

Электронная цифровая подпись

Прохоренко Инга

Олеговна



F C 9 3 E 9 6 B C 8 C 2 1 1 E 9

Бунькова Елена

Борисовна



F C 9 3 E 8 6 A C 8 C 2 1 1 E 9

Утверждено "25" мая 2023 г.

Протокол № 5

председатель Ученого Совета

Прохоренко И.О.

ученый секретарь Ученого Совета

Бунькова Е.Б.

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

**«Современные подходы к стандартизации отечественных и зарубежных
лекарственных средств»**

Блок 1

Часть, формируемая участниками образовательных отношений

Специальность 33.05.01 Фармация

(уровень специалитета)

Направленность: Фармация

Квалификация (степень) выпускника: Провизор

Форма обучения: очная

Срок обучения : 5 лет

Аннотация рабочей программы дисциплины
«Современные подходы к стандартизации отечественных и зарубежных
лекарственных средств»

Цель дисциплины: Формирование у студентов знаний по вопросам разработки, стандартизации и контроля качества лекарственных сборов, растительных порошков и лекарственных форм на их основе, повышение готовности выпускников к самостоятельной практической деятельности, расширение знаний студентов по актуальным вопросам фармакогнозии, включая современные методы анализа лекарственного растительного сырья (ЛРС).

Задачи дисциплины: изучение характеристик лекарственных форм на основе измельченного ЛРС; изучение номенклатуру лекарственных сборов, разрешенных к медицинскому применению в РФ; приобретение обучающимися знаний в области стандартизации лекарственных сборов; приобретение обучающимися знаний в области стандартизации растительных порошков и лекарственных средств на их основе; приобретение обучающимися знаний в области стандартизации гомеопатических лекарственных средств; формирование навыков изучения научной литературы и официальных статистических обзоров; формирование у обучающихся умений в решении задач хранения и отпуска лекарственных форм на основе измельченного растительного сырья (лекарственных сборов и др.); формирование у обучающихся навыков общения с сотрудниками ЛПУ в области использования ЛРС и препаратов растительного происхождения, обучение технике безопасности при работе с ядовитыми растениями (содержащими сердечные гликозиды и алкалоиды), формирование у обучающихся навыков общения с коллективом.

Место дисциплины в структуре ОПОП ВО: дисциплина «Современные подходы к стандартизации отечественных и зарубежных лекарственных средств» относится к части, формируемой участниками образовательных отношений, в структуре ОПОП ВО по специальности «Фармация»

Содержание дисциплины: Знакомство с историческими аспектами применения растительных порошков и сборов в народной и научной медицине. Номенклатура официальных сборов. Принципы разработки новых прописей. Знакомство с методами контроля качества сборов (показатели подлинности, числовые показатели). Нормативная база, регламентирующая качество сборов, требования нормативной документа Методы определения подлинности растительных порошков в монокомпонентных и комплексных препаратах. Особенности проведения микроскопического анализа лекарственных сборов и фильтр-пакетов. Критерии оценки качества исходного ЛРС, матричных настоек и гомеопатических лекарственных средств. Методы стандартизации ЛРС, используемые в гомеопатии. Особенности стандартизации сырья и лекарственных средств животного происхождения, разрешенных для применения в медицинской практике и к использованию в промышленном производстве. Ассортимент лекарственного сырья и продуктов переработки животного происхождения. Критерии оценки влияния антропогенных факторов на качество ЛРС. Методы определения содержания в сырье радионуклидов, тяжелых металлов и пестицидов.

Общая трудоемкость освоения дисциплины составляет 3 зачетные единицы.

Объем дисциплины (модуля) по видам учебных занятий (в часах) для очной формы обучения

Объем дисциплины	Всего часов	9 семестр
Общая трудоемкость дисциплины	108	108
Контактная работа обучающихся с преподавателем (по видам учебных занятий) (всего) (аудиторная работа):	72	72
Лекции (всего)	24	24
Практические занятия (всего)	48	48

Самостоятельная работа обучающихся	36	36
Вид промежуточной аттестации обучающегося (зачет)	+	+

В результате освоения ОПОП обучающийся должен овладеть следующими результатами обучения по дисциплине (модулю) «Современные подходы к стандартизации отечественных и зарубежных лекарственных средств»:

Код компетенции	Содержание компетенции
ПК-4	Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья
Знать	государственное регулирование контроля качества ЛС; химические методы, положенные в основу качественного и количественного анализа фармацевтических субстанций и ЛП; возможность использования метода анализа в зависимости от способа получения ЛС, исходного сырья, структуры лекарственного вещества (ЛВ), физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения ЛС; правила проведения контроля качества лекарственных средств на производстве (промышленные предприятия и аптечные организации).
Уметь	устанавливать количественное содержание ЛВ в субстанции и лекарственных формах титриметрическими и физико-химическими методами; готовить реактивы, эталонные, титрованные и испытательные растворы, проводить их стандартизацию; осуществлять регистрацию и обработку результатов проведенных испытаний ЛС и исходного сырья.
Владеть	навыками организации и обеспечения контроля качества ЛС в условиях аптечных организаций и фармацевтических предприятий, навыком интерпретации и оценки результатов анализа лекарственных средств.
ПК-4.1	Проводит фармацевтический анализ фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ и лекарственных препаратов для медицинского применения заводского производства в соответствии со стандартами качества
Знать	виды внутриаптечного контроля; методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств.
Уметь	оформлять результаты испытаний фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями; пользоваться контрольно-измерительными приборами.
Владеть	способностью к проведению различных видов внутриаптечного контроля фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями.

ПК-4.2	Осуществляет контроль за приготовлением реагентов и титрованных растворов
Знать	необходимые реагенты, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях и их расход.
Уметь	формировать и оформлять заявки на реагенты.
Владеть	приемкой и учетом расхода реагентов для проведения внутриаптечного анализа лекарственных средств в соответствии с установленными требованиями.
ПК-4.3	Стандартизует приготовленные титрованные растворы
Знать	сроки годности, правила хранения реагентов в зависимости от их физико-химических свойств.
Уметь	вести учет расхода реагентов.
Владеть	навыками размещения реагентов на хранение с обеспечением условий хранения.
ПК-4.4	Проводит фармакогностический анализ лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов
Знать	нормативные и правовые акты РФ по изготовлению лекарственных форм и виды внутриаптечного контроля.
Уметь	интерпретировать результаты внутриаптечного контроля качества фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями.
Владеть	навыками проведения приёмочного контроля лекарственных препаратов, фармацевтических субстанций и других товаров аптечного ассортимента.
ПК-4.5	Информирует в порядке, установленном законодательством, о несоответствии лекарственного препарата для медицинского применения установленным требованиям или о несоответствии данных об эффективности и о безопасности лекарственного препарата данным о лекарственном препарате, содержащимся в инструкции по его применению
Знать	информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации.
Уметь	осуществлять поиск информации по забракованным сериям лекарственных препаратов и решений о приостановке реализации партий лекарственных препаратов.
Владеть	способностью к проведению мониторинга информации о некачественных лекарственных препаратах и других товарах аптечного ассортимента.
ПК-4.6	Осуществляет регистрацию, обработку и интерпретацию результатов проведенных испытаний лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов

Знать	методы регистрации и обработки результатов проведенных испытаний лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов.
Уметь	оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов.
Владеть	навыками регистрации испытаний в соответствии с установленными требованиями; навыками оценки результатов контроля лекарственных средств на соответствие установленным требованиям.
ПК-8	Способен осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации гомеопатических препаратов
Знать	фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации гомеопатических препаратов
Уметь	осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации гомеопатических препаратов
Владеть	способностью осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации гомеопатических препаратов
ПК-8.1	Объясняет химический состав гомеопатических препаратов, механизмы их действия, возможные побочные эффекты и взаимодействия
Знать	принадлежность лекарственных препаратов к определенным фармакологическим группам, фармакодинамику и фармакокинетику лекарственных препаратов, наиболее важные побочные и токсические эффекты, основные показания и противопоказания к применению
Уметь	определять группы лекарственных средств для лечения определенного заболевания и осуществлять выбор наиболее эффективных и безопасных лекарственных средств
Владеть	навыками интерпретации результатов анализа лекарственных средств для оценки их качества
ПК-8.2	Оказывает информационно-консультативную помощь при выборе гомеопатических препаратов с учетом морфофункциональных особенностей, физиологических состояний и патологических процессов в организме человека
Знать	основные требования к лекарственным формам и показатели их качества; номенклатуру препаратов промышленного производства
Уметь	прогнозировать и оценивать нежелательные лекарственные реакции, знать порядок их регистрации; оценивать качество лекарственных препаратов по технологическим показателям
Владеть	стандартными операционными процедурами по определению порядка и оформлению документов для декларации о соответствии готового продукта требованиям нормативных документов

ПК-12	Способен принимать участие в проведении исследования по оптимизации состава и технологии лекарственных препаратов, в том числе с учетом различных возрастных групп пациентов
Знать	основы биофармации; влияние фармацевтических факторов на терапевтический эффект лекарственной формы
Уметь	разрабатывать состав лекарственных средств, учитывая фармацевтические факторы, а также особенности фармакокинетики и фармакодинамики в различных возрастных группах
Владеть	методами биофармацевтической оценки качества лекарственных средств
ПК-12.1	Участвует в применении новых методик для оптимизации состава и технологии лекарственных препаратов для медицинского применения, изготовленных в аптечной организации
Знать	новые направления в создании современных ЛП для медицинского применения, изготовленных в условиях аптечной организации
Уметь	осуществлять поиск, отбор и анализ информации, полученной из различных источников, для разработки и оптимизации состава ЛП в условиях аптечной организации
Владеть	способностью использовать информацию, полученную из различных источников, для разработки и оптимизации состава ЛП в условиях аптечной организации
ПК-12.2	Участвует в применении новых методик для оптимизации состава и технологии лекарственных препаратов медицинского применения заводского производства
Знать	новые направления в создании современных ЛП для медицинского применения, изготовленных в условиях заводского производства
Уметь	осуществлять поиск, отбор и анализ информации, полученной из различных источников, для разработки и оптимизации состава ЛП медицинского применения заводского производства
Владеть	способностью использовать информацию, полученную из различных источников, для разработки и оптимизации состава ЛП медицинского применения заводского производства
ПК-13	Способен проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа
Знать	способы проведения исследований в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа
Уметь	проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа
Владеть	способностью проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа

ПК-13.1	Участвует в применении новых методик для целей химико-токсикологического анализа
Знать	Новые скрининговые методики анализа современных токсикологически значимых соединений
Уметь	Участвовать в применении новых методик для целей химико-токсикологического анализа
Владеть	Способностью применять новые методики для целей химико-токсикологического анализа и интерпретировать полученные результаты

Формы проведения аудиторных занятий – лекции и практические занятия

Формы проведения самостоятельной работы: подготовка к занятиям (ПЗ); подготовка к текущему контролю (ПТК); Реферативное сообщение, Работа с учебной литературой, решение ситуационных задач

Формы промежуточной аттестации:

Рабочие программы дисциплин	Формы	Сроки проведения
Часть, формируемая участниками образовательных отношений		
Современные подходы к стандартизации отечественных и зарубежных лекарственных средств	зачет	9

В результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции (ПК-4, ПК-8, ПК-12, ПК-13):

Профессиональные

ПК-4 Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья

ПК-8 Способен осуществлять фармацевтическое информирование и консультирование при отпуске и реализации гомеопатических препаратов

ПК-12 Способен принимать участие в проведении исследования по оптимизации состава и технологии лекарственных препаратов, в том числе с учетом различных возрастных групп пациентов

ПК-13 Способен проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа