

федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

**«Тверской государственный медицинский университет»  
Министерства здравоохранения Российской Федерации**

**Кафедра фармации и клинической фармакологии**

Рабочая программа практики

**Практика по контролю качества лекарственных форм**

для обучающихся 5 курса,

направление подготовки (специальность)

33.05.01 Фармация,

форма обучения  
очная

Трудоемкость, зачетные единицы/часы	6 з.е. / 216 ч.
в том числе:	
контактная работа	72 ч.
самостоятельная работа	144 ч.
Промежуточная аттестация, форма/семестр	Зачет с оценкой/ 10 семестр

**Тверь, 2025**

**Разработчики:** заведующая кафедрой фармации и клинической фармакологии, д.м.н., профессор Демидова М.А., доцент кафедры фармации и клинической фармакологии, к.б.н. Кудряшова М.Н.

**Внешняя рецензия дана** и.о. директора МУП Аптека №1 Сурковой Юлией Александровной

Рабочая программа рассмотрена и одобрена на заседании кафедры «22» мая 2025 г. (протокол № 5)

Рабочая программа рассмотрена и одобрена на заседании профильного методического совета «05» июня 2025 г. (протокол № 7)

Рабочая программа утверждена на заседании центрального координационно-методического совета «27» августа 2025 г. (протокол № 1)

## **I. Пояснительная записка**

Рабочая программа практики разработана в соответствии с федеральным государственным образовательным стандартом высшего образования (ФГОС ВО) по направлению подготовки (специальности) 33.05.01 Фармация, утвержденного приказом Министерства образования и науки РФ от 27 марта 2018 г. N 219, с учётом рекомендаций основной профессиональной образовательной программы (ОПОП) высшего образования.

### **1. Вид и тип практики**

Вид практики – производственная.

Тип практики – практика по контролю качества лекарственных средств

### **2. Цель и задачи практики**

Целью практики является закрепление знаний, приобретённых в процессе теоретической подготовки, развитие и совершенствование умений и навыков, полученных в процессе обучения, формирование у обучающихся профессиональных компетенций для осуществления фармацевтической деятельности в сфере обращения лекарственных средств в соответствии с законодательством Российской Федерации и федеральным государственным образовательным стандартом.

Задачами практики являются:

- научить студентов проводить анализ качества лекарственных форм аптечного изготовления и заводского производства;
- научить давать заключение по результатам анализа;
- научить оформлять соответствующую документацию.

### **3. Планируемые результаты обучения при прохождении практики**

В результате прохождения практики у обучающегося формируются профессиональные компетенции для успешной профессиональной деятельности:

<b>Формируемые компетенции</b>	<b>Индикаторы достижения</b>	<b>Планируемые результаты обучения</b> В результате изучения практики студент должен:
ПКО-4. Способен участвовать в мониторинге качества, эффективности и безопасности лекарственных средств и лекарственного растительного сырья	ИДПКО-4-1 Проводит фармацевтический анализ фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ и лекарственных препаратов для медицинского применения заводского производства в соответствии со стандартами качества	<b>Знать:</b> - нормативную документацию, регламентирующую производство и качество лекарственных препаратов в аптеках и на фармацевтических предприятиях; <b>Уметь:</b> проводить оценку качества лекарственных средств в соответствии с нормативной документацией и оценивать их качество по полученным результатам; <b>Владеть:</b> навыками фармацевтического анализа фармацевтических субстанций, вспомогательных веществ и лекарственных препаратов в соответствии с требованиями нормативной документации.
	ИДПКО-4-2 Осуществляет контроль за приготовлением реактивов и титрованных растворов	<b>Знать:</b> - основные требования к лекарственным средствам и показатели их качества. <b>Уметь:</b> -пользоваться нормативной документацией, регламентирующей качество лекарственных средств;

