Документ подписан простой электронной подписью

Информация о владельце:

ФИО: Есауленко ФТЕДЕРАЗТВНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ Должность: Ректор

УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

Дата подписания: 01 03 2024 14:59:38
Уникальный программный ключ.

Уникальный программный ключ.

ИМЕНИ Н.Н. БУРДЕНКО» 691eebef92031be66ef61648f97525a2e2da8356

**МИНИ**СТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**УТВЕРЖДЕНО** 

решением цикловой методической комиссии по координации подготовки кадров высшей квалификации протокол №7 от 17 июня 2022 г. Декан ФПКВК Е.А. Лещева 17 июня 2022 г.

> Уровень высшего образования подготовка кадров высшей квалификации

#### Рабочая программа дисциплины «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

для обучающихся по основным профессиональным образовательным программам высшего образования (программе ординатуры) по специальности

основной профессиональной образовательной программы высшего образования – программы ординатуры по специальности

33.08.02 «Управление и экономика фармации»

факультет подготовки кадров высшей квалификации

курс - 1

кафедра – организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии

всего 72 часа (2 зачетных единицы)

контактная работа: 36 часов

- ✓ лекции 0
- ✓ практические занятия 36 часов

внеаудиторная самостоятельная работа 32 часа

контроль: зачет 4 часа во 2-ом семестре

Воронеж 2022 г.

### 1. ЦЕЛЬ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

**Цель:** подготовка квалифицированного провизора-менеджера, обладающего универсальными и профессиональными компетенциями для решения задач контрольноразрешительной и организационно-управленческой деятельности, готовых самостоятельно участвовать в проведении контрольно-разрешительных процедур, связанных с обращением лекарственных средств, организации мероприятий по хранению, перевозке, изъятию и уничтожению лекарственных средств.

#### Задачи:

- 1. Обеспечении навыков проведения экспертизы качества лекарственных препаратов в условиях отдела контроля качества или экспертных лабораторий;
- 2. Способности организации экспертизы лекарственных средств с помощью химических, биологических, физико-химических и иных методов;
- 3. Способности и готовности применить коммуникативные навыки, навыки мотивации сотрудников, занятых контролем качества лекарственных средств;
- 4. Способности и готовности применить педагогические навыки для обучения сотрудников правилам «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»;
- 5. Способности и готовности организовать труд персонала при осуществлении контроля качества лекарственных средств в фармацевтических организациях согласно требований системы охраны труда;
- 6. Соблюдать основные требования информационной безопасности при осуществлении организации экспертизы и контроля качества лекарственных средств;
- 7. Применять на практике знания в области контрольно-разрешительной деятельности, проведением контрольно-разрешительных процедур, связанных с обращением лекарственных средств и обеспечивающих качество лекарственных средств.

#### 2. ПЛАНИРУЕМЫЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ОБУЧЕНИЯ, ФОРМИРУЕМЫЕ В РЕЗУЛЬТАТЕ ОСВОЕНИЯ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

#### Знать:

- законодательство Р $\Phi$  об обращении лекарственных средств, иной нормативной документации по контролю качества лекарственных средств
- требования качества на основе ГФ XIII издания;
- действующие стандарты качества на ЛС;
- порядок формирования досье на лекарственный препарат;
- требования, предъявляемые к методикам анализа, включаемым в нормативную документацию на субстанции и готовые лекарственные формы;
- инструменты, испытательное и измерительное оборудование, приспособления, используемые при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов;
- принципы обеспечения качества испытаний ЛС, сырья и материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды на фармацевтическом производстве.

#### Уметь:

- применять законодательство и нормативные правовые распорядительные акты для обеспечения системы качества, эффективности и безопасности применения ЛС;

- планировать сроки экспертизы с учетом планов выпуска новых ЛС на фармацевтическом предприятии;
- осуществлять поиск информации по забракованным сериям лекарственных средств и решений о приостановке реализации партий лекарственных средств;
- оценивать результаты внутреннего и внешнего контроля качества лекарственных средств;
- проводить аудиты качества и оценивать полученные результаты с позиций риска для качества лекарственных средств;
- применять инструменты и методы управления рисками для качества лекарственных средств;
- оценивать профессионально-квалификационный уровень персонала лаборатории.

#### Владеть:

- мониторингом систем обеспечения качества лекарственных средств в аптечных организациях;
- обеспечение наличия запасов реактивов в аптечной организации
- контроль за проведением внутриаптечного контроля качества лекарственных форм;
- осуществление контроля состояния и работы инженерных систем лабораторного и вспомогательного оборудования;
- владеть мониторингом информации о недоброкачественных ЛС и других товарах аптечного ассортимента;
- составлять отчеты по качеству и проводить их анализ;
- организовывать обучение персонала лаборатории;
- проводить оценку знаний подчиненного персонала.

