

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ  
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«РОССИЙСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ ДРУЖБЫ НАРОДОВ»**

*ЮРИДИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ*

Рекомендовано МССН

**РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ**

**Правовое регулирование обращения лекарственных средств и  
медицинских изделий в РФ**

для направления подготовки/специальности 40.04.01. Юриспруденция  
(код и наименование направления подготовки/специальности)

Направленность программы (профиль)

Специализация «Медицинское право»

### **1. Цели и задачи дисциплины**

Учебная дисциплина «Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ» относится к вариативной части основной образовательной программы подготовки юриста по специальности Юриспруденция по направлению специализации «Медицинское право» (дисциплины по выбору студента (Б1.О.02.04).

**Целью курса** «Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ» является изучение нормативно-правовых актов, регулирующих общественные отношения в сфере обращения лекарственных средств в РФ, освоение студентами теоретических и методологических особенностей в целях более глубокого понимания специфики государственного регулирования обращения лекарственных средств, приобретение практических навыков, необходимых для успешного осуществления профессиональной деятельности в выбранной сфере.

#### **Задачами дисциплины являются:**

– формирование у студентов понятий обращения лекарственных средств как объекта государственного регулирования, а также о связи дисциплины «Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ» с административном праве, о ее месте и роли в системе публично-правовых дисциплин;

– приобретение студентами базовых теоретических знаний в области правового регулирования обращения лекарственных средств, о жизненном цикле лекарственного средства, об основных принципах государственного регулирования лекарственных средств, системе уполномоченных федеральных органов в сфере обращения лекарственных средств, действующей российской нормативно-правовой базе по регулированию лекарственных средств, основных положений действующей редакции Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», нормативных правовых актов о лицензировании производства лекарственных средств, других постановлений и распоряжений Правительства Российской Федерации, нормативных и методических документов Минздрава России, Роспотребнадзора и Росздравнадзора, Минпромторга России и иных федеральных органов исполнительной власти, иных нормативных документов, дополняющих законодательство Российской Федерации по регулированию лекарственных средств;

– развитие у студентов юридического мышления и навыков практического применения теоретических знаний и нормативно-правовых актов в сфере правового регулирования обращения лекарственных средств;

– приобретение практических навыков подготовки и правовой экспертизы документов, образующихся в деятельности организаций и предприятий, в соответствии с нормативно-правовыми актами, регулирующими обращение лекарственных средств.

### **2. Место дисциплины в структуре ООП**

Дисциплина «Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ» входит в вариативную часть программы подготовки юриста по специальности Юриспруденция по направлению магистерской специализации «Медицинское право». В Таблице 1 приведены предшествующие и последующие дисциплины, направленные на формирование компетенций дисциплины в соответствии с матрицей компетенций ОП ВО

<b>№</b>	<b>Шифр и наименование компетенции</b>	<b>Предшествующие дисциплины</b>	<b>Последующие дисциплины</b>
<i>Общепрофессиональные компетенции</i>			
	<b>ОПК-4</b> способен письменно и устно аргументировать правовую позицию по делу, в том числе, в состязательных процедурах	Актуальные проблемы медицинского права; Правовой статус пациентов, медицинских и фармацевтических работников в РФ	Правовое регулирование врачебной этики, биоэтики и деонтологии
<i>Профессиональные компетенции</i>			

	<p><b>ПК-1</b> Способен квалифицированно применять нормативные правовые акты в конкретных сферах юридической деятельности, реализовывать нормы материального и процессуального права в профессиональной деятельности;</p> <p><b>ПК-2</b> Способен осуществлять комплексный правовой анализ юридически значимых ситуаций различной степени сложности с выработкой самостоятельных выводов и практических предложений;</p> <p><b>ПК-6</b> Способен квалифицированно проводить научные исследования в области права</p> <p><b>ПК-9</b> Способен организовывать и проводить педагогические исследования</p>	<p>Актуальные проблемы медицинского права;</p> <p>Правовой статус пациентов, медицинских и фармацевтических работников в РФ</p>	<p>Правовое регулирование врачебной этики, биоэтики и деонтологии</p>
--	---	---	---

## 2. Требования к результатам освоения дисциплины:

Процесс изучения дисциплины направлен на формирование следующих компетенций:

**ОПК-4** способен письменно и устно аргументировать правовую позицию по делу, в том числе, в состязательных процедурах;

**ПК-1** Способен квалифицированно применять нормативные правовые акты в конкретных сферах юридической деятельности, реализовывать нормы материального и процессуального права в профессиональной деятельности;

**ПК-2** Способен осуществлять комплексный правовой анализ юридически значимых ситуаций различной степени сложности с выработкой самостоятельных выводов и практических предложений;

**ПК-6** Способен квалифицированно проводить научные исследования в области права

**ПК-9** Способен организовывать и проводить педагогические исследования

В результате изучения дисциплины «Правовое регулирование обращения лекарственных средств в РФ» студенты должны:

### **Знать:**

– основные понятия и терминологию, используемые в законодательстве об обращении лекарственных средств;

– действующие российские нормативно-правовые акты по регулированию лекарственных средств, основные положения редакции Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», нормативных правовых актов о лицензировании производства лекарственных средств, других постановлений и распоряжений Правительства Российской Федерации, нормативных и методических документов Минздрава России, Роспотребнадзора и Росздравнадзора, Минпромторга России и иных федеральных органов исполнительной власти, иных нормативных документов, дополняющих законодательство Российской Федерации по регулированию лекарственных средств;

- систему уполномоченных федеральных органов в сфере обращения лекарственных средств;

### **Уметь:**

- интерпретировать положения законодательных и нормативных правовых актов, регламентирующие деятельность по регулированию обращения лекарственных средств;

– использовать полученные знания для достижения намеченных профессиональных целей;

– правильно толковать и применять нормы законодательства об обращении лекарственных средств в процессе работы по юридической специальности;

– верно квалифицировать факты и обстоятельства, связанные с применением законодательства об обращении лекарственных средств;

– составлять проекты юридически значимых документов, проводить правовую экспертизу таких документов, подготавливать квалифицированные юридические заключения;

### **Владеть навыками:**

– самостоятельного анализа норм законодательства об обращении лекарственных средств;

– использования юридической терминологии в сфере обращения

– анализа правовых явлений, юридических фактов, правовых норм и правовых отношений, являющихся объектами профессиональной деятельности юриста в сфере медицинского права;

– использования теоретического финансово-правового инструментария для определения путей разрешения теоретических и практических проблем в сфере правового регулирования обращения лекарственных средств.

## 4. Объем дисциплины и виды учебной работы

Общая трудоёмкость дисциплины составляет **3 зачётных единицы**.

Вид учебной работы	ВСЕГО, ак.ч.	Семестры/учебные модули			
		1	2	3	4
<b>Аудиторные занятия, ак.ч.</b>	<b>32</b>			32	
в том числе:					
Лекции (ЛК)					
Лабораторные работы (ЛР)					

Практические и семинарские занятия (СЗ)		36			36	
Из них в интерактивной форме		8			8	
<i>Самостоятельная работа обучающихся, ак.ч.</i>		72			72	
<i>Контроль (экзамен/зачет), ак.ч.</i>						
<b>Общая трудоёмкость дисциплины</b>	ак.ч.	<b>108</b>			<b>108</b>	
	зач.ед.	<b>3</b>			<b>3</b>	

## 5. Содержание дисциплины

### 5.1. Содержание разделов дисциплины

Раздел	Содержание раздела
1. <b>Общие правовые основания обращения лекарственных средств</b>	Общие принципы обращения лекарственных препаратов в Российской Федерации. Основные источники правового регулирования сферы обращения лекарственных средств. Полномочия федеральных органов исполнительной власти, органов исполнительной власти субъектов Российской Федерации при обращении лекарственных средств. Государственный контроль при обращении лекарственных средств. Осуществление государственной регистрации лекарственных препаратов. Государственный реестр лекарственных средств. Производство и маркировка лекарственных средств
2. <b>Нормативно-правовое регулирование обращения лекарственных средств</b>	Правовые аспекты регулирования фармацевтической деятельности. Законодательное и нормативно-правовое обоснование деятельности фармацевтических организаций. Особенности регулирования медицинского потребления наркотических средств и психотропных веществ
3. <b>Правовое регулирование производства, ввоза на таможенную территорию лекарственных и наркотических средств в Российской Федерации</b>	Правовое регулирование производства лекарственных средств в Российской Федерации. Правовое регулирование ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации. Юридические лица, которым разрешен ввоз лекарственных средств в Российскую Федерацию. Документы, представляемые в таможенные органы Российской Федерации при ввозе лекарственных средств в Российскую Федерацию. ввоз лекарственных препаратов в Российскую Федерацию для личного использования и иных некоммерческих целей, а также для использования на территории международного медицинского кластера
4. <b>Фармацевтическая деятельность</b>	Ввод в гражданский оборот лекарственных препаратов для медицинского применения Продажа, передача лекарственных средств организациями оптовой торговли лекарственными средствами. Правила оптовой торговли лекарственными средствами. Порядок розничной торговли лекарственными препаратами. Изготовление и отпуск лекарственных препаратов. Хранение лекарственных средств.
5. <b>Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения</b>	Государственный реестр предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов
6. <b>Лекарственное обеспечение отдельных категорий граждан</b>	Лекарственное обеспечение граждан, страдающих редкими (орфанными) заболеваниями. Лекарственное обеспечение граждан, страдающих социально значимыми заболеваниями и заболеваниями, представляющими опасность для окружающих. Лекарственное обеспечение граждан, страдающих сахарным диабетом. Лекарственное обеспечение военнослужащих, работников органов внутренних дел, государственных гражданских служащих. Лекарственное обеспечение граждан в рамках оказания паллиативной медицинской помощи. Защита прав граждан в случае ненадлежащего лекарственного обеспечения.
7. <b>Нормативно-правовые основы и способы защиты прав потребителей лекарственных препаратов</b>	Нормативно-правовые основы и способы защиты прав потребителей лекарственных препаратов. Типичные нарушения прав потребителей лекарственных препаратов.
8. <b>Иные меры обеспечения доступности лекарственных препаратов для населения</b>	Назначение лекарственных препаратов по международному непатентованному наименованию. Право врача на назначение лекарственного препарата по торговому наименованию. Обеспечение минимального ассортимента лекарственных препаратов в аптечных организациях. Ответственность за несоблюдение требований об обеспечении минимального ассортимента. Проблемы обеспечения граждан лекарственными препаратами незарегистрированными в Российской Федерации. Ввоз лекарственных препаратов, незарегистрированных на территории Российской Федерации по показаниям конкретного пациента.

9. <b>Лекарственное обеспечение социально незащищенных категорий граждан в Российской Федерации</b>	Понятие дополнительного лекарственного обеспечения. Лекарственное обеспечение граждан лекарственными средствами в соответствии с Федеральным законом «О социальной помощи». Лекарственное обеспечение граждан, имеющих право на получение лекарств бесплатно за счет средств бюджетов субъектов Российской Федерации (Постановлением Правительства РФ от 30.07.1994 № 890 «О государственной поддержке развития медицинской промышленности и улучшении обеспечения населения и учреждений здравоохранения лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения»). Защита прав граждан в случае ненадлежащего лекарственного
10. <b>Отдельные вопросы ответственности в сфере обращения лекарственных средств</b>	Государственный надзор и контроль в фармацевтической индустрии. Виды ответственности за правонарушения в фармацевтической индустрии. Недоброкачественные, фальсифицированные и незарегистрированные лекарственные средства, и медицинские изделия. Ст. 238.1 УК РФ и 6.33 КоАП РФ: анализ правоприменительной практики

### 5.2. Разделы дисциплин и виды занятий

№ п/п	Наименование раздела	Лекции	Из них			СРС	Всего
			ПЗ/С	ЛР	Из них в ИФ		
1.	Общие правовые основания обращения лекарственных средств		3			5	
2.	Нормативно-правовое регулирование обращения лекарственных средств		3			5	
3.	Правовое регулирование производства, ввоза на таможенную территорию лекарственных и наркотических средств в Российской Федерации		3		1	5	
4.	Фармацевтическая деятельность		3		1	6	
5.	Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения		3		1	6	
6.	Лекарственное обеспечение отдельных категорий граждан		3		1	10	
7.	Нормативно-правовые основы и способы защиты прав потребителей лекарственных препаратов		3		1	8	
8.	Иные меры обеспечения доступности лекарственных препаратов для населения		3		1	6	
9.	Лекарственное обеспечение социально незащищенных категорий граждан в Российской Федерации		4		1	6	
10.	Отдельные вопросы ответственности в сфере обращения лекарственных средств		4		1	6	
<b>Итого:</b>		-	<b>32</b>		<b>8</b>	<b>63</b>	<b>108</b>

### 5.3. Описание интерактивных занятий

№ п/п	№ раздела дисциплины	Тема интерактивного занятия	Вид занятия	Трудоемкость (час.)
1.	3.	Правовое регулирование производства, ввоза на таможенную территорию лекарственных и наркотических средств в Российской Федерации	работа в группах, решение ситуационных задач	1
2.	4.	Фармацевтическая деятельность	работа в группах, решение ситуационных задач	1
3.	5.	Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения	работа в группах, решение ситуационных задач	1
4.	6.	Лекарственное обеспечение отдельных категорий граждан	работа в группах, решение ситуационных задач	1
5.	7.	Нормативно-правовые основы и способы защиты прав потребителей лекарственных препаратов	работа в группах, решение ситуационных задач	1
6.	8.	Иные меры обеспечения доступности лекарственных препаратов для населения	работа в группах, решение ситуационных задач	1
7.	9.	Лекарственное обеспечение социально незащищенных	работа в группах, решение	1

		категорий граждан в Российской Федерации	ситуационных задач	
8.	10.	Отдельные вопросы ответственности в сфере обращения лекарственных средств	работа в группах, решение ситуационных задач	1
		<b>Итого:</b>		<b>8</b>

#### 6. Практические занятия (семинары)

№ п/п	№ раздела дисциплины	Тематика практических занятий (семинаров)	Трудоемкость (час.)
1.	1.	Общие правовые основания обращения лекарственных средств	3
2.	2.	Нормативно-правовое регулирование обращения лекарственных средств	3
3.	3.	Правовое регулирование производства, ввоза на таможенную территорию лекарственных и наркотических средств в Российской Федерации	3
4.	4.	Фармацевтическая деятельность	3
5.	5.	Государственное регулирование цен на лекарственные препараты для медицинского применения	3
6.	6.	Лекарственное обеспечение отдельных категорий граждан	3
7.	7.	Нормативно-правовые основы и способы защиты прав потребителей лекарственных препаратов	3
8.	8.	Иные меры обеспечения доступности лекарственных препаратов для населения	3
9.	9.	Лекарственное обеспечение социально незащищенных категорий граждан в Российской Федерации	4
10.	10.	Отдельные вопросы ответственности в сфере обращения лекарственных средств	4
		<b>Итого:</b>	<b>32</b>

#### 7. Материально-техническое обеспечение дисциплины:

Учебная аудитория для проведения занятий (семинаров) на 20-40 мест (в зависимости от размера учебной группы). Аудитория может быть оборудована мультимедийным проектором и экраном с возможностью подключения ноутбука (для сопровождения занятий и докладов обучающихся презентациями).

#### 8. Информационное обеспечение дисциплины:

Преподавание дисциплины обеспечено электронным курсом в системе ТУИС (<https://esystem.rudn.ru/course/view.php?id=10231>), в котором размещаются учебные материалы, дополнительные источники для самостоятельного изучения и материалы для контроля текущей успеваемости.

Кроме этого, в образовательном процессе используется:

- а) программное обеспечение – операционная система MS Windows, офисный пакет MS Office;
- б) базы данных, информационно-справочные и поисковые системы – СПС «КонсультантПлюс», СПС «Гарант», а также системы, доступ к которым предоставляется обучающимся в ЭБС РУДН (<http://lib.rudn.ru/7>); отдельно следует обратить внимание на иноязычные базы данных и индексы, например - <https://www.kci.go.kr/kciportal/main.kci> (южнокорейский аналог российского РИНЦ / elibrary).
- в) сайты организаций и государственных органов (<https://www.notariat.ru/ru-ru/>, <https://minjust.ru/ru/notary>; <https://fparf.ru/>; <http://www.president-sovet.ru/>).
- г) Программное обеспечение: Microsoft Windows, Microsoft Office, Power Point, Adobe Reader
- д) сервер органов государственной власти Российской Федерации «Официальная Россия» ([www.gov.ru](http://www.gov.ru)).

#### 9. Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины:

##### Рекомендуемая литература.

##### Нормативные правовые акты

1. Конституция Российской Федерации
2. Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. N 61-ФЗ "Об обращении лекарственных средств" (ред. от 15.06.2018) // СЗ РФ. 2010. N 16. Ст. 1815.
3. Федеральный закон 21 ноября 2011 г. N 323-ФЗ "Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации" // Российская газета. N 263. 2011. 23 нояб.
4. Федеральный закон от 4 мая 2011 г. N 99-ФЗ "О лицензировании отдельных видов деятельности" (ред. от 03.08.2018) // Российская газета. N 97. 2011. 6 мая.
5. Федеральный закон от 29 ноября 2010 г. N 326-ФЗ "Об обязательном медицинском

страховании в РФ" // СЗ РФ. 2010. N 49. Ст. 6422.

6. Федеральный закон от 8 января 1998 г. N 3-ФЗ "О наркотических средствах и психотропных веществах" (ред. от 09.01.2018) // Российская газета. N 7. 1998. 15 янв.

7. Федеральный закон от 5 июля 1996 г. N 86-ФЗ "О государственном регулировании в области генно-инженерной деятельности" (ред. от 03.07.2016) // СЗ РФ. 1996. N 28. Ст. 3348.

8. Федеральный закон от 30 марта 1995 г. N 38-ФЗ "О предупреждении распространения в Российской Федерации заболевания, вызываемого вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ-инфекции)" (ред. от 23.05.2016) // СЗ РФ. 1995. N 14. Ст. 1212.

9. Закон РФ от 22 декабря 1992 г. N 4180-1 "О трансплантации органов и (или) тканей человека" (ред. от 23.05.2016) // Российская газета. N 4. 1993. 9 янв

#### **Основная литература**

1. Мохов А.А. Основы медицинского права Российской Федерации (Правовые основы медицинской и фармацевтической деятельности в Российской Федерации). Учебное пособие - Текст электронный // ЭБС Проспект - URL: Мохов А.А.<http://ebs.prospekt.org/book/18936>

2. Мохов А.А., Олефир Ю.В. Правовые основы обращения лекарственных препаратов для медицинского применения. Монография.- <http://ebs.prospekt.org/book/35682>;

3. Солонина А.В. Правовые аспекты регулирования фармацевтической деятельности. Пермь: Перм. гос. фармацевт. акад., 2009.

4. Солонина А.В. Законодательное и нормативно-правовое обоснование деятельности фармацевтических организаций. Пермь: Изд-во Перм. образоват. науч.-исслед. центра, 20

#### **Дополнительная литература**

1. Комарова В.В. Правовые основы лекарственного обеспечения населения. Право гражданина на лекарственное обеспечение - реальность или миф? // Правовые вопросы в здравоохранении. 2015. N 3. С. 12 - 21.

2. Миронов А.Н. Правовые и методические аспекты формирования номенклатуры лекарственных средств / А.Н. Миронов, И.В. Сакаева, В.В. Дудченко, А.Н. Яворский // Ведомости научного центра экспертизы средств медицинского применения. 2012. N 2. С. 27.

3. Миронов А.Н. Жизненный цикл товара: законодательство, доктрина, практика / А.Н. Миронов, И.В. Сакаева, В.В. Дудченко, А.Н. Яворский // Юрист. 2016. N 7. С. 28 - 31.

4. Правовые основы обращения лекарственных препаратов для медицинского применения: Монография / Отв. ред. А.А. Мохов, Ю.В. Олефир. М.: Проспект, 2017. 256 с.

5. Сабина А.Н. Структура жизненного цикла продукции военного назначения как фактор повышения ее конкурентоспособности // Экономический анализ: теория и практика. 2004. N 5. С. 40 - 47.

#### **Электронные ресурсы**

1. Электронно-библиотечная система РУДН – ЭБС РУДН <http://lib.rudn.ru/MegaPro/Web>

2. ЭБС «Университетская библиотека онлайн» <http://www.biblioclub.ru>

3. ЭБС Юрайт <http://www.biblio-online.ru>

4. ЭБС «Консультант студента» [www.studentlibrary.ru](http://www.studentlibrary.ru)

5. ЭБС «Лань» <http://e.lanbook.com/www.edu.ru>

6. Документы и материалы деятельности федерального агентства по образованию: [www.ed.gov.ru](http://www.ed.gov.ru)

7. Единая коллекция цифровых образовательных ресурсов: <http://school-collection.edu.ru>

8. Справочно-правовая система "Консультант Плюс".

9. Справочно-правовая система "ГАРАНТ".

#### **10. Методические указания для обучающегося по освоению дисциплины:**

Учебная дисциплина «Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ» предполагает изучение учебной и научной литературы, нормативных источников, регулирующих общественные отношения в обеспечении деятельности медицинской и фармацевтической организации.

В ходе семинарских (практических) занятий студенты должны усвоить необходимые теоретические знания документооборота в медицинской организации, понять смысл и значение основных терминов и категорий, особенности ведения документов учета и подготовки отчетности, приобрести навыки работы с научной и практической литературой по изучаемой проблематике, нормативно-правовыми актами и иными правовыми документами, регулирующими отношения в изучаемой сфере..

Одной из целей курса является приобретение слушателями знаний об основах направлениях развития правового регулирования медицинской деятельности, а также закрепление у студентов



навыков практического применения правовых норм.

Детальное и глубокое изучение специального законодательства о здравоохранении и учёте позволит обучающимся успешно использовать полученные знания в профессиональной деятельности. При подготовке к семинарам студенту следует изучить соответствующий нормативный и теоретический материал, судебную практику, быть готовым к развёрнутой дискуссии по обсуждаемой проблеме.

При решении практических задач и подготовке сообщений следует давать развёрнутый ответ, обосновывая его с точки зрения законодательства современного доктринального понимания обсуждаемых вопросов, указывая на примеры из российской и зарубежной судебной (арбитражной) практики. На семинарах студентам необходимо иметь при себе нормативный акт (извлечение), который использовался при решении задач, а также выдержки из использованной судебной практики.

Раздел (тема) считаются освоенными, если студент набрал **более 50 %** от возможного числа баллов по этому разделу (теме). Студенты обязаны сдавать все задания в установленные сроки. Студенты, набравшие **менее 30 баллов** в течение семестра, не допускаются к аттестационному испытанию /экзамену.

По решению преподавателя и с согласия студентов, не освоивших отдельные разделы (темы) изучаемой дисциплины, в течение семестра могут быть повторно проведены мероприятия текущего контроля успеваемости (контрольные работы, тесты, коллоквиумы и т.п.) или выданы дополнительные задания по этим темам или разделам. При этом студентам за данную работу засчитывается минимально возможный положительный балл. Фонд оценочных средств размещён в информационной системе ТУИС

#### **11. Фонд оценочных средств для проведения промежуточной аттестации обучающихся по дисциплине (модулю)**

Материалы для оценки уровня освоения учебного материала дисциплины *«Правовое регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий в РФ»* (оценочные материалы), включающие в себя перечень компетенций с указанием этапов их формирования, описание показателей и критериев оценивания компетенций на различных этапах их формирования, описание шкал оценивания, типовые контрольные задания или иные материалы, необходимые для оценки знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций в процессе освоения образовательной программы, методические материалы, определяющие процедуры оценивания знаний, умений, навыков и (или) опыта деятельности, характеризующих этапы формирования компетенций, разработаны в полном объёме и доступны для обучающихся на странице дисциплины в ТУИС РУДН.

**Программа составлена в соответствии с требованиями ОС ВО РУДН.**

#### **Разработчик:**

ассистент кафедры административного  
и финансового права

З.М. Баймуратова

#### **Руководитель программы д.ю.н., профессор**

**Заведующий кафедрой  
административного и финансового  
права**

**д.ю.н., профессор**

**О.А. Ястребов**

**О.А. Ястребов**