

федеральное государственное

бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Тюменский государственный медицинский университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБОУ ВО Тюменский ГМУ Минздрава России)

Институт фармации

Кафедра химии и фармакогнозии

УТВЕРЖДЕНО:

Проректор по учебно-методической

работе

Василькова Т.Н. 15 мая 2024 г.

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

Б1.В.ДВ.03.01 ФУНКЦИОНАЛЬНЫЙ АНАЛИЗ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

Специальность: 33.05.01 Фармация

Формы обучения: очная

Квалификация (степень) выпускника: Провизор

Год набора: 2024

Срок получения образования: 5 лет

Объем: в зачетных единицах: 2 з.е.

в академических часах: 72 ак.ч.

Курс: 4 Семестры: 8 Разделы (модули): 1 Зачет: 8 семестр

Лекционные занятия: 14 ч. Практические занятия: 34 ч. Самостоятельная работа: 24 ч.

г. Тюмень, 2024

Разработчики:

Доцент кафедры химии и фармакогнозии, кандидат фармацевтических наук, доцент Котлова Л.И.

Доцент кафедры химии и фармакогнозии, кандидат фармацевтических наук, доцент Смолянюк Т.А.

Рецензенты:

Заведующий кафедрой фармации и химии ФГБОУ ВО УГМУ Минздрава России, д.фарм.н., профессор А.Ю. Петров

Доцент кафедры фармации ФГБОУ ВО «Тюменский ГМУ» Минздрава России, к.ф.н. В.А.Тоболкина

Заместитель генерального директора ОАО Аптекарский торговый дом "Панацея" О.Д.Филатова

Рабочая программа дисциплины (модуля) составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВО по специальности 33.05.01 Фармация, утвержденного приказом Минобрнауки России от 27.03.2018 №219, с учетом трудовых функций профессиональных стандартов: "Провизор", утвержден приказом Минтруда России от 09.03.2016 № 91н; "Специалист в области управления фармацевтической деятельностью", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 428н; "Провизор-аналитик", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 427н; "Специалист по промышленной фармации в области производства лекарственных средств", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 430н; "Специалист в области клинической лабораторной диагностики", утвержден приказом Минтруда России от 14.03.2018 № 145н.

Согласование и утверждение

№	Подразделение или коллегиальный орган	Ответственное лицо	ФИО	Виза	Дата, протокол (при наличии)
1	Методический совет по специальности 33.05.01 Фармация	Председатель методического совета	Русакова О.А.	Согласовано	25.04.2024, № 7
2	Центральный координационн ый методический совет	Председатель ЦКМС	Василькова Т.Н.	Согласовано	15.05.2024, № 9

1. Цель и задачи освоения дисциплины (модуля)

Цель освоения дисциплины - углубление и систематизация знаний и умений обучающихся в области контроля качества лекарственных средств.

Задачи изучения дисциплины:

- обеспечить системное усвоение контроля качества лекарственных средств по функциональным группам;
- сформировать умения проведения различных видов контроля фармацевтических субстанций;
- закрепить навыки применения титриметрических и физико-химических методов анализа.

2. Планируемые результаты обучения по дисциплине (модулю), соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы

Компетенции, индикаторы и результаты обучения

- ПК-4 Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и ЛРС
 - ПК-4.1 Проводит фармацевтический анализ фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ и лекарственных препаратов для медицинского применения заводского производства в соответствии со стандартами качества

Знать:

- ПК-4.1/Зн1 нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля
- ПК-4.1/Зн2 порядок взаимодействия с лабораториями контроля качества
- ПК-4.1/Зн3 виды внутриаптечного контроля
- ПК-4.1/Зн4 вспомогательные материалы, инструменты, приспособления, используемые при изготовлении лекарственных препаратов в аптечных организациях
- ПК-4.1/Зн5 информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации
- ПК-4.1/Зн6 необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях
- ПК-4.1/Зн7 номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ, их свойства, назначение, правила хранения
- ПК-4.1/Зн8 теоретические знания по биофармации, микробиологии
- ПК-4.1/Зн9 правила применения средств индивидуальной защиты
- ПК-4.1/Зн10 санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда
- ПК-4.1/Зн11 требования охраны труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях
- ПК-4.1/Зн12 условия и сроки хранения лекарственных препаратов, изготовленных в аптечных организациях
- ПК-4.1/Зн13 физико-химические и органолептические свойства лекарственных средств, их физическая, химическая и фармакологическая совместимость
- ПК-4.1/Зн14 методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств
- ПК-4.1/Зн15 лабораторная посуда, оборудование, применяемые в аптечных организациях

- ПК-4.1/Зн16 принципы химических и физико-химических методов в фармации и медицине в практической деятельности
- ПК-4.1/Зн17 роль и значение химических и физико-химических методов в фармации и медицине, практической деятельности Уметь:
- ПК-4.1/Ум1 регистрировать данные об изготовленных лекарственных препаратах
- ПК-4.1/Ум2 оформлять результаты испытаний фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями
- ПК-4.1/Ум3 интерпретировать результаты внутриаптечного контроля качества фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями
- ПК-4.1/Ум4 пользоваться лабораторным и технологическим оборудованием
- ПК-4.1/Ум5 пользоваться контрольно-измерительными приборами
- ПК-4.1/Ум6 оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов
- ПК-4.1/Ум7 выполнять основные аналитические операции, связанные с использованием физико-химического оборудования
- ПК-4.1/Ум8 собирать установки и выбирать оптимальный метод для проведения качественного и количественного анализа в лабораторных исследованиях в соответствии с требованиями $\Gamma\Phi$

Владеть:

- ПК-4.1/Нв1 проведение различных видов внутриаптечного контроля фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями
- ПК-4.1/Hв2 регистрация испытаний в соответствии с установленными требованиями
- ПК-4.1/Нв3 проведение приемочного контроля лекарственных препаратов, фармацевтических субстанций и других товаров аптечного ассортимента
- ПК-4.1/Нв4 выявление наличия недоброкачественных лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента и изоляция их в карантинную зону
- ПК-4.1/Нв5 оценка результатов контроля лекарственных средств на соответствие установленным требованиям
- ПК-4.1/Нв6 проведение контроля соблюдения фармацевтическими работниками организации требований к изготовлению и внутриаптечному контролю лекарственных форм
- ПК-4.1/Нв7 контроль соблюдения санитарного режима, требований охраны труда, пожарной безопасности при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов
- ПК-4.1/Нв8 контроль условий и сроков хранения изготовленных в аптечных организациях лекарственных средств
- ПК-4.1/Нв9 составление плана корректирующих мероприятий по выявленным несоответствиям при изготовлении и внутриаптечном контроле качества
- ПК-4.1/Нв10 взаимодействие с региональными, областными лабораториями контроля качества по определению качества лекарственного препарата
- ПК-4.1/Нв11 основными методами качественного и количественного определения биологически активных веществ в ЛРС с использованием специализированного оборудования

ПК-4.1/Нв12 техникой использования физико-химических, титриметрических, гравиметрических и хроматографических методов анализа ЛРС

ПК-4.1/Нв13 техникой проведения качественных и микрохимических реакций на основные биологически активные вещества, содержащиеся в лекарственных растениях и сырье

ПК-4.1/Нв14 техникой приготовления микропрепаратов различных морфологических групп ЛРС

ПК-4.1/Нв15 навыками обеспечения процесса приемочного контроля лекарственных средств и других фармацевтических товаров с учетом требований нормативной документации.

ПК-4.1/Нв16 навыками практического использования приборов и аппаратуры

 Π К-4.1/Hв17 методиками выполнения качественного и количественного анализа лекарственных средств в соответствии с требованиями $\Gamma\Phi$

ПК-4.2 Осуществляет контроль за приготовлением реактивов и титрованных растворов *Знать*:

ПК-4.2/Зн1 нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля

ПК-4.2/Зн2 виды внутриаптечного контроля

ПК-4.2/Зн3 необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях, и их расход

ПК-4.2/Зн4 номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ

ПК-4.2/Зн5 правила применения средств индивидуальной защиты

ПК-4.2/Зн6 санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда

ПК-4.2/Зн7 сроки годности, правила хранения реактивов в зависимости от их физико-химических свойств

 Π К-4.2/Зн8 информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации

ПК-4.2/Ум1 формировать и оформлять заявки на реактивы

ПК-4.2/Ум2 вести учет расхода реактивов

ПК-4.2/Ум3 оформлять документацию установленного образца по учету движения (заказу, получению) реактивов

ПК-4.2/Ум4 оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов

Владеть:

ПК-4.2/Нв1 оценка запасов реактивов в фармацевтической организации для проведения анализа по количеству и качеству

ПК-4.2/Нв2 оценка потребности в дополнительном заказе и оформление заказа реактивов для нужд организации

ПК-4.2/Нв3 приемка и учет расхода реактивов для проведения внутриаптечного анализа лекарственных средств в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.2/Нв4 размещение реактивов на хранение с обеспечением условий хранения

ПК-4.3 Стандартизует приготовленные титрованные растворы

Знать:

ПК-4.3/Зн1 нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля

ПК-4.3/Зн2 виды внутриаптечного контроля

ПК-4.3/Зн3 необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях, и их расход

ПК-4.3/Зн4 номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ

ПК-4.3/Зн5 правила применения средств индивидуальной защиты

ПК-4.3/Зн6 санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда

ПК-4.3/Зн7 сроки годности, правила хранения реактивов в зависимости от их физико-химических свойств

ПК-4.3/Зн8 информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации

ПК-4.3/Зн9 методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств

Уметь:

ПК-4.3/Ум1 формировать и оформлять заявки на реактивы

ПК-4.3/Ум2 вести учет расхода реактивов

ПК-4.3/Ум3 оформлять документацию установленного образца по учету движения (заказу, получению) реактивов

ПК-4.3/Ум4 оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов

Владеть:

ПК-4.3/Нв1 оценка запасов реактивов в фармацевтической организации для проведения анализа по количеству и качеству

ПК-4.3/Нв2 оценка потребности в дополнительном заказе и оформление заказа реактивов для нужд организации

ПК-4.3/Нв3 приемка и учет расхода реактивов для проведения внутриаптечного анализа лекарственных средств в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.3/Нв4 размещение реактивов на хранение с обеспечением условий хранения

ПК-4.4 Проводит фармакогностический анализ ЛРС и лекарственных растительных препаратов

Знать:

ПК-4.4/Зн1 положения нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента

ПК-4.4/Зн2 признаки идентификации лекарственных растений и лекарственного растительного сырья, получаемого из них.

ПК-4.4/ЗнЗ морфолого-анатомические признаки лекарственного растительного сырья различных морфологических групп

ПК-4.4/Зн4 факторы , оказывающие отрицательное действие на качество лекарственного растительного сырья и на лекарственные растительные препараты

ПК-4.4/Зн5 методы анализа, используемые при контроле качества лекарственного растительного сырья

ПК-4.4/Зн6 Методы выделения и очистки, основных биологически активных веществ из ЛРС.

ПК-4.4/Зн7 основные методы качественного и количественного определения биологически активных веществ в ЛРС.

ПК-4.4/Зн8 методы макроскопического и микроскопического анализов цельного и измельченного ЛРС. Морфолого-анатомические диагностические признаки ЛРС разрешенного к применению в медицинской практике, возможные примеси.

ПК-4.4/Зн9 требования к проведению приемочного контроля лекарственных средств и других фармацевтических товаров с учетом требований нормативной документации

Уметь:

ПК-4.4/Ум1 интерпретировать положения нормативных правовых актов, регулирующих обращение лекарственных средств и товаров аптечного ассортимента

ПК-4.4/Ум2 использовать результаты морфолого-анатомического анализа для предварительной оценки качества и безопасности лекарственного растительного сырья

ПК-4.4/Ум3 применять специализированное оборудование для выделения и очистки основных биологически активных веществ из ЛРС

ПК-4.4/Ум4 определять ЛРС в цельном и измельченном виде с помощью соответствующих определителей.

ПК-4.4/Ум5 использовать макроскопический и микроскопический методы анализа для определения подлинности ЛРС

ПК-4.4/Ум6 распознавать примеси посторонних растений при анализе сырья

ПК-4.4/Ум7 проводить качественные и микрохимические реакции на основные биологически активные вещества, содержащиеся в лекарственных растениях и сырье.

ПК-4.4/Ум8 анализировать по методикам количественного определения, предусмотренным соответствующими нормативными документами, ЛРС. Проводить определение основных числовых показателей (влажность, зола, экстрактивные вещества) методами, согласно действующим требованиям.

ПК-4.4/Ум9 проводить приемку ЛРС, отбирать пробы, необходимые для его анализа, согласно действующим нормативным документам *Владеть*:

ПК-4.4/Нв1 Техникой проведения морфологического и анатомического анализов лекарственного растительного сырья из различных морфологических групп

ПК-4.4/Нв2 Использовать результаты мониторинга для разработки мероприятий. направленных на предупреждение применения некачественного лекарственного растительного сырья и препаратов, получаемых из него

ПК-4.4/Нв3 Уделять внимание вопросам охраны редких и исчеззающих видов, занесенных в Красную книгу. Соблюдать правила заготовки сырья лекарственных растений

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:

ПК-4.5/Зн1 нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля

ПК-4.5/Зн2 порядок взаимодействия с лабораториями контроля качества

ПК-4.5/Зн3 виды внутриаптечного контроля

ПК-4.5/Зн4 информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации

ПК-4.5/Зн5 номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ, их свойства, назначение, правила хранения

ПК-4.5/Зн6 правила упаковки и оформления лекарственных форм, в том числе предупредительными надписями

ПК-4.5/Зн7 правила применения средств индивидуальной защиты

ПК-4.5/Зн8 санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда

ПК-4.5/Зн9 требования охраны труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях

ПК-4.5/Зн10 условия и сроки хранения лекарственных препаратов, изготовленных в аптечных организациях

Уметь:

ПК-4.5/Ум1 регистрировать данные об изготовленных лекарственных препаратах

ПК-4.5/Ум2 оформлять результаты испытаний фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.5/Ум3 интерпретировать результаты внутриаптечного контроля качества фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.5/Ум4 оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов

Владеть:

ПК-4.5/Нв1 регистрация испытаний в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.5/Нв2 выявление наличия недоброкачественных лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента и изоляция их в карантинную зону

ПК-4.5/Нв3 оценка результатов контроля лекарственных средств на соответствие установленным требованиям

ПК-4.5/Нв4 проведение контроля соблюдения фармацевтическими работниками организации требований к изготовлению и внутриаптечному контролю лекарственных форм

ПК-4.5/Нв5 контроль правильности ведения отчетной документации по изготовлению, включая предметно-количественный учет, и контроль качества лекарственных препаратов

ПК-4.5/Нв6 контроль соблюдения санитарного режима, требований охраны труда, пожарной безопасности при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов

ПК-4.5/Нв7 контроль условий и сроков хранения изготовленных в аптечных организациях лекарственных средств

ПК-4.5/Нв8 взаимодействие с региональными, областными лабораториями контроля качества по определению качества лекарственного препарата

ПК-4.6 Осуществляет регистрацию, обработку и интерпретацию результатов проведенных испытаний лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов

Знать:

ПК-4.6/Зн1 нормативно-правовые акты Российской Федерации по изготовлению лекарственных форм и видам внутриаптечного контроля

ПК-4.6/Зн2 порядок взаимодействия с лабораториями контроля качества

ПК-4.6/Зн3 виды внутриаптечного контроля

ПК-4.6/Зн4 вспомогательные материалы, инструменты, приспособления, используемые при изготовлении лекарственных препаратов в аптечных организациях

ПК-4.6/Зн5 информационные системы и оборудование информационных технологий, используемые в фармацевтической организации

ПК-4.6/Зн6 необходимые реактивы, используемые при проведении контроля качества лекарственных препаратов в аптечных организациях

ПК-4.6/Зн7 номенклатура зарегистрированных в установленном порядке лекарственных субстанций и вспомогательных веществ, их свойства, назначение, правила хранения

ПК-4.6/Зн8 правила упаковки и оформления лекарственных форм, в том числе предупредительными надписями

ПК-4.6/Зн9 правила применения средств индивидуальной защиты

ПК-4.6/Зн10 санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений и условиям труда

ПК-4.6/Зн11 требования охраны труда, меры пожарной безопасности, порядок действий при чрезвычайных ситуациях

ПК-4.6/Зн12 условия и сроки хранения лекарственных препаратов, изготовленных в аптечных организациях

Уметь:

ПК-4.6/Ум1 регистрировать данные об изготовленных лекарственных препаратах

ПК-4.6/Ум2 оформлять результаты испытаний фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов, изготовленных в аптечной организации, в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.6/Ум3 интерпретировать результаты внутриаптечного контроля качества фармацевтических субстанций, воды очищенной/для инъекций, концентратов, полуфабрикатов, лекарственных препаратов в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.6/Ум4 оформлять документацию установленного образца по контролю изготовленных лекарственных препаратов

Владеть:

ПК-4.6/Нв1 регистрация испытаний в соответствии с установленными требованиями

ПК-4.6/Нв2 выявление наличия недоброкачественных лекарственных препаратов и других товаров аптечного ассортимента и изоляция их в карантинную зону

ПК-4.6/Нв3 оценка результатов контроля лекарственных средств на соответствие установленным требованиям

ПК-4.6/Нв4 проведение контроля соблюдения фармацевтическими работниками организации требований к изготовлению и внутриаптечному контролю лекарственных форм

ПК-4.6/Нв5 контроль правильности ведения отчетной документации по изготовлению, включая предметно-количественный учет, и контроль качества лекарственных препаратов

ПК-4.6/Нв6 контроль соблюдения санитарного режима, требований охраны труда, пожарной безопасности при изготовлении и контроле качества лекарственных препаратов

ПК-4.6/Нв7 контроль условий и сроков хранения изготовленных в аптечных организациях лекарственных средств

ПК-4.6/Нв8 составление плана корректирующих мероприятий по выявленным несоответствиям при изготовлении и внутриаптечном контроле качества

ПК-4.6/Нв9 взаимодействие с региональными, областными лабораториями контроля качества по определению качества лекарственного препарата

ПК-5 Способен выполнять лабораторные биологические, химические, физико-химические, биохимические, химико-токсикологические, судебно-химические исследования

ПК-5.1 Проводит анализ химических веществ, используя комплекс современных высокотехнологичных физико-химических, биологических и химических методов анализа

Знать:

ПК-5.1/Зн1 принципы лабораторных методов третьей категории сложности, применяемых в лаборатории: химико-микроскопических, гематологических, цитологических, биохимических, коагулологических, иммунологических, иммуногематологических, химико-токсикологических, проведения терапевтического лекарственного мониторинга, молекулярно-биологических, микробиологических, бактериологических, генетических, TOM числе паразитологических и вирусологических исследований

ПК-5.1/Зн2 аналитические характеристики лабораторных методов третьей категории сложности и их обеспечение

ПК-5.1/Зн3 методы контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и оценки их результатов

ПК-5.1/Зн4 методы анализа, используемые при контроле качества лекарственных средств

ПК-5.1/Зн5 теоретические основы методов анализа, используемых при контроле качества лекарственных средств

Уметь:

ПК-5.1/Ум1 выполнять клинические лабораторные исследования третьей категории сложности и производить контроль их качества

ПК-5.1/Ум2 разрабатывать СОП по клиническим лабораторным исследованиям третьей категории сложности

ПК-5.1/Ум3 пользоваться контрольно-измерительными приборами *Владеть*:

ПК-5.1/Нв1 проведение клинических лабораторных исследований третьей категории сложности с использованием медицинских изделий для диагностики in vitro, технологических процессов и технологий, для выполнения которых требуется специально подготовленный персонал (повышение квалификации), и с формулировкой лабораторного заключения по профилю медицинской организации - химико-микроскопических, гематологических, цитологических, биохимических, коагулологических, иммунологических, иммуногематологических, химико-токсикологических, для проведения терапевтического лекарственного мониторинга, молекулярно-биологических, генетических, микробиологических, в бактериологических, паразитологических и вирусологических TOM числе исследований

ПК-5.1/Hв2 проведение контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

ПК-5.1/Нв3 разработка и применение СОП по клиническим лабораторным исследованиям третьей категории сложности

ПК-5.2 Интерпретирует результаты судебно-химической и химико-токсикологической экспертизы с учетом процессов биотрансформации токсических веществ и возможностей аналитических методов исследования в соответствии с действующей нормативной документацией

Знать:

ПК-5.2/Зн1 принципы лабораторных методов третьей категории сложности, применяемых в лаборатории: химико-микроскопических, гематологических, биохимических, цитологических, коагулологических, иммунологических, иммуногематологических, химико-токсикологических, для проведения молекулярно-биологических, терапевтического лекарственного мониторинга, бактериологических, генетических, микробиологических, В числе TOM паразитологических и вирусологических исследований

ПК-5.2/Зн2 аналитические характеристики лабораторных методов третьей категории сложности и их обеспечение

 Π К-5.2/Зн3 методы контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и оценки их результатов

Уметь:

ПК-5.2/Ум1 разрабатывать СОП по клиническим лабораторным исследованиям третьей категории сложности

ПК-5.2/Ум2 оценивать результаты контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

Владеть:

ПК-5.2/Нв1 проведение контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

ПК-5.2/Нв2 разработка и применение СОП по клиническим лабораторным исследованиям третьей категории сложности

ПК-5.3 Оценивает качество клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и интерпретирует результаты оценки

Знать:

ПК-5.3/Зн1 принципы лабораторных методов третьей категории сложности, применяемых в лаборатории: химико-микроскопических, гематологических, цитологических, биохимических, коагулологических, иммунологических, иммуногематологических, химико-токсикологических, ДЛЯ проведения молекулярно-биологических, терапевтического лекарственного мониторинга, генетических, микробиологических, TOM числе бактериологических, В паразитологических и вирусологических исследований

ПК-5.3/Зн2 аналитические характеристики лабораторных методов третьей категории сложности и их обеспечение

 Π К-5.3/Зн3 методы контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и оценки их результатов

Уметь:

ПК-5.3/Ум1 оценивать результаты контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

ПК-5.3/Ум2 составлять отчеты о проведенных клинических лабораторных исследованиях третьей категории сложности

Владеть:

ПК-5.3/Нв1 разработка и применение СОП по клиническим лабораторным исследованиям третьей категории сложности

ПК-5.3/Нв2 подготовка отчетов о деятельности, включая выполнение клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

ПК-5.4 Составляет отчеты о проведенных клинических лабораторных исследованиях *Знать:*

ПК-5.4/Зн1 принципы лабораторных методов третьей категории сложности, применяемых в лаборатории: химико-микроскопических, гематологических, биохимических, цитологических, коагулологических, иммунологических, иммуногематологических, химико-токсикологических, для проведения терапевтического лекарственного мониторинга, молекулярно-биологических, бактериологических, генетических, микробиологических, числе TOM паразитологических и вирусологических исследований

ПК-5.4/Зн2 аналитические характеристики лабораторных методов третьей категории сложности и их обеспечение

ПК-5.4/Зн3 методы контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и оценки их результатов Уметь:

ПК-5.4/Ум1 составлять отчеты о проведенных клинических лабораторных исследованиях третьей категории сложности

ПК-5.4/Нв1 подготовка отчетов о деятельности, включая выполнение клинических лабораторных исследований третьей категории сложности

3. Место дисциплины в структуре ОП

Дисциплина (модуль) Б1.В.ДВ.03.01 «Функциональный анализ лекарственных средств» относится к формируемой участниками образовательных отношений части образовательной программы и изучается в семестре(ах): 8.

В процессе изучения дисциплины студент готовится к видам профессиональной деятельности и решению профессиональных задач, предусмотренных ФГОС ВО и образовательной программой.

4. Объем дисциплины и виды учебной работы

Период обучения	Общая трудоемкость (часы)	Общая трудоемкость (ЗЕТ)	Контактная работа (часы, всего)	Лекционные занятия (часы)	Практические занятия (часы)	Самостоятельная работа (часы)	Промежуточная аттестация (часы)
Восьмой семестр	72	2	48	14	34	24	Зачет
Всего	72	2	48	14	34	24	

5. Содержание дисциплины

5.1. Разделы, темы дисциплины и виды занятий

(часы промежуточной аттестации не указываются)

Наименование раздела, темы		иные занятия	ческие занятия	оятельная работа	уемые результаты ия, соотнесенные с атами освоения имы
----------------------------	--	--------------	----------------	------------------	--

	Всего	Лекцис	Практи	Самост	Планир обучен результ програг
Раздел 1. МЕ 1.1. Особенности анализа галоген- и кислородсодержащих ЛС; МЕ 1.2. Особенности анализа азот- и серусодержащих ЛС.	72	14	34	24	ПК-4.1 ПК-4.2 ПК-4.3 ПК-4.4 ПК-4.5 ПК-4.6
Тема 1.1. Идентификация и методы количественного анализа углерод- галоидной группы	6	2	3	1	ПК-5.1 ПК-5.2 ПК-5.3 ПК-5.4
Тема 1.2. Идентификация и методы количественного анализа спиртового гидроксила (первичного, вторичного, третичного), фенольного, енольного и ендиольного, имидольного гидроксилов, простой эфирной группы, алкоксигруппы и α-кетольной группы	6	1	3	2	
Тема 1.3. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих енольную и ендиольную, алкокси- и α-кетольную группы	6	1	3	2	
Тема 1.4. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих карбонильную группы (альдегидную и кетогруппу)	7	2	3	2	
Тема 1.5. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих карбоксильную группу	5	1	3	1	
Тема 1.6. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, производных карбоновых кислот (сложных эфиров, лактонов, амидов, гидразидов, солей)	6	1	3	2	
Тема 1.7. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих первичную, вторичную ароматическую и алифатическую аминогруппы, третичный атом азота	7	2	3	2	

Тема 1.8. Фармакопейный	6	1	3	2
анализ лекарственных				
препаратов, содержащих				
пуринового и пиридинового				
циклов				
Тема 1.9. Фармакопейный	6	1	3	2
анализ лекарственных				
препаратов, содержащих				
нитрогруппы, лактамный цикл,				
уретановую, уреидную,				
гидразиновую группу				
Тема 1.10. Фармакопейный	7	2	3	2
анализ лекарственных				
препаратов, содержащих				
серосодержащие				
функциональные группы				
Тема 1.11. Зачетное занятие.	10		4	6
Защита рефератов.				
Тестирование.				
Итого	72	14	34	24

5.Содержание разделов, тем дисциплин и формы текущего контроля

Раздел 1. МЕ 1.1. Особенности анализа галоген- и кислородсодержащих ЛС; МЕ 1.2. Особенности анализа азот- и серусодержащих ЛС. (Лекционные занятия - 14ч.; Практические занятия - 34ч.; Самостоятельная работа - 24ч.)

Тема 1.1. Идентификация и методы количественного анализа углерод-галоидной группы (Лекционные занятия - 2ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 1ч.) Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- ковалентно связанный галоген (хлор, бром, фтор, иод),

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

	1 3/1 3/1	
Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	1
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.2. Идентификация и методы количественного анализа спиртового гидроксила (первичного, вторичного, третичного), фенольного, енольного и ендиольного, имидольного гидроксилов, простой эфирной группы, алкоксигруппы и α-кетольной группы (Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.) Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- спиртовый гидроксил (первичный, вторичный, третичный),
- фенольный гидроксил,
- енольный гидроксил и ендиольную группу,
- имидольный гидроксил,
- простую эфирную группу и алкоксигруппу,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	y , 1
	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.3. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих енольную и ендиольную, алкокси- и α-кетольную группы

(Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- енольный гидроксил и ендиольную группу,
- имидольный гидроксил,
- простую эфирную группу и алкоксигруппу,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.4. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих карбонильную группы (альдегидную и кетогруппу)

(Лекционные занятия - 2ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- альдегидную и кето- группы,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	y · 1
	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.5. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих карбоксильную группу

(Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 1ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- карбоксильную группу,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

	1 3 7	
Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	1
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.6. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, производных карбоновых кислот (сложных эфиров, лактонов, амидов, гидразидов, солей)

(Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- карбоксильную группу,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.7. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих первичную, вторичную ароматическую и алифатическую аминогруппы, третичный атом азота (Лекционные занятия - 2ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- первичную и вторичную ароматической аминогруппы,
- третичный атом азота,
- амино- и карбоксильную группы на примере аминокислот,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	J 1
	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.8. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих пуринового и пиридинового циклов

(Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- гетероатомы: серы, азота, фосфора,
- -пуриновый и пиридиновый циклы

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

Вил	(dopma)	контроля	опеночные	материалы
Бид	i wobiia i	KOHIDOMA	Official	Marchiandi

Текущий контроль

Тема 1.9. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих нитрогруппы, лактамный цикл, уретановую, уреидную, гидразиновую группу

(Лекционные занятия - 1ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- уретановую группу,
- уреидной группы,
- амидную и имидную (замещенную амидную) группы,
- лактамный цикл,
- гидразиновую группу,

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

	1 7	
Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	<u> </u>
	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.10. Фармакопейный анализ лекарственных препаратов, содержащих серосодержащие функциональные группы

(Лекционные занятия - 2ч.; Практические занятия - 3ч.; Самостоятельная работа - 2ч.)

Идентификация и количественное определение лекарственных средств, содержащих структурный фрагмент:

- меркаптогруппу (сульфгидрильную),
- сульфогруппу,
- аминометиленсульфонатную группу,
- сульфамидную группу.

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Написание реферата, подготовка	Выполнение индивидуального задания	2
презентации, доклада, конспекта		

Текущий контроль

	Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Текущий контроль	

Тема 1.11. Зачетное занятие. Защита рефератов. Тестирование.

(Практические занятия - 4ч.; Самостоятельная работа - 6ч.)

Особенности анализа галоген- и кислородсодержащих лекарственных средств. Особенности анализа азот- и серусодержащих лекарственных средств.

Виды самостоятельной работы студентов (обучающихся)

Вид работы	Содержание	Часы
Составление алгоритма	Выполнение индивидуального задания	6

Текуший контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Реферат/Эссе/Презентация

6. Рекомендуемые образовательные технологии

Содержание программы состоит из 1 дисциплинарного модуля и 2 модульных единиц.

Модульная единица 1. Особенности анализа галоген- и кислородсодержащих лекарственных средств.

Модульная единица 2. Особенности анализа азот- и серосодержащих лекарственных средств.

Обучение складывается из лекций (14 час), практических занятий (34 часов, из которых зачет 4 час) и самостоятельной работы (24 ч).

Работа с учебной и научной литературой, интернет-источниками рассматривается как вид учебной работы по дисциплине и выполняется в пределах часов, отводимых на ее изучение. Каждый обучающийся обеспечивается доступом к библиотечному фонду кафедры и ВУЗа.

В рамках самостоятельной работы обучающийся пишет и защищает реферат, осуществляется подготовка к зачету. Внеаудиторная контактная работа – проверка рефератов по темам дисциплины.

Внеаудиторная контактная работа: оформление рефератов по теме.

7. Материально-техническое и учебно-методическое обеспечение дисциплины

7.1. Перечень основной и дополнительной учебной литературы

Основная литература

- 1. Государственная фармакопея Российской Федерации: в 3 т.: в 3 т. / XIII издание 2015. Текст: электронный. // : [сайт]. URL: https://femb.ru/record/pharmacopea13 (дата обращения: 15.05.2024). Режим доступа: по подписке
- 2. Государственная фармакопея Российской Федерации: в 4 т.: в 4 т. / XIV издание 2018. Текст: электронный. // : [сайт]. URL: https://femb.ru/record/pharmacopea14 (дата обращения: 15.05.2024). Режим доступа: по подписке
- 3. Плетенева, Т.В. Фармацевтическая химия: учебник / Т.В. Плетенева. Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2018. 816 с. 978-5-9704-4014-8. Текст: электронный. // Geotar: [сайт]. URL: https://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970440148.html (дата обращения: 25.04.2024). Режим доступа: по подписке

Дополнительная литература

- 1. Руководство к лабораторным занятиям по фармацевтической химии / под ред. А. П. Арзамасцева. Москва: Медицина, 2004. 384 Текст: непосредственный.
- 2. Арзамасцев, А.П. Фармацевтическая химия: учебное пособие / А.П. Арзамасцев. Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2008. 640 с. ISBN 978-5-9704-0744-8. Текст: электронный. // Geotar: [сайт]. URL: https://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970407448.html (дата обращения: 25.04.2024). Режим доступа: по подписке
- 3. Беликов, В. Г. Фармацевтическая химия: учебное пособие для студентов, обучающихся по специальности Фармация: в 2 ч.: учебное пособие для студентов, обучающихся по специальности Фармация: в 2 ч. / В. Г. Беликов. Москва: МЕДпресс-информ, 2009. 616 5-98322-585-5. Текст: непосредственный.

7.2. Профессиональные базы данных и ресурсы «Интернет», к которым обеспечивается доступ обучающихся

Профессиональные базы данных

1. https://www.rosmedlib.ru/ - ЭБС "Консультант врача"

Ресурсы «Интернет»

- 1. https://e.lanbook.com/ ЭБС ЛАНЬ
- 2. https://femb.ru/record/pharmacopea14 Государственная фармакопея Российской Федерации. XIV изд. В 4-х т.
 - 3. www.femb.ru Федеральная электронная медицинская библиотека (ФЭМБ)

7.3. Программное обеспечение и информационно-справочные системы, используемые при осуществлении образовательного процесса по дисциплине

Для реализации образовательных программ открыт доступ к учебно-методическим материалам в системе поддержки дистанционного обучения — ЭОС Moodle. Студенты имеют доступ к учебно-методическим материалам кафедр. Для выполнения контрольных заданий, подготовки к практическим и семинарским занятиям, поиска необходимой информации широко используются возможности глобальной сети Интернет.

Студенты обучаются с использованием электронных репозиториев: преподаватели демонстрируют студентам обучающие и демонстрационные видеофильмы, предоставляют ссылки на информационный материал в сети Интернет, демонстрируют результаты своих научных разработок, научных конференций.

Перечень программного обеспечения

(обновление производится по мере появления новых версий программы)

- 1. СЭО 3KL Русский Moodle;
- 2. Антиплагиат;
- 3. Антивирусное программное обеспечение Kaspersky Endpoint Security для бизнеса;
- 4. Программный продукт «1С: Университет ПРОФ»;
- 5. MS Office Professional Plus, Версия 2010,;
- 6. MS Office Standard, Версия 2013;
- 7. MS Windows Professional, Версия XP;
- 8. MS Windows Professional, Версия 7;
- 9. MS Windows Professional, Версия 8;
- 10. MS Windows Professional, Версия 10;
- 11. Программный продукт «1С: Управление учебным центром»;
- 12. MS Office Professional Plus, Версия 2013,;
- 13. MS Windows Remote Desktop Services Device CAL, Версия 2012;
- 14. MS Windows Server Device CAL, Версия 2012;
- 15. MS Windows Server Standard, Версия 2012;
- 16. MS Exchange Server Standard, Версия 2013;
- 17. MS Exchange Server Standard CAL Device CAL, Версия 2013;
- 18. Kaspersky Security для виртуальных сред, Server Russian Edition;
- 19. MS Windows Server Standard Device CAL, Версия 2013 R2;
- 20. MS SQL Server Standard Core, Версия 2016;
- 21. System Center Configuration Manager Client ML, Версия 16.06;
- 22. Программа для ЭВМ Statistica Ultimate Academic 13 сетевая на 5 пользователей;
- 23. 1С:Документооборот государственного учреждения 8.;

Перечень информационно-справочных систем (обновление выполняется еженедельно)

1. Система «КонсультантПлюс»;

7.4. Специальные помещения, лаборатории и лабораторное оборудование

Университет располагает на праве собственности и ином законном основании материально-технической базой для обеспечения образовательной деятельности (помещения и оборудование) для реализации ОПОП ВО специалитета/направления подготовки по Блоку 1 «Дисциплины (модули)», Блоку 2 «Практики» (в части учебных практик) и Блоку 3 «Государственная итоговая аттестация» в соответствии с учебным планом.

Материально-техническая база соответствует действующим противопожарным правилам и нормам, обеспечивает проведение всех видов учебных занятий, практической и научно-исследовательской работ обучающихся, предусмотренных рабочим учебным планом.

Учебные аудитории

Учебная комната №4 (УчК№3-2-8)

Доска аудиторная - 1 шт. компьютер в комплекте - 1 шт. приставка технологическая - 1 шт. Проектор - 1 шт. стол антивибрационный - 2 шт. стол лабораторный - 7 шт. Стол преподавателя - 1 шт. стол-приставка - 1 шт. стул - 1 шт. табурет лабораторный - 20 шт. тумба подкатная - 5 шт. шкаф вытяжной - 5 шт. шкаф для приборов и посуды - 2 шт. шкаф для реактивов - 1 шт.

шкаф медицинский - 2 шт. экран настенный - 1 шт.