#### 3. КОМПЕТЕНЦИИ ОБУЧАЮЩЕГОСЯ, ФОРМИРУЕМЫЕ В РЕЗУЛЬТАТЕ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

К	од компетенции и её содержание	Этап
		формирования
		компетенции
	УНИВЕРСАЛЬНЫЕ КОМПЕТЕНЦИИ (	УК)
УК-1	готовность к абстрактному мышлению, анализу,	- текущий
	синтезу.	- промежуточный
	ПРОФЕССИОНАЛЬНЫЕ КОМПЕТЕНЦИ	И (ПК)
	контрольно-разрешительная деятельност	Ъ
ПК-1	готовность к проведению процедур ввоза лекарственных средств в Российскую Федерацию и вывоза лекарственных средств из Российской Федерации	- текущий - промежуточный
ПК-2	готовность к проведению процедур по изъятию из гражданского оборота фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств и их уничтожению	- текущий - промежуточный
ПК-3	готовность к проведению процедур, предусмотренных при государственной регистрации лекарственных препаратов	- текущий - промежуточный
	организационно-управленческая деятельно	СТЬ

ПК-8	готовность	к организац	ии экспертизы	- текущий					
	лекарственных	средств с помо	ощью химических,	- промежуточный					
	биологических,	физико-химическ	их и иных методов						
ПК-9	готовность к	организации н	- текущий						
	лекарственных	лекарственных средств							

4. СООТВЕТСТВИЕ КОМПЕТЕНЦИЙ ОБУЧАЮЩЕГОСЯ, ФОРМИРУЕМЫХ В РЕЗУЛЬТАТЕ ОСВОЕНИЯ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» ТРУДОВЫМ ФУНКЦИЯМ СПЕЦИАЛИСТА В ОБЛАСТИ УПРАВЛЕНИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТЬЮ

		руководство фар		
		фармацевтическ	ой организации	
КОД КОМПЕТЕНЦИИ	Планирование деятельности фармацевтической организации	Организация ресурсного обеспечения фармацевтической организации	Организация работы персонала фармацевтической организации	Управление качеством результатов текущей деятельности фармацевтической организации ассортимента
УК-1	+	+	+	+
ПК-1	+	+		+
ПК-2	+	+		
ПК-3	+			+
ПК-8	+	+	+	
ПК-9	+	+	+	

## 5. ТЕМЫ ПРАКТИЧЕСКИХ ЗАНЯТИЙ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» И МЕЖДИСЦИПЛИНАРНЫЕ СВЯЗИ С ДИСЦИПЛИНАМИ

основной профессиональной образовательной программы высшего образования (программы ординатуры) по специальности 33.08.02 Управление и экономика фармации

		ТЕМЬ	І ПРАКТ	ически	Х ЗАНЯТ	ий дис	сципли	НЫ	
дисциплина опоп	Основные направления и перспективы развития системы контроля качества лекарственных средств.	Нормативно-правовое регулирование. Регламентация государственной системы контроля качества лекарственных средств.	Сертификация и декларирование качества лекарственных средств.	Контроль качества при внутриаптечном производстве лекарственных средств.	Обеспечение качества при производстве, распределении, хранении и использовании лекарственных средств.	Обеспечение безопасности на производстве.	Соблюдения правил надлежащей лабораторной практики (GLP).	Соблюдения правил надлежащей производственной практики (GMP)	Стандартизация лекарственных средств.
Управление и экономика фармации			+	+	+	+	+	+	+
<b>Педагогика</b>			+						
Фармакоэкономика			+	+	+	+			+
Симуляционный курс: оказание							+		
медицинской помощи в экстренной и									
неотложной форме и коммуникация с									

пациентом								
Клиническая фармакология				+	+	+	+	+
Организация экспертизы и контроля		+	+	+	+	+	+	+
качества лекарственных средств								
Фармацевтический менеджмент		+	+	+				+
Фармацевтический маркетинг		+		+			+	+
Производственная (клиническая) практика		+	+	+	+	+	+	+

# 6. ОБЪЕМ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ» В ЗАЧЕТНЫХ ЕДИНИЦАХ С УКАЗАНИЕМ КОЛИЧЕСТВА АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ, ВЫДЕЛЕННЫХ НА КОНТАКТНУЮ РАБОТУ ОБУЧАЮЩИХСЯ С ПРЕПОДАВАТЕЛЕМ И НА САМОСТОЯТЕЛЬНУЮ РАБОТУ ОБУЧАЮЩИХСЯ

ВИД УЧЕБНОЙ РАБОТЫ	ВСЕГО ЧАСОВ	ВСЕГО ЗАЧЕТНЫХ ЕДИНИЦ	СЕМЕСТР
АУДИТОРНЫЕ ЗАНЯТИЯ	36	2	2
(ВСЕГО)			
ЛЕКЦИИ	-		
ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ	36		
САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА	32		
ПРОМЕЖУТОЧНАЯ АТТЕСТАЦИЯ	4		
ОБЩАЯ ТРУДОЕМКОСТЬ	72		

## 7. СОДЕРЖАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ», СТРУКТУРИРОВАННОЕ ПО ТЕМАМ, С УКАЗАНИЕМ ОТВЕДЕННОГО НА НИХ КОЛИЧЕСТВА АКАДЕМИЧЕСКИХ ЧАСОВ И ВИДОВ ЗАНЯТИЙ

#### 7.1. УЧЕБНО-ТЕМАТИЧЕСКОЕ ПЛАНИРОВАНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

№	название темы занятия	контактная работа (часов) 36	Самостоятель- ная работа (часов) 32	промежу точный контроль (часов) 4	всего (часов) 72	виды контроля
1	Основные направления и перспективы развития системы контроля качества лекарственных средств.	4	3		7	<ul><li>✓ вопросы для устного собеседования</li><li>✓ тестовые задания</li><li>✓ ситуационные задачи</li></ul>
2	Нормативно-правовое регулирование. Регламентация государственной системы контроля качества лекарственных средств.	4	4		8	<ul> <li>✓ вопросы для устного собеседования</li> <li>✓ тестовые задания</li> <li>✓ ситуационные задачи</li> </ul>
3	Сертификация и декларирование качества лекарственных средств.	4	3		7	<ul> <li>✓ вопросы для устного собеседования</li> <li>✓ тестовые задания</li> <li>✓ ситуационные задачи</li> </ul>
4	Контроль качества при внутриаптечном производстве лекарственных средств.	4	4		8	<ul> <li>✓ вопросы для устного собеседования</li> <li>✓ тестовые задания</li> <li>✓ ситуационные задачи</li> <li>✓ алгоритмы практических навыков</li> </ul>
5	Обеспечение качества	4	4		8	✓ вопросы для устного

	при производстве, распределении, хранении и использовании лекарственных средств.					собеседования  ✓ тестовые задания  ✓ ситуационные задачи  ✓ алгоритмы практических навыков
6	Обеспечение безопасности на производстве.	4	4		8	<ul><li>✓ вопросы для устного собеседования</li><li>✓ тестовые задания</li><li>✓ ситуационные задачи</li></ul>
7	Соблюдения правил надлежащей лабораторной практики (GLP).	4	3		7	<ul> <li>✓ вопросы для устного собеседования</li> <li>✓ тестовые задания</li> <li>✓ ситуационные задачи</li> <li>✓ алгоритмы практических навыков</li> </ul>
8	Соблюдения правил надлежащей производственной практики (GMP).	4	3		7	<ul><li>✓ вопросы для устного собеседования</li><li>✓ тестовые задания</li><li>✓ ситуационные задачи</li></ul>
9	Стандартизация лекарственных средств.	4	4	4	8	<ul><li>✓ вопросы для устного собеседования</li><li>✓ алгоритмы практических навыков</li></ul>
		Общая трудое	мкость	•		72

#### 7.2. ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН ПРАКТИЧЕСКИХ ЗАНЯТИЙ

Сокращения: B – вопросы; T - тестовые задания, C - ситуационные задачи, A- алгоритмы выполнения практических навыков

№	тема	компе- тенции	содержание	часы 34	средства оценивания	этапы оценивания
		тенции		34	оценивания	✓ текущий ✓ промежуточный
						<ul><li>итоговый</li></ul>
1	Основные направления и	УК-1	Понятие фармацевтической деятельности	4	В	✓ текущий
	перспективы развития	ПК-1	и контроля качества лекарственных		T	✓ промежуточный
	системы контроля	ПК-2	препаратов в процессе их производства и		C	✓ итоговый
	качества лекарственных	ПК-3	изготовления. Получение лицензии на			
	средств.	ПК-8	производство лекарственных препаратов.			
		ПК-9	Структура системы контроля и			
			обеспечения качества на производстве.			
2	Нормативно-правовое	УК-1	Международные нормативные	4	В	✓ текущий
	регулирование.	ПК-1	документы, регламентирующие		T	✓ промежуточный
	Регламентация	ПК-2	производство, контроль качества,		C	✓ итоговый
	государственной системы	ПК-3	распространение, хранение, применение			
	контроля качества	ПК-8	лекарственных средств (правила			
	лекарственных средств.	ПК-9	надлежащей лабораторной, клинической,			
			производственной и фармацевтической			
			практик: GLP, GCP, GMP и GPP ), их			
			основные принципы и требования			
3	Сертификация и	УК-1	Нормативные документы, применяемые	4	В	✓ текущий
	декларирование качества	ПК-1	в фармацевтической технологии		T	✓ промежуточный
	лекарственных средств.	ПК-2	промышленного производства:		C	✓ итоговый
		ПК-3	Фармакопеи; приказы МЗ РФ,			
		ПК-8	методические указания и инструкции,			
		ПК-9	утвержденные МЗ РФ, Технические			
			регламенты ТС			
4	Контроль качества при	УК-1	Государственная требования к контролю	4	В	✓ текущий
	внутриаптечном	ПК-1	качества и безопасности лекарственных		T	✓ промежуточный

	производстве	ПК-8	средств, организация сертификации и		С	✓ итоговый
	лекарственных средств.	ПК-9	декларирования лекарственных средств и		$\mathbf{A}$	
			других товаров аптечного ассортимента			
5	Обеспечение качества при	УК-1	Характеристика тенденций развития	4	В	✓ текущий
	производстве,	ПК-3	лекарственных форм, технологий их		T	✓ промежуточный
	распределении, хранении	ПК-8	получения, используемых		$\mathbf{C}$	✓ итоговый
	и использовании	ПК-9	вспомогательных веществ. Номенклатура		$\mathbf{A}$	
	лекарственных средств.		лекарственных форм, ассортимент			
			лекарственных препаратов на			
			современном фармацевтическом рынке			
6	Обеспечение безопасности	УК-1	Характеристика тенденций развития	4	В	✓ текущий
	на производстве.	ПК-3	лекарственных форм, технологий их		T	✓ промежуточный
		ПК-8	получения, используемых		C	✓ итоговый
		ПК-9	вспомогательных веществ. Номенклатура		$\mathbf{A}$	
			лекарственных форм, ассортимент			
			лекарственных препаратов на			
			современном фармацевтическом рынке			
7	Соблюдения правил	УК-1	Характеристика процессов производства	4	В	✓ текущий
	надлежащей	ПК-3	биотехнологических лекарственных		T	✓ промежуточный
	лабораторной практики	ПК-8	препаратов в соответствии с		$\mathbf{C}$	✓ итоговый
	(GLP).	ПК-9	современными требованиями и		$\mathbf{A}$	
			стандартами, оснащение и оборудование			
8	Соблюдения правил	УК-1	Характеристика процессов производства	4	В	✓ текущий
	надлежащей	ПК-3	биотехнологических лекарственных		T	✓ промежуточный
	производственной	ПК-8	препаратов в соответствии с		$\mathbf{C}$	✓ итоговый
	практики (GMP).	ПК-9	современными требованиями и		$\mathbf{A}$	
			стандартами, оснащение и оборудование			
9	Стандартизация	УК-1	Государственная регистрация	4	В	✓ текущий
	лекарственных средств.	ПК-1	лекарственных препаратов в РФ и		T	✓ промежуточный
		ПК-3	ЕАЭС.		C	✓ итоговый
		ПК-8	Регистрационное досье: состав и		$\mathbf{A}$	
		ПК-9	особенности формирования в			
			зависимости от статуса лекарственного			
			препарата			

