Сергеев Ю. Д., Павлова Ю. В., Каменская Н.А. [и др.] Юридические основы деятельности провизора, М.:ГЭОТАР-Медиа, 224 с. – ISBN 978-5-9704-7818-9, DOI: 10.33029/9704-7818-9-SPK-2023-1-224. – Электронная версия доступна на сайте ЭБС «Консультант студента»: [сайт]. URL: <https://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970478189.html>
6. Сергеев, Ю.Д., Мохов А.А., Милушин М.И. Правовые основы фармацевтической деятельности в Российской Федерации. научно-практическое руководство М.: Изд-во «Медицинское информационное агентство», 2009. – 480 с.

7. Семченко Л. Н. и соавт. Правоведение: учеб. пособие для студентов факультетов и вузов неюридического профиля. – Челябинск, 2013. – 248 с.
8. Тюков Ю. А. и соавт. Методические основы изучения права: уч. пособие для студентов высших учебных заведений. - Челябинск, 2016. – 82 с.
9. **Издания из ЭБС:** 1. Сергеев Ю. Д. Медицинское право. В 3-х томах [Электронный ресурс]: учебный комплекс / Ю. Д Сергеев. – М.: ГЭОТАР-Медиа, 2008. <http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970408155.html>

Дополнительная литература

1. Зильбер А.П. Этюды медицинского права и этики / М.: «МЕДпресс-информ», 2008. – 848 с.
2. Комментарий к Уголовному кодексу Российской Федерации / Под общ. ред. докт. юрид. наук, проф. А.И. Рарог. М.: Проспект, 2022. – 992 с.
3. Лебедев А.А., Орлов В.Ю. Лабораторный контроль лекарственных средств в соответствии с правилами GLP и GMP: учебно-методическое пособие. Ярославль: ЯрГУ, 2019.
4. Медицинское право / Под общ. ред. А.А. Мохова. М.: Проспект, 2022. – 544 с.
5. Научно-практический комментарий к Соглашению о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23.12.2014 (постатейный) / Под общ. ред. Н.В. Путило. М.: ИЗиСП; ИНФРА-М, 2016. – 96 с.
6. Нагибин О.А., Манухина Е.В., Комаров И.А. Нормативно-правовое регулирование льготного лекарственного обеспечения в Российской Федерации //Российский медико-биологический вестник им. академика И.П. Павлова, 2018. – Т. 27. – No 4. – С.520-529.
7. Полинская Т.А., Шишов М.А., Давидов С.Б. Правовые основы организации фармацевтической деятельности: учебник. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020. – 384 с.
8. Право граждан на лекарственное обеспечение: монография / Под общ. ред. Н.В. Путило, Н.С. Волкова, Ф.В. Цомартова. – М.: ИЗиСП: Контракт, 2017. – 216 с.
9. Фармацевтическое право России / Под общ. ред. А.А. Мохова, А.Л. Хохлова. М.: Проспект, 2022. – 232 с.
10. Медицинское право / Под общ. ред. А.А. Мохова. М.: Проспект, 2022. – 544 с.
11. Полинская Т. А., Шишов М.А., Давидов С.Б. Правовые основы организации фармацевтической деятельности: учебник. М.: ГЭОТАР-Медиа, 2020. – 384 с.
12. Этическая экспертиза биомедицинских исследований: руководство для комитетов по этике / Под общ. ред. А.Л. Хохлова. М.: Изд-во ОКИ, 2021.

Нормативно-правовые акты

1. Гражданский кодекс Российской Федерации (ГК РФ) // Собрание законодательства Российской Федерации (ФЗ N 51 от 05.06.2012) от Ст. 3301.
2. Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях от 30 декабря 2001 г. № 195-ФЗ // Собрание законодательства Российской Федерации от 7 января 2002 г. № 1. Ч. I. Ст. 1.
3. Уголовный кодекс Российской Федерации от 13 июня 1996 г. № 63-ФЗ // Собрание законодательства Российской Федерации от 17 июня 1996 г. № 25. Ст. 2954.
4. Трудовой кодекс Российской Федерации от 30 декабря 2001 г. № 197-ФЗ // Собрание законодательства Российской Федерации от 7 января 2002 г. № 1. Ч. I. Ст. 3.

