Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Павлов Валекф ЕДЕРЖИЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ Должность: Ректор
УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

Дата подписания: 04.10.2022 10:58-54
Уникальный программный ключ.
а562210a8a161d1bc9a 3444434 260aCpb CTBA 37PABQQXPAHEHUЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Кафедра фармацевтической химии с курсами аналитической и токсикологической химии

УТВЕРЖДАЮ 🕟

ектор

/ В.Н. Павлов /

was

2021г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА УЧЕКНОЙ ДИСТИЙЛИНЫ ПО ВЫБОРУ

«КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ В РЕСПУБЛИКЕ БАШКОРТОСТАН»

Специальность:

33.05.01 Фармация

Форма обучения

<u>очная</u>

Срок освоения ООП

<u>5 лет</u>

Курс

V

Семестр IX

Контактная работа

72 часа

Зачет (IX семестр)

Лекции

21 час

Практические занятия

51 час

Всего 108 часов

(3 зачетные единицы)

Самостоятельная

(внеаудиторная) работа

36 часов



к рабочей программе, учебно-методическим материалам (УММ)

и фонду оценочных материалов (ФОМ) учебной дисциплины Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан (Специальность 33.05.01 Фармация)

В соответствии с основной образовательной программой высшего образования по специальности 33.05.01 Фармация 2022 г. и учебным планом по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденным ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России 24.05.2022г., протокол № 5, проведен анализ рабочей программы, УММ и ФОМ учебной дисциплины Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан.

Содержание и структура рабочей программы оценена и пересмотрена в соответствии с ФГОС BO 3++.

Рабочая программа учебной дисциплины Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан соответствует ООП 2022г. и учебному плану 2022 г. по специальности 33.05.01 Фармация. В рабочей программе дисциплины количество и распределение часов по семестрам, название тем лекций, практических занятий, виды СРО остаются без изменений. УММ составлены в соответствии с рабочей программой учебной дисциплины Контроль качества пекарственных средств в Республике Башкортостан без изменений. ФОСы: актуализированы тестовые задания, вопросы к зачету, разработаны ситуационные задания с учетом развития науки, образования, техники и технологий.

В рабочей программе пересмотрены компетенции и методы оценивания.

Рабочая программа дисциплины <u>Контроль качества лекарственных средств в Республике</u>

<u>Башкортостан</u> 2022 г. актуализирована и адаптирована с учетом вклада биомедицинских наук, которые отражают современный научный и технологический уровень развития фармацевтической практики, а также текущие и ожидаемые потребности общества и системы здравоохранения.

Программа обновлена по результатам внутренней оценки и анализа литературы.

Обсуждено и утверждено на заседании кафедры <u>фармацевтической химии с курсами</u> аналитической и токсикологической химии
Протокол № 16 « 10 » 06 2022 г.

Обсуждено и утверждено на заседании ЦМК фармацевтических дисциплин, Протокол № // от «21» ОС 2022 г.

Клен Е.Э.

Зав. кафедрой

Обсуждено и утверждено на заседании УМС специальности <u>Фармация</u> Протокол № <u>[[</u> от «<u>24</u>» <u>О 6</u> 2022 г.

При разработке рабочей программы дисциплины по выбору «Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан» в основу положены:

- 1) ФГОС ВО специалитет по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденный приказом Министерства образования и науки Российской Федерации от « $\underline{27}$ » марта $\underline{2018}$ г. № $\underline{219}$
- 2) Профессиональный **с**тандарт **«Провизор»**, утвержденный приказом Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от « <u>9</u> » марта 2016г. № 91н
- 3) Учебный план по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденный Ученым советом ФГБОУ ВО БГМУ Минздрава России от «25» мая 2021 г., Протокол № 6

Раоочая	программа	учеонои	дисципл	ины одоб	рена на	заседании	кафедры
фармацев	тической хим	ии с курсам	и аналити	ческой и то	ксикологич	еской химии	OT « 12 »
uas	20 <u>4</u> /г., 1	Протокол №	13				**************************************
	И.о.заведую	щего кафед		подпись		(Е.Э. Клен) <i>ФИО</i>	
Рабоч	1 1			сциплины	одобрена	Ученым	Советом
Фармацев	тического фа	культета от	«25» 1	uar	20 <mark>2/</mark> г., Пре	отокол № 10	7

Председатель Ученого совета факультета (Н.В.Кудашкина)

Разработчики:

<u>ст.преподаватель</u> (занимаемая должность)

зав. кафедрой, профессор (занимаемая должность)

(ndonucs)

<u>Г.А. Розит</u> (инициалы, фамилия)

Ф.А. Халиуллин (инициалы, фамилия)

Рецензенты:

Заведующий кафедрой фармакогнозии с ботаникой и основами фитотерапии ФГБОУ ВО СамГМУ Минздрава России, д.фарм.н., профессор В.А. Куркин

Генеральный директор ГУП «Башфармация» Республики Башкортостан А.Г. Рахматуллина

СОДЕРЖАНИЕ

1.	Пояснительная записка 4					
2.	Вводная часть	4				
3.	Основная часть	18				
3.1.	Объем дисциплины по выбору и виды учебной работы	18				
3.2.	Разделы учебной дисциплины по выбору и компетенции, которые должны	Разделы учебной дисциплины по выбору и компетенции, которые должны				
	быть освоены при изучении данной дисциплины	18				
3.3.	Разделы учебной дисциплины по выбору, виды учебной деятельности и формы					
	контроля	20				
3.4.	Темы лекций и количество часов по семестрам изучения дисциплины по					
	выбору	21				
3.5.	Темы практических занятий и количество часов по семестрам изучения					
	дисциплины по выбору	21				
3.6.	Лабораторный практикум.	21				
3.7.	Самостоятельная работа обучающегося	21				
3.8.	Оценочные средства для контроля успеваемости и результатов освоения					
	учебной дисциплины по выбору	22				
3.9.	Учебно - методическое и информационное обеспечение данной учебной					
	дисциплины по выбору	24				
3.10.	Материально-техническое обеспечение учебной дисциплины по выбору	26				
3.11.	Образовательные технологии	26				
3.12.	Разделы учебной дисциплины по выбору и междисциплинарные связи с					
	последующими дисциплинами	27				
4.	Методические рекомендации по организации изучения данной учебной					
	дисциплины по выбору	27				
6.	Протоколы утверждения заседания кафедры, ЦМК,УМС					
7.	Рецензии					

1. ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА

Программа составлена в соответствии с современным состоянием фармацевтической науки и практики, а также с учетом опыта преподавания фармацевтической химии.

В соответствии с прикладным характером фармацевтической химии целью учебной дисциплины по выбору «Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан» является закрепление знаний, умений и навыков, по оценке качества и стандартизации лекарственных средств на основе фармацевтической химии.

В разделах программы практики учитывается Федеральный государственный образовательный стандарт высшего образования по специальности 33.05.01 Фармация (2016, Пр. МОН РФ от 11.08.16 № 1037); профессиональный стандарт «Провизор» (приказ Министерства труда и социальной защиты Российской Федерации от 09.03.16г. № 91н).

Отбор содержания программы учебной дисциплины по выбору проведен на основе интеграции с другими профессиональными дисциплинами.