#### 7.3 АУДИТОРНАЯ САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА

Аудиторная самостоятельная работа ординатора осуществляется под контролем и непосредственном участии преподавателя и определяется в соответствии с темой практического занятия и представлена в форме дневника ординатора по аудиторной самостоятельной работе. Учебные задания разработаны в виде тематических проблем (кейсов), а знания, приобретаются в результате активной и творческой работы: самостоятельного осуществления целеполагания, сбора необходимой информации, ее анализа с разных точек зрения, выдвижения гипотезы, выводов, заключения, самоконтроля процесса получения знаний и его результатов.

Пример заданий для аудиторной самостоятельной работы ординатора

### Тестовые задания по дисциплине «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»

#### Правильный ответ выделен жирным шрифтом

#### УК-1

- 1. ПЕРИОД ВРЕМЕНИ, В ТЕЧЕНИЕ КОТОРОГО ЛЕКАРСТВЕННОЕ СРЕДСТВО ДОЛЖНО ПОЛНОСТЬЮ СООТВЕТСТВОВАТЬ СПЕЦИФИКАЦИИ НА СРОК ГОДНОСТИ ПРИ НАДЛЕЖАЩЕМ ХРАНЕНИИ В УСЛОВИЯХ, УКАЗАННЫХВ ФАРМАКОПЕЙНОЙ СТАТЬЕ ИЛИ НОРМАТИВНОЙ ДОКУМЕНТАЦИИ И НА УПАКОВКЕ НАЗЫВАЕТСЯ:
- 1) сроком годности;
- 2) периодом реализации;
- 3) периодом использования;
- 4) сроком хранения;
- 5) серией лекарственного препарата

#### УК-1

- 2. ПРИЕМОЧНЫЙ КОНТРОЛЬ ЗАКЛЮЧАЕТСЯ В ПРОВЕРКЕ ПОСТУПАЮЩИХ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ НА СООТВЕТСТВИЕ ТРЕБОВАНИЯМ ПО ПОКАЗАТЕЛЯМ:
- 1) описание;
- 2) упаковка;
- 3) маркировка;
- 4) состав;
- 5) дозировка.

#### УК-1

- 3. В СООТВЕТСТВИИ С НОРМАТИВНЫМИ ТРЕБОВАНИЯМИ СООБЩАТЬ О ВЫЯВЛЕННЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ РЕАКЦИЯХ В ЦЕНТР ФАРМАКОНАДЗОРА ДОЛЖЕН:
- 1) клинический фармаколог;
- 2) провизор;
- 3) любой субъект обращения ЛС;
- 4) фармацевт;
- 5) пациент или покупатель аптеки.

#### Задачи

#### ПК-1

1. Укажите меру, связанную с соблюдением условий хранения ЛС, для недопущения ввоза на территорию Российской Федерации недоброкачественных ЛС.

Ключ: правила хранения ЛС

#### ПК-1

2. Укажите, каким органом власти устанавливаются требования к уничтожению изъятых фальсифицированных лекарственных средств, недоброкачественных лекарственных средств, контрафактных лекарственных средств.

Ключ: правительство РФ

#### ПК-1

3. Укажите какой орган власти устанавливает разрешение для лекарственных препаратов, ввозимых в  $P\Phi$ , предназначенных для гуманитарной помощи (содействия) или помощи при чрезвычайных ситуациях.

Ключ: правительство РФ

**7.4 ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН ВНЕАУДИТОРНОЙ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ** Сокращения: В – вопросы; Т - тестовые задания, С - ситуационные задачи, А- алгоритмы выполнения практических навыков

Nº	Тема	компе- тенции	содержание	часы 32	средства оцениван ия В Т С А	этапы оценивания ✓ текущий ✓ промежуточ ный ✓ итоговый
1	Основные направления и перспективы развития системы контроля качества лекарственных средств.	УК-1 ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по вопросам развития контроля качества лекарственных средств	3	B T C	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
2	Нормативно-правовое регулирование. Регламентация государственной системы контроля качества лекарственных средств.	УК-1 ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по направлению регламентирования производства, государственной системы контроля качества, распространения, хранения, применения лекарственных средств	4	B T C	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
3	Сертификация и декларирование качества лекарственных средств.	УК-1 ПК-1 ПК-2 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы, нормативных документов, применяемых при сертификации и декларировании качества лекарственных средств	3	B T C	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
4	Контроль качества при внутриаптечном производстве лекарственных средств.	УК-1 ПК-1 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по вопросам контроля качества при внутриаптечном производстве лекарственных средств	4	B T C	<ul><li>✓ текущий</li><li>✓ промежуто чный</li><li>✓ итоговый</li></ul>

5	Обеспечение качества при производстве, распределении, хранении и использовании лекарственных средств.	УК-1 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по вопросам обеспечения качества при производстве, распределении, хранении и использовании лекарственных средств	4	B T C	<ul><li>✓ текущий</li><li>✓ промежуто чный</li><li>✓ итоговый</li></ul>
6	Обеспечение безопасности на производстве.	УК-1 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по государственным требованиям к безопасности производства лекарственных средств	4	B T C A	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
7	Соблюдения правил надлежащей лабораторной практики (GLP).	УК-1 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по вопросам соблюдения правил надлежащей лабораторной практики (GLP).	3	B T C A	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
8	Соблюдения правил надлежащей производственной практики (GMP).	УК-1 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по вопросам соблюдения правил надлежащей производственной практики (GMP).	3	B T C A	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый
9	Стандартизация лекарственных средств.	УК-1 ПК-1 ПК-3 ПК-8 ПК-9	Изучение основной и дополнительной литературы по государственной стандартизации лекарственных средств	4	B T C A	✓ текущий ✓ промежуточн ый ✓ итоговый

### 8. ПЕРЕЧЕНЬ ПРАКТИЧЕСКИХ НАВЫКОВ И СИТУАЦИЙ ПО ДИСЦИПЛИНЕ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

1. Формирование отчетной документации по деятельности фармацевтического производства.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

2. Контроль применения основных принципов организации и GMP производства лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

3. Контроль содержания помещений, эксплуатации и технического обслуживания оборудования.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

4. Руководство валидацией технологических процессов.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

- 5. Формирование заявления о государственной регистрации лекарственного препарата. **Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9
- 6. Организация рабочего места аналитика производственной аптеки, составление перечня оборудования и оснащения.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

7. Контроль осуществления всех видов контроля качества лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

8. Контроль соблюдения правил охраны труда и техники безопасности.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

9. Контроль обеспечения анализа и систематизации поступающей в аптечную организацию документации и информации по качеству лекарственных препаратов.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

10. Контроль обеспечения анализа и систематизации поступающей в аптечную организацию сведений о забракованных и фальсифицированных лекарственных препаратах.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

11. Контроль за организацией приёмки лекарственных препаратов в соответствии с действующими требованиями осуществления фармацевтической деятельности.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

12. Контроль за организацией хранения лекарственных препаратов в соответствии с действующими требованиями осуществления фармацевтической деятельности.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

13. Контроль за организацией изготовления лекарственных препаратов в соответствии с действующими требованиями осуществления фармацевтической деятельности.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

14. Проведение внутренних проверки на соответствие аптечной организации нормативным требованиям.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

15. Контроль за организацией хранения, возврата поставщику или передачу организации, уполномоченной на уничтожение лекарственных препаратов.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

### 9. ФОНД ОЦЕНОЧНЫХСРЕДСТВ ПОДИСЦИПЛИНЕ «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»

Фонд оценочных средств (ФОС) помимо выполнения оценочных функций характеризует, в том числе, и образовательный уровень Университета. Качество фонда оценочных средств является показателем образовательного потенциала кафедр, реализующих образовательный процесс по соответствующим специальностям ординатуры.

ФОС текущего контроля используется для оперативного и регулярного управления учебной деятельностью ординаторов (в том числе самостоятельной). В условиях рейтинговой системы контроля результаты текущего оценивания ординатора используются как показатель его текущего рейтинга.

ФОС промежуточной аттестации обучающихся по дисциплине «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств» предназначен для оценки степени достижения запланированных результатов обучения по завершению изучения дисциплины в установленной учебным планом форме –зачета.

Фонд оценочных средств для промежуточной аттестации по дисциплине «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств» 02 июня 2022 г., протокол № 12 на заседании кафедры организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии и соответствует Положению о фонде оценочных средств для текущей, промежуточной и государственной итоговой аттестации обучающихся по образовательным программам высшего образования — программам ординатуры в Федеральном Государственном бюджетном образовательном учреждении высшего образования «Воронежский Государственный медицинский университет имени Н.Н. Бурденко» Министерства Здравоохранения Российской Федерации (приказ ректора от 23.12.2016 № 927).

### 9.1. ВОПРОСЫ ДЛЯ ПОДГОТОВКИ К ЗАЧЕТУ ПО ДИСЦИПЛИНЕ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

1. Принципы организации государственной системы контроля качества, эффективности и безопасности лекарственных средств в Российской Федерации.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

2. Структура и функции Департамента государственного контроля качества лекарственных средств и медицинской техники Министерства здравоохранения РФ.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

3. Структура и функции Научного центра экспертизы и государственного контроля лекарственных средств Министерства здравоохранения РФ.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

4. Принципы организации контроля качества лекарственных средств промышленного производства в Российской Федерации.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

5. Виды внутризаводского контроля (входной, операционный, приемо-сдаточный).

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

6. Организация производства лекарственных препаратов в соответствии с современными требованиями GMP.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

7. Охрана труда и техника безопасности на фармацевтических предприятиях.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

8. Требования к персоналу, расстановка кадров и управление работниками фармацевтических предприятий.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

9. Квалификационные принципы подбора, обучения, аттестации персонала фармацевтических предприятий.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

10. Система сертификации лекарственных средств в Российской Федерации. Центр по сертификации Министерства здравоохранения РФ, территориальные органы по сертификации, контрольные (испытательные) лаборатории.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

11. Стандартизация лекарственных средств в Российской Федерации.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

12. Виды государственных стандартов качества лекарственных средств: общая фармакопейная статья (ОФС), фармакопейная статья (ФС), фармакопейная статья предприятия (ФСП).

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

13. Государственная Фармакопея. Структура Государственной Фармакопеи.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

14. Государственная регистрация лекарственных препаратов: проведения экспертизы, характеристика экспертного учреждения, полномочия экспертной комиссии.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

15. Организация хранения лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

16. Организация транспортирования лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

17. Проблема фальсификации лекарственных средств и пути ее решения.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

18. Контроль качества лекарственных средств, изготовляемых в аптеках.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

19. Аналитическая служба аптек. Основные обязанности провизора-аналитика.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

20. Внутриаптечный контроль (органолептический, письменный, контроль при отпуске, опросный, физический, химический экспресс-анализ).

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

21. Требования к персоналу, оборудованию, помещениям производственных аптек.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

22. Способы поддержания необходимого класса чистоты в производственных помещениях.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

23. Контроль организации рабочего места технолога, оборудование и оснащение.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

24. Организация деятельности фармацевтических предприятий в соответствии с требованиями действующих законодательных актов.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

25. Система управления и организации фармацевтического предприятия.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

26. Основные нормативные документы, регламентирующие производство лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

27. Государственная регламентация контроля качества лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

28. Фармацевтический анализ. Задачи и направления фармацевтического анализа (фармакопейный анализ, внутриаптечный контроль, биофармацевтические исследования). **Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

29. Основные физические методы установления подлинности лекарственных веществ (определение температурного диапазона плавления, температурного предела перегонки, плотности, вязкости, растворимости).

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

30. Основные химические методы установления подлинности лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

- 31. Фармацевтический анализ. Физико-химические методы количественного определения лекарственных веществ.
- 32. Фармацевтический анализ. Гравиметрический (весовой) метод количественного определения лекарственных веществ.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

33. Применение хроматографических методов в фармацевтическом анализе. Виды хроматографии (адсорбционная, ионообменная, распределительная). Хроматография на бумаге и в тонком слое сорбента.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

34. Оптические методы анализа. Ультрафиолетовая спектрофотометрия. Область применения метода.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

35. Биологические методы контроля лекарственных средств. Определение специфической активности, токсичности и пирогенности.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

36. Микробиологический контроль лекарственных средств. Испытание на микробиологическую чистоту и стерильность.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

37. Классификация лекарственных форм как объектов фармацевтического анализа.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

38. Стабильность и сроки хранения лекарственных средств. Основные физические и химические процессы, происходящие при хранении лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

39. Стабильность и сроки хранения лекарственных средств. Методы ускоренного определения стабильности лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

40. Основные задачи и особенности биофармацевтического анализа. Исследование биотрансформации лекарственных веществ.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

41. Общие принципы выбора и оценки качества и работы приборов, используемых в физическом и физико-химическом методах анализа.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

42. Стандартизованные процедуры валидации методик контроля качества лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

43. Нормативные требования к уничтожению лекарственных средств.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

44. Правила и нормы санитарно-гигиенического и противоэпидемического режима аптек и фармацевтических предприятий.

**Компетениии:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

45. Охрана окружающей среды. Основное понятие. Основные аспекты охраны окружающей природной среды. Принципы охраны окружающей природной среды.

**Компетенции:** УК-1, ПК-1, ПК-2, ПК-3, ПК-8, ПК-9

#### 10. КРИТЕРИИ ОЦЕНКИ СФОРМИРОВАННОСТИ КОМПЕТЕНЦИЙ ОРДИНАТОРА (УРОВНЯ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ) НА ОСНОВЕ БАЛЛЬНО-РЕЙТИНГОВОЙ СИСТЕМЫ ОЦЕНКИ ЗНАНИЙ

Расчет знаний рейтинга ординатора разработан на основании Положения о балльно-рейтинговой системе оценки знаний обучающихся по образовательным программам подготовки кадров высшей квалификации — программам ординатуры в ФГБОУ ВО ВГМУ имени Н.Н. Бурденко Минздрава России (приказ ректора от 29.04.2022 г. № 294).

### 11.МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

#### 11.1 ХАРАКТЕРИСТИКА ОСОБЕННОСТЕЙ ТЕХНОЛОГИЙ ОБУЧЕНИЯ В УНИВЕРСИТЕТЕ

Освоение образовательных программ проводится с применением электронного дистанционных образовательных технологий. Для ЭТОГО создана (ЭИОС). функционирует электронная информационно образовательная среда включающая электронные информационные ресурсы, электронные образовательные ресурсы. ЭИОС обеспечивает освоение обучающимися образовательных программ в полном объеме независимо от места нахождения обучающихся.

### 11.2 ОСОБЕННОСТИ РАБОТЫ ОБУЧАЮЩЕГОСЯ ПО ОСВОЕНИЮ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

Обучающиеся при изучении учебной дисциплины используют образовательный контент, а также методические указания по проведению определенных видов занятий, рекомендации и пособия по данной дисциплине по работе с ним, разработанные профессорско-преподавательским составом (ППС) кафедр.

Успешное освоение учебной дисциплины «Организация фармацевтических технологических процессов», предполагает активное, творческое участие обучающегося на всех этапах ее освоения путем планомерной работы.

Обучающийся должен активно участвовать в выполнении видов практических работ, определенных для данной дисциплины. Проводимые на практических занятиях устные разборы и выполнение заданий для практической работы дают возможность непосредственно понять алгоритм применения теоретических знаний, излагаемых в учебниках. В этой связи при проработке материала учебных пособий обучающиеся должны иметь ввиду, что в пособиях раскрываются наиболее значимые вопросы учебного материала. Остальные осваиваются обучающимися в ходе других видов занятий и самостоятельной работы над учебным материалом.

Следует иметь в виду, что все темы дисциплины «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств» представлены в дидактически проработанной последовательности, что предусматривает логическую стройность курса и продуманную систему усвоения обучающимися учебного материала, поэтому нельзя приступать к изучению последующих тем (разделов), не усвоив предыдущих.

