



Universidade Federal
de São João del-Rei

UNIVERSIDADE FEDERAL DE SÃO JOÃO DEL-REI – UFSJ
INSTITUÍDA PELA LEI Nº 10.425, DE 19/04/2002 – D.O.U. DE 22/04/2002
PRÓ-REITORIA DE ENSINO DE GRADUAÇÃO – PROEN

CURSO: Farmácia	Turno: Integral
Ano: 2023	Semestre: Primeiro
Docente Responsável: Magna Cristina de Paiva Mariana Linhares Pereira Ana Gabriela Reis Solano Ana Júlia Pereira Santinho Gomes	

INFORMAÇÕES BÁSICAS			
Currículo 2014	Unidade curricular Estágio VIII – Especialidades		Departamento CCO
Período 10º	Carga Horária		
	Teórica -	Prática 466h	Total 466h
Tipo Obrigatória	Habilitação / Modalidade Bacharelado	Pré-requisito Todas as unidades curriculares	Co-requisito -

EMENTA
Treinamento da prática profissional em qualquer área de atuação do Farmacêutico, de modo a possibilitar o aperfeiçoamento dos saberes adquiridos. Desenvolvimento de atividades visando o aprimoramento da educação ambiental em atenção ao Plano de Gerenciamento de Resíduos em Serviços de Saúde (PGRSS). Sendo assim, o acadêmico poderá atuar nas Análises Clínicas, Indústria Farmacêutica, de Cosméticos ou de Fitoterápicos, Indústria de Alimentos, Farmácia Hospitalar, Homeopatia, Dispensação Farmacêutica, dentre outras.
OBJETIVOS
Completar a capacitação do acadêmico do curso de Farmácia preparando-o para atuação profissional.
CONTEÚDO PROGRAMÁTICO
Realização de estágio profissionalizante em quaisquer das áreas de formação do farmacêutico.
METODOLOGIA DE ENSINO
Desenvolvimento de atividades práticas relacionadas ao curso de Farmácia nas suas diversas áreas de atuação.
CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO
1. Avaliação do supervisor: 2,0 2. Relatório e apresentação de seminário: 5,0. Os seminários de estágio serão apresentados em datas a serem definidas pelos docentes responsáveis de acordo com a demanda e poderão ocorrer de forma presencial ou remota.



3. Declaração de carga horária: 3,0

Será concedida a porcentagem máxima para o aluno que obtiver a pontuação total em cada critério. As notas finais dos critérios 1 e 2 serão corrigidas proporcionalmente, ou seja, o aluno que obtiver o mínimo exigido para aprovação em um critério, ou seja, 60% de rendimento, ao mesmo será computado 60% da nota máxima nos referidos critérios.

De acordo com a Resolução CONEP 030_20/12/2007 e a Lei 11788_25/12/2008, o aluno somente será aprovado se cumprir 100% da carga horária do estágio, ou seja, 466 horas.

BIBLIOGRAFIA BÁSICA

BRASIL. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA). **Farmacopeia Brasileira**. 5. ed. Brasília, 2010. 2 v.

GOMES, M.J.V.M.; REIS, A.M.M. **Ciências farmacêuticas: uma abordagem em farmácia hospitalar**. São Paulo: Atheneu, 2011. 559 p.

BIBLIOGRAFIA COMPLEMENTAR

BRASIL. Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA. Manual de Microbiologia Clínica para controle de infecção relacionada a assistência a saúde – **Módulos 1, 3, 4, 5, 6, 8 e 9**. 2013 e 2020.

BRITISH pharmacopeia 2012. London: Her Majesty's Stationery Office, 2012.

CARSTENSEN, J. T. E RHODES, C. **Drug Stability: Principles and Practices** (Drugs and the Pharmaceutical Sciences). New York: Marcel Dekker Inc, 2000.

ERICHSEN, E.S. et al. **Medicina laboratorial para o clínico**. Belo Horizonte: Coopmed, 2009. 783 p.

EUROPEAN Pharmacopoeia. 6th ed. Strasbourg: Council of Europe, 2008.

FINKEL, R.; PRAY, W.S. **Guia de dispensação de produtos terapêuticos que não exigem prescrição**. Porto Alegre: Artmed, 2007. 720 p.

GIL, S. E. **Controle físico químico de qualidade de medicamentos**. 3. ed. [S.l.]: Pharmabooks, 2010.

LEE, D.C.; Webb, M. **Pharmaceutical Analysis**, Boca Raton: CRC Press, 2009.

MARIN, N. (org.) **Assistência farmacêutica para gerentes municipais**. Rio de Janeiro: OPAS/OMS, 373p. 2003. Disponível em: <http://www.opas.org.br/medicamentos/temas_documentos_detalhe.cfm?id=39&iddoc=252>. Acesso em: 04 set. 2017.

MOFFAT, A.C. **Clarke's Isolation and identification of drugs**. 2 ed. London: The Pharmaceutical Press, 1986.



Universidade Federal
de São João del-Rei

UNIVERSIDADE FEDERAL DE SÃO JOÃO DEL-REI – UFSJ
INSTITUÍDA PELA LEI Nº 10.425, DE 19/04/2002 – D.O.U. DE 22/04/2002
PRÓ-REITORIA DE ENSINO DE GRADUAÇÃO – PROEN

SANTORO, M.I. Introdução ao controle de qualidade de medicamentos. 2. ed. São Paulo: Atheneu, 1988.

SNYDER, L.R.; KIRKILAND, J.J.; GLAJCH J.L. **Practical HPLC method development**. 2 ed. New York: John Wiley & Sons, 1997.

UNITED States Pharmacopeia. 34nd ed. The National Formulary: NF29. Rockville: The United States Pharmacopeial Convention, 2011.



Emitido em 2023

PLANO DE ENSINO Nº 685/2023 - COFAR (12.59)

(Nº do Protocolo: NÃO PROTOCOLADO)

(Assinado digitalmente em 27/02/2023 09:18)

MARIANA LINHARES PEREIRA

COORDENADOR DE CURSO - TITULAR

COFAR (12.59)

Matrícula: 1296968

Para verificar a autenticidade deste documento entre em <https://sipac.ufsj.edu.br/public/documentos/> informando seu número: **685**, ano: **2023**, tipo: **PLANO DE ENSINO**, data de emissão: **27/02/2023** e o código de verificação: **e9d4bc8d02**