

Документ подписан простой электронной подписью  
Информация о владельце:  
ФИО: Таскаев Сергей Валерьевич  
Должность: Ректор  
Дата подписания: 22.06.2026 12:56:36  
Уникальный программный ключ:  
04c19ed8bfb98f3b6cb77a486b9a8788b8322323



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»			
Версия документа - 1	стр. 1 из 13	Первый экземпляр _____	КОПИЯ № _____

**ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ**  
промежуточной аттестации по дисциплине  
**«ПРАВОВОЙ РЕЖИМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»**

Направление подготовки **40.04.01 Юриспруденция**  
Направленность (профиль) подготовки  
**Медицинское право**

Присваиваемая квалификация (степень)  
**магистр**

Форма обучения  
**заочная**

Год набора  
**2026**

Челябинск 2026 г.



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 2 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

## Содержание

1. Паспорт фонда оценочных средств.
2. Перечень формируемых компетенций:
  - 2.1. Компетенции, закрепленные за дисциплиной
3. Содержание оценочных средств по дисциплине:
  - 3.1. Виды оценочных средств
  - 3.2. Содержание оценочных средств
4. Порядок проведения и критерии оценивания промежуточной аттестации:
  - 4.1. Порядок проведения и критерии оценивания промежуточной аттестации:
  - 4.2. Критерии оценивания промежуточной аттестации по видам оценочных средств;
  - 4.3. Результаты промежуточной аттестации и уровни форсированности компетенций.



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 3 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

## 1. ПАСПОРТ ФОНДА ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ

Направление подготовки: 40.04.01 Юриспруденция.

Направленность (профиль) Медицинское право

Дисциплина: Правовой режим лекарственных средств

Курс изучения 2 (заочная форма обучения).

Форма промежуточной аттестации: зачет

## 2. ПЕРЕЧЕНЬ ФОРМИРУЕМЫХ КОМПЕТЕНЦИЙ

### 2.1. Компетенции, закреплённые за дисциплиной

Изучение дисциплины «Правовой режим лекарственных средств» направлено на формирование следующих компетенций:

Коды компетенции согласно ФГОС (ОПОП ВО)	Индикаторы достижения компетенции согласно ОПОП ВО	Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине
ПК-4 Способен проверять соблюдение условий контракта и качество представленных товаров, работ, услуг	ПК-4.2. Проверяет соответствие результатов, предусмотренных контрактом, условиям контракта, в том числе качество представленных товаров, работ, услуг	Знает: законодательство о контрактной системе и особенности закупок лекарственных средств
		Умеет: проверять соответствие результатов, предусмотренных контрактом, условиям контракта, в том числе качество представленных товаров при закупке лекарственных средств
		Владеет: навыками проверки соответствия результатов, предусмотренных контрактом, условиям контракта, в том числе качество представленных товаров при закупке лекарственных средств

### 2.2. Уровни формирования компетенций:

1. Базовый уровень: предполагает формирование компетенции ПК-4 на начальном уровне, общее знание закономерностей развития права, самое общее понимание способов анализа закономерностей.

2. Средний уровень: предполагает формирование компетенции ПК-4 на более высоком уровне, развернутые знания закономерностей развития права, достаточно полное понимание способов анализа закономерностей.

3. Высокий уровень: предполагает формирование компетенции ПК-4 на уровне, достаточном для дальнейшей профессиональной деятельности, систематизированное и подробное знание закономерностей развития права, сформированное понимание способов анализа закономерностей.

Сформированная компетенция может быть использована для использования в профессиональной деятельности.

## 3. СОДЕРЖАНИЕ ОЦЕНОЧНЫХ СРЕДСТВ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

### 3.1. Структура оценочных средств



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 4 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

Код, наименование компетенции согласно ФГОС	Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине	Контролируемые темы/разделы (номер и название раздела из РПД п.2.2)	Семестр	Номер задания	Наименование оценочного средства
ПК-4 Способен проверять соблюдение условий контракта и качество представленных товаров, работ, услуг	Знает: законодательство о контрактной системе и особенности закупок лекарственных средств	Раздел 1. Понятие и виды лекарственных средств	2	1,2,3,4	<i>Задание закрытого типа на установление последовательности</i> <i>Задание закрытого типа на установление соответствия</i>
	Умеет: проверять соответствие результатов, предусмотренных контрактом, условиям контракта, в том числе качество представленных товаров при закупке лекарственных средств	Раздел 2. Государственный контроль (надзор) в сфере обращения лекарственных средств	2	5,7,9	<i>Задание открытого типа с развернутым ответом (Задания открытого типа с кратким ответом/вставить термин, словосочетание, дополнить предложенное</i> <i>Прочитайте задание, вставьте верное словосочетание</i>
	Владеет: навыками проверки соответствия результатов, предусмотренных контрактом, условиям контракта, в том числе качество представленных товаров при закупке лекарственных средств	Раздел 3. Ответственность за нарушение законодательства об обращении лекарственных средств	2	6,10	<i>Задание открытого типа задача (Задания открытого типа с кратким ответом/вставить термин, словосочетание, дополнить предложенное</i>



### 3.2 Содержание оценочных средств

#### *Часть 1. База тестовых вопросов закрытого типа*

##### **Задание 1** (Задание закрытого типа на установление последовательности)

*Установите последовательность действий при государственной регистрации лекарственных препаратов. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо:*

1. Подготовка заявления, регистрационного досье и образцов лекарств
2. Подача документов
3. Минздрав в течение 10 рабочих дней с даты подачи заявления оценивает полноту, комплектность и правильность оформления заявления и документов регистрационного досье
4. Минздрав организует экспертизу документов и, при необходимости, — выездную проверку производства
5. После успешного завершения экспертизы регулятор принимает решение о государственной регистрации лекарственного препарата или об отказе в ней

--	--	--	--	--

##### **Задание 2** (Задание закрытого типа на установление последовательности)

*Установите последовательность действий при маркировки лекарственных средств. Запишите соответствующую последовательность цифр слева направо:*

1. заказывает коды Data Matrix у оператора «Честный ЗНАК» (ЦРПТ);
2. наносит коды на упаковку с помощью прямой печати или наклеек на производственной линии;
3. регистрирует ввод кодов в оборот в системе.
4. при приёме отсканирует коды на упаковках;
5. подтверждает сделку и передаёт данные в систему, фиксируя движение товара;

--	--	--	--	--

##### **Задание 3.** (Задание закрытого типа на установление соответствия)

*Прочитайте задание, и установите соответствие между терминами*

К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца. Ответ запишите в виде соответствующей последовательности цифр слева направо

Вид объекта	Квалификация
А лекарственные средства	- вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для профилактики, диагностики (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности и полученные из крови, плазмы крови,



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 6 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

	из органов, тканей организма человека или животного, растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий. К лекарственным средствам относятся фармацевтические субстанции и лекарственные препараты
Б стратегически значимые лекарственные средства	лекарственные средства для медицинского применения, которые обеспечивают приоритетные потребности здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в Российской Федерации, и производство которых должно быть обеспечено на территории Российской Федерации
В фармацевтическая субстанция	лекарственное средство в виде одного или нескольких обладающих фармакологической активностью действующих веществ вне зависимости от природы происхождения, которое предназначено для производства, изготовления лекарственных препаратов и определяет их эффективность
Г вспомогательные вещества	- вещества неорганического или органического происхождения, используемые в процессе производства, изготовления лекарственных препаратов для придания им необходимых физико-химических свойств

А	Б	В	Г

**Задание 4.** (Задание закрытого типа на установление соответствия)

Прочитайте задание, и установите соответствие между терминами

К каждой позиции, данной в левом столбце, подберите соответствующую позицию из правого столбца. Ответ запишите в виде соответствующей последовательности цифр слева направо

<i>термин</i>	<i>определение</i>
А препарат	- смесь веществ в любом физическом состоянии, содержащая одно или несколько наркотических средств или психотропных веществ либо один или несколько прекурсоров, включенных в Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации
Б оборот наркотических средств, психотропных веществ	- разработка, производство, изготовление, переработка, хранение, перевозка, пересылка, отпуск, реализация, распределение, приобретение, использование, ввоз на территорию Российской Федерации, вывоз с территории Российской Федерации, уничтожение наркотических средств, психотропных веществ, разрешенные и контролируемые в соответствии с законодательством Российской Федерации



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 7 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

В производство наркотических средств, психотропных веществ	- действия, направленные на серийное получение наркотических средств или психотропных веществ из химических веществ и (или) растений;
Г изготовление наркотических средств, психотропных веществ	- действия, в результате которых на основе наркотических средств, психотропных веществ или их прекурсоров получены готовые к использованию и потреблению формы наркотических средств, психотропных веществ или содержащие их лекарственные средства

А	Б	В	Г

## *Часть 2. База тестовых вопросов **открытого типа***

### **Задание 5.** (Задание открытого типа с развернутым ответом)

*Прочитайте задание и запишите развернутый обоснованный ответ*

Правовой режим стратегически значимые лекарственные средства

**Задание 6.** (Задания открытого типа с кратким ответом/ вставить термин, словосочетание, дополнить предложенное)

*Прочитайте текст и ответьте на вопрос («да» или «нет»).*

Реклама лекарственных средств не должна обращаться к несовершеннолетним. Верно?

**Задание 7.** (Задания открытого типа с кратким ответом/ вставить термин, словосочетание, дополнить предложенное)

*Прочитайте текст и ответьте на вопрос («да» или «нет»).*

Разработка лекарственных средств включает в себя поиск новых фармакологически активных веществ, последующее изучение их лекарственных свойств, доклинические исследования, разработку технологий производства фармацевтических субстанций, разработку составов и технологий производства лекарственных препаратов. Верно?

### **Задание 8.**

*Прочитайте задание, вставьте верное словосочетание*

При осуществлении федерального государственного контроля (надзора) за обращением медицинских изделий проводятся следующие виды контрольных (надзорных) мероприятий: 1) документальная проверка; 2) выездная проверка; 3) выборочный контроль; 4) контрольная закупка; 5) \_\_\_\_\_; 6) наблюдение за соблюдением обязательных требований (мониторинг безопасности).

### **Задание 9.**

*Прочитайте задание, вставьте верное словосочетание (допускается три слова).*



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 8 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

Медицинские изделия, находящиеся в обращении на территории Российской Федерации, подлежат \_\_\_\_\_ в целях выявления и предотвращения неблагоприятных событий

### **Задание 10 (Задание открытого типа задача)**

*Прочитайте текст задания и решите, запишите правильный ответ.*

Пациент обратился в аптеку с просьбой продать антибиотик без рецепта, объяснив, что у него высокая температура и боль в горле. Фармацевт отказал в продаже, сославшись на требования законодательства. Пациент возмутился, заявив, что «это всего лишь антибиотик, а не наркотик», и потребовал продать препарат. Правомерен ли отказ фармацевта?

### **Примерные вопросы к зачету:**

1. Понятие и виды лекарственных средств: определение, классификация.
2. Понятие обращения лекарственных средств. Основные этапы обращения.
3. Нормативно-правовая база регулирования обращения лекарственных средств в РФ: основные акты и их значение.
4. Роль и значение Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».
5. Принципы государственного регулирования в сфере обращения лекарственных средств.
6. Роль государства в регулировании фармацевтической отрасли: основные функции и механизмы.
7. Понятие и значение перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов (ЖНВЛП). Порядок его формирования и утверждения.
8. Минимальный ассортимент лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи: порядок формирования и значение.
9. Порядок государственной регистрации лекарственных препаратов: этапы и требования.
10. Особенности регистрации воспроизведённых лекарственных средств (дженериков).
11. Процедура перерегистрации лекарственных препаратов. Основания для отмены регистрации.
12. Доклинические и клинические исследования лекарственных средств: правовые основы и требования к проведению.
13. Понятие международного непатентованного наименования (МНН), торгового наименования, группировочного наименования.
14. Экспертиза лекарственных средств: виды, порядок проведения, результаты.
15. Лицензирование фармацевтической деятельности: виды деятельности, подлежащие лицензированию.
16. Требования к соискателям лицензии на фармацевтическую деятельность (аптечные организации, производители, дистрибьюторы).
17. Органы, осуществляющие лицензирование фармацевтической деятельности и контроль в сфере обращения лекарственных средств. Их полномочия.



18. Виды государственного контроля (надзора) в сфере обращения лекарственных средств: выборочный контроль качества, фармаконадзор, контрольная закупка и др.
19. Правила надлежащей аптечной практики (НАП), надлежащей практики хранения и перевозки (НПХП), надлежащей производственной практики (GMP): содержание и значение.
20. Система мониторинга движения лекарственных препаратов (маркировка): цели, порядок внедрения, ответственность за нарушения.
21. Правила отпуска лекарственных препаратов: рецептурный и безрецептурный отпуск.
22. Особенности отпуска наркотических и психотропных лекарственных средств. Формы рецептурных бланков.
23. Предметно-количественный учёт лекарственных средств: перечень препаратов, порядок учёта.
24. Правила розничной торговли лекарственными препаратами, в т.ч. дистанционным способом.
25. Особенности реализации лекарственных препаратов для ветеринарного применения.
26. Требования к хранению лекарственных средств: нормативные документы, условия, оборудование.
27. Правила перевозки лекарственных средств: температурные режимы, документация, контроль.
28. Порядок уничтожения лекарственных средств: основания, процедура, документальное оформление.
29. Фальсифицированные, недоброкачественные и контрафактные лекарственные средства: понятия, отличия, порядок изъятия из обращения.
30. Государственное регулирование цен на лекарственные препараты: механизмы, перечень ЖНВЛП, предельные надбавки.
31. Право на бесплатное и льготное обеспечение лекарственными препаратами: категории граждан, порядок предоставления
32. Программы льготного лекарственного обеспечения: федеральные и региональные меры поддержки.
33. Виды ответственности за нарушение законодательства в сфере обращения лекарственных средств (административная, уголовная, гражданско-правовая): примеры составов правонарушений.
34. Правовые основы фармаконадзора: обязанности субъектов обращения лекарственных средств, порядок подачи извещений о нежелательных реакциях.
35. Регулирование обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза (ЕАЭС): общие требования, взаимное признание регистрационных досье.
36. Международные стандарты в сфере обращения лекарственных средств (GMP, GCP, GDP): значение и применение в РФ.
37. Порядок действий при выявлении фальсифицированного или недоброкачественного лекарственного средства.
38. Проверка подлинности лекарственного препарата: способы, нормативные основания.



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 10 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

39. Особенности отпуска лекарственных препаратов по электронным рецептам.

40. Обязательное страхование жизни и здоровья пациентов, участвующих в клинических исследованиях: нормативное обоснование и порядок реализации

#### 4. Порядок проведения и критерии оценивания промежуточной аттестации

##### 4.1. Порядок проведения промежуточной аттестации

Зачет состоит из 3- частей

1 часть – студент решает 4 тестовых вопросов закрытого типа, выбранных случайным образом. Продолжительность – 10 минут.

Максимальное количество баллов за выполнение задания – 25 баллов

2 часть – студент решает тесты открытого типа со свободным ответом, которые не предполагают вариантов ответа, правильный ответ требуется написать самостоятельно. Всего 6 тестовых вопросов, выбранных случайным образом. Продолжительность – 30 минут.

Максимальное количество баллов за выполнение задания – 45 баллов

3 часть – студент решает 2 задачи, выбранную случайным образом. Продолжительность – 20 минут.

Максимальное количество баллов за выполнение задания – 30 баллов

Всего заданий – 12.

Максимальный балл – 100 баллов:

0-49 баллов - неудовлетворительно (оценка 2);

50-69 баллов - удовлетворительно (оценка 3);

70-90 баллов - хорошо (оценка 4);

91-100 баллов - отлично (оценка 5).

Общее время выполнения работы – 1 час.

Особенности проведения процедуры оценивания результатов обучения инвалидов и лиц с ограниченными возможностями здоровья обозначены в рабочей программе дисциплины (модуля).

Дополнительные материалы и оборудование

При выполнении заданий промежуточной аттестации экзаменуемый имеет право пользоваться: ручкой, черновиком. Использование техники (телефон, компьютер и т.д.) запрещено.

##### 4.2. Критерии оценивания промежуточной аттестации по видам оценочных средств

###### Ключи и критерии к оцениванию задания

№ задания	Верный ответ	Критерии
1	12345	1 б -полная правильная последовательность 0 б - остальные случаи
2	12345	1 б -полная правильная последовательность 0 б - остальные случаи
3	А   Б   В   Г	3 б - совпадение с верным ответом



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 11 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

	1	2	3	4		0 б - остальные случаи
4	A	B	B	Г		3 б - совпадение с верным ответом
	1	2	3	4		0 б - остальные случаи
5	Допускаются варианты ответа близкие по формулировкам					(1 верный вариант ответа) совпадение с верным ответом 0 б – остальные 25 б – полное совпадение с верным ответом 15 б – частичное случаи
6	да					5 б – правильный вариант ответа 0 б – остальные случаи
7	да					5 б – правильный вариант ответа 0 б – остальные случаи
8	инспекционный визит					5 б – правильный вариант ответа 0 б – остальные случаи
9	мониторингу безопасности					5 б – правильный вариант ответа 0 б – остальные случаи
10	Согласно ст. 55 ФЗ от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», аптеки вправе продавать лекарства только в количествах, необходимых для выполнения врачебных назначений. Пункт 9 Правил отпуска лекарственных препаратов (утв. Приказом Минздрава № 100н) гласит, что отпуск без рецепта допускается только для препаратов, в инструкциях к которым установлен безрецептурный режим. Для всех антибиотиков системного действия в Государственном реестре лекарственных средств (ГРЛС) стоит пометка «отпускается по рецепту». Допускаются варианты ответа близкие по формулировкам					5 б – правильный вариант ответа 0 б – остальные случаи

### Критерии оценивания заданий № 5:

Аспект «Содержание» (максимум 6 баллов)

6-5 баллов (высокий уровень подготовки)

Объем – не менее 350 слов. Тема раскрыта полностью. Выражена собственная оригинальная точка зрения.



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 12 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

4-3 баллов (хороший уровень подготовки)

Объем – не менее 350 слов. Тема раскрыта, один из аспектов раскрыт не полностью. Выражена собственная точка зрения.

2-1 баллов (удовлетворительный уровень подготовки)

Объем – не менее 250 слов. Тема раскрыта не полностью (не раскрыт один аспект содержания). Собственная точка зрения на проблему не выражена или выражена не определено.

0 баллов (неудовлетворительный уровень подготовки)

Объем – менее 200 слов. Тема раскрыта лишь частично (раскрыт лишь один аспект содержания). Собственная точка зрения не выражена.

**Аспект «Композиция» (максимум 3 балла)**

3 балла (высокий уровень подготовки)

Структура текста логична: есть вступление, основная часть, заключение. Средства связи (клише) использованы корректно.

2 балла (хороший уровень подготовки)

Структура текста логична: есть вступление, основная часть, заключение. Средства связи (клише) в основном использованы корректно.

1 балла (удовлетворительный уровень подготовки)

Нарушена структура текста: отсутствует вступление и/или заключение. Имеются нарушения в логике построения текста. Средства связи (клише) использованы в ограниченном объеме.

0 балла (неудовлетворительный уровень подготовки)

Текст не структурирован, нелогичен. Средства связи отсутствуют или использованы некорректно.

**Аспект «Лексика» (максимум 3 балла)**

3 балла (высокий уровень подготовки)

Автор демонстрирует широкий вокабуляр по теме, в тексте отсутствуют ошибки в словоупотреблении.

2 балла (хороший уровень подготовки)

Автор демонстрирует широкий вокабуляр по теме, отсутствуют ошибки в словоупотреблении, затрудняющие понимание текста, количество негрубых ошибок не превышает 3.

1 балл (удовлетворительный уровень подготовки)

Автор демонстрирует ограниченный вокабуляр по теме, имеются многочисленные тавтологии и повторы, допустимое количество ошибок в словоупотреблении – до 3 грубых или 6 негрубых.

0 баллов (неудовлетворительный уровень подготовки)

Словарный запас не соответствует заявленной теме, количество ошибок превышает 6.

**Аспект «Грамматика» (максимум 3 балла)**

3 балла (высокий уровень подготовки)

Используются разнообразные грамматические формы, отсутствуют грубые грамматические ошибки, затрудняющие понимание, количество негрубых ошибок не превышает 3.

2 балла (хороший уровень подготовки)

Используются разнообразные грамматические формы и структуры, общее количество ошибок, не затрудняющих понимание, не превышает 6 ЛИБО в тексте присутствуют 2-4 грубых грамматических ошибки.



Министерство образования и науки Российской Федерации  
Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение  
высшего образования  
«Челябинский государственный университет» (ФГБОУ ВО «ЧелГУ»)  
Институт права  
Кафедра гражданского права и процесса

Фонд оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине «Правовой режим лекарственных средств» по направлению подготовки 40.04.01 Юриспруденция, направленность (профиль) «Медицинское право»

Версия документа - 1

стр. 13 из 13

Первый экземпляр \_\_\_\_\_

КОПИЯ № \_\_\_\_\_

1 балл (удовлетворительный уровень подготовки)

Используются однотипные грамматические и синтаксические структуры и формы, Общее количество ошибок, не затрудняющих понимание, не превышает 10 ЛИБО в тексте присутствуют 5-7 грубых грамматических ошибок.

0 баллов (неудовлетворительный уровень подготовки)

Количество ошибок превышает 10. Многочисленные грамматические ошибки затрудняют понимание текста.

**Аспект «Орфография и пунктуация» (максимум 3 балла)**

1 балл (высокий уровень подготовки)

Соблюдены правила орфографии и пунктуации, отсутствуют ошибки в написании слов активного обиходного употребления.

2 балла (хороший уровень подготовки)

В основном соблюдены правила орфографии и пунктуации. Количество орфографических и пунктуационных ошибок не превышает 3.

1 балл (удовлетворительный уровень подготовки)

В основном соблюдены правила орфографии и пунктуации, количество орфографических и пунктуационных ошибок не превышает 7.

0 баллов (неудовлетворительный уровень подготовки)

Правила орфографии и пунктуации не соблюдены, количество орфографических и пунктуационных ошибок превышает 7.

#### **4.3. Результаты промежуточной аттестации и уровни сформированности компетенций.**

Критерии оценивания ответа на зачете проектной работы

- «зачтено» ставится, если дан полный, развёрнутый ответ на основе знания основной литературы и знакомства с дополнительной литературой, доказательно раскрыты его основные положения; знания осознаны, показано умение выделять существенные и несущественные моменты материала; продемонстрированы свободное владение категориально-понятийным аппаратом и грамотная речь; в ответе прослеживается чёткая структура, выстроенная в логической последовательности.

- «не зачтено» ставится, если ответ не дан, либо дан неполно с существенными нарушениями логики и последовательность изложения, грубыми ошибками, демонстрирующими незнание либо отрывочное представление об учебном вопросе, речь неграмотная.