5. Семейный кодекс Российской Федерации: Федеральный закон от 29.12. 1995 г. N223 ФЗ (ред. От 30.11.2011// Собрание законодательства Российской Федерации от 5 .22.2011 г. № 49, Ч.1 Ст. 7029.

6. Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» // Собрание законодательства Российской Федерации от 19 апреля 2010 г. № 16. Ст. 1815.

7. Федеральный закон от 31 июля 2020 г. № 248-ФЗ «О государственном контроле (надзоре) и муниципальном контроле в Российской Федерации» // Собрание законодательства Российской Федерации от 3 августа 2020 г. № 31. Ч. I. Ст. 5007.

8. Федеральный закон от 23 июня 2016 г. № 180-ФЗ «О биомедицинских клеточных продуктах» // Собрание законодательства Российской Федерации от 27 июня 2016 г. № 26. Ч. I. Ст. 3849.

9. Федеральный закон от 21 ноября 2011 г. № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» // Собрание законодательства Российской Федерации от 28 ноября 2011 г. № 48. Ст. 6724.

10. Постановление Правительства РФ от 31 марта 2022 г. № 547 «Об утверждении Положения о лицензировании фармацевтической деятельности» // Собрание законодательства Российской Федерации от 11 апреля 2022 г. № 15. Ст. 2469.

11. Постановление Правительства РФ от 29 июня 2021 г. № 1049 «О федеральном государственном контроле (надзоре) в сфере обращения лекарственных средств» // Собрание законодательства Российской Федерации от 5 июля 2021 г. № 27. Ч III. Ст. 5427.

12. Постановление Правительства РФ от 1 июня 2021 г. № 853 «Об утверждении Правил ввоза лекарственных средств для медицинского применения в Российскую Федерацию и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации» // Собрание законодательства Российской Федерации от 7 июня 2021 г. № 23. Ст. 4092.

13. Постановление Правительства РФ от 15 сентября 2020 г. № 1447 «Об утверждении Правил уничтожения изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств и контрафактных лекарственных средств» // Собрание законодательства Российской Федерации от 28 сентября 2020 г. № 39. Ст. 6039.

14. Постановление Правительства РФ от 14 декабря 2018 г. № 1556 «Об утверждении Положения о системе мониторинга движения лекарственных препаратов для медицинского применения» // Собрание законодательства Российской Федерации от 31 декабря 2018 г. № 53. Ч. I. Ст. 8641.

15. Постановление Правительства РФ от 6 июля 2012 г. № 686 «Об утверждении Положения о лицензировании производства лекарственных средств» // Собрание законодательства Российской Федерации от 16 июля 2012 г. № 29. Ст. 4116.

16. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 24 ноября 2021 г. № 1094н «Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов» // Официальный интернет-портал правовой информации. <http://www.pravo.gov.ru> (дата обращения: 30 ноября 2021 г.). № 0001202111300115.

17. Приказ Министерства здравоохранения РФ от 1 апреля 2016 г. № 200н «Об утверждении правил надлежащей клинической практики» // Официальный интернет-портал правовой информации. <http://www.pravo.gov.ru> (дата обращения: 24 августа 2016 г.).

18. Приказ Минздрава РФ от 01.09.2023 N 459Н «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету»

19. Приказ Минздрава РФ от 07.03.2025 N 100Н «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, медицинскими организациями, имеющими лицензию на осуществление фармацевтической деятельности, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации, правил отпуска наркотических средств и психотропных веществ, зарегистрированных в качестве лекарственных препаратов для медицинского применения, лекарственных препаратов для медицинского применения, содержащих наркотические средства и психотропные вещества, порядка отпуска гражданам аптечными организациями иммунобиологических лекарственных препаратов для иммунопрофилактики».

20. Приказ Минздрава РФ от 22.05.2023 N 249Н «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».

21. Приказ Минздрава РФ от 29.04.2025 N 259н «Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения».

22. Приказ МЗ РФ от 31.07.2020 № 780н «Об утверждении видов аптечных организаций»