	<p><b>ИДПКО-4-3</b> Стандартизует приготовленные титрованные растворы</p>	<p><b>Владеть:</b> выполнения фармакопейных методик приготовления титрованных растворов и реагентов.</p> <p><b>Знать:</b> - требования к реагентам и оборудованию для проведения фармацевтического анализа.</p> <p><b>Уметь:</b> - выбирать мерную посуду и оборудование, готовить навески для приготовления титрованных растворов и реагентов в соответствии с методиками.</p> <p><b>Владеть:</b> - навыками стандартизации титрованных растворов, выполнения фармакопейных методик определения и корректировки концентрации титрованных растворов</p> <p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• нормативные документы в области качества лекарственных препаратов;</li> <li>• структуру государственной системы по контролю в сфере обращения лекарственных средств.</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ориентироваться в порядке сбора и представления сведений в области мониторинга безопасности лекарственных препаратов</li> </ul> <p><b>Владеть:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• навыками по методам контроля, хранения лекарственных препаратов</li> </ul> <p>формирование представления о проблеме лекарственной опасности/безопасности</p> <p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- основные требования нормативных документов к лекарственным средствам и показатели их качества.</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Уметь рассчитывать результаты анализа по полученным экспериментальным данным с правильным оформлением аналитической документации</li> </ul> <p><b>Владеть:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- теоретическими основами химических, биологических, физико-химических методов</li> </ul>
	<p><b>ИДПКО-4-5</b> 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</p>	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• нормативные документы в области качества лекарственных препаратов;</li> <li>• структуру государственной системы по контролю в сфере обращения лекарственных средств.</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ориентироваться в порядке сбора и представления сведений в области мониторинга безопасности лекарственных препаратов</li> </ul> <p><b>Владеть:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• навыками по методам контроля, хранения лекарственных препаратов</li> </ul> <p>формирование представления о проблеме лекарственной опасности/безопасности</p>
	<p><b>ИДПКО-4-6</b> Осуществляет регистрацию, обработку и интерпретацию результатов проведенных испытаний лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов</p>	<p><b>Знать:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- основные требования нормативных документов к лекарственным средствам и показатели их качества.</li> </ul> <p><b>Уметь:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Уметь рассчитывать результаты анализа по полученным экспериментальным данным с правильным оформлением аналитической документации</li> </ul> <p><b>Владеть:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- теоретическими основами химических, биологических, физико-химических методов</li> </ul>

		анализа лекарственных средств - навыком делать на основании результатов анализа заключение о качестве лекарственного средства
--	--	--

#### **4. Место практики в структуре основной профессиональной образовательной программы**

Практика по контролю качества лекарственных средств входит в Обязательную часть Блока 2 ОПОП специалитета.

Практика закрепляет знания и умения в области исследования физических и химических свойств лекарственных веществ, методов их анализа. В производственных аптеках специалист в области фармацевтической химии (проводор-аналитик) осуществляет внутриаптечный контроль качества лекарств, а на фармацевтических предприятиях контролирует качество лекарственных форм заводского изготовления, провизоры-аналитики занимаются вопросами контроля качества лекарств и поиском новых лекарственных средств. Соответствие лекарственных средств требуемому уровню качества устанавливают с помощью методов анализа, прописанных в государственных стандартах (государственная фармакопея).

Благодаря достижениям фармацевтической химии созданы лекарственные средства, которые обеспечивают здравоохранение безопасными и эффективными методами лечения многих заболеваний. В то же время расширение арсенала лекарственных средств в результате их синтеза или получения из природных источников, возрастающая доступность лекарственных средств вследствие международного сотрудничества делают необходимыми усиление контроля за их биоэквивалентностью и качеством.

В процессе прохождения практики закрепляются знания, навыки и компетенции для успешной профессиональной деятельности провизора.

Уровень начальной подготовки обучающегося для успешного прохождения практики:

- *Знать* принципы систематизации химических веществ, основные аналитические реакции на ионы и функциональные группы, взаимосвязь между строением и фармакологическим действием веществ, теоретические основы методов количественного анализа.
- *Уметь* применять на практике химические реакции на ионы и функциональные группы, иллюстрировать химические процессы уравнениями реакций, оценивать результат; проводить количественное определение веществ, делать соответствующие расчеты.
- *Владеть* техникой титриметрических и инструментальных методов анализа; техникой системного анализа по аналитическим группам.

2. Перечень дисциплин и практик, усвоение которых студентами необходимо для прохождения практики:

##### **Аналитическая химия**

Аналитические группы катионов и анионов, принципы анализа смесей согласно систематизации ионов по группам. Теоретические основы и принципы расчетов в применяемых методах исследования (химические (титриметрические), гравиметрические, физические (поляриметрия, рефрактометрия), физико-химические (фотоэлектроколориметрия, хроматография)).

##### **Медицинская и биологическая физика**

Теоретические основы физических методов исследования лекарств, применяемых в фармацевтическом анализе. Принципы работы приборов и расчетов при их использовании.

##### **Общая фармацевтическая химия**

Принципы фармакопейного анализа лекарственных средств. Элементный и функциональный анализ различных групп биологически активных веществ.

Учебная и производственная практики:

## Фармацевтическая пропедевтическая практика

**5. Объём практики** составляет 6 зачетных единиц, 216 академических часов, в том числе 72 часа, выделенных на контактную работу обучающихся с преподавателем, и 144 часа самостоятельной работы обучающихся.

### **6. Образовательные технологии**

Во время прохождения практики студент должен изучить общее устройство аналитического кабинета (аналитического стола), его расположение, набор реактивов, индикаторов, химической посуды, связь работы аналитического кабинета со всеми отделами аптеки:

- освоить приемочный контроль поступающих в аптеку лекарственных средств на соответствие требованиям НД по показателям «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также контроль правильности выписывания и оформления сертификатов, аналитических паспортов и других документов, подтверждающих качество лекарственных средств;
- ознакомиться с условиями хранения и соблюдением сроков годности лекарственных средств;
- освоить обязанности провизора-аналитика по проверке состояния бюреточной системы и пипеток (правильности сборки, чистоты отстойников и пипеток) и качества мытья посуды;
- изучить документацию аналитического кабинета (журналы регистрации анализов, отчеты, протоколы, др.);
- освоить все виды внутриаптечного контроля и ведение журналов регистрации результатов контроля, предусмотренных для провизора-аналитика в аптеке.

Во время производственной практики студент выполняет:

- фармакопейный анализ воды очищенной, химико-фармацевтических препаратов неорганической и органической природы, готовых лекарственных форм (таблетки, растворы для инъекций, глазные капли, мази и др.) по методикам ГФ, ФС, ВФС, НД;
- экспресс-анализ экстремальных лекарственных форм, изъятых из аптек (порошки, микстуры, мази, глазные капли, инъекционные растворы, спиртовые растворы и др.);
- анализ лекарственного растительного сырья, экстракционных препаратов (настойки, экстракти и др.).

Элементы, входящие в самостоятельную работу студента: работа с нормативной документацией, оформление протоколов анализа и дневника.

**7. Формой промежуточной аттестации** по практике является зачет с оценкой в 10 семестре.

**8. Обеспечить выполнение поставленной цели и задач производственной практики для обучающихся с ограниченными возможностями здоровья и инвалидов, проводящейся с учетом особенностей их психофизического развития, индивидуальных возможностей и состояния здоровья.**

## **II. Учебная программа практики**

### **1. Содержание практики:**

#### **Раздел 1. Исследование нормативной базы**

- Федеральный закон о лекарственных средствах.
- Типовые профессионально-должностные требования к провизору, занятому контролем качества лекарственных средств, изготавляемых в аптеках.
- Положение о контрольно-аналитической лаборатории (Центре по контролю качества лекарственных средств).

- Приказ № 751н и инструкции МЗ РФ о контроле качества лекарственных средств, изготавляемых в аптеках.
- Нормативную документацию по контролю качества и хранению лекарственных препаратов и лекарственных форм и санитарному режиму:
  - по изготовлению в аптеках жидких, стерильных и др. лекарственных форм;
  - о нормах отклонений, допустимых при изготовлении лекарственных средств и фасовке промышленной продукции в аптеках;
  - об организации хранения в аптечных учреждениях различных групп лекарственных средств и изделий медицинского назначения, в том числе обладающих огнеопасными и взрывоопасными свойствами;
  - по санитарному режиму аптечных учреждений;
  - о сроках годности, условиях хранения, режимах стерилизации изготавляемых в аптеках лекарственных средств; видах внутриаптечного контроля качества лекарств;
  - о перечнях, учете и хранении наркотических и психотропных средств;
  - о правилах выписывания рецептов и оформления к отпуску изготавляемых в аптеках лекарственных средств и др.;
  - инструкции по технике безопасности и пожарной безопасности, рекомендации по рациональной организации труда провизора-аналитика аптеки, должностные инструкции провизора-аналитика аптеки

**Раздел 2. Изучение общего устройства аналитического кабинета (аналитического стола), его расположение, набор реактивов, индикаторов, химической посуды, связь работы аналитического кабинета со всеми отделами аптеки**

2.1. Освоить приемочный контроль поступающих в аптеку лекарственных средств на соответствие требованиям НД по показателям «Описание», «Упаковка», «Маркировка», а также контроль правильности выписывания и оформления сертификатов, аналитических паспортов и других документов, подтверждающих качество лекарственных средств;