# 11.3. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ОРГАНИЗАЦИИ САМОСТОЯТЕЛЬНОЙ РАБОТЫ В ПРОЦЕССЕ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»

	контроль выпонения
	РАБОТЫ
1 ✓ подготовка к аудиторным занятиям	✓ правильность и полнота
(проработка учебного материала по	решения тестовых и ситуационных
учебной литературе)	задач
	✓ проверка освоения
	практических навыков
2 ✓ работа с учебной и нау	чной ✓ правильность и полнота
литературой	решения тестовых и ситуационных
	задач
3 ✓ ознакомление с видеоматериалами	✓ проверка освоения
электронных ресурсов	практических навыков
4 ✓ самостоятельная проработка отдел	ьных ✓ правильность и полнота
тем учебной дисциплины в	решения тестовых и ситуационных
соответствии с тематическим план	
внеаудиторной самостоятельной	
работы	
5 ✓ подготовка и разработка	✓ проверка видеоматериалов
видеоматериалов фармацевтически	TX I
технологических процессов	
6 ✓ участие в научно-практических	✓ предоставление сертификатов
конференциях, семинарах	участников
7 ✓ работа с заданиями для самопрове	
	решения тестовых и ситуационных
	задач
8 ✓ подготовка ко всем видам контрол	
испытаний	аттестация

#### 11.4. МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ ПО ПОДГОТОВКЕ К ЗАНЯТИЯМ ПО ДИСЦИПЛИНЕ

#### «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»

Занятия практического типа предназначены для расширения и углубления знаний обучающихся по учебной дисциплине, формирования умений и компетенций, предусмотренных стандартом. В их ходе обучающимися реализуется верификационная функция степени усвоения учебного материала, они приобретают умения вести научную дискуссию. Кроме того, целью занятий является: проверка уровня понимания обучающимися вопросов, рассмотренных в учебной литературе, степени и качества усвоения обучающимися программного материала; формирование и развитие умений, навыков применения теоретических знаний в реальной практике решения задач, анализа профессионально-прикладных ситуаций; восполнение пробелов в пройденной теоретической части курса и оказания помощи в его освоении.

### 12. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ И ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ «Организация экспертизы и контроля качества лекарственных средств»

#### 12.1. ЛИТЕРАТУРА

- 1. Плетнева Т.В. Контроль качества лекарственных средств : учебник Т.В. Плетнева, Е.В. Успенская .- 2-е изд. испр. и. доп. Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2022. 544 с. ISBN 978-5-9704-6731-2. URL: https://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970467312.html. Текст: электронный.
- 2. Раменская Г.В. Контроль качества и стандартизация лекарственных средств : учебно-методическое пособие Г.В. Раменская Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2020. 352 с. URL: http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970454121.html. ISBN 978-5-9704-5412-1. . Текст: электронный.
- 3. Саушкина, А. С. Стандартные операционные процедуры методик фармацевтического анализа / А. С. Саушкина. Санкт-Петербург : Лань, 2019. 132 с. ISBN 978-5-8114-3625-5. URL: https://e.lanbook.com/book/121482. Текст: электронный.
- 4. Биофармация, или основы фармацевтической разработки, производства и обоснования дизайна лекарственных форм: учебное пособие / И. И. Краснюк, Н. Б. Демина, М. Н. Анурова, Н. Л. Соловьева. Москва: ГЭОТАР–Медиа, 2020. 192 с.: ил. ISBN 978–5–9704–5559–3. URL: http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970455593.html. Текст: электронный.
- 5. Лекарственные препараты для инфузионной терапии и парентерального питания / Г. А. Батищева, А. В. Бузлама, Ю. Н. Чернов [и др.]. Санкт-Петербург: Лань, 2019. 240 с. ISBN 978-5-8114-3349-0. URL: https://e.lanbook.com/book/119629. Текст: электронный.
- 6. Правовые основы фармацевтической деятельности / В.В. Внукова, И.В. Спичак.. Москва : ГЭОТАР–Медиа, 2020. 432 с. ISBN 978-5-9704-5407-7. URL: http://www.studmedlib.ru/book/ISBN9785970454077.html. Текст: электронный.
- 7. Саушкина, А. С. ИК-спектрометрия в фармацевтическом анализе / А. С. Саушкина, Н. И. Котова, Б. А. Чакчир. Санкт-Петербург : Лань, 2019. 180 с. ISBN 978-5-8114- 3585-2. URL: https://e.lanbook.com/book/118641. Текст: электронный.
- 8. Суханов, А. Е. Количественный фармацевтический и фармакопейный анализы лекарственных веществ и фармацевтического сырья / А. Е. Суханов. Санкт-Петербург : Лань, 2019. 440 с. ISBN 978-5-8114-3588-3. URL: https://e.lanbook.com/book/118642. Текст: электронный.
- 9. Иванов, В. Г. Основы контроля качества лабораторных исследований / В. Г. Иванов, П. Н. Шараев. Санкт-Петербург : Лань, 2020.-112 с. ISBN 978-5-8114-4872-2. URL: https://e.lanbook.com/book/126714. Текст: электронный.

#### 12.2. РЕСУРСЫ РУССКОЯЗЫЧНОГО ИНТЕРНЕТА

- 1. Электронно-библиотечная система "Консультант студента"— http://www.studmedlib.ru/
- 2. Электронно-библиотечная система "Консультант врача" http://www.rosmedlib.ru/
- 3. База данных "MedlineWithFulltext" на платформе EBSCOHOST <a href="http://www.search.ebscohost.com/">http://www.search.ebscohost.com/</a>
  - 4. Электронно-библиотечная система «Book-up» http://www.books-up.ru/
- 5. Электронно-библиотечная система издательства «Лань» http://www.e.lanbook.com/
  - 6. Электронно-библиотечная система «Айбукс» <a href="http://www.ibooks.ru/">http://www.ibooks.ru/</a>
- 7. Электронная библиотека ВГМУ им. Н.Н. Бурденко <a href="http://www.lib.vrngmu.ru/">http://www.lib.vrngmu.ru/</a>

- 8. Портал непрерывного медицинского и фармацевтического образования <a href="https://edu.rosminzdrav.ru/">https://edu.rosminzdrav.ru/</a>
- 9. Координационный совет по развитию непрерывного медицинского и фармацевтического образования <a href="http://www.sovetnmo.ru/">http://www.sovetnmo.ru/</a>

#### 12.3. ПЕРЕЧЕНЬ ОТЕЧЕСТВЕННЫХ ЖУРНАЛОВ

- 1. Вопросы биологической, медицинской и фармацевтической химии
- 2. Виртуальные технологии в медицине
- 3. Клиническая фармакология и терапия
- 4. Новая аптека
- 5. Обзоры по клинической фармакологии и лекарственной терапии
- 6. Разработка и регистрация лекарственных средств
- 7. Российские аптеки
- 8. Российский медицинский журнал
- 9. Фармация
- 10. Фармпрепараты: клинические испытания и практика
- 11. Химико-фармацевтический журнал
- 12. Экспериментальная и клиническая фармакология

## 13. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ «ОРГАНИЗАЦИЯ ЭКСПЕРТИЗЫ И КОНТРОЛЯ КАЧЕСТВА ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ»

Наименование специальных	Оснащенность специальных помещений и
помещений и помещений для	помещений для самостоятельной работы
самостоятельной работы	
г. Воронеж, ВГМУ им. Н.Н.	Интерактивная доска IQBoardPSSO80 80 4/3
Бурденко, ул. Студенческая, д. 10	1620*1210
кафедра организации	Мультимедиа проектор InfocusIN126f3D
фармацевтического дела,	Мультимедиа проектор SanyoSW 30
клинической фармации и	Цифровая видео камера ЦТК-302
фармакогнозии, виртуальная	Адаптер прецизионный оптико-механический
аптека	Системные блоки 64 АМД 3000 Гц /256
	M <sub>B</sub> *2/120 GB /SVGA 128 FX550/DVD+RW/300
	W/K + M
	Hoyтбук IntelCore/1024/160/DVD
	Ноутбук 15 HPCPCQ61-311 ERT3000 1.82048
	MB 250 GB-1366
	Ноутбук WXGA
	15,4\1,6\1GB\120\DVD\RW\Wifi\HB
	Компьютер. преп. персональный (сист.блок,
	монитор, клав., мышь)
	Многофункциональный копировальный аппарат
	CanonLaserBaseMF 3110
	Многофункциональный копировальный аппарат
	SamsungSCX 4220
	Многофункциональный копировальный аппарат
	KyoceraFS-1025MFPA4
	Принтер KyoceraTASKalfa 1801
	Принтер CanonLaserLBP-1120 A4
	Аптечная угловая витрина
	Аптечная витринаоткрытого типа

Аптечная витриназакрытого типа

Холодильник фармацевтический ХФ-250-2

«Позис»

Комплект аптечной мебели

Шкаф металлический

Сейф

Принтер чеков

Аквадистилятор ДЭ-4-02 ЭМО

Весы лабораторные квадрантные 4-ого класса ВЛКТ-500

Весы лабораторные электронные Е-2000

Весы ручные

Набор разновесов

Баня 6-ти местная водяная ТБ-6/24

Центрифуга лабораторная медицинская ОПн-8

Микроскоп ЛОМО Биолам

Облучатель хрмотографический УФС-254/365

Камера хроматографическая под пластины 15\*15

Микрошприц М-10

Нагревательное устройство для сушки пластин

УСП-1М

Микротом санный

Холодильник фармацевтический ХФ-250-2

«Позис»

Холодильник «Атлант» 268-00

Холодильник Саратов КШ 160

Набор сит лабораторных

Бактерицидная камера «Микроцид»

Воронки

Воронки делительные

Штангласы стеклянные

Штангласы фарфоровые

Ступки

Колбы стеклянные

Пробирки лабораторные

Пипетки мерные

Бюретки

Цилиндры мерные

Чашки Петри

Чашки для выпаривания

Флаконы

Банки

Тигли

Стол химический

Стол ученический 2-х местный

Ступ

Комплекты справочной и нормативной

документации

Стол ученический 2-х местный

Стул

Образцы товаров аптечного ассортимента:

лекарственные препараты, медицинские изделия,

дезинфицирующие средства, предметы и
средства личной гигиены, посуда для
медицинских целей, предметы и средства,
предназначенные для ухода за больными,
новорожденными и детьми, не достигшими
возраста трех лет, очковая оптика и средства
ухода за ней, минеральные воды, продукты
лечебного, детского и диетического питания,
биологически активные добавки, парфюмерные
и косметические средства

#### Разработчики:

Попов С.С. – зав. кафедрой организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии, доктор мед. наук, доцент

Афанасьева Т.Г. – профессор кафедры организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии, доктор фарм. наук, доцент

Бредихина Т.А. – доцент кафедры организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии, канд. фарм. наук

Новикова М.Д. – доцент кафедры организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии, канд. фарм. наук

#### Рецензенты:

- 1. Бережнова Т.А.– декан фармацевтического факультета ВГМУ им. Н.:Н Бурденко, заведующий кафедрой фармакологии, д. мед. н., профессор
- 2. Акиньшина Н.И.— заведующая аптекой поликлиники №1 ФГКУ «416 ВГ» Министерства обороны России, к.ф.н., провизор высшей категории

**Рабочая программа обсуждена на заседании кафедры** организации фармацевтического дела, клинической фармации и фармакогнозии «02» июня 2022 г., протокол № 12.