





# РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

Дисциплина:	Контроль качества лекарственных средств		
Факультет	Последипломного медицинского и фармацевтического образования		
Кафедра	Кафедра общей и клинической фармакологии с курсом микробиологии		
Курс	5 курс 9 семестр		

Направление (специальность): **33.05.01.** «Фармация» (уровень специалитет) Направленность (профиль/специализация): Управление фармацевтической деятельностью

Форма обучения: очная

Дата введения в учебный процесс УлГУ: 01 сентября 2019 г.

Программа актуализирована на заседании кафедры: протокол №  $\frac{12}{10}$  от  $\frac{19.06}{2020}$  г. Программа актуализирована на заседании кафедры: протокол № 11 от  $\frac{27.05}{2021}$  г. Программа актуализирована на заседании кафедры: протокол № 10 от  $\frac{27.05}{2022}$  г. Программа актуализирована на заседании кафедры: протокол № от  $\frac{20.06}{2020}$  г.

Сведения о разработчиках:

ФИО	Кафедра	Должность, ученая степень, звание
Кормишин В.А.	Общей и клинической фармакологии с курсом микробиологии	К.фарм.н., доцент
Кормишина А.Е.	Общей и клинической фармакологии с курсом микробиологии	Ст. преподаватель

СОГЛАСОВАНО	СОГЛАСОВАНО	
Заведующий кафедрой, реализующей дисциплину общей и клинической фармакологии с курсом микробиологии	Заведующий выпускающей кафедрой общей и клинической фармакологии с курсом микробиологии	
/Маркевич М.П./ « 19 » инонея 20 20 г.	« 19 жилонея 2020 г.	

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		The same of the sa

#### 1. ЦЕЛИ И ЗАДАЧИ ОСВОЕНИЯ ДИСЦИПЛИНЫ:

#### Цели освоения дисциплины:

- -знакомство с теоретическими основами контроля качества лекарственных средств с точки зрения эффективности и безопасности их применения,
- освоение последних достижений в области фармацевтического анализа, в том числе анализа лекарственного растительного сырья.

### Задачи освоения дисциплины:

- 1. Получение представления о принципах оценки эффективности, безопасности, качества лекарственных средств, методологии составления стандартов.
- 2. Ознакомление с основами классификации лекарственных препаратов, знание которых необходимо для формирования и повышения профессионального кругозора, ориентации в номенклатуре лекарственных веществ;
- 3. Ознакомление с критериями, положенными в основу формирования перечня различных списков лекарственных средств
- 4. Сформировать навыки работы с нормативными документами фармакопейными статьями РФ и ведущими зарубежными фармакопеями.

### 2. МЕСТО ДИСЦИПЛИНЫ В СТРУКТУРЕ ОПОП:

Дисциплина «Контроль качества лекарственных средств» относится к Б.1 дисциплины (модули) по выбору вариативной части. Изучается на 5 курсе в девятом семестре.

Изучение данной дисциплины базируется на ранее полученных знаниях следующих дисциплин: математика, психология и педагогика, неорганическая химия, физическая и коллоидная химия, аналитическая химия, фармакология, фармацевтическая химия, фармакогнозия, медицинское и фармацевтическое товароведение, микробиология, технология лекарственных форм аптечного производства, технология лекарственных форм заводского производства.

# Требования к входным знаниям, умениям и компетенциям студента.

Математика

#### знать:

- основы программирования и работу в специализированных программных системах
- теоретические основы статистической обработки результатов эксперимента

#### **уметь:**

- проводить статистическую обработку результатов эксперимента в соответствии с действующей НД

#### владеть:

- навыками статистической обработки результатов эксперимента в соответствии с действующей HД

Психология и педагогика

#### знать:

- -основные этические и правовые документы, регламентирующие нравственно-этические аспекты деятельности врача и фармацевтического работника России.
- специфику взаимоотношений «провизор-потребитель лекарственных средств и других фармацевтических товаров»;
- морально-этические нормы и принципы, относящиеся к профессиональной деятельности фармацевтического работника;

#### уметь:

- строить общение с потребителем лекарственных средств и других фармацевтических товаров с учетом психологических особенностей;
- применять в будущей профессиональной деятельности основные нормы и принципы фармацевтической этики;
- анализировать психологические ситуации, возникающие в профессиональной деятельности провизора.

Форма A Страница 2 из 21

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

#### владеть:

- навыками аргументированного решения проблемных этико-правовых вопросов фармацевтической практики и защиты интересов потребитель лекарственных средств и других фармацевтических товаров;
- принципами фармацевтической деонтологии и этики;
- способами разрешения этических конфликтов в профессиональной деятельности;

Фармацевтическая химия

#### знать:

- общие методы оценки качества лекарственных средств, возможность использования каждого метода в зависимости от получения лекарственных средств, исходного сырья, структуры лекарственных веществ, физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения лекарственных средств;
- химические методы, положенные в основу качественного анализа лекарственных средств, основные структурные фрагменты лекарственных веществ, по которым проводится идентификация неорганических и органических лекарственных веществ; общие и специфические реакции на отдельные катионы, анионы и функциональные группы;
- оборудование и реактивы для проведения химического анализа лекарственных средств;

#### уметь:

- идентифицировать предложенные соединения на основе результатов качественных реакций, а также данных УК- и ИФ-спектроскопии;
- планировать анализ лекарственных средств в соответствии с их формой по нормативным документам и оценивать их качество;
- готовить реактивы, эталонные, титрованные и испытательные растворы, проводить их контроль;
- проводить установление подлинности лекарственных веществ по реакциям на их структурные фрагменты;

#### владеть:

- навыками интерпретации результатов анализа лекарственных средств для оценки их качества; стандартными операционными процедурами по определению порядка и оформлению документов для декларации о соответствии готового продукта требованиям нормативных документов;

### Неорганическая химия

#### знать:

- учение о растворах. Химические реакции равновесия в растворах электролитов;
- окислительные процессы. Аутоокисление. Гидролиз;
- комплексообразование. Комплексные соединения;
- водные растворы. Их физико-химические и технологические свойства.

#### уметь:

- приготовить водные и неводные растворы, изотонические,гипертонические растворы с учетом особых случаев растворения.
- предотвратить окислительные процессы, аутоокисление, гидролиз, комплексообразование;

#### владеть:

- навыками приготовления и анализа водных и неводных растворов, изотонических, гипертонических растворов с учетом особых случаев растворения.
- навыками определения и предотвращения окислительных процессов, аутоокисления, гидролиза, комплексообразования.

#### Органическая химия

#### знать:

- кислотно-основные свойства, реакционная способность органических соединений;
- теоретические основы анализа приготовленных сложных фармацевтических лекарственных форм и экстракционных препаратов

#### уметь:

- анализировать и проводить контроль качества сложных фармацевтических лекарственных форм и экстракционных препаратов

#### владеть:

- навыками анализа и контроля качества сложных фармацевтических лекарственных форм и экстракционных препаратов

Физическая и коллоидная химия

Форма А Страница 3 из 21

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

#### знать:

- первое начало термодинамики, термохимия. Термодинамика фазовых равновесий;
- поверхностные явления. Поверхностное натяжение. Поверхностноактивные вещества.
- классификацию дисперсных и коллоидных систем. Молекулярно-кинетические свойства коллоидных систем.
- электрокинетические явления. Строение двойного электрического слоя коллоидных частиц;
- теоретические основы коагуляции солей. Коллоидная защита. Пептизация.

#### **уметь:**

- проводить анализ твердых лекарственных форм с учетом их физико-химических и технологических свойств:
- анализировать процессы молекулярной и конвективной диффузий в настоях и отварах;
- анализировать агрегативная устойчивость в суспензиях и подбирать стабилизаторы для суспензий гидрофобных и гидрофильных веществ.
- проводить анализ растворов ВМС и коллоидов: коацервация, коагуляция, синерезис.
- анализировать термомеханические свойства растворов ВМС: набухание ограниченное и неограниченное, высаливание, застудневание и др.

#### влалеть:

- навыками анализа твердых лекарственных форм с учетом термодинамических особенностей;
- навыками простейших механических процессов: измельчения, просеивания, смешивания твердых веществ;
- навыками анализа агрегативной устойчивости в суспензиях и подбора стабилизаторов для суспензий гидрофобных и гидрофильных веществ.
- навыками анализа растворов ВМС и коллоидов: коацервация, коагуляция, синерезис.
- навыками анализира термомеханических свойств растворов ВМС: набухание ограниченное и неограниченное, высаливание, застудневание и др.

Аналитическая химия

#### знать:

- качественный и количественный анализ простых и сложных лекарственных форм;
- -инструментальные методы анализа (спектрофотометрия, колориметрия, хроматография и др.)

#### уметь:

- проводить качественный и количественный анализ простых и сложных лекарственных форм;
- использовать инструментальные методы анализа (спектрофотометрия, колориметрия, хроматография и др.)

#### владеть:

- навыками качественного и количественного анализов простых и сложных лекарственных форм;
- навыками использования инструментальных методов анализа (спектрофотометрия, колориметрия, хроматография и др.)

Фармацевтическая технология

### знать:

- -нормативную документацию, регламентирующую производство и качество лекарственных препаратов в аптеках и на фармацевтических предприятиях; основные требования к лекарственным формам и показатели их качества;
- технологию изготовления лекарственных средств в условиях аптеки и фармацевтического производства;

#### уметь:

- оценивать качество лекарственных форм по технологическим показателям: на стадиях изготовления, готового продукта и при отпуске;
- получать готовые лекарственные формы на лабораторно- промышленном оборудовании;

#### владеть:

- навыками составления паспорта письменного контроля при изготовлении экстемпоральных лекарственных форм;
- навыками составления технологических разделов промышленного регламента на производство готовых лекарственных форм;
- навыками постадийного контроля качествам при производстве и изготовлении лекарственных форм;  $\Phi$ армакогнозия

знать:

Форма А Страница 4 из 21

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

- систему классификации лекарственного растительного сырья (химическая, фармакологическая, ботаническая, морфологическая);
- номенклатуру лекарственного растительного сырья и лекарственных средств растительного и животного происхождения, разрешенных для применения в медицинской практике;
- методы выделения и очистки, основных биологически активных веществ из лекарственного растительного сырья;
- основные методы качественного и количественного определения биологически активных веществ в лекарственном растительном сырье биологическую стандартизацию лекарственного растительного сырья;

#### уметь:

- распознавать примеси посторонних растений при анализе сырья;
- определять запасы и возможные объемы заготовок лекарственного растительного сырья;
- проводить качественные и микрохимические реакции на основные биологически активные вещества, содержащиеся в лекарственных растениях и сырье (полисахариды, жирные и эфирные масла, витамины, сердечные гликозиды, сапонины, антраценпроизводные, терпеноиды, кумарины, флавоноиды, дубильные вещества, алкалоиды);
- проводить определение основных числовых показателей (влажность, зола, экстрактивные вещества) методами, согласно действующим требованиям;
- проводить приемку лекарственного растительного сырья, отбирать пробы, необходимые для его анализа, согласно действующим требованиям;

#### владеть:

- навыками идентификации лекарственных растений по внешним признакам в живом и гербаризированном видах;
- техникой проведения качественных и микрохимических реакций на основные биологически активные вещества, содержащиеся в лекарственных растениях и сырье (полисахариды, эфирные масла, витамины, сердечные гликозиды, сапонины, антраценпроизводные, кумарины, флавоноиды, дубильные вещества, алкалоиды).

Медицинское и фармацевтическое товароведение

#### знать:

- нормативно-техническую документацию на медицинские и фармацевтические товары;
- потребительские свойства различных групп медицинских и фармацевтических товаров;
- общие требования к устройству и эксплуатации помещений для хранения различных групп медицинских и фармацевтических товаров;
- принципы подбора и требования к упаковке и маркировке медицинских и фармацевтических товаров; **уметь:**
- формировать группы медицинских и фармацевтических товаров исходя из их потребительских свойств;
- размещать по местам хранения медицинские и фармацевтические товары, исходя из их потребительских свойств;
- применять на практике и оценивать качество медицинских и фармацевтических товаров, исходя из основных правил и принципов подбора и требований к упаковке и маркировке

#### владеть:

- навыками определения принадлежности к той или иной группе медицинских и фармацевтических товаров исходя из их потребительских свойств;
- навыками подбора и выбора упаковки медицинских и фармацевтических товаров исходя из их потребительских свойств;
- навыками маркировки медицинских и фармацевтических товаров исходя из их потребительских свойств и действующей нормативно-правовой документации; Фармакология

#### знать:

- общие закономерности фармакокинетики и фармакодинамики лекарственных средств;
- -виды взаимодействия лекарственных средств и виды лекарственной несовместимости;
- -принадлежность лекарственных препаратов к определенным фармакологическим группам, фармакодинамику и фармакокинетику лекарственных препаратов, наиболее важные побочные и токсические эффекты, основные показания и противопоказания к применению;
- -дозирование препаратов с учетом характера заболевания, хронобиологии и хронофармакологии;

Форма A Страница **5** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		Real Control of the C

#### уметь:

- определять оптимальный режим дозирования, адекватный лечебным задачам;
- объяснять действие лекарственных препаратов, назначаемых специалистами, исходя из этиологии и патогенеза болезней, а также их симптомных и синдромных проявлений;
- -информировать врачей, провизоров и население об основных характеристиках лекарственных средств, принадлежности к определенной фармакотерапевтической группе, показаниях и противопоказаниях к применению, возможности замены одного препарата другим и рациональном приеме и правилах хранения;
- информировать население, медицинских и фармацевтических работников о лекарственных препаратах, их аналогах и заменителях.

#### владеть:

- -навыками упаковки и оформления к отпуску лекарственных форм;
- -нормативной, справочной и научной литературой для решения профессиональных задач;
- навыками осуществления фармацевтической экспертизы рецептов и требований-накладных;
- -навыками отпуска лекарственных средств амбулаторным и стационарным больным.

# 3. ПЕРЕЧЕНЬ ПЛАНИРУЕМЫХ РЕЗУЛЬТАТОВ ОБУЧЕНИЯ ПО ДИСЦИПЛИНЕ (МОДУЛЮ), СООТНЕСЕННЫХ С ПЛАНИРУЕМЫМИ РЕЗУЛЬТАТАМИ ОСВОЕНИЯ ОСНОВНОЙ ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЙ ПРОГРАММЫ

### Требования к уровню освоения дисциплины:

Процесс изучения дисциплины направлен на формирование следующих компетенций:

Общепрофессиональные компетенции	ОПК
Способность использования основных биологических, физико-	ОПК-1
химических, химических, математических методы для разработки,	
исследований и экспертизы лекарственных средств, изготовления	
лекарственных препаратов	
Профессиональные компетенции	ПК
Способность участия в мониторинге качества, эффективности и	ПК-4
безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного	
сырья	
Способность выполнения клинических лабораторных исследований	ПК-5
третьей категории сложности, в том числе на основе внедрения новых	
методов и методик исследования	

В результате изучения дисциплины студент должен:

Код и	Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине		
наименование	(модулю), соотнесенных с индикаторами достижения		
реализуемой	компетенций		
компетенции	Знать	Уметь	Владеть
ОПК -1. Способность	- состояние	- анализировать	- навыками анализа
использования	современной	состояние современной	номенклатуры ЛС;
основных	номенклатуры	номенклатуры	определения лекарственного
биологических,	лекарственных средств;	лекарственных средств;	вещества в соответствии с
физико-химических,	государственные	определять	основными
химических,	принципы и положения,	лекарственное	классификационными
математических	регламентирующие	вещество в	признаками; навыками
методы для	качество лекарственных	соответствии с	работы с государственным
разработки,	средств; особенности	основными	реестром ЛС
исследований и	классификации	классификационными	
экспертизы	лекарственных веществ в	признаками	
лекарственных	соответствии с задачами		
средств, изготовления	фармацевтической		
	химии; устройство и		

Форма A Страница **6** из **21** 

лекарственных препаратов	принцип работы контрольно- разрешительной система; принципы создания Государственного реестра лекарственных средств; государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.		
	-стандартизация лекарственных средств; нормативную документацию (НД) в области стандартизации; историю создания и развития государственной фармакопеи; понятия: общая фармакопейная статьи (ОФС), временная фармакопейная статьи (ВФС);историю создания и развития Международной фармакопеи ВОЗ, Европейской фармакопеи и других региональных и национальных и фармакопей.	- использовать в профессиональной деятельности нормативную документацию (НД) в области стандартизации; пользоваться ФС, ВФС; сравнивать Международную фармакопею ВОЗ, Европейскую фармакопею и другие региональные и национальные фармакопеи по основным положениям; пользоваться государственным реестром ЛС	навыками использования ФС в профессиональной деятельности
ПК-4. Способность участия в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья	-Виды недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции. Основные причины, способствующие фальсификации лекарственных средств. Меры, препятствующие поступлению на фармрынок фальсифицированных препаратов;	- определять вид недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции; - работать с письмами об изъятии из обращения препаратов различных фармакологических групп	- навыками определения вида недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции; - навыками работы с письмами об изъятии из обращения препаратов различных фармакологических групп и формирования архива писем
	- основы экологического контроля фармацевтических производств (почва, вода, воздух); - типы загрязнителей и системы токсикометрических характеристик, ПДК - принципы очистки газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.	-применять в профессиональной деятельности основы экологического контроля фармацевтических производств (почва, вода, воздух); - определять основные типы загрязнителей; использовать системы токсикометрических характеристик, ПДК; использовать на	- навыками экологического контроля фармацевтических производств (почва, вода, воздух); - навыками расчета токсикометрических характеристик, ПДК для фармацевтических производств; - навыками очистки газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.

Форма A Страница **7** из **21** 

		•	
	- принципы хранения ЛС как один из факторов качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья;	практике принципы очистки газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.  - основные принципы хранения в соответствии с действующей НД	- навыками размещения по местам хранения лекарственных средств, требующих защиты от света, воздействия влаги, температуры, газов; владеть навыками метода ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств
ПК-5. Способность выполнения клинических лабораторных исследований третьей категории сложности, в том числе на основе внедрения новых методов и методик исследования	-общие методы оценки качества ЛС, возможность использования каждого метода в зависимости от способа получения ЛС, исходного сырья, структуры ЛВ, физико-химических процессов, которые могут происходить во время хранения и обращения ЛС;	- планировать анализ лекарственных средств в соответствии с их формой по нормативным документам и оценивать их качество по полученным результатам; - готовить реактивы, эталонные, титрованные и испытательные растворы, проводить их контроль; -проводить установление подлинности лекарственных веществ по ре акциям на их структурные фрагменты;	- навыками интерпретации результатов анализа лекарственных средств для оценки их качества; - методами проведения внутриаптечного контроля качества лекарств; использовать нормативную, справочную и научную литературу для решения профессиональных задач;
	-химические методы, положенные в основу качественного анализа ЛС. Основные структурные фрагменты ЛВ, по которым проводится идентификация неорганических и органических ЛВ. Общие и специфические реакции на отдельные катионы, анионы и функциональные группы;	- определять физико- химические процессы, происходящие при хранении лекарственных средств; методы ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств.	- навыками изготовления реактивов, эталонных, титрованных и испытательных растворов, проводить их контроль; навыками проведения реакций на подлинность лекарственных веществ, исходя из их структурных фрагментов
	-химические методы, положенные в основу качественного анализа ЛС. Основные структурные фрагменты	- проводить качественный анализ ЛС по основным структурным фрагментам входящих в	- навыками качественного анализа ЛС по основным структурным фрагментам входящих в состав ЛВ

Форма A Страница **8** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		Tare 100 March

ЛВ, по которым	состав ЛВ	- навыками проведения
проводится		общих и специфических
идентификация	- проводить общие и	реакций на отдельные
неорганических и	специфические реакции	катионы, анионы и
органических ЛВ. Общие	на отдельные катионы,	функциональные группы;
и специфические реакции	анионы и	
на отдельные катионы,	функциональные	
анионы и	группы;	
функциональные группы;		
-химические методы,		- навыками работы
положенные в основу	- проводить	титриметрическим методом (
количественного анализа	количественный анализ	кислотно-основное,
ЛС; уравнения	ЛС	окислительно-
химических реакций,		восстановительное,
проходящих при		осадительное,
кислотно-основном,		комплексонометрическое
окислительно-		титрование, нитритометрия);
восстановительном,		навыками работы с
осадительном,		пипетками, бюретками
комплексонометрическом		титровальной установки
титровании		F
<b>F</b>		
•		

# 4. ОБЩАЯ ТРУДОЕМКОСТЬ ДИСЦИПЛИНЫ

- 4.1. Объем дисциплины в зачетных единицах (всего): 3 ЗЕ
- 4.2. По видам учебной работы (в часах): 108

Вид учебной работы	Количество часов (форма обучения <u>очная)</u>		
	Всего по плану	В т.ч. по семестрам	
		9	
1	2	3	
Контактная работа	72	72	
обучающихся с			
преподавателем			
Аудиторные занятия:	72	72	
Лекции	18	18	
Практические и семинарские	-	-	
занятия			
лабораторные работы	54	54	
(лабораторный практикум)			
Самостоятельная работа	36	36	
Текущий контроль	Контрольная работа- 1	Контрольная работа - 1	
(количество и вид: конт.	Реферат - 1	Реферат - 1	
работа, коллоквиум, реферат)			
Курсовая работа	-	-	
Виды промежуточной	Зачет	Зачет	
аттестации (экзамен, зачет)			
Всего часов по	108	108	
дисциплине			

# 4.3.Содержание дисциплины. Распределение часов по темам и видам учебной работы:

Форма A Страница **9** из **21** 

Ф-Рабочая программа дисциплины



Форма обучения очная

Форма обучения _очна	.я				
			Виды учебн		
Название и разделов и	_		Аудиторные зан		Самост
тем		лекции	Лабораторные занятия	Занятия в интерактивн ой форме	оятельн аяработ а
Раздел 1.Государственн	_		_	ентирующие ка	чество
	леі		ых средств		1
Тема 1. Номенклатура ЛС. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.	8	2	4		4
<b>Тема 2.</b> Стандартизация лекарственных средств, нормативная документация.	8	2	6		4
Раздел 2. Понятие конт	роля кач		-	нализа лекарст	венных
<b>Тема 3.</b> Общие методы и		средо	T.R		2
приемы исследования качества лекарственных средств.	8	2	6		2
<b>Тема 4.</b> Качественный и количественный экспрессанализ лекарств.	8	2	4		4
Тема 5. Стабильность и сроки годности лекарственных веществ.	6	2	6		4
Коллоквиум по разделу 1 и 2	2		2		
Раздел 3. Способы опреде					ованных
	нтрафа	ктных лек:	арственных средо		T
Тема 6. Определение и виды фальсифицированной фармацевтической продукции.	8	2	6	2	4
Раздел 4. Безопасно				и использован	РИ
<b>Тема 7.</b> Экологическая	лен	карственн <u>і</u>	ых средств.		4
безопасность лекарственных средств.	8	2	6		4
Тема 8. Определение БАД, их отличие от лекарственных средств. Роль и место фитопрепаратов в общем арсенале лекарственных средств.	8	4	6	2	4

Форма A Страница **10** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		No. of the last of

Контрольная работа			2		
ЗАЧЕТ			2		
Итого:	108	18	50	4	36

#### 5. СОДЕРЖАНИЕ КУРСА

Раздел 1.Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств

1. Номенклатура ЛС. Тема Государственные принципы положения, регламентирующие качество лекарственных средств. Многообразие химических структур лекарственных веществ, составляющих фармакологические группы; сходство и различие Номенклатура. Особенности классификации в соответствии с задачами соединений. Международные непатентованные наименования (МНН) фармацевтической химии. лекарственных веществ. Контрольно-разрешительная система. Создание Государственного реестра лекарственных средств. Состояние современной номенклатуры лекарственных средств и пути ее совершенствования при решении наиболее важных медицинских проблем (сердечно-сосудистые, онкологические, инфекционные и другие заболевания). Современные медико-биологические требования к лекарственным веществам (эффективность безопасность) и задачи фармацевтической химии по разработке методов исследования, стандартизации и оценки качества лекарственных средств, по созданию новых лекарственных Государственные принципы и положения, регламентирующие лекарственных средств. Связь медико-биологических требований (эффективность и безопасность) с качеством лекарственных веществ. Терминология: качество, уровень качества.

Тема 2. Стандартизация лекарственных средств. Нормативная документация (НД) в области стандартаизации. Государственная фармакопея, общие фармакопейные статьи (ОФС), фармакопейные статьи (ФС). Законодательный характер фармакопейных статей. Роль НД в повышении качества лекарственных средств. Международная фармакопея ВОЗ, Европейская фармакопея и другие региональные и национальные фармакопеи. Сравнительная характеристика. Основная нормативная документация МЗ РФ, регламентирующая контроль качества лекарственных средств. Понятие качества лекарственных средств и современные средств.Влияние требования качеству лекарственных различных сборников К унифицированных требований и методов испытания лекарственных средств на развитие фармацевтической химии и стандартизации лекарственных средств.

# Раздел 2. Понятие контроля качества и общие принципы анализа лекарственных средств

**Тема 1. Общие методы и приемы исследования качества лекарственных средств.** Обеспечение качества на стадиях разработки, изготовления, хранения, транспортировки и потребления лекарственных средств. Методы современных систем (GCP,GLP, GMP, GPP). Допустимые примеси и примеси, которых не должно быть в лекарственных средствах. Природа и характер примесей (специфические и общие). Влияние примесей на качественный и количественный состав, фармакологическую активность.

**Тема 2. Качественный и количественный экспресс-анализ лекарств.** Приемы и методы экспресс-анализа лекарственных форм внутриаптечного изготовления на основании специальной нормативной документации. Качественный экспресс-анализ многокомпонентных лекарственных смесей. Специфика количественного экспресс- анализа. Факторы титрования. Внутриаптечный контроль и контроль качества лекарственных средств мелкосерийного производства. Виды внутриаптечного контроля. Порядок проведения контроля в аптеках.

**Тема 3.** Стабильность и сроки годности лекарственных веществ. Стабильность как важнейший параметр качества лекарств, её характеристика. Причины, приводящие к изменению качества лекарственного вещества. Физико-химические процессы, происходящие при хранении лекарственных средств. Особенности хранения лекарственных средств,

Форма A Страница **11** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

требующих защиты от света, воздействия влаги, температуры, газов. Методы ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств.

# Раздел 3. Способы определения и виды недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств

**Тема 1. Понятия недоброкачественности, фальсификации и контрафактности лекарственных средств.** Определение и виды недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции. Основные причины, способствующие фальсификации лекарственных средств. Меры, препятствующие поступлению на фармрынок фальсифицированных препаратов. Письма об изъятии из обращения препаратов различных фармакологических групп.

# Раздел 4. Безопасность производств, транспортировки и использования лекарственных средств.

**Тема 1.** Экологическая безопасность лекарственных средств. Контроль лекарственных средств и проблемы экологии. Экологический контроль фармацевтических производств (почва, вода, воздух). Основные показатели загрязнения атмосферы. Основные типы загрязнителей. Химические превращения токсикантов в различных сферах, метаболизм и биоконцентрирование. Источники токсикантов. Классификация. Механизм действия. Системы токсикометрических характеристик, ПДК. Экологический мониторинг. Очистка газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.

**Тема 2. Определение БАД, их отличие от лекарственных средств.** Определение БАД, их отличие от лекарственных средств. Оформление этикеток БАД. Процедуры государственной регистрации и экспертизы БАД. Федеральный реестр БАД. Регистрационное удостоверение БАД. Роль и место фитопрепаратов в общем арсенале лекарственных средств. Перспективы развития фитотерапии. Нормативно-правовое регулирование оборота БАД. Постановление главного государственного врача РФ «О санитарно-эпидемиологической экспертизе биологически активных добавок».

# 6. ТЕМЫ ПРАКТИЧЕСКИХ И СЕМИНАРСКИХ ЗАНЯТИЙ

Данный вид работы не предусмотрен УП

### 7. ЛАБОРАТОРНЫЕ РАБОТЫ, ПРАКТИКУМЫ

# Раздел 1. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств

Тема 1. Номенклатура ЛС. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.

#### Вопросы к теме:

- 1. Общегосударственная система учреждений и мероприятий, направленных на планирование и разработку нормативно-технической документации на лекарственные средства.
- 2. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.
- 3. Связь медико-биологических требований с качеством лекарственных средств.
- 4. Изучение номенклатуры лекарственных средств как источника информации для провизора. Международные непатентованные наименования (МНН) лекарственных веществ. Информация о физико-химических свойствах препаратов. Длительность терапевтического эффекта.
- 5. Лингвистический анализ номенклатуры ЛС. Закон о лекарственных средствах.

Тема 2. Стандартизация лекарственных средств.

#### Вопросы к теме:

- 1. Виды нормативных документов области стандартаизации, действующие на территории РФ. Требования к нормативным документам по стандартизации ЛС.
- 2. Межгосударственные нормативные документы и классификаторы технико-экономической информации.

Форма A Страница **12** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

- 3. Государственная фармакопея, общие фармакопейные статьи (ОФС), фармакопейные статьи (ФС), временные фармакопейные статьи (ВФС). Законодательный характер фармакопейных статей. Роль НД в повышении качества лекарственных средств.
- 4. Международная фармакопея ВОЗ, Европейская фармакопея и другие региональные и национальные фармакопеи. Сравнительная характеристика.

# Раздел 2. Понятие контроля качества и общие принципы анализа лекарственных средств

Тема 1. Общие методы и приемы исследования качества лекарственных средств.

#### Вопросы к теме:

- 1. Современные системы качества (GCP,GLP,GMP, GPP)
- 2. Допустимые примеси и примеси, которых не должно быть в лекарственных средствах. Природа и характер примесей (специфические и общие). Влияние примесей на качественный и количественный состав, фармакологическую активность.
- 3. Изучение примесей эталонными и безэталонными методами, химическими, спектральными и хроматографическими.
- Тема 2. Качественный и количественный экспресс-анализ лекарств.

#### Вопросы к теме:

- 1. Приемы и методы экспресс-анализа лекарственных форм внутриаптечного изготовления на основании специальной нормативной документации. Качественный экспресс-анализ многокомпонентных лекарственных смесей.
- 2. Изучение специфики количественного экспресс- анализа. Факторы титрования. Внутриаптечный контроль и контроль качества лекарственных средств мелкосерийного производства. Виды внутриаптечного контроля. Порядок проведения контроля в аптеках. Тема 3. Стабильность и сроки годности лекарственных веществ.

#### Вопросы к теме:

- 1. Стабильность как важнейший параметр качества лекарств, её характеристика. Причины, приводящие к изменению качества лекарственного вещества. Физико-химические процессы, происходящие при хранении лекарственных средств.
- 2. Особенности хранения лекарственных средств, требующих защиты от света, воздействия влаги, температуры, газов. Методы ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств.

# Раздел 3. Способы определения и виды недоброкачественных, фальсифицированных и контрафактных лекарственных средств

Тема 1. Понятия недоброкачественности, фальсификации и контрафактности лекарственных средств.

# Вопросы к теме:

- **1.** Определение понятий недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции. Основные причины, способствующие фальсификации лекарственных средств. Меры, препятствующие поступлению на фармрынок фальсифицированных препаратов.
- 2. Письмам об изъятии из обращения препаратов различных фармакологических групп.

# Раздел 4. Безопасность производств, транспортировки и использования лекарственных средств.

Тема 1. Экологическая безопасность лекарственных средств.

#### Вопросы к теме:

- 1. Экологический контроль фармацевтических производств (почва, вода, воздух). Основные показатели загрязнения атмосферы. Основные типы загрязнителей.
- 2. Химические превращения токсикантов в различных сферах, метаболизм и биоконцентрирование. Источники токсикантов. Классификация. Механизм действия. Системы токсикометрических характеристик, ПДК. Экологический мониторинг. Очистка газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.

Форма A Страница **13** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

- 3. Основные источники законодательной базы Российской Федерации в области охраны ОС:
- 1. Международные договоры, конвенции, соглашения.
- 2. Конституция Российской Федерации.
- 3. Федеральные и региональные (на уровне субъектов РФ) законы.
- 4. Указы Президента и постановления (распоряжения) исполнительных властей субъектов РФ.
- 5. Системы государственных стандартов (ГОСТ и СНиП) и региональных стандартов и нормативов.
- 6. Системы отраслевых стандартов (ОСТ, СанПиН, ПДК, и др.).
- 7. Система межведомственной и ведомственной нормативной документации (инструкции, правила, порядок и т. п.)

Тема 2. Определение БАД, их отличие от лекарственных средств.

#### Вопросы к теме:

- **1.** Определение БАД, их отличие от лекарственных средств. Оформление этикеток БАД. Процедуры государственной регистрации и экспертизы БАД. Федеральный реестр БАД. Регистрационное удостоверение БАД.
- 2. Роль и место фитопрепаратов в общем арсенале лекарственных средств. Перспективы развития фитотерапии. Нормативно-правовое регулирование оборота БАД. Постановление главного государственного врача  $P\Phi$  «О санитарно-эпидемиологической экспертизе биологически активных добавок».

#### 8. ТЕМАТИКА КОНТРОЛЬНЫХ РАБОТ, РЕФЕРАТОВ

## Тематика контрольной работы:

- 1. Номенклатура ЛС. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.
- 2. Стандартизация лекарственных средств.
- 3. Общие методы и приемы исследования качества лекарственных средств.
- 4. Качественный и количественный экспресс-анализ лекарств.
- 5. Стабильность и сроки годности лекарственных веществ.
- 6. Понятия недоброкачественности, фальсификации и контрафактности лекарственных средств.
- 7. Экологическая безопасность лекарственных средств.
- 8. Определение БАД, их отличие от лекарственных средств

#### Тематика рефератов

Индекс	Тематика рефератов
компетенции	
ОПК-1	Особенности классификации лекарственных веществ в соответствии с задачами фармацевтической химии
	Перспективы развития фитотерапии
	Связь медико-биологических требований (эффективность и безопасность) с качеством лекарственных веществ
	Международная фармакопея ВОЗ, Европейская фармакопея и другие региональные и национальные фармакопеи. Сравнительная характеристика
ПК-4, ПК-5	Методы современных систем качества (GCP,GLP, GMP, GPP)
	Качественный экспресс-анализ многокомпонентных лекарственных смесей
	Состояние современной номенклатуры лекарственных средств и пути ее совершенствования

Форма A Страница **14** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

	Внутриаптечный контроль и контроль качества лекарственных средств мелкосерийного производства.
	Стабильность как важнейший параметр качества лекарств
	Методы ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств
	Меры, препятствующие поступлению на фармацевтический рынок фальсифицированных препаратов
	Методы и задачи фармакопейного анализа ЛРС
	Контроль лекарственных средств и проблемы экологии
	Системы токсикометрических характеристик, ПДК
	Процедуры государственной регистрации и экспертизы БАД
ОПК-1	Роль и место фитопрепаратов в общем арсенале лекарственных средств

#### РЕКОМЕНДАЦИИ И ТРЕБОВАНИЯ К ОФОРМЛЕНИЮ РЕФЕРАТОВ

Реферат выполняется на листах формата A4 в компьютерном варианте. Поля: верхнее, нижнее -2 см, правое -3 см, левое -1.5 см, шрифт TimesNewRoman, размер шрифта -14, интервал -1.5, абзац -1.25, выравнивание по ширине. Объем реферата 15-20листов. Графики, рисунки, таблицы обязательно подписываются (графики и рисунки снизу, таблицы сверху) и располагаются в приложениях в конце работы, в основном тексте на них делается ссылка. Нумерация страниц обязательна. Номер страницы ставится в левом нижнем углу страницы. Титульный лист не нумеруется и оформляется в соответствии с Приложением (см. ниже).

Готовая работа должна быть скреплена папкой скоросшивателем или с помощью дырокола. Рефераты сдаются преподавателю в указанный срок.

Реферат не будет зачтен в следующих случаях:

- а) при существенных нарушениях правил оформления (отсутствует содержание или список литературы, нет сносок, номеров страниц и т.д.)
- б) из-за серьезных недостатков в содержании работы (несоответствие структуры работы ее теме, неполное раскрытие темы, использование устаревшего фактического материала).

Возвращенный студенту реферат должен быть исправлен в соответствии с рекомендациями преподавателя.

Студент, не получивший зачет по реферату, к зачету по производственной практике не допускается.

При написании реферата необходимо следовать следующим правилам:

- -Раскрытие темы реферата предполагает наличие нескольких источников (как минимум 4-5 публикаций, монографий, справочных изданий, учебных пособий) в качестве источника информации.
- -Подготовка к написанию реферата предполагает внимательное изучение каждого из источников информации и отбор информации непосредственно касающейся избранной темы. На этом этапе работы важно выделить существенную информацию, найти смысловые абзацы и ключевые слова, определить связи между ними.
  - -Содержание реферата ограничивается 2-3 главами, которые подразделяются на параграфы (§§).
- -Сведение отобранной информации непосредственно в текст реферата, должно быть выстроено в соответствии с определенной логикой. Реферат состоит из трех частей: введения, основной части, заключения; а) во введении логичным будет обосновать выбор темы реферата.
- -актуальность (почему выбрана данная тема, каким образом она связана с современностью?);
- -цель (должна соответствовать теме реферата);
- -задачи (способы достижения заданной цели), отображаются в названии параграфов работы;
- историография (обозначить использованные источники с краткой аннотаций какой именно источник (монография, публикация и т.п.), основное содержание вцелом (1 абз.), что конкретно содержит источник по данной теме (2-3 предложения).
- б) в основной части дается характеристика и анализ темы реферата вцелом, и далее сжатое изложение выбранной информации в соответствии с поставленными задачами. В конце каждой главы должен делаться вывод (подвывод), который начинается словами: «Таким образом...», «Итак...», «Значит...», «В заключение главы отметим...», «Все сказанное позволяет сделать вывод...», «Подводя итог...» и т.д. Вывод содержит краткое заключение по §§ главы (объем 0,5 1 лист). В содержании не обозначается.
- в) заключение содержит те подвыводы по главам, которые даны в работе (1-1,5 листа). Однако прямая их переписка нежелательна; выгодно смотрится заключение, основанное на сравнении. Например, сравнение типов политических партий, систем, идеологий и др. Уместно высказать свою точку зрения на рассматриваемую проблему.
- -Список использованной литературы. В списке указываются только те источники, на которые есть ссылка в основной части реферата. Список литературы оформляется в соответствии с ГОСТ 7.1-2003 Библиографическая

Форма A Страница **15** из **21** 

запись. Библиографическое описание, ссылки располагаются в порядке цитирования.

### 9. ПЕРЕЧЕНЬ ВОПРОСОВ К ЭКЗАМЕНУ (ЗАЧЕТУ)

- **1.** Номенклатура ЛС. Государственные принципы и положения, регламентирующие качество лекарственных средств.
- **2.** Особенности классификации в соответствии с задачами фармацевтической химии. Международные непатентованные наименования (МНН) лекарственных веществ.
- 3. Создание Государственного реестра лекарственных средств.
- **4.** Связь медико-биологических требований (эффективность и безопасность) с качеством лекарственных веществ. Терминология: качество, уровень качества.
- **5.** Нормативная документация (НД) в области стандартаизации. Государственная фармакопея, общие фармакопейные статьи (ОФС), фармакопейные статьи (ФС). Законодательный характер фармакопейных статей.
- 6. Роль НД в повышении качества лекарственных средств.
- 7. Международная фармакопея ВОЗ, Европейская фармакопея и другие региональные и национальные фармакопеи. Сравнительная характеристика.
- **8.** Основная нормативная документация M3  $P\Phi$ , регламентирующая контроль качества лекарственных средств. Понятие качества лекарственных средств и современные требования к качеству лекарственных средств.
- 9. Влияние различных сборников унифицированных требований и методов испытания лекарственных средств на развитие фармацевтической химии и стандартизации лекарственных средств.
- 10. Обеспечение качества на стадиях разработки, изготовления, хранения, транспортировки и потребления лекарственных средств.
- **11.** Методы современных систем (GCP,GLP, GMP, GPP).
- **12.** Допустимые примеси и примеси, которых не должно быть в лекарственных средствах. Природа и характер примесей (специфические и общие). Влияние примесей на качественный и количественный состав, фармакологическую активность.
- 13. Приемы и методы экспресс-анализа лекарственных форм внутриаптечного изготовления на основании специальной нормативной документации.
- **14.** Качественный экспресс-анализ многокомпонентных лекарственных смесей. Специфика количественного экспресс- анализа. Факторы титрования.
- 15. Внутриаптечный контроль и контроль качества лекарственных средств мелкосерийного производства.
- 16. Виды внутриаптечного контроля. Порядок проведения контроля в аптеках.
- **17.** Стабильность как важнейший параметр качества лекарств, её характеристика. Причины, приводящие к изменению качества лекарственного вещества.
- 18. Физико-химические процессы, происходящие при хранении лекарственных средств.
- 19. Особенности хранения лекарственных средств, требующих защиты от света, воздействия влаги, температуры, газов.
- 20. Методы ускоренного старения для определения стабильности и сроков годности лекарственных средств.
- **21.** Определение и виды недоброкачественной, фальсифицированной и контрафактной фармацевтической продукции. Основные причины, способствующие фальсификации лекарственных средств.
- **22.** Меры, препятствующие поступлению на фармрынок фальсифицированных препаратов. Письма об изъятии из обращения препаратов различных фармакологических групп.
- 23. Контроль лекарственных средств и проблемы экологии. Экологический контроль фармацевтических производств (почва, вода, воздух).
- 24. Основные показатели загрязнения атмосферы. Основные типы загрязнителей. Химические превращения токсикантов в различных сферах, метаболизм и биоконцентрирование.
- 25. Источники токсикантов. Классификация. Механизм действия. Системь

Форма A Страница **16** из **21** 

токсикометрических характеристик, ПДК.

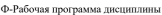
- 26. Экологический мониторинг. Очистка газовых выбросов и сточных вод фармацевтических производств.
- 27. Определение БАД, их отличие от лекарственных средств. Оформление этикеток БАД.
- **28.** Процедуры государственной регистрации и экспертизы БАД. Федеральный реестр БАД. Регистрационное удостоверение БАД.
- 29. Роль и место фитопрепаратов в общем арсенале лекарственных средств. Перспективы развития фитотерапии.
- **30.** Нормативно-правовое регулирование оборота БАД. Постановление главного государственного врача РФ «О санитарно-эпидемиологической экспертизе биологически активных добавок».

# 10. САМОСТОЯТЕЛЬНАЯ РАБОТА ОБУЧАЮЩИХСЯ

Форма обучения \_очная\_\_\_\_\_

Название разделов и тем	Вид самостоятельной	Объем в	Форма
	работы (проработка	часах	контроля
	учебного материала,		(проверка
	решение задач, реферат,		решения задач,
	доклад, контрольная		реферата и
	работа, подготовка к		др.)
	сдаче зачета, экзамена и		
	$\partial p.)$		
1. Номенклатура,	проработка учебного	4	проверка
методологические основы и	материала, решение		решения задач
принципы классификации	ситуационных задач		
(химической и фармакологической)	-		
2. Стандартизация	проработка учебного	4	проверка
лекарственных средств.	материала, решение		решения задач
	ситуационных задач		
3. Общие методы и приемы	проработка учебного	4	проверка
исследования качества	материала, доклад		доклада
лекарственных средств.	1		
4. Качественный и количественный	проработка учебного	4	проверка
экспресс-анализ лекарств	материала, решение		решения задач
	ситуационных задач		
5. Стабильность и сроки	проработка учебного	4	проверка
годности лекарственных веществ	материала, реферат		реферата
6. Фальсификация	проработка учебного	4	проверка
лекарственных средств	материала, реферат		реферата
7. Фармакопейный анализ	проработка учебного	4	проверка
лекарственного растительного	материала, решение		решения задач
сырья	ситуационных задач		1
8. Экологическая безопасность	проработка учебного	4	проверка
лекарственных средств	материала, решение		решения задач
	ситуационных задач		1 ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
9. Определение БАД, их отличие	проработка учебного	4	проверка
от лекарственных средств	материала, реферат		реферата
ИТОГО	71 1 1	36	1 1 1
1	İ	_	i

Форма A Страница **17** из **21** 





#### 11. УЧЕБНО-МЕТОДИЧЕСКОЕ ИНФОРМАЦИОННОЕ И ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

#### а) Список рекомендуемой литературы: основная

- 1. Плетенева Т.В., Фармацевтическая химия [Электронный ресурс]: учебник / под ред. Т. В. Плетеневой - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2018. - 816 с. - ISBN 978-5-9704-4014-8 - Режим доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970440148.html
- 2. Плетенёва Т.В., Контроль качества лекарственных средств [Электронный ресурс]: учебник / под ред. Т. В. Плетенёвой - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2014. - 560 с. - ISBN 978-5-9704-2634-0 - Режим доступа: <a href="http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970426340.html">http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970426340.html</a>
- 3. Бакчеева, Р. Ф. Побочные действия и безопасность лекарств. Фармаконадзор: учебное пособие / Р. Ф. Бакчеева. — Самара: РЕАВИЗ, 2009. — 42 с. — ISBN 2227-8397. — Текст: электронный // Электронно-библиотечная система IPR BOOKS: [сайт]. — URL: http://www.iprbookshop.ru/10132.html

#### дополнительная

- 1. Евсеева Л.В., Химические опасности и токсиканты. Принципы безопасности в химической лаборатории [Электронный ресурс] / Евсеева Л.В., Журавель И.А., Датхаев У.М., Абдуллабекова Р.М. - М.: Литтерра, 2016. - 136 с. - ISBN 978-5-4235-0222-5 - Режим доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785423502225.html
- 2. Краснов Е.А., Фармацевтическая химия в вопросах и ответах [Электронный ресурс] / Е.А. Краснов, Р.А. Омарова, А.К. Бошкаева - М.: Литтерра, 2016. - 352 с. - ISBN 978-5-4235-0149-5 - Режим доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785423501495.html
- 3. Кукес В.Г., Клиническая фармакокинетика: теоретические, прикладные и аналитические аспекты [Электронный ресурс]: руководство / Под ред. В.Г. Кукеса - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2009. - 432 с. (Серия "Библиотека врача-специалиста") - ISBN 978-5-9704-0972-5 - Режим доступа: http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970409725.html
- 4. Косьмин, А. Д. Проблемы обеспечения населения качественными лекарственными средствами и фармацевтическими субстанциями: монография / А. Д. Косьмин, О. П. Кузнецова, Я. С. Синицова. — Омск: Омский государственный технический университет, 2017. — 368 с. — ISBN 978-5-8149-2479-7. — Текст: электронный // Электроннобиблиотечная система IPR BOOKS: [сайт]. — URL: http://www.iprbookshop.ru/78455.html
- 5. Медико-правовые аспекты безопасности лекарственных средств и пациентов: монография / В. И. Витер, А. Р. Поздеев, А. Н. Яворский, А. П. Столяров. — Саратов: Вузовское образование, 2018. — 304 с. — ISBN 978-5-4487-0129-0. — Текст: электронный // Электронно-библиотечная система **IPR** BOOKS: [сайт]. URL: http://www.iprbookshop.ru/72349.html

#### учебно-методическая

- 1. Кормишина А. Е. Методические указания для обучающихся по организации и выполнению практических занятий по дисциплине «Контроль качества лекарственных средств» для специальности 33.05.01 «Фармация» (уровень специалитет) / А. Е. Кормишина, В. А. Кормишин; УлГУ, ИМЭиФК. - Ульяновск : УлГУ, 2019. - Загл. с экрана; Неопубликованный ресурс. - Электрон. текстовые дан. (1 файл : 1,29 МБ). - Текст : электронный. http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Download/MObject/5200
- 2. Раменская Г. В., Контроль качества и стандартизация лекарственных средств: учебнометодическое пособие по производственной практике [Электронный ресурс] / под ред. Г. В. Раменской, С. К. Ордабаевой - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2018. - 352 с. - ISBN 978-5-9704-3979-1 -Режим доступа: <a href="http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970439791.html">http://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970439791.html</a> Согласовано:

Пл. бибино текарь / Olla Deykerre С. Н. Долиность сотрудника научной библиотеки ФИО подпись дата

Форма А Страница **18** из **21** 

### б) Программное обеспечение:

- Операционная система Windows;
- Пакет офисных программ Microsoft Office.

# Профессиональные базы данных, информационно-справочные системы:

1. Электронно-библиотечные системы:

1.1. **IPRbooks** [Электронный ресурс]: электронно-библиотечная система/ группа компаний Ай Пи Эр Медиа. - Электрон. дан. - Саратов, [2019]. - Режим доступа: http://www.iprbookshop.ru.

1.2. **ЮРАЙТ** [Электронный ресурс]: электронно-библиотечная система/ ООО Электронное издательство ЮРАЙТ. - Электрон. дан. – Москва, [2019]. - Режим

доступа: https://www.biblio-online.ru.

1.3. **Консультант студента** [Электронный ресурс]: электронно-библиотечная система/ ООО Политехресурс. - Электрон. дан. – Москва, [2019]. - Режим доступа: <a href="http://www.studentlibrary.ru/pages/catalogue.html">http://www.studentlibrary.ru/pages/catalogue.html</a>.

1.4. **Лань** [Электронный ресурс]: электронно-библиотечная система/ ООО ЭБС Лань. - Электрон. дан. - С.-Петербург, [2019]. - Режим доступа: https://e.lanbook.com.

1.5. **Znanium.com** [Электронный ресурс]: электронно-библиотечная система/ ООО Знаниум. - Электрон. дан. – Москва, [2019]. - Режим доступа: <a href="http://znanium.com">http://znanium.com</a>.

2. **КонсультантПлюс** [Электронный ресурс]: справочная правовая система/ Компания «Консультант Плюс». - Электрон. дан. - Москва: КонсультантПлюс, [2019].

- 3. **База данных периодических изданий** [Электронный ресурс]: электронные журналы/ ООО ИВИС. Электрон. дан. Москва, [2019]. Режим доступа: https://dlib.eastview.com/browse/udb/12.
- 4. **Национальная электронная библиотека** [Электронный ресурс]: электронная библиотека. Электрон. дан. Москва, [2019]. Режим доступа: <a href="https://нэб.рф">https://нэб.рф</a>.
- 5. Электронная библиотека диссертаций РГБ [Электронный ресурс]: электронная библиотека/ ФГБУ РГБ. Электрон. дан. Москва, [2019]. Режим доступа: <a href="https://dvs.rsl.ru">https://dvs.rsl.ru</a>.
  - 6. Федеральные информационно-образовательные порталы:
- 6.1. Информационная система <u>Единое окно доступа к образовательным ресурсам</u>. Режим доступа: http://window.edu.ru.
  - 6.2. Федеральный портал Российское образование. Режим доступа: http://www.edu.ru.
  - 7. Образовательные ресурсы УлГУ:
  - 7.1. Электронная библиотека УлГУ. Режим доступа: http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Web.
  - 7.2. Образовательный портал УлГУ. Режим доступа: http://edu.ulsu.ru.

7.3.

### 12. МАТЕРИАЛЬНО-ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ДИСЦИПЛИНЫ

- учебные комнаты и лаборатории для работы студентов.
- лабораторное оборудование и реактивы для проведения лабораторных работ
- -мультимедийный комплекс( ноутбук, проектор, экран).
- наборы препаратов для демонстрации ЛФ промышленного выпуска
- наборы мультимедийныйх наглядных материалов по различным разделам дисциплины.
  - -видеофильмы.

#### • Лаборатория фармацевтической химии

- 1. Фотометр биохимический специал типа ФБС-01-1 ("Микролаб 600")
- 2. Спектрофотометр типа СФ-103 (1шт);

- 3. Рефрактометр ИРФ-454Б2M (2шт);
- 4. Анализатор EASYLYTECALCIUMNa/K/Ca/pH в комплекте на 5000 анализов. (1шт)
  - 5. AHИOH–7000 (мВ/pH/pNO3/CNO3 + t) комб. Электрод (2 шт);
  - 6. Хроматограф Милихром-5 жидкостной (1 шт);
  - 7. ИК Спектрофотометр SPECORDM-80 (1 шт);
  - 8. ВИД- УФ -спектрофотометр двухлучевой, (190-1100) нм (1 шт);
  - 9. Микроскоп Биомед-1 (15 шт);
  - 10. Аквадистиллятор ДЭ –25-1 (2 шт);
  - 11. Бидистиллятор( 1 шт);
  - 12. Набор для тонкослойной хроматографии (4 набора);
  - 13. Трансиллюминатор ТСП-15М (1 шт);
  - 14. Весы аналитические одночашечные (2 шт);
  - 15. Весы полуаналитические одночашечные (2 шт);
  - 16. Весы технические (3 шт);
  - 17. Термостат суховоздушный (1 шт);
  - 18. Термостат водяной (1 шт);
  - 19. Сушильный шкаф (1 шт);
  - 20. Муфельная печь (1 шт.);
- 21. Комплект оборудования для электрофореза (выпрямитель, камера горизонтальная, камера вертикальная) (2 шт);
  - 22. Поляриметр (1 шт);
  - 23. Холодильник (2 шт);
  - 24. Компьютер с лазерным принтером (1 шт);
  - 25. Вакуумный насос (1 шт);
  - 26. Перистальтический насос (2 шт);
  - 27. Стеклянные приборы, посуда и реактивы.

# 13. СПЕЦИАЛЬНЫЕ УСЛОВИЯ ДЛЯ ОБУЧАЮЩИХСЯ С ОГРАНИЧЕННЫМИ ВОЗМОЖНОСТЯМИ ЗДОРОВЬЯ (ОВЗ) И ИНВАЛИДОВ

Обучающиеся с ОВЗ и инвалиды проходят практику совместно с другими обучающимися (в учебной группе) или индивидуально (по личному заявлению обучающегося).

Определение мест прохождения практики для обучающихся с ОВЗ и инвалидов осуществляется с учетом состояния здоровья и требований к их доступности для данной категории обучающихся. При определении мест и условий (с учётом нозологической группы и группы инвалидности обучающегося) прохождения учебной и производственной практик для данной категории лиц учитываютсяиндивидуальные особенности обучающихся, а также рекомендации медико-социальной экспертизы, отраженные в индивидуальной программе реабилитации, относительно рекомендованных условий и видов труда.

При определении места практики для обучающихся с OB3 и инвалидов особое внимание уделяется безопасности труда и оснащению (оборудованию) рабочего места. Рабочие места на практику предоставляются профильной организацией в соответствии со следующими

Форма A Страница **20** из **21** 

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		The state of the s

Рабочие места на практику предоставляются профильной организацией в соответствии со следующими требованиями:

- для обучающихся с ОВЗ и инвалидов по зрению-слабовидящих: оснащение специального рабочего места общим и местным освещением, обеспечивающим беспрепятственное нахождение указанным лицом своего рабочего места и выполнение индивидуального задания;наличие видеоувеличителей, луп;
- для обучающихся с ОВЗ и инвалидов по зрению-слепых: оснащение специального рабочего места тифлотехническими ориентирами и устройствами, с возможностью использования крупного рельефно-контрастного шрифта и шрифта Брайля, акустическими навигационными средствами, обеспечивающими беспрепятственное нахождение указанным лицом своего рабочего места и выполнение индивидуального задания;
- для обучающихся с ОВЗ и инвалидов по слуху-слабослышащих: оснащение (оборудование) специального рабочего места звукоусиливающей аппаратурой, телефонами для слабослышащих;
- для обучающихся с OB3 и инвалидов по слуху-глухих: оснащение специального рабочего места визуальными индикаторами, преобразующими звуковые сигналы в световые, речевые сигналы в текстовую бегущую строку, для беспрепятственного нахождения указанным лицом своего рабочего места и выполнения индивидуального задания;
- для обучающихся с OB3 и инвалидов с нарушением функций опорнодвигательного аппарата: оборудование, обеспечивающее реализацию эргономических принципов (максимально удобное для инвалида расположение элементов, составляющих рабочее место); механизмы и устройства, позволяющие изменять высоту и наклон рабочей поверхности, положение сиденья рабочего стула по высоте и наклону, угол наклона спинки рабочего стула; оснащение специальным сиденьем, обеспечивающим компенсацию усилия при вставании, специальными приспособлениями для управления и обслуживания этого оборудования.

Условия организации и прохождения практики, подготовки отчетных материалов, проведения текущего контроля и промежуточной аттестации по практике обеспечиваются в соответствии со следующими требованиями:

- Объем, темп, формы выполнения индивидуального задания на период практики устанавливаются индивидуально для каждого обучающегося указанных категорий. В зависимости от нозологии максимально снижаются противопоказанные (зрительные, звуковые, мышечные и др.) нагрузки.
- Учебные и учебно-методические материалы по практике представляются в различных формах так, чтобы обучающиеся с ОВЗ и инвалиды с нарушениями слуха получали информацию визуально (документация по практике печатается увеличенным шрифтом; предоставляются видеоматериалы и наглядные материалы по содержанию практики), с нарушениями зрения аудиально (например, с использованием программ-синтезаторов речи) или с помощью тифлоинформационных устройств.
- Форма проведения текущего контроля успеваемости и промежуточной аттестации для обучающихся с ОВЗ и инвалидов устанавливается с учетом индивидуальных психофизических особенностей (устно, письменно, при помощи компьютера, в форме тестирования и т.п.). При необходимости обучающемуся предоставляется дополнительное время для подготовки ответа и (или) защиты отчета.

Разработчики:

к. фарм. наук, доцент

Кормишин В.А.

ст. преподаватель

Кормишина А.Е.

Форма А



Ф-Рабочая программа дисциплины

# Лист согласования

Ne	Содержание изменения или ссылка на прилагаемый текст	ФИО заведующего кафедрой, реализующего дисциплину/выпускающей кафедрой	Подпись	Дата
1	Приложение 1»Внесение изменений в п.п. а)Список рекомендуемой литературы п. 11 «Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	Maprebur M. T.	J-	31.08.2020
2	Приложение 1»Внесение изменений в п.п. б)Профессиональные базы данных п. 11 «Учебнометодическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	Maprebur M.T.	9-	31.08.2020

нистерство науки и высшего образования РФ /льяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		

Согласовано:



# б) Программное обеспечение:

- Операционная система Windows;
- Пакет офисных программ Microsoft Office.

### в) Профессиональные базы данных, информационно-справочные системы

#### 1. Электронно-библиотечные системы:

IPRbooks: электронно-библиотечная система: сайт / группа компаний Ай Пи Ар Медиа. - Саратов, [2020]. — URL: <a href="http://www.iprbookshop.ru">http://www.iprbookshop.ru</a>. — Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст: электронный.

ЮРАЙТ : электронно-библиотечная система : сайт / ООО Электронное издательство ЮРАЙТ. – Москва, [2020]. - URL: <a href="https://www.biblio-online.ru">https://www.biblio-online.ru</a>. – Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.

Консультант студента : электронно-библиотечная система : сайт / ООО Политехресурс. – Москва, [2020]. – URL: http://www.studentlibrary.ru/catalogue/switch\_kit/x2019-128.html. – Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. – Текст : электронный.

Лань : электронно-библиотечная система : сайт / ООО ЭБС Лань. — Санкт-Петербург, [2020]. — URL: <a href="https://e.lanbook.com">https://e.lanbook.com</a>. — Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. — Текст : электронный.

**Znanium.com :** электронно-библиотечная система : сайт / ООО Знаниум. - Москва, [2020]. - URL: http://znanium.com. — Режим доступа : для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.

Clinical Collection : коллекция для медицинских университетов, клиник, медицинских библиотек // EBSCOhost : [портал]. — URL: http://web.a.ebscohost.com/ehost/search/advanced?vid=1&sid=e3ddfb99-a1a7-46dd-a6eb-2185f3e0876a%40sessionmgr4008. — Режим доступа : для авториз. пользователей. — Текст : электронный.

**2. КонсультантПлюс** [Электронный ресурс]: справочная правовая система. /ООО «Консультант Плюс» - Электрон. дан. - Москва : КонсультантПлюс, [2020].

#### 3. Базы данных периодических изданий:

База данных периодических изданий : электронные журналы / ООО ИВИС. - Москва, [2020]. — URL: https://dlib.eastview.com/browse/udb/12. — Режим доступа : для авториз. пользователей. — Текст : электронный.

eLIBRARY.RU: научная электронная библиотека: сайт / ООО Научная Электронная Библиотека. – Москва, [2020]. – URL: <a href="http://elibrary.ru">http://elibrary.ru</a>. – Режим доступа: для авториз. пользователей. – Текст: электронный

«Grebennikon» : электронная библиотека / ИД Гребенников. – Москва, [2020]. – URL: <a href="https://id2.action-media.ru/Personal/Products">https://id2.action-media.ru/Personal/Products</a>. – Режим доступа : для авториз. пользователей. – Текст : электронный.

**4.** Национальная электронная библиотека : электронная библиотека : федеральная государственная информационная система : сайт / Министерство культуры РФ ; РГБ. — Москва, [2020]. — URL: <a href="https://нэб.рф">https://нэб.рф</a>. — Режим доступа : для пользователей научной библиотеки. — Текст : электронный.

Министерство науки и высшего образования РФ
Ульяновский государственный университет

Форма



Ф-Рабочая программа дисциплины

**5.** • <u>SMART Imagebase</u> // EBSCOhost : [портал]. — URL: https://ebsco.smartimagebase.com/?TOKEN=EBSCO-1a2ff8c55aa76d8229047223a7d6dc9c&custid=s6895741. — Режим доступа : для авториз. пользователей. — Изображение : электронные.

#### 6. Федеральные информационно-образовательные порталы:

- 6.1. <u>Единое окно доступа к образовательным ресурсам</u> : федеральный портал / учредитель ФГАОУ ДПО ЦРГОП и ИТ. URL: <a href="http://window.edu.ru/">http://window.edu.ru/</a>. Текст : электронный.
- 6.2. <u>Российское образование</u>: федеральный портал / учредитель ФГАОУ ДПО ЦРГОП и ИТ. URL: http://www.edu.ru. Текст: электронный.
- 6.3 Федеральная электронная медицинская библиотека : федеральная государственная информационная система : сайт / Министерство здравоохранения Российской Федерации Москва, [2020]. URL: <a href="http://www.femb.ru/feml.">http://www.femb.ru/feml.</a>- Текст электронный.

### 7. Образовательные ресурсы УлГУ:

- 7.1. Электронная библиотека УлГУ: модуль АБИС Мега-ПРО / ООО «Дата Экспресс». URL: <a href="http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Web">http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Web</a>. Режим доступа : для пользователей научной библиотеки. Текст : электронный.
- 7.2. Образовательный портал УлГУ. URL: <a href="http://edu.ulsu.ru">http://edu.ulsu.ru</a>. Режим доступа : для зарегистр. пользователей. Текст : электронный.

## 1. Образовательные ресурсы УлГУ:

- 1.1. Электронная библиотека УлГУ. Режим доступа: http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Web.
- 1.2. Образовательный портал УлГУ. Режим доступа: <a href="http://edu.ulsu.ru">http://edu.ulsu.ru</a>.

Согласовано:	k 1	n	
Rail Har grift	Ruernoba	NB	1 /1/3 km
Делжность сотрудника УИТиТФИО	подпись	дата	700



# Лист согласования

$N_2$	Содержание изменения или ссылка на прилагаемый текст	ФИО заведующего кафедрой, реализующего дисциплину/выпускающей кафедрой	Подпись	Дата
1	Приложение 1»Внесение изменений в п.п. а)Список рекомендуемой литературы п. 11 «Учебио-методическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	Маркеви И.Г.	7	31.08. 2021
2	Приложение 1»Внесение изменений в п.п. б)Профессиональные базы данных п. 11 «Учебнометодическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	Mapredur M.T	7-	31.08.2021



Ф-Рабочая программа дисциплины

Режим доступа: ЭБС УлГУ. - Текст : электронный.

Согласовано:

U. TW menage Должность сотрудника научной библиотеки

1 Maneymune C. U. Sharp

. в) Профессиональные базы данных, информационно-справочные системы

#### 1. Электронно-библиотечные системы:

- 1.1. IPRbooks: электронно-библиотечная система: сайт / группа компаний Ай Пи Ар Медиа. - Саратов, [2021]. - URL: <a href="http://www.iprbookshop.ru">http://www.iprbookshop.ru</a>. - Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.
- 1.2. ЮРАЙТ : электронно-библиотечная система : сайт / ООО Электронное издательство ЮРАЙТ. - Москва, [2021]. - URL: https://urait.ru. - Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.
- 1.3. Консультант студента : электронно-библиотечная система : сайт / ООО Политехресурс. - Москва, [2021]. - URL: <a href="https://www.studentlibrary.ru/cgi-bin/mb4x">https://www.studentlibrary.ru/cgi-bin/mb4x</a>. -Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. – Текст: электронный.
- 1.4. Консультант врача : электронно-библиотечная система : сайт / ООО Высшая школа организации и управления здравоохранением-Комплексный медицинский консалтинг. – Москва, [2021]. – URL: <a href="https://www.rosmedlib.ru">https://www.rosmedlib.ru</a>. – Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст: электронный.
- 1.5. Большая медицинская библиотека: электронно-библиотечная система: сайт / ООО Букап. – Томск, [2021]. – URL: <a href="https://www.books-up.ru/ru/library/">https://www.books-up.ru/ru/library/</a>. – Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст: электронный.
- 1.6. Лань : электронно-библиотечная система : сайт / ООО ЭБС Лань. Санкт-Петербург, [2021]. – URL: <a href="https://e.lanbook.com">https://e.lanbook.com</a>. – Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. – Текст: электронный.
- 1.7. Znanium.com :электронно-библиотечная система : сайт / ООО Знаниум. -Москва, [2021]. - URL: <a href="http://znanium.com">http://znanium.com</a> . - Режим доступа : для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.
- 1.8. ClinicalCollection : коллекция для медицинских университетов, клиник, библиотек // **EBSCOhost** . [портал]. URL: http://web.b.ebscohost.com/ehost/search/advanced?vid=1&sid=9f57a3e1-1191-414b-8763-<u>e97828f9f7e1%40sessionmgr102</u>. – Режим доступа: для авториз. пользователей. – Текст:
- 1.9. Русский язык как иностранный :электронно-образовательный ресурс для иностранных студентов: сайт / ООО Компания «Ай Пи Ар Медиа». - Саратов, [2021]. -URL: https://ros-edu.ru. - Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. - Текст : электронный.
- 2. КонсультантПлюс [Электронный ресурс]: справочная правовая система. /ООО «Консультант Плюс» - Электрон. дан. - Москва :КонсультантПлюс, [2021].

#### 3. Базы данных периодических изданий:

- 3.1. База данных периодических изданий : электронные журналы / ООО ИВИС. -Москва, [2021]. - URL: <a href="https://dlib.eastview.com/browse/udb/12">https://dlib.eastview.com/browse/udb/12</a>. - Режим доступа : для авториз. пользователей. - Текст : электронный.
- 3.2. eLIBRARY.RU: научная электронная библиотека : сайт / ООО Научная Электронная Библиотека. – Москва, [2021]. – URL: <a href="http://elibrary.ru">http://elibrary.ru</a>. – Режим доступа: для авториз. пользователей. - Текст: электронный
- 3.3. «Grebennikon» : электронная библиотека / ИД Гребенников. Москва, [2021]. https://id2.action-media.ru/Personal/Products. - Режим доступа : для авториз. пользователей. - Текст: электронный.
  - 4. Национальная электронная библиотека : электронная библиотека :

Министерство науки и высшего образования РФ Ульяновский государственный университет	Форма	
Ф-Рабочая программа дисциплины		
федеральная государственная информационная РФ; РГБ. – Москва, [2021]. – URL: https://нэб.р научной библиотеки. – Текст: электронный.  5. SMARTImagebase // EBSC https://ebsco.smartimagebase.com/?TOKEN=EBSC la2ff8c55aa76d8229047223a7d6dc9c&custid=s689 пользователей. – Изображение: электронные.  6. Федеральные информационно-образо 6.1. Единое окно доступа к образовател учредитель ФГАОУ ДПО ЦРГОП и ИТ. – электронный.	мф. – Режим доступа : для пользователей СОhost : [портал]. – URL: О-15741. – Режим доступа : для авториз. Вательные порталы: пыным ресурсам : федеральный портал / URL: http://window.edu.ru/ . – Текст : вный портал / учредитель ФГАОУ ДПО : электронный.	
библиотеки. – Текст ; электронный.	h.	

thounter 2

Согласовано:

2012 116 ч УПОТ Деятеность сопружника УИТИТ

# Лист согласования

№	Содержание изменения или ссылка на прилагаемый текст	ФИО заведующего кафедрой, реализующего дисциплину/выпускающей кафедрой	Подпись	Дата
1	Приложение 1» Внесение изменений в п.п. а) Список рекомендуемой литературы п. 11 «Учебно-методическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	hapneben u.T.		d7.05-dods
2	Приложение 1» Внесение изменений в п.п. б) Профессиональные базы данных п. 11 «Учебнометодическое и информационное обеспечение дисциплины/практики» с оформлением отдельного приложения	leaprebur N. P.		27.05.20de

#### в) Профессиональные базы данных, информационно-справочные системы:

#### 1. Электронно-библиотечные системы:

- 1.1. Цифровой образовательный ресурс IPRsmart:электронно-библиотечная система: сайт / ООО Компания «Ай Пи Ар Медиа». Саратов, [2022]. –URL:http://www.iprbookshop.ru. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.2. Образовательная платформа ЮРАЙТ: образовательный ресурс, электронная библиотека: сайт / ООО Электронное издательствоЮРАЙТ. Москва, [2022]. URL: https://urait.ru. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.3. База данных «Электронная библиотека технического ВУЗа (ЭБС «Консультант студента»): электронно-библиотечная система: сайт / ООО Политехресурс. Москва, [2022]. —URL: <a href="https://www.studentlibrary.ru/cgi-bin/mb4x">https://www.studentlibrary.ru/cgi-bin/mb4x</a>. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.4. Консультант врача. Электронная медицинская библиотека : база данных : сайт / ООО Высшая школа организации и управления здравоохранением-Комплексный медицинский консалтинг. Москва, [2022]. URL: <a href="https://www.rosmedlib.ru">https://www.rosmedlib.ru</a>. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.5. Большая медицинская библиотека: электронно-библиотечная система: сайт / ООО Букап. Томск, [2022]. URL: <a href="https://www.books-up.ru/ru/library/">https://www.books-up.ru/ru/library/</a>. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.6. ЭБС Лань: электронно-библиотечная система: сайт/ ООО ЭБС Лань. –Санкт-Петербург, [2022]. –URL:https://e.lanbook.com. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.7. ЭБС Znanium.com:электронно-библиотечная система: сайт / ООО Знаниум. Москва, [2022]. URL: <a href="http://znanium.com">http://znanium.com</a> . Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- 1.8. ClinicalCollection :научно-информационная база данных EBSCO // EBSCOhost : [портал]. URL: <a href="http://web.b.ebscohost.com/ehost/search/advanced?vid=1&sid=9f57a3e1-1191-414b-8763-e97828f9f7e1%40sessionmgr102">http://web.b.ebscohost.com/ehost/search/advanced?vid=1&sid=9f57a3e1-1191-414b-8763-e97828f9f7e1%40sessionmgr102</a>. Режим доступа: для авториз. пользователей. Текст: электронный.
- 1.9.База данных «Русский как иностранный»: электронно-образовательный ресурс для иностранных студентов: сайт / ООО Компания «Ай Пи Ар Медиа». Саратов, [2022]. URL: https://ros-edu.ru. Режим доступа: для зарегистрир. пользователей. Текст: электронный.
- **2. КонсультантПлюс** [Электронный ресурс]: справочная правовая система. /ООО «Консультант Плюс» Электрон.дан. Москва: КонсультантПлюс, [2022].

## 3. Базы данных периодических изданий:

- 3.1. База данных периодических изданий EastView: электронныежурналы/ ООО ИВИС. Москва, [2022]. –URL:https://dlib.eastview.com/browse/udb/12. Режим доступа: для авториз. пользователей. Текст: электронный.
- 3.2. eLIBRARY.RU: научная электронная библиотека: сайт / ООО Научная Электронная Библиотека. Москва, [2022]. URL: http://elibrary.ru. Режим доступа: для авториз. пользователей. Текст: электронный
- 3.3. Электронная библиотека «Издательского дома «Гребенников» (Grebinnikon): электроннаябиблиотека / ООО ИД Гребенников. Москва, [2022]. URL: https://id2.action-media.ru/Personal/Products. Режим доступа: для авториз. пользователей. Текст: электронный.
- **4.** Федеральная государственная информационная система «Национальная электронная библиотека»: электронная библиотека: сайт / ФГБУ РГБ. Москва, [2022]. URL:https://нэб.рф. Режим доступа: для пользователей научной библиотеки. Текст : электронный.
- **5. SMARTImagebase**: научно-информационная база данных EBSCO//EBSCOhost : [портал].— URL: <a href="https://ebsco.smartimagebase.com/?TOKEN=EBSCO-1a2ff8c55aa76d8229047223a7d6dc9c&custid=s6895741">https://ebsco.smartimagebase.com/?TOKEN=EBSCO-1a2ff8c55aa76d8229047223a7d6dc9c&custid=s6895741</a>. Режим доступа: для авториз. пользователей. Изображение: электронные.

# 6. Федеральные информационно-образовательные порталы:

- 6.1. Единое окно доступа к образовательным ресурсам: федеральный портал.— URL:http://window.edu.ru/. Текст: электронный.

# 7. Образовательные ресурсы УлГУ:

7.1. Электронная библиотечная система УлГУ: модуль «Электронная библиотека» АБИС Мега-ПРО / ООО «Дата Экспресс». — URL:http://lib.ulsu.ru/MegaPro/Web. — Режим доступа: для пользователей научной библиотеки. — Текст: электронный.

Согласовано:

<u>Зам иму Миту I Кимемью В Яди</u>

Должность сотрудника УИТиТ ФИО подпису дата