2.2. Ознакомиться с условиями хранения и соблюдением сроков годности лекарственных средств;

2.3. Освоить обязанности провизора-аналитика по проверке состояния бюреточной системы и пипеток (правильности сборки, чистоты отстойников и пипеток) и качества мытья посуды;

2.4. Изучить документацию аналитического кабинета (журналы регистрации анализов, отчеты, протоколы, др.);

2.5. Освоить все виды внутриаптечного контроля и ведение журналов регистрации результатов контроля, предусмотренных для провизора-аналитика в аптеке:

- фармакопейный анализ воды очищенной, химико-фармацевтических препаратов неорганической и органической природы, готовых лекарственных форм (таблетки, растворы для инъекций, глазные капли, мази и др.) по методикам ГФ, ФС, ВФС, НД;
- экспресс-анализ экстремальных лекарственных форм, изъятых из аптек (порошки, микстуры, мази, глазные капли, инъекционные растворы, спиртовые растворы и др.);
- анализ лекарственного растительного сырья, экстракционных препаратов (настойки, экстракти и др.).

Для руководства практикой, проводимой в Университете, назначается руководитель (руководители) практики от Университета из числа лиц, относящихся к профессорско-преподавательскому составу Университета. Для руководства практикой, проводимой в профильной организации, назначаются руководитель (руководители) практики из числа лиц, относящихся к профессорско-преподавательскому составу Университета (далее – руководитель практики от Университета), и руководитель (руководители) практики из числа работников профильной организации (далее – руководитель практики от профильной организации).

дитель практики от профильной организации). Руководитель практики от Университета:

- • составляет рабочий график (план) проведения практики;
- • разрабатывает индивидуальные задания для обучающихся, выполняемые в период практики;
- • участвует в распределении обучающихся по рабочим местам и видам работ в организации;
- • осуществляет контроль за соблюдением сроков проведения практики и соответствием ее содержания требованиям, установленным ОПОП ВО;
- • оказывает методическую помощь обучающимся при выполнении ими индивидуальных заданий, а также при сборе материалов к выпускной квалификационной работе в ходе преддипломной практики;
- • оценивает результаты прохождения практики обучающимися.
- Руководитель практики от профильной организации:
- • согласовывает индивидуальные задания, содержание и планируемые результаты практики;
- • предоставляет рабочие места обучающимся;
- • обеспечивает безопасные условия прохождения практики обучающимся, отвечающие санитарным правилам и требованиям охраны труда;
- • проводит инструктаж обучающихся по ознакомлению с требованиями охраны труда, техники безопасности, пожарной безопасности, а также правилами внутреннего трудового распорядка.
- При проведении практики в профильной организации руководителем практики от Университета и руководителем практики от профильной организации составляется совместный рабочий график (план) проведения практики.
- При наличии в организации вакантной должности, работа на которой соответствует требованиям к содержанию практики, с обучающимся может быть заключен срочный трудовой договор о замещении такой должности.

## 2. Учебно-тематический план

Номера разделов практики	Наименование разделов практики	Контактная работа обучающихся с преподавателем, часов	Самостоятельная работа, часов	Всего часов
1.	Изучение нормативной базы	6	12	18
2.	Изучение общего устройства аналитического кабинета	6	12	18
2.1	Освоить приемочный контроль поступающих в аптеку лекарственных средств	12	24	36
2.2	Ознакомиться с условиями хранения и соблюдения сроков годности лекарственных средств	12	24	36
2.3	Освоить обязанности провизора-аналитика по проверке состояния бюджетной системы и пи-	12	24	36

	петок и качества мытья посуды			
2.4	Изучить документацию аналитического кабинета	12	24	36
2.5	Освоить все виды внутриаптечного контроля и ведение журналов регистрации результатов контроля	12	24	36
	<b>ИТОГО:</b>	<b>72</b>	<b>144</b>	<b>216</b>

### **3. Формы отчётности по практике**

- Письменный отчет
- Дневник
- Отзыв руководителя практики от предприятия

**Перечень практических навыков умений, которые необходимо освоить студенту:**

- осуществлять все виды контроля качества субстанций и лекарственных форм в соответствии с нормативной документацией;
- использовать хроматографические, фотометрические и другие физико-химические методы анализа для оценки качества лекарственных средств (испытания на подлинность, чистоту и количественное определение);
- проводить анализ многокомпонентных лекарственных форм (смесей);
- готовить титрованные растворы (установка титра и расчет поправочного коэффициента);
- проводить титриметрический анализ с помощью различных методов: осадительных, кислотно-основных, окислительно-восстановительных, комплексонометрических;
- рассчитывать содержание лекарственного вещества в субстанциях и лекарственных формах;
- проводить оценку физических свойств лекарственных веществ (показатели «описание», «растворимость», «температура плавления», «рН», «показатель преломления», «удельное вращение») и лекарственных форм (органолептический контроль).

### **III. Фонд оценочных средств для контроля уровня сформированности компетенций (Приложение № 1)**

**Перечень практических навыков (умений), которые необходимо освоить студенту:**

#### **Уметь:**

- планировать анализ лекарственного средства в соответствии с их формой по нормативной документации и оценивать их качество по полученным результатам;
- проводить установление подлинности лекарственных веществ реакциями на их структурные фрагменты;
- устанавливать количественное содержание лекарственных веществ в субстанции и лекарственных формах титриметрическими и физико-химическими методами;

- проводить испытания на чистоту лекарственных веществ и устанавливать пределы содержания примесей химическими и физико-химическими методами;
- выполнять анализ и контроль качества лекарственных средств аптечного изготовления в соответствии с приказами МЗ Российской Федерации;

**Владеть:**

- навыками оценки качества лекарственных средств в соответствии с требованиями нормативной документации;
- навыками обработки результатов анализа лекарственных средств;
- использовать нормативную, справочную и научную литературу для решения профессиональных задач;

**Оценочные средства для промежуточной аттестации по итогам освоения практики**

Формой промежуточной аттестации по практике является зачет с оценкой.

**«5» (отлично)** – соблюден график практики; выполнены все задания, отсутствие замечаний по оформлению дневника и изложению материала; дневник заверен в установленном порядке, имеется положительная рецензия

**«4» (хорошо)** – соблюден график практики; выполнено 80% от общего числа заданий, несущественные замечания/отсутствие замечаний по оформлению дневника и изложению материала; дневник заверен в установленном порядке, имеется положительная рецензия

**«3» (удовлетворительно)** – соблюден график практики; выполнено 70% от общего числа заданий, имеются замечания по оформлению дневника и изложению материала, помарки, исправления; дневник заверен в установленном порядке, имеется рецензия с замечаниями

**«2» (неудовлетворительно)** – соблюден график практики; выполнено менее 70% от общего числа заданий, имеются грубые ошибки в изложении материала, замечания по оформлению дневника, помарки, исправления; отсутствует печать базы практики и отметка руководителя практики, рецензия негативная или отсутствует

*Фонды оценочных средств для проверки уровня сформированности компетенций по итогам освоения практики для каждой формируемой компетенции создается в соответствии с образцом, приведенным в Приложении № 1.*

**IV. Учебно-методическое и информационное обеспечение практики**

**1. Перечень основной и дополнительной учебной литературы, необходимой для освоения дисциплины:**

**Основная литература:**

1. Фармацевтическая химия [Текст] : учебник / ред. Г. В. Раменская. – Москва : БИ-НОМ, 2015. - 467 с.
2. Фармакогнозия. Лекарственное сырьё растительного и животного происхождения [Текст] : учебное пособие / ред. Г. П. Яковлев. - 3-е изд., испр. и доп. – Санкт-Петербург : СпецЛит, 2013. - 846 с.

**Электронный ресурс:**

1. Фармацевтическая химия [Электронный ресурс] : учебное пособие / ред. А. П. Арзамасцев. - Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2008.

**Дополнительная литература:**

1. Беликов, Владимир Георгиевич. Фармацевтическая химия [Текст] : учебное пособие / Владимир Георгиевич Беликов. - изд. 2-е. – Москва : МЕДпресс-информ, 2008. - 615 с.

**Электронные ресурсы:**

1. Харитонов, Ю. Я. Физическая химия [Электронный ресурс] : учебник / Ю. Я. Харитонов. - Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2013.
2. Тесты и вопросы к экзамену по дисциплине "Фармацевтическая химия" : для студентов 3 курса фармацевтического факультета [Электронный ресурс] / Тверская гос. мед. акад. ; сост. М. А. Демидова, М. Н. Быстрова. – 985 Кб. – Тверь : [б. и.], 2008 .
3. Биотехнология: краткий курс лекций для студентов фармацевтического факультета [Электронный ресурс] / Тверская гос. мед. акад. ; сост. М. А. Демидова, Е. В. Харитонова. – 9,08 Мб. – Тверь : [б. и.], 2011.

**2. Перечень учебно-методического обеспечения для самостоятельной работы обучающихся по дисциплине**

Контроль качества лекарственных форм [Электронный ресурс] : методические указания к производственной практике по получению профессиональных умений и опыта профессиональной деятельности для студентов фармацевтического факультета / Тверской гос. мед. ун-т ; сост. М. А. Демидова, М. Н. Кудряшова . – 106 Кб. – Тверь : [б. и.], 2017 . – 16 с.

**3. Перечень ресурсов информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», необходимых для освоения дисциплины**

**Профессиональные базы данных, информационные справочные системы и электронные образовательные ресурсы:**

Электронный справочник «Информио» для высших учебных заведений ([www.informuo.ru](http://www.informuo.ru));

Электронный библиотечный абонемент Центральной научной медицинской библиотеки Первого Московского государственного медицинского университета им. И.М. Сеченова // <http://www.emll.ru/newlib/>;

Информационно-поисковая база Medline (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed>);

База данных «Российская медицина» (<http://www.scsml.rssi.ru/>)

Официальный сайт Министерства здравоохранения Российской Федерации // <https://minzdrav.gov.ru/>;

Российское образование. Федеральный образовательный портал. //<http://www.edu.ru>/; Клинические рекомендации: <http://cr.rosminzdrav.ru/>;

Электронный образовательный ресурс Web-медицина (<http://webmed.irkutsk.ru/>)

**4. Перечень информационных технологий, используемых при осуществлении образовательного процесса по дисциплине, включая перечень программного обеспечения и информационных справочных систем**

**4.1. Перечень лицензионного программного обеспечения:**

1. Microsoft Office 2016:

- Access 2016;
- Excel 2016;
- Outlook 2016;
- PowerPoint 2016;
- Word 2016;
- Publisher 2016;
- OneNote 2016.

2. ABBYY FineReader 11.0

3. Карельская Медицинская информационная система К-МИС

- 4 Программное обеспечение для тестирования обучающихся SunRAV TestOfficePro
5. Программное обеспечение «Среда электронного обучения ЗКЛ»
6. Компьютерная программа для статистической обработки данных SPSS
7. Экспертная система обнаружения текстовых заимствований на базе искусственного интеллекта «Руконтекст»
8. Справочно-правовая система Консультант Плюс

**4.2. Перечень электронно-библиотечных систем (ЭБС):**

1. Электронно-библиотечная система «Консультант студента» ([www.studmedlib.ru](http://www.studmedlib.ru));
2. Справочно-информационная система MedBaseGeotar ([mbasegeotar.ru](http://mbasegeotar.ru))
3. Электронная библиотечная система «elibrary» (<https://www.elibrary.ru/>)

**5. Методические указания для обучающихся по прохождению практики.**

Размещены в ЭИОС университета.

**V. Описание материально-технической базы, необходимой для осуществления образовательного процесса по практике (Приложение 2)**

**VI. Научно-исследовательская работа студента**

Изучение специальной литературы и другой научно-технической информации о достижениях современной отечественной и зарубежной науки и техники; участие в проведении научных исследований или выполнении технических разработок; осуществление сбора, обработка, анализа и систематизации научно-технической информации по теме; подготовка и выступление с докладом на конференции; подготовка к публикации статьи, тезисов.

**VII. Профилактическая работа студента. Создание портфолио.**

В течение учебного года перед практикой студенты проводить активную деятельность по формированию здорового образа жизни населения, результаты которой каждый студент в течение всего периода обучения в университете заносит в свое портфолио.

Видами деятельности по формированию здорового образа жизни среди населения являются: оформление санбюллетеней с указанием информации о том, где находится этот санбюллетень; электронные санбюллетени, размещаемые в социальных сетях;

**VIII. Сведения об обновлении рабочей программы практики**

Представлены в Приложении № 3

**Фонды оценочных средств  
для проверки уровня сформированности компетенций (части компетенций)  
по итогам прохождения практики**

**1) Типовые задания для оценивания результатов сформированности компетенции на уровне «Уметь» (решать типичные задачи на основе воспроизведения стандартных алгоритмов решения):**

**ПКО-4**

Готовность к своевременному выявлению фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств.

**1.1 СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ**

Задача 1. На анализ в лабораторию поступила мазь левомицетиновая 0,5 % — 10,0

1. Дайте характеристику физических и физико-химических свойств левомицетина.

2. Предложите методы определения подлинности левомицетина, напишите уравнения реакций.

3. Объясните особенности хранения данной лекарственной формы.

Задача 2. На анализ в лабораторию поступила мазь сульфациловая 30 % — 10,0

1. Дайте характеристику физических и физико-химических свойств сульфацил-натрия.

2. Предложите методы определения подлинности левомицетина, напишите уравнения реакций.

3. Объясните особенности хранения данной лекарственной формы.

Задача 3. На анализ в лабораторию поступила мазь салициловая 4 % — 10,0

1. Дайте характеристику физических и физико-химических свойств сульфацил-натрия.

2. Предложите методы определения подлинности левомицетина, напишите уравнения реакций.

3. Объясните особенности хранения данной лекарственной формы.

Способность к проведению контроля качества лекарственных средств в условиях фармацевтических организаций.

**1.2 СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ**

1. Предложите способы определения катионов  $\text{Na}^+$  и  $\text{Ca}^+$  а также анионов  $\text{Cl}^-$  и  $\text{S}_2\text{O}_3^{2-}$  в жидкости Полосухина состава:

Натрия хлорида 25

Натрия тиосульфата 0,5

Дайте обоснование методик и напишите схемы реакций.

2. Предложите реагент, позволяющий обнаружить одновременно оба компонента в лекарственной прописи состава:

Кодеина фосфата- 0,015

Натрия гидрокарбоната – 0,3

3. Обоснуйте способ разделения и количественное определение лекарственных веществ в следующей прописи:

Амидопира 0,25

Кофеина 0,05

4. Предложите методы анализа лекарственных веществ в прописи:

Натрия гидрокарбоната 0,05

Натрия тетрабората 0,05

Натрия хлорида 0,04

Воды очищенной до 10 мл

5. Предложите методы анализа лекарственных веществ в прописи:

Раствор кислоты соляной 1%-200 мл

Кислоты аскорбиновой 1,0

6. Объясните возможность обнаружения хлорид- и бромид- ионов при совместном их присутствии в лекарственных смесях с помощью раствора серебра нитрата. Напишите уравнения реакций.

7. Исходя из окислительно- восстановительных свойств калия йодида и калия бромида, обоснуйте способ их обнаружения при совместном присутствии в лекарственной смеси. Напишите схемы химических реакций.

8. Обоснуйте выбор наиболее целесообразной реакции идентификации бромид-иона в микстуре, содержащей натрия салицилат и кофеин-бензоат натрия. Напишите схему предложенной реакции и укажите ее результат.

9. Какие из приведенных лекарственных веществ можно обнаружить по реакции образования ауринового красителя: а) новокаин, б) гексаметилентетрамин, в) кислоту салициловую, г) фенобарбитал, д) натрия гидрокарбонат, е) натрия бензоат.

Ответ обоснуйте, приведите уравнения реакций.

10. Укажите общий метод количественного определения ингредиентов смеси:

Левомицетина 2,0

Новокаина 1,0

Спирта этилового 70% до 100,0

1. Комплексонометрия
2. Нитритометрия
3. Ацидиметрия
4. Алкалиметрия

Ответ обоснуйте, приведите уравнения реакций.

#### **Критерии оценки ситуационных задач:**

0 баллов – не дано ни одного ответа по ситуационным заданиям;

1 балл – студент попытался дать ответы на ситуационные задания, ответы с существенными ошибками

2 балла – студентом даны ответы не на все ситуационные задачи, ответы содержат ошибки

3 балла – ответы даны на все ситуационные задания, ответы неполные и/или содержит ошибки

4 балла – ответы даны на все ситуационные задания с незначительными неточностями

5 баллов – даны все правильные ответы на ситуационные задания.

**2) Типовые задания для оценивания результатов сформированности компетенции на уровне «Владеть» (решать усложненные задачи на основе приобретенных знаний, умений и навыков, с их применением в нетипичных ситуациях, формируется в процессе практической деятельности):**

#### **ПКО-4**

Готовность к своевременному выявлению фальсифицированных, недоброкачественных и контрафактных лекарственных средств.

#### **СИТУАЦИОННЫЕ ЗАