

<b>CURSO: Farmácia</b>
<b>Turno:</b> Integral

<b>INFORMAÇÕES BÁSICAS</b>				
<b>Currículo</b> 2014	<b>Unidade curricular</b> Estágio VIII – Especialidades FA064		<b>Departamento</b> CCO	
<b>Período</b> 10º 2017/2	<b>Carga Horária</b>			<b>Código CONTAC</b>
	<b>Teórica</b> ---	<b>Prática</b> 466	<b>Total</b> 466	
<b>Tipo</b> Obrigatória	<b>Habilitação / Modalidade</b>  <b>Bacharelado</b>		<b>Pré-requisito</b> Ter Cursado 3.600 Horas (Todas as unidades curriculares da formação específica)	<b>Co-requisito</b> ---

<b>EMENTA</b>
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.
<b>OBJETIVOS</b>
Completar a capacitação do acadêmico do curso de farmácia preparando-o para atuação profissional.
<b>CONTEÚDO PROGRAMÁTICO</b>
Realização de estágio profissionalizante em quaisquer das áreas de formação do farmacêutico.
<b>CRITÉRIOS DE AVALIAÇÃO</b>
<p>1. Avaliação do supervisor: 2,0</p> <p>2. Relatório e apresentação de seminário: 5,0. Os seminários de estágio serão apresentados entre os dias 27 e 31 de novembro de 2017. Em casos especiais, desde que seja apresentada documentação comprovando a necessidade de antecipação das atividades avaliativas desta unidade curricular, o seminário de estágio poderá acontecer entre os dias 30 de outubro e 1 de novembro de 2017.</p> <p>3. Declaração de carga horária: 3,0</p> <p>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.</p> <p>De acordo com a Resolução CONEP 030_ 20/12/2007 e a Lei 11788_ 25/12/2008, o aluno <b>somente será aprovado se cumprir 100%</b> da carga horária do estágio, ou seja, 466 horas.</p>
<b>BIBLIOGRAFIA BÁSICA</b>
GOMES, Maria José V. de M.; REIS, Adriano M. M. Ciências farmacêuticas: uma abordagem em farmácia hospitalar. São Paulo: Atheneu, 2011. 559 p.
<b>BIBLIOGRAFIA COMPLEMENTAR</b>
1. FINKEL, Richard; PRAY, W. Steven. <b>Guia de dispensação de produtos terapêuticos que não</b>

- exigem prescrição.** Porto Alegre: Artmed, 2007. 720 p.
2. 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](http://www.opas.org.br/medicamentos/temas_documentos_detalhe.cfm?id=39&iddoc=252)>.
  3. BRASIL. Ministério da Saúde. Agência Nacional de Vigilância Sanitária. **Farmacopeia Brasileira.** 5. ed. Brasília: Agência Nacional de Vigilância Sanitária, 2010. 2 v. Disponível em: <[http://www.anvisa.gov.br/hotsite/cd\\_farmacopeia/index.htm](http://www.anvisa.gov.br/hotsite/cd_farmacopeia/index.htm)>. Acesso em: 15 fev. 2016.
  4. Manual de Microbiologia Clínica para controle de infecção relacionada a assistência a saúde – **Módulos 1, 3, 4, 5, 6, 8 e 9.** Brasil. Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA 2013.
  5. ERICHSEN, Elza Santiago *et al.* **Medicina laboratorial para o clínico.** Belo Horizonte: Coopmed, 2009. 783 p.
  6. GIL, S. E. **Controle físico químico de qualidade de medicamentos.** 3 ed. Pharmabooks, 2010.
  7. SANTORO, M. I. Introdução ao controle de qualidade de medicamentos. 2 ed. Atheneu, São Paulo, 1988.
  8. SNYDER, L. R.; KIRKILAND, J. J.; GLAJCH J. L. **Practical HPLC method development.** 2 ed. New York: John Wiley & Sons, 1997.
  9. MOFFAT, AC. **Clarke's Isolation and identification of drugs.** 2 ed. The Pharmaceutical Press, London, 1986.
  10. CARSTENSEN, J. T.; RHODES, C. **Drug Stability: Principles and Practices (Drugs and the Pharmaceutical Sciences).** Marcel Dekker, Inc, New York, 2000
  11. The United States pharmacopeia: edição atualizada and The National Formulary. Edição atualizada. Rockville Md. The United States Pharmacopeial Convention, edição atualizada
  12. British pharmacopoeia commission. British pharmacopoeia, 6v. London: Her Majesty's Stationary Office, edição atualizada
  13. Farmacopéia portuguesa 9.0 e suplementos (1 a 8), Autoridade Nacional do Medicamento e Produtos da Saúde, Lisboa, 2008
  14. David C. Lee and Michael Webb. **Pharmaceutical Analysis,** CRC Press, Boca Raton, 2009