Освоение дисциплины осуществляется через лекционный курс и практические занятия. Для активизации учебно-познавательной деятельности обучающихся предусматриваются различные формы работы: внеаудиторная подготовка; контактная работа обучающихся на практических занятиях; активные и интерактивные формы проведения занятий; самостоятельная исследовательская работа (под руководством преподавателя); выполнение реферативных работ.

2. ВВОДНАЯ ЧАСТЬ

2.1. Цель и задачи освоения учебной дисциплины по выбору «Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан».

*Цель учебной дисциплины по выбо*ру «Контроль качества лекарственных средств в Республике Башкортостан» (ККЛС в РБ) - овладение знаниями об организации и осуществлении контроля качества лекарственных средств в Республике Башкортостан.

Задачами учебной дисциплины по выбору являются:

- ознакомление с состоянием организации Государственного контроля качества в аптечных организациях и аналитических лабораториях РБ;
- приобретение практических навыков и умений в области основных принципов фармацевтического анализа (фармакопейного или экспресс-анализа) лекарственных

средств с оформлением соответствующей нормативной документацией;

- *закрепление навыков* проведения необходимых расчетов и заключения о соответствии лекарственных средств требованиям нормативной документации по результатам контроля качества лекарственных средств;
- формирование у обучающегося навыков профессионального мышления и приобретению опыта работы в коллективе фармацевтических организаций.

2.2. Место учебной дисциплины по выбору в структуре ООП специальности

- **2.2.1.** Учебная дисциплина по выбору «Контроль качества лекарственных средств в РБ» относится к «Блоку 1», дисциплины по выбору.
- 2.2.2. Для изучения данной учебной дисциплины по выбору обучающийся должен по

фармацевтической химии

знать:

- основные требования к лекарственным формам и показателям их качества;
- общие методы оценки качества лекарственных средств, возможности использования каждого метода в зависимости от способа получения лекарственных средств, исходного сырья, структуры лекарственных веществ, физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения лекарственных средств;
- факторы, влияющие на качество лекарственных средств на всех этапах обращения;
- основные структурные фрагменты лекарственных веществ, по которым проводится идентификация неорганических и органических лекарственных веществ;
- общие и специфические реакции на отдельные катионы, анионы и функциональные группы;
- химические методы, положенные в основу определения количественного содержания лекарственных средств;
- принципы, положенные в основу физико-химических методов анализа лекарственных средств;
- устройство и принципы работы современного лабораторного и производственного оборудования;
- оборудование и реактивы для проведения химического анализа лекарственных средств;
- требования к реактивам для проведения испытаний на чистоту, подлинность и количественного определения;

владеть:

- интерпретацией результатов анализа лекарственных средств в оценке их качества;
- стандартными операционными процедурами по определению порядка и оформления

- документов для декларации о соответствии готового продукта требованиям нормативных документов;
- методами проведения внутриаптечного контроля качества лекарственных средств;
- навыками работы с нормативной, справочной и научной литературой для решения профессиональных задач;
- использования современных ресурсов информационного обеспечения фармацевтического бизнеса.

уметь:

- соблюдать этические и деонтологические принципы взаимоотношений в профессиональной деятельности с коллегами, медицинскими работниками и населением;
- оценивать качество лекарственных средств по технологическим показателям: на стадиях изготовления, готового продукта и при отпуске;
- планировать анализ лекарственных средств в соответствии с их формой по нормативным документам и оценивать их качество по полученным результатам;
- готовить реактивы, эталонные, титрованные и испытательные растворы, проводить их контроль;
- проводить испытания на чистоту лекарственных веществ и устанавливать пределы содержания примесей химическими и физико-химическими методами;

Помогают сформировать компетенции: УК-1, УК-2, УК-4, ОПК-1, ОПК-3, ОПК-6, ПК-4, ПК-5, ПК-10, ПК-12, ПК-13 // ТФ А/02.7, А/03.7, А/05.7.

- 2.3. Требования к результатам освоения дисциплины по выбору
- 2.3.1. Типы задач профессиональной деятельности, задачи профессиональной деятельности, которые лежат в основе преподавания данной дисциплины:
- 1. фармацевтическая;
- 2. экспертно-аналитическая;
- 3. организационно-управленческая;
- 2.3.2. Изучение данной учебной дисциплины по выбору «Контроль качества лекарственных средств в РБ» направлено на формирование у обучающихся следующих универсальных (УК), общепрофессиональных (ОПК), профессиональных (ПК) компетенций и трудовых функций:

No	Номер/ индекс	Номер	Индекс	Перечень	Оценочные
п/	компетенции с	индикатора	трудовой	практических	материалы
п	содержанием	компетенции и	функции и	навыков по	P
	компетенции	содержание (или	ee	овладению	
	(или ее	ее части)	содержание	компетенцией	
	части)/трудово			,	
	й функции				
1	2	3		7	8
1	УК-1.	УК-1.1.		использование	тестировани
	Способен	Анализирует		инфомацион-	e
	осуществлять	проблемную		ных библиогра-	письменное
	критический	ситуацию как		фических ресу-	или
	анализ	систему, выявляя		рсов и информ-	компьютерн
	проблемных	ее составляющие		ционно-	oe,
	ситуаций на	и связи между		коммуникацион	собеседован
	основе	ними		ных техноло-гий	ие по
	системного	УК-1.2.		в профес-	ситуационн
	подхода,	Определяет		сиональной	ым задачам,
	вырабатывать	пробелы в		деятельности	отчеты по
	стратегию	информации,			практике
	действий	необходимой для			
		решения			
		проблемной			
		ситуации, и			
		проектирует			
		процессы по их			
		устранению УК-1.3.			
		УК-1.3. Критически			
		оценивает			
		надежность			
		источников			
		информации,			
		работает с			
		противоречивой			
		информацией из			
		разных			
		источников			
		УК-1.4.			
		Разрабатывает и			
		содержательно			
		аргументирует			1
		стратегию			
		решения			
		проблемной			
		ситуации на			
		основе			
		системного и		l l	
		междисциплинарн			
	177.0 G	ого подходов			
2	УК-2. Способен	УК-2.1.		использование	тестировани
	управлять	Формулирует на		нормативной,	e

	проектом на	основе	справочной и	письменное
	всех этапах его	поставленной	научной	или
	жизненного	проблемы	литературы для	компьютерн
	цикла	проектную задачу	решения	oe,
		и способ ее	профессиональн	собеседован
		решения через	ых задач	ие по
		реализацию	, ,	ситуационн
		проектного		ым задачам,
		управления.		отчеты по
		УК-2.2.		практике
		Разрабатывает		npunnin
		концепцию		
		проекта в рамках		
		обозначенной		
		проблемы:		
		5.		
		формулирует		
		цель, задачи,		
		обосновывает		
		актуальность,		
		значимость,		
		ожидаемые		
		результаты и		
		возможные сферы		
		их применения.		
		УК-2.5.		
		Осуществляет		
		мониторинг хода		
		реализации	*	
		проекта,		
		корректирует		
		отклонения,		
		вносит		
		дополнительные		
		изменения в план		
		реализации		
		проекта, уточняет		
		зоны		
		ответственности		
		участников		
		проекта.		
3	УК-4. Способен	УК-4.1.	соблюдение	тестировани
	применять	Устанавливает и	этических и	
	современные	развивает	деонтологичес-	письменное
	ком-	профессиональны	10 to	5.00 500 000 000 000 000 000 000 000 000
			ких принципов	
	муникативные	New Arterior	взаимоотношений в профес-	1
	технологии, в	соответствии с	The same of the sa	9
	том числе на	потребностями	сиональной	собеседован
	иностранном(ых	совместной	деятельности с	1
) языке(ах), для	деятельности,	коллегами,	ситуационн
	академического	включая обмен	медицинскими	ым задачам,
	И	информацией и	работниками и	18 18
	профессиональн	выработку единой	населением	практике

					T
	ого взаимо-	стратегии			
	действия	взаимодействия			
		УК-			
		4.3.Представляет			
		результаты			
		академической и			
		профессионально			
		й деятельности на			
		различных			
		публичных			
4		мероприятиях,			
		включая			
		международные,			
		выбирая наиболее			
		подходящий			
		формат			
4	ОПК-1.	ОПК-1.4.	ΤΦ А/02.7.	проведение	тестировани
	Способен	Применяет	Проведение	инструментальн	e
	использовать	математические	приемочног	ых методов	письменное
	основные	методы и	о контроля	анализа лекар-	или
	биологические,	осуществляет	поступающ	ственных	компьютерн
	физико-	математическую	их в	средств	oe,
	химические,	обработку	организаци	(рефрактомет-	собеседован
	химические, ма-	данных,	Ю	рия, поляри-	STATE
	тематические	- fi	лекарственн	F 120	
		полученных в ходе разработки	_	метрия,	ситуационн
	1000			фотометрия и	ым задачам,
	разработки,	лекарственных	и других	др.)	отчеты по
	исследований и	средств, а также	товаров		практике
	экспертизы	исследований и	аптечного		
	лекарственных	экспертизы	ассортимент		
	средств,	лекарственных	a		
	изготовления	средств,	TΦ A/03.7.		
	лекарственных	лекарственного	Обеспечени		
	препаратов	растительного	е хранения		
	ΤФ	сырья и	лекарственн		
	A/02.7, A/03.7,	биологических	ых средств		
	A/05.7	объектов	и других		
			товаров		
			аптечного		
			ассортимент		
			a		
			TΦ A/05.7.		
			Изготовлен		,
			ие		
			лекарственн		
		2	ых		
			препаратов		
			в условиях		
		1	аптечных		
			организаций		
_	OTIV 2	ОПИ 2.1	тъ мист	******	mo omyse o z z z z z
5	ОПК-3.	ОПК-3.1.	TΦ A/02.7.	интерпретация	тестировани

_	0 6	0.5	-		<u>r</u>
	Способен	Соблюдает нормы	Проведение	результатов	е
	осуществлять	и правила,	приемочног	анализа лекар-	письменное
			о контроля	ственных	или
	сиональную уполномоченным		поступающ	средств для	компьютерн
	деятельность с	и органами	их в	оценки их	oe,
	учетом	государственной	организаци	качества;	собеседован
	конкретных	власти, при	ю	MAY	ие по
	экономи-ческих,	решении задач	лекарственн		ситуационн
	экологических,	профессионально	ых средств		ым задачам,
	социа-льных	й деятельности в	и других		отчеты по
	факторов в	сфере обращения	товаров		практике
	рамках системы	лекарственных	аптечного		puncimie
	нормативно-	средств	ассортимент		
	право-вого	ОПК-3.3.	a		
	регулирования	Выполняет	ΤΦ A/03.7.		
	сферы	We W	Обеспечени		
	F 107	трудовые			
	обращения	действия с учетом	е хранения		
	лекарственных	их влияния на	лекарственн		
	средств	окружающую	ых средств		
	ТФ	среду, не допуская	и других		
	A/02.7, A/03.7,	возникновения	товаров		
	A/05.7	экологической	аптечного		
		опасности	ассортимент		
			a		1
			TΦ A/05.7.		
			Изготовлен		
			ие		
			лекарственн		
			ых		
			препаратов		
			в условиях		
			аптечных		
			организаций		
6	ОПК-6.	ОПК-6.2.	ΤΦ А/02.7.	способность и	тестировани
	Способен	Осуществляет	Проведение	готовность	e
	использовать	эффективный	приемочног	определять пе-	письменное
	современные	поиск	о контроля	речень обо-	или
	информационны	информации,	поступающ	рудования и	компьютерн
	15 S	необходимой для		-	
		prise Raisii	их в	реактивов для	ое, собеседован
	при решении	решения задач	организаци	организации	12 10
	задач	профессионально	Ю	контроля	ие по
	профессиональн	й деятельности, с	лекарственн	качества	ситуационн
	ой	использованием	ых средств	лекарственных	ым задачам,
	деятельности,	правовых	и других	средств	отчеты по
	соблюдая	справочных	товаров		практике
	требования	систем и	аптечного		
	информационно	профессиональны	ассортимент		
	й безопасности	X	a		
	ΤΦ	фармацевтических	TΦ A/03.7.		
	A/02.7, A/03.7,	баз данных	Обеспечени		
	A/05.7	ОПК-6.3.	е хранения		

·		T			
		Применяет	лекарственн		
		специализированн	ых средств		
		ое программное	и других		
		обеспечение для	товаров		
		математической	аптечного		
		обработки данных	ассортимент		
		наблюдений и	a		
		экспериментов	TΦ A/05.7.		
		при решении	Изготовлен		
		задач	ие		
		N N _N			
		профессионально	лекарственн		
		й деятельности	ых		
			препаратов		
			в условиях		
			аптечных		
			организаций		
7		ПК-4.	ΤΦ А/02.7.		тестировани
		1. Проводит	Проведение		e
	ПК-4. Способен	фармацевтически	приемочног		письменное
	участвовать в	й анализ	о контроля	определение	или
	мониторинге	фармацевтических	поступающ	лекарственных	компьютерн
	качества, эф-	субстанций,	их в	растений по	oe,
	фективности и	вспомогательных	организаци	внешним приз-	собеседован
ľ.	безопасности	веществ и	Ю	накам в природе	ие по
	лекарственных	лекарственных	лекарственн	и	ситуационн
	средств и			обнаружение	
			ых средств		ым задачам,
	лекарственного	медицинского	и других	примеси посто-	отчеты по
	рас-тительного	приме-нения	товаров	ронних растений	практике
	сырья	заводского	аптечного	при анализе	
	m.r.	производства в	ассортимент	сырья	
	ΤФ	соответствии со	a		
	A/02.7, A/03.7,	стандартами	TΦ A/03.7.		
	A/05.7	качества	Обеспечени		
			е хранения		
			лекарственн		
			ых средств		
			и других		
1			товаров		
			аптечного		
			ассортимент		
			a		
			TΦ A/05.7.		
			Изготовлен		
			ие		
			170000033		
			лекарственн		
			ых		
			препаратов		
			в условиях		
			аптечных		
			организаций		

	TTIC C	THE E A TH	m = 1/00 m		
8	ПК-5.	ПК-5.4. Проводит	TΦ A/02.7.	обеспечение	тестировани
	Способен	приемочный	Проведение	хранения ле-	е
	принимать	контроль	приемочног	карственных	письменное
	участие в	поступающих	о контроля	средств	или
	планировании и	лекарственных	поступающ		компьютерн
	организации	средств и других	их в		oe,
	ресурсного	товаров аптечного	организаци		собеседован
	обеспечения	ассортимента,	Ю		ие по
	фарма-	проверяя и	1 000000		NEEDL STEEL
	цевтической		лекарственн		ситуационн
		оформляя	ых средств		ым задачам,
	организации	сопроводительные	и других		отчеты по
		доку-менты в	товаров		практике
	ΤФ	установленном	аптечного		
	A/02.7, A/03.7,	порядке	ассортимент		
	A/05.7	ПК-5.7.	a		
		Организует	TΦ A/03.7.		
		контроль за	Обеспечени		İ
		наличием и	е хранения		
		условиями	лекарственн		
		хранения	ых средств		
		лекарственных	и других		
		средств для	товаров		
			аптечного		
		медицинского			
		применения и	ассортимент		
		других товаров	a T& 4/05.7		1
		аптечного	TΦ A/05.7.		
		ассортимента	Изготовлен		
			ие		
			лекарственн		
			ых		
			препаратов		
			в условиях		
			аптечных		
			организаций		
9	ПК-10.	ПК-10.2.	ΤΦ А/05.7.	способность и	тестировани
	Способен	Определяет	Изготовлен	готовность	e
	проводить	физико-	ие	определять пе-	письменное
	172	химические	4000-0-F-	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	исследования	AT COMMON TO SELECT STATE OF SELECT	лекарственн	200 Commence (Commence (Co	или
	для оценки	параметры	ых	рудования и	компьютерн
	эффективности	лекарственных	препаратов	реактивов для	oe,
	и бе-зопасности	средств и	в условиях	организации	собеседован
	лекарственных	биофармацевтиче	аптечных	контроля	ие по
	средств	ские показатели с	организаций	качества	ситуационн
		целью		лекарственных	ым задачам,
	ΤФ	обоснования и		средств	отчеты по
	A/05.7	оптимального			практике
		состава			
		исследуемого			
		лекарственного			
		препарата			
10	ПК-12.	ПК-12.1.	ΤΦ А/05.7.	порядок и	тестировани
	DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF			I I	

		T.,	r		
	Способен	Участвует в	Изготовлен	оформление	e
	принимать	мероприятиях, в	ие	документов для	письменное
	участие в	том числе и в	лекарственн	декларации о	или
	мероприятиях	составлении и	ых	соответствии	компьютерн
	по обеспечению	проверке	препаратов	готового	oe,
	качества	документов,	в условиях	продукта	собеседован
	лекарственных	отвечающих за	аптечных	4.5325	ие по
	средств при	качество	организаций		ситуационн
	промышленном	лекарственных	•		ым задачам,
	производстве	средств			отчеты по
	. ,	ПК-12.3.			практике
	ТФ	Обеспечивает			практике
	A/05.7	надежность и			
		эффективность			
		всех видов			
8				e	
		контроля качества			
		получаемого			
		лекарственного			
		средства, прежде			
		всего обеспечение			
		внутризаводского			
1		контроля, а также			
		участие в			
		государственном		*	
		и арбитражном			
		контроле			
11	ПК-13.	ПК-13.1.	TΦ A/05.7.	внедрение	тестировани
	Способен	Участвует в	Изготовлен	новых методов и	e
	принимать	обеспечении	ие	методик в сфере	письменное
	участие в	надлежащего	лекарственн	раз-работки,	или
	проведении	производства и	ых	производства и	компьютерн
	работ по	контроля качества	препаратов	обращения ле-	oe,
	валидации	на всех этапах	в условиях	карственных	собеседован
	технологически	производства	аптечных	средств	ие по
	х процессов	лекарственных	организаций		ситуационн
	фармацевтическ	средств			ым задачам,
	ого	ПК-13.2.			отчеты по
	производства	Производит			практике
	one production of the courts	валидацию всех			Powering
	ΤФ	стадий			
	A/05.7	производства,			
	22/001/	= = = = = = = = = = = = = = = = = = = =			
		которые могут			
		ОКАЗЫВАТЬ			
		влияние на			
		качество		×	
		производимых			
		лекарственных			
1 1		средств	li control de la control de		

3. ОСНОВНАЯ ЧАСТЬ

3.1. Объем учебной дисциплины по выбору и виды учебной работы

D 6 7 6	Всего часов/	Семестры	
Вид учебной работы	/ зачетных единиц	IX	
1		_ 2	3
Контактная работа (всего), в том числе:		72 / 2,0	72
Лекции (Л)		21 / 0,58	21
Практические занятия (ПЗ)	51 / 1,42	51	
Самостоятельная работа обучающихся (С	36 / 1,0	36	
Подготовка к занятиям (ПЗ)	25 / 0,69	25	
Реферат		5 / 0,14	5
Подготовка к промежуточному контролю	(ППК)	6 / 0,17	6
Вид промежуточной аттестации Зачет (3)		6	6
ИТОГО: Общая трудоемкость	час.	108	108
итого. Оощая грудоемкость	3. <i>e</i> .	3	3

3.2. Разделы учебной дисциплины по выбору и компетенции, которые должны быть освоены при изучении данной дисциплины

№ п/п	Код компе тенции/т рудовой функции	Наименование раздела учебной дисциплины	Содержание раздела в дидактических единицах (темы разделов и подразделов)		
1	2	3	4		
1.	Общие требования к контролю качества лекарственных средств				
1.1.	УК-1	Государственная	Федеральные законы и постановления		
	УК-2	система контроля	правительства о лекарственных средствах (ЛС).		
	УК-4	качества,	Сертификация, декларация ЛС.		
	ОПК-3	эффективности,	Фармацевтическая деятельность в соответствии с		
	ОПК-6	безопасности	правилами GMP (Good Manufacturing Practice -		
	ПК-4	лекарственных	надлежащая производственная деятельность).		
	ПК-5	средств	Фармацевтический анализ лекарственного сырья,		
	ПК-13		фармацевтических субстанций и лекарственных		
	ΤФ		препаратов в соответствии с Государственными		
	A/02.7,		стандартами качества (Фармакопея, ФСП, ГОСТ).		
	A/03.7,				
	A/05.7				

1.2	УК-1 УК-2 УК-4 ОПК-1 ОПК-3 ОПК-6 ПК-4 ПК-5 ТФ А/02.7, А/03.7, A/05.7	Контроль качества лекарственных средств в РБ	Процедура взаимодействия участников сертификации ЛС (выдача сертификата соответствия) и регистрация декларации соответствия в РБ. Проблемы фальсификации лекарственных средств и пути ее решения.
2.	Контрол	ь качества лекарственн	ных средств промышленного производства в РБ
2.1.	ОПК-1 ОПК-3 ТФ A/02.7, A/03.7, A/05.7	Контроль качества приготовленных титрованных растворов и реактивов	Требования ГФ к приготовленным титрованным растворам. Требования к взвешиванию и отмериванию реагентов, работе с весоизмерительными приборами. Требования к оформлению приготовленных растворов. Требования к ведению учетно-отчетной документации.
2.2.	УК-1 УК-2 УК-4 ОПК-6 ПК-4 ПК-5 ПК-10 ПК-12 ПК-13 ТФ А/02.7, A/03.7, A/05.7	Контроль качества лекарственных веществ (фармацевтических субстанций)	Контроль качества разных лекарственных веществ (фармацевтических субстанций) неорганической и органической природы в соответствии с требованиями ГФ и другой НД. Требования к определению основных показателей качества лекарственных веществ: подлинность, чистота, физические и физико-химические константы, количественное содержание.
2.3	УК-1 УК-2 ОПК-1 ОПК-3 ОПК-6 ПК-5 ПК-12 ПК-13	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства	Контроль качества разных лекарственных средств промышленного производства (таблеток, мазей, микстур, глазных капель, растворов для инъекций и т.д.)

	ТФ		
	A/02.7,		
	A/03.7,		
	A/05.7		
3.	Контроль	качества лекарственны	их средств внутриаптечного изготовления в РБ
3.1.	УК-1	Контроль качества	Контроль качества разных лекарственных форм
	ОПК-1	лекарственных	внутриаптечного изготовления.
	ОПК-3	средств	Требования к определению основных
	ПК-5	внутриаптечного	показателей качества лекарственных форм.
	ПК-10	изготовления	
	ПК-13		
	ΤФ		
	A/02.7,		
	A/03.7,		
	A/05.7		
4.		Подготовка к пр	омежуточному контролю (ППК)
4.1.	УК-4	Выполнение реферата	Способность применять современные
	ОПК-6		технологии, в том числе на иностранных языках,
	ΤФ		академическую и профессиональную литературу
	A/02.7,		для решения задач профессиональной
	A/03.7,		деятельности.
	A/05.7		
4.2.	УК-6	Зачет	Собеседование по ситуационным задачам
	ОПК-1		оценочного средства для промежуточного
	ПК-5		контроля.
	ΤФ		
	A/02.7,		
	A/03.7,		
	A/05.7		9

3.3. Разделы учебной дисциплины по выбору, виды учебной деятельности и формы контроля

№ п/п	№ семе- стра	Название раздела учебной дисциплины	Виды учебной деятельности, включая самостоятельную работу обучающегося (в часах)				Формы текущего контроля успеваемости	
	Стра		Л	П3	СРО	всего	(по неделям семестра)	
1	2	3	4	5	6	7	8	
1	IX	Обеспечение контроля качества лекарственных средств	11	14	10	35	Реферативные сообщения, тестовые задания, собеседование	

2	IX	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства в РБ	6	12	10	28	Реферативные сообщения, тестовые задания, собеседование
3	IX	Контроль качества лекарственных средств внутриаптечного изготовления в РБ	4	19	10	33	Реферативные сообщения, тестовые задания, собеседование
4	4 IX Подготовка к промежуточному контролю (ППК), зачетное занятие		-	6	6	12	тестовые задания, ситуационные задачи, собеседование
		итого:	21	51	36	108	

3.4. Темы лекций и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины по выбору

№ п/п	Название тем лекций учебной дисциплины		
1,2	Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.		
3	Состояние и перспективы развития контроля качества лекарственных средств в РБ. Нормативные требования к качеству лекарственных средств	3	
4,5	Обеспечение эффективности и безопасности лекарственных средств, изделий медицинского назначения и реактивов, применяемых и реализуемых медицинскими и аптечными организациями	4	
6	Проблема фальсификации лекарственных средств и пути ее решения	2	
7,8	Современные лекарственные формы, контроль качества		
9,10	Лекарственные формы внутриаптечного изготовления РБ, контроль качества		
	ИТОГО:	21	

3.5. Название тем практических занятий и количество часов по семестрам изучения учебной дисциплины по выбору

№ п/п	Название тем практических занятий базовой дисциплины по ФГОС и формы контроля	Семестр IX
1	2	3
1	Система государственного контроля качества лекарственных средств в РФ и РБ	6

2	НД, регламентирующие контроль качества лекарственных средств	4
3	Современные приборы и оборудование для осуществления контроля качества лекарственных средств. Реактивы	4
4	Требования к определению основных показателей качества лекарственных веществ: подлинность, чистота, физические и физико-химические константы, количественное содержание	6
5	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства в РБ	6
6	Контроль качества лекарственных средств, изготавливаемых в аптеках РБ	5
7	Контроль качества лекарственных средств с антибиотиками	6
8	Контроль качества лекарственных средств, содержащих растительное сырье	4
9	Контроль качества лекарственных средств, содержащих энзимы	4
10	Зачётное занятие	6
	итого:	51

3.6.Лабораторный практикум. Не предусмотрен.

3.7. САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА ОБУЧАЮЩЕГОСЯ (СРО)

3.7.1. Виды СРО

№ п/п	№ семестра	Наименование раздела учебной дисциплины по выбору	Виды СРО	Всего
1	2	3	4	5
1	IX	Общие требования к контролю качества лекарственных средств	Подготовка к практическим занятиям по методическим указаниям для самостоятельной внеаудиторной работы: изучение теоретического материала по вопросам темы занятия, самопроверка усвоения темы по тестовым заданиям к занятиям, решение ситуационных задач; подготовка докладов, презентаций; подготовка к текущему контролю	10
2	IX	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства в РБ	Подготовка к практическим занятиям по методическим указаниям для самостоятельной внеаудиторной работы: изучение	10

			теоретического материала по вопросам темы занятия, самопроверка усвоения темы по тестовым заданиям к занятиям, решение ситуационных задач; подготовка докладов, презентаций; подготовка к текущему контролю	
3	IX	Контроль качества лекарственных средств внутриаптечного изготовления в РБ	Подготовка к практическим занятиям по методическим указаниям для самостоятельной внеаудиторной работы: изучение теоретического материала по вопросам темы занятия, самопроверка усвоения темы по тестовым заданиям к занятиям, решение ситуационных задач; подготовка докладов, презентаций; подготовка к текущему контролю	10
4	IX	Зачетное занятие	Подготовка к промежуточному контролю (ПРПК)	6
			итого:	36

3.7.2. Примерная тематика рефератов, курсовых работ, контрольных вопросов. Семестр IX

- ✓ Обзор публикаций по контролю качества лекарственных средств журнала «Фармация»
- ✓ Новые лекарственные формы, контроль качества
- УФ спектроскопия и контроль качества лекарственных средств.
- ✓ ИК спектроскопия и контроль качества лекарственных средств.
- ✓ Разработка методов анализа нового лекарственного средства.
- ✓ Внутриаптечный контроль качества определенного лекарственного средства.
- ✓ Контроль качества лекарственных средств, содержащих продукты пчеловодства
- ✓ Контроль качества лекарственных средств, содержащих стероидные гормоны
- ✓ Обеспечение эффективности и безопасности лекарственных средств, изделий медицинского назначения и реактивов, применяемых и реализуемых медицинскими и аптечными организациями.
- 1. Характеристика этапов фармацевтического анализа: определение подлинности, оценка чистоты (определение примесей), анализ количественного содержания.

- 2. Перечислите правила надлежащей деятельности (GP), в соответствии с которыми должны осуществляться производство и контроль качества ЛС.
- 3. Особенности фармацевтического анализа воспроизведенных ЛС.
- 4. Объясните необходимость применения в фармацевтическом анализе стандартных образцов сравнения.
- 5. Перечислите характеристики валидации аналитического метода.
- 6. Перечислите принципиальные отличия БАД от ЛС.
- 7. Дайте определение понятию «фальсифицированные лекарственные средства».
- 8. Перечислите возможные причины появления на фармацевтическом рынке контрафактной продукции

3.8. ФОНД ОЦЕНОЧНЫХ МАТЕРИАЛОВ (ОЦЕНОЧНЫЕ СРЕДСТВА) ДЛЯ КОНТРОЛЯ УСПЕВАЕМОСТИ И РЕЗУЛЬТАТОВ ОСВОЕНИЯ УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ).

3.8.1. Виды контроля и аттестации, формы оценочных средств

				Оцено	очные сред	ства
№ п/п	семе	Виды контроля	Наименование раздела учебной дисциплины	Форма	Кол-во вопро- сов в задании	Кол-во независи- мых вариантов
1	2	3	4	5	6	7
1.	IX	Входной контроль, текущий контроль	Общие требования к контролю качества лекарственных средств	Тестовые задания входного контроля, ситуационные задачи	3-5	3-5
2.	IX	Входной контроль, текущий контроль	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства в РБ	Тестовые задания входного контроля, ситуационные задачи	3-5	3-5
3.	IX	Входной контроль, текущий контроль	Контроль качества лекарственных средств внутриаптечного изготовления в РБ	Тестовые задания входного контроля, ситуационные задачи	3-5	3-5
4.	IX	Промежу- точный контроль	Зачетное занятие	Билеты к зачету	3-5	10

3.8.2.Примеры оценочных средств:

	T
для входного контроля (ВК)	Образец ТЗ по теме «Требования к определению основных показателей качества лекарственных веществ: подлинность, чистота, физические и физико-химические константы, количественное содержание» 1. Примеси солей кальция согласно ГФ XIII определяются: А. реакцией с раствором сульфида натрия Б. реакцией с раствором нитрата серебра В. реакцией с раствором ферроцианида калия Г. реакцией с раствором оксалата аммония 2. Подлинность бромид-иона определяется следующими общими реакциями (по ГФ-XI): А. с раствором нитрата серебра Б. с раствором нитрита натрия В. с раствором хлорамина Г. с концентрированной серной кислотой Д. с раствором натрия хлорида 3. Титрант и индикатор в прямом броматометрическом титровании: А. иодид калия Б. тиосульфат натрия В. бромид натрия Г. бромат натрия Д. метиловый оранжевый
для текущего контроля (ТК)	Образец ТЗ контроля на тему «Контроль качества лекарственных средств, изготавливаемых в аптеках РБ» Провизору-аналитику аптеки поступил на анализ раствор натрия гидрокарбоната 5% (концентрат). 1. Напишите химическую формулу натрия гидрокарбоната 2. Верно ли утверждение, что раствор натрия гидрокарбоната окрашивается при добавлении фенолфталеина в розовый цвет? А/ Да Б/ Нет 3. Испытания, которыми можно подтвердить подлинность натрия гидрокарбоната: А/ реакцией с хлористоводородной кислотой Б/ реакцией с цинкуранилацетатом В/ реакцией с насыщенным раствором сульфата магния Д/ окрашивание пламени Напишите химизм, укажите условия и аналитический эффект возможных реакций. 4.Подберите пары метод-индикатор, которые можно использовать при количественном определении натрия гидрокарбоната 5% (концентрат). А/ ацидиметрия 1. не требуется Б/ комплексонометрия 2. хромат калия В/ аргентометрия 3. кислотный хром черный спец. Г/рефрактометрия 4. метиловый оранжевый

	Д/броматометрия 5.крахмал
	5. Напишите химизм наиболее важного метода количественного определения натрия гидрокарбоната. Укажите титрант, условия, индикаторы и их изменения в точке эквивалентности.
	6.Обоснуйте необходимость хранения натрия гидрокарбоната в хорошо укупоренной таре. А/ очень гигроскопичен Б/ разлагается во влажном воздухе В/ выветривается
	Образец ТЗ контроля на тему «Контроль качества лекарственных средств, изготавливаемых в аптеках РБ» На анализ провизору-аналитику поступила - мазь салициловая 2% - 50,0
	Провести контроль качества ЛФ. 1. Приведите структурную формулу кислоты салициловой и укажите функциональные группы, обуславливающие химические свойства вещества. 2. Выберите реакции, которыми можно установить подлинность кислоты
	салициловой: А. с раствором хлорида окисного железа Б. с реактивом Марки В. с раствором едкого натра Г. с раствором сульфата меди
	Д. с бромной водой Напишите химизм выбранных реакций, укажите условия проведения и аналитический эффект. 3. Кислота салициловая в ЛФ количественно определяется методом:
	А. алкалиметрии Б. ацидометрии В. аргентометрии Г. нитритометрии
	 Д. рефрактометрии Напишите химизм выбранного метода, укажите условия проведения, рассчитайте титр соответствия. 4. При проведении количественного определения есть ли необходимость
	выделения ингредиента мази из основы: А. да Б. нет 5. Дайте заключение о качестве ЛФ по количественному содержанию ЛВ в соответствии с требованиями приказа МЗ РФ №305, если на титрование навески мази массой 1,0 г израсходовано 0,74 мл 0,1 моль/л титранта с Кп = 1,987. 1 мл титранта соответствует 13,81 мг кислоты салициловой.
Для	Оценочное средство для промежуточного контроля 1. Анализ волы очишенной согласно требованиям приказа МЗ РФ № 214

Для промежуточного контроля (ПК)

- 1. Анализ воды очищенной согласно требованиям приказа МЗ РФ № 214. Условия, химизм, эффекты аналитических реакций.
- 2. Дайте заключение о качестве лекарственной формы состава:

Раствора пилокарпина гидрохлорида 2% - 10,0 Натрия хлорида 0,046

по количественному содержанию натрия хлорида согласно приказа МЗ РФ №751н, если на титрование пилокарпина гидрохлорида в 0,5 мл раствора израсходовано 0,42 мл 0,1М раствора натрия гидроксида, а на определение суммы хлоридов - 0,81 мл 0,1М раствора нитрата серебра. Титр соответствия равен 5,844 мг/мл.

Образец ТЗ для промежуточного контроля

1. Обязательным для инъекционных растворов являются следующие виды внутриаптечного контроля:

А. письменный

Д. полный химический

Б. органолептический Е. контроль при отпуске

В. физический

Ж. проверка на отсутствие механических

включений

Г. опросный

3. определение рН среды раствора

2.Для идентификации ингредиентов следующей ЛФ используются реактивы:

А. Дибазола 0,03

1. р-в Фелинга

Б. Сахара 0,25

2. р-р нитрата серебра

3. резорцин + конц. серная кислота

4. р-р йода

5. спиртовый р-р нитрата кобальта

- 2.1. Написать химизм реакции идентификации ингредиентов раствором йода, указать условия, аналитический эффект.
- 2.2. Можно ли идентифицировать сахар в ЛФ по реакции с раствором нитрата кобальта

Б. нет

- 3. Метод трилонометрического определения раствора перекиси водорода основан на:
- А. окислительно-восстановительных свойствах препарата
- Б. кислотно-основных свойствах
- В. способности к комплексообразованию
- Г. образование труднорастворимых осадков
- 3.1. Написать химизм количественного определения перекиси водорода, указать условия проведения, рассчитать титр соответствия.
- 3.2. какое количество титранта израсходуется на титрование 5 мл разв. (5:100), если содержание перекиси водорода = 2,9%. Титр соответствия равен 1,701 мг/мл.
- 4. Органолептический контроль качества ЛФ: мазь борная 1% 20,0 заключается в:

А. проверке внешнего вида

Г. проверке оформления

Б. проверке общей массы

Д. проверке однородности

В. проверке цвета

Е. проверке запаха

4.1. Используются ли в идентификации борной кислоты реакция с куркумином:

А. да

Б. нет

4.2. Какие условия необходимо соблюдать при алкалиметрическом определении борной кислоты в ЛФ:

А. кислая среда

Д. наличие индикатора

Б. щелочная среда

Е. температурный режим

В. наличие катлизатора

Ж. скорость титрования

Г. наличие глицерина

- 4.3. Установить с помощью предварительных расчетов интервал объемов 0,1М раствора натрия гидроокиси, который будет обеспечивать качество мази борной по количественному содержанию, если на определение взято 0.5г навески ЛФ. Tc = 6.183 мг/мл.
- 5. Является ли обязательным полный химический контроль для глазных капель состава:

Сульфацила натрия 2,0

Натрия тиосульфата 0,05

Р-ра соляной кислот 1М 0,035

Воды очищенной до 10,0

А. да

Б. нет

5.1. Указать последовательность добавления реагентов при проведении реакции азосочетания на ингредиент ЛФ:

А. соль диазония

Г. р-р хлороводородной кислоты

Б. щелочной р-р β-нафтола

Д. лек. форма

В. р-р нитрита натрия

5.2. Определение натрия тиосульфата в ЛФ по реакции с раствором йода основано на:

А. окислительных свойствах

Б. восстановительных свойствах

- 5.3. Написать химизм нитритометрического определения сульфацила
- 5.4. Какие из нижеперечисленных условий необходимо соблюдать при нитритометрическом титровании:

А. солянокислая среда

Д. скорость титрования

Б. наличие индикатора

Е. проведение контрольного

опыта

В. наличие катализатора

Ж. нейтральная среда

- Г. температурный режим
- 5.5. Дать оценку качества ЛФ по количественному содержанию сульфацила натрия в соответствии с требованиями приказа №305, если показатель преломления раствора = 1,3726. Показатель преломления воды при 20^{0} С равен 1,3330 и фактор показателя преломления 0,00197.
- 6. По каким показателям проводится оценка качества 20% концентрата кальция хлорида:
 - А. неоднородность смешения
 - Б. наличие механических включений
 - В. несоответствие прописи-подлинности
 - Г. отклонение по массе навески ЛВ
 - Д. несоответствие рН
 - Е. несоответствие требованиям стерильности
 - Ж. нарушение действующих правил оформления
- 6.1. Написать химизм реакции обнаружения ионов кальция, указать условия, аналитический эффект.
- 6.2. Какое количество 50% раствора необходимо для исправления концентрации $2\pi - 20\%$ раствора кальция хлорида, если на титрование 5 мл разв. (5:100) исходного раствора израсходовано 4,12 мл 0,05Моль/л раствора трилона Б. Тс = 10,95 мг/мл, плотность 20% раствора кальция xлорида = 1,078.

3.9. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ УЧЕБНОЙ ДИСЦИПЛИНЫ ПО ВЫБОРУ

Основная литература

№	Наименование	Автор(ы)	Год, место	Кол-во экземпляров	
п/п	11411WOHOBAHITO	тытор(ы)	издания	в биб-	на
				лиотеке	кафедре
1	2	3	4	7	8
1	Фармацевтическая химия [Текст]: учебник / под ред. Г. В. Раменской М.: БИНОМ. Лаборатория знаний, 2015 467 с.	под ред. Г.В. Раменской	2015, М.: БИНОМ. Лаборатория знаний	50	1
2	Фармацевтическая химия [Электронный ресурс]: учеб. пособие / под ред. А. П. Арзамасцева Электрон. текстовые дан М.: ГЭОТАР-Медиа, 2008 on-line Режим доступа: http://www.studmedlib.ru/book/ISBN978597040	под ред. А. П. Арзамасцева	2008, М.: ГЭОТАР- Медиа	Неогран иченный доступ	-

Дополнительная литература

№ п/п	Наименование	Автор (ы)	Год, место издания	Кол-во экземпляров		
				в библио- теке	на кафедре	
1	2	3	4	7	8	
1.	Халиуллин, Ф. А. Инфракрасная спектроскопия в фармацевтическом анализе [Текст]: учеб. пособие / Ф. А. Халиуллин, А. Р. Валиева, В. А. Катаев М.: ГЭОТАР-МЕДИА, 2017 154 с.	Ф. А. Халиуллин, А. Р. Валиева, В. А. Катаев.	2017, М.: ГЭОТАР -МЕДИА	200	20	

Электронно-библиотечная система (ЭБС), электронная информационно-образовательная среда (ЭИОС).

п/ №	Наименование (гиперссылка)	Автор (ы)	Год, место издания
1	2	3	4
2.	Электронно- библиотечная система «Консультант студента» для ВПО www.studmedlib.ru		
3.	Электронная учебная библиотека http://library.bashgmu.ru		
4.	База данных электронных журналов ИВИС https://dlib.eastview.com/		

3.10. Материально-техническое обеспечение учебной дисциплины (модуля) Использование компьютерной техники, электронной библиотеки нормативной документации.

Использование учебных аудиторий и оборудованных лабораторий по фармацевтическому анализу для индивидуального выполнения обучающимися учебных и учебно-исследовательских работ, предусмотренных на практических занятиях.

Приборы и оборудование:

- химическая посуда: макро- и микробюретки, пипетки, колбы, штативы и др.;
- вытяжные шкафы;
- холодильник;
- электроплитки;
- сушильные шкафы;
- аналитические весы;
- прибор для определения температуры плавления;
- рН-метры;
- фотоэлектроколориметры;
- УФ-спектрофотометры;
- ИК-спектрометры;
- Газожидкостный хроматограф;
- ВЭЖХ;
- поляриметры;
- рефрактометры;
- оборудование для ТСХ: пластины для ТСХ; трафарет; нагревательное устройство УСП-1, аппликатор для автоматизированного нанесения проб, камеры, установочный столик, камера для безопасного нанесения обнаруживающего реагента, пульверизатор, прибор для обработки пластин проявляющей жидкостью методом погружения, облучатель УФС 254/365;

- приборы для определения распадаемости и прочности на истирание таблеток;
- термометры, водяные бани, магнитные мешалки;
- персональные компьютеры;
- лекционный мультимедийный проектор;
- демонстрационные таблицы и плакаты (стационарные и разовые).

3.11. Образовательные технологии

Используемые образовательные технологии при изучении данной дисциплины 20% интерактивных занятий от объема контактной работы

Примеры интерактивных форм и методов проведения занятий:

- 1. разбор конкретных ситуаций: фармакопейный анализ лекарственных средств;
- 2. разбор конкретных ситуаций: интерпретация УФ-, ИК- спектров и хроматограмм;
- 3. разбор конкретных ситуаций: внутриаптечный контроль качества лекарственных средств.

3.12. Разделы учебной дисциплины по выбору и междисциплинарные связи с последующими дисциплинами

№ п/п	Наименование	Разделы данной дисциплины, необходимые для изучения последующих дисциплин				
	последующих дисциплин	1 2	3	4		
1	Государственная итоговая аттестация в виде государственного экзамена	+	+	+	+	

4. МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ПО ОРГАНИЗАЦИИ ПРОХОЖДЕНИЯ ПРОИЗВОДСТВЕННОЙ ПРАКТИКИ:

Обучение складывается из контактной работы (72 часа), включающей лекционный курс (21 час) и практические занятия (51 час), а также самостоятельной работы (36 часов). Основное учебное время выделяется на практическую работу по фармацевтическому анализу неорганических, алифатических, ароматических и гетероциклических лекарственных средств.

При изучении учебной дисциплины (модуля) необходимо использовать оборудованные лаборатории по фармацевтическому анализу для индивидуального выполнения обучающимися учебных и учебно-исследовательских работ и освоить практические умения:

- постадийного контроля качества при производстве и изготовлении лекарственных средств;
- по методам проведения внутриаптечного контроля качества лекарственных средств;
- по интерпретации результатов анализа лекарственных средств для оценки их качества;
- по использованию нормативной, справочной и научной литературы для решения профессиональных задач.

Практические занятия проводятся в виде разбора типовых задач, профессиональных ситуаций и учебно-исследовательской работы, направленной на формирование профессионального интереса в сфере фарминдустрии, медицины, биологии и развитие профессиональных навыков обучающихся; учебно-исследовательских работ, базирующиеся на зна-

ниях, умениях, владениях обучающихся полученных при изучении дисциплины и направленных на стимуляцию научно - исследовательского интереса.

В соответствии с требованиями ФГОС ВО в учебном процессе широко используются активные и интерактивные формы проведения занятий в виде имитационных технологий. Удельный вес занятий, проводимых в интерактивных формах, составляет не менее 20% от контактной работы.

Самостоятельная работа обучающихся подразумевает подготовку к текущему, промежуточному контролю и итоговой государственной аттестации и включает рефераты и доклады по учебно-исследовательской работе, работу с учебной и научной литературой.

Работа с учебной литературой рассматривается как вид учебной работы по дисциплине фармацевтическая химия и выполняется в пределах часов, отводимых на ее изучение (в разделе СРО).

Каждый обучающийся обеспечен доступом к библиотечным фондам Университета и кафедры.

По каждому разделу учебной дисциплины разработаны методические указания для обучающихся к занятиям, методические рекомендации для преподавателей, методические разработки лекций.

Во время изучения учебной дисциплины обучающиеся самостоятельно под руководством преподавателя проводят фармацевтический анализ лекарственных средств, оформляют протоколы анализа и представляют преподавателю по завершении работы.

Написание реферата способствует формированию навыков работы с нормативной, справочной и научной литературой для решения профессиональных задач.

Работа обучающегося в группе формирует чувство коллективизма и коммуникабельность.

Обучение способствует воспитанию у обучающихся навыков общения с населением с учетом этико-деонтологических особенностей. Самостоятельная работа с населением способствует формированию фармацевтического поведения, аккуратности, дисциплинированности.

Исходный уровень знаний обучающихся определяется тестированием, текущий контроль усвоения предмета определятся устным опросом в ходе занятий, при решении типовых ситуационных задач и тестовых заданий входного и выходного контроля.

В конце изучения учебной дисциплины (модуля) проводится промежуточный контроль знаний с использованием тестового контроля.

Вопросы по учебной дисциплине по выбору включены в государственную итоговую аттестацию выпускников.

5. Протокол согласования рабочей программы учебной программы по выбору «Контроль качества лекарственных средств в РБ» с другими дисциплинами специальности

Наимен ование предшес твующе й кафедры	Наиме новани е предше ствую щей учебно й дисцип лины	Знания, полученные при изучении предшествующей дисциплины	Умения, приобретенные при изучении предшествующе й дисциплины	Навыки, приобретенн ые при изучении предшеству ющей дисциплины	Компетен ции, приобрете нные при изучении предшест вующей дисципли	Подп ись завед ующе го пред шест вую щей кафед ры
1	2	3	4	5	6	7
Кафедра фармаце втическ ой химии с курсами аналити ческой и токсико логической химии	Фарма цевтич еская химия	основные требования к лекарственным формам и показателям их качества; общие методы оценки качества лекарственных средств, возможности использования каждого метода в зависимости от способа получения лекарственных средств, исходного сырья, структуры лекарственных веществ, физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения лекарственных средств; факторы, влияющие на качество лекарственных средств; факторы, влияющие на качество лекарственных средств на всех этапах обращения; основные структурные фрагменты	этические и деонтологически е принципы взаимоотношени й в профессиональн ой деятельности с коллегами, медицинскими работниками и населением; оценка качества лекарственных средств по технологически м показателям: на стадиях изготовления, готового продукта и при отпуске; планирование анализ лекарственных средств в соответствии с их формой по нормативным документам и оценивать их качество по полученным результатам; приготовление	интерпретац ия результатов анализа лекарственн ых средств для оценки их качества; стандартные операционн ые процедуры по определени ю порядка и оформления документов для декларации о соответстви и готового продукта требованиям нормативны х документов; методы проведения внутриаптеч ного контроля качества лекарственн	6 УК-1 УК-2 УК-4 ОПК-1 ОПК-3 ОПК-6 ПК-4 ПК-5 ПК-10 ПК-12 ПК-13	7 д.фар м.н., проф ессор Хали улли н Ф.А.
		лекарственных веществ, по которым	реактивов, эталонных,	ых средств; навыки		

		проводится	титрованных и	работы с	
		идентификация	испытательных	нормативно	
		неорганических и	раствор, их	й,	
		органических	контроль;	справочной	
		лекарственных	испытания на	и научной	
		веществ;	чистоту	литературой	
		общие и	лекарственных	для решения	
		специфические	веществ и	профессиона	
E		реакции на	устанавливать	льных задач;	
		отдельные катионы,	пределы	использован	
		анионы и	содержания	ие	
		функциональные	примесей	современны	
		группы;	химическими и	х ресурсов	
		химические методы,	физико-	информацио	
		положенные в	химическими	нного	
		основу определения	методами;	обеспечения	
		количественного		фармацевтич	
		содержания		еского	
		лекарственных		бизнеса.	
		средств;			
		принципы,			
		положенные в			
	5.	основу физико-			
		химических методов			
		анализа			
		лекарственных			
		средств;			
		устройство и			
		принципы работы		s	
		современного			
		лабораторного и			
		производственного			
		оборудования;			
		оборудование и			
		реактивы для			
		проведения			
		химического анализа			
		лекарственных			
		средств;			
		требования к			
		реактивам для			
		проведения			
		испытаний на			
		чистоту,			
		подлинность и			
		количественного			
		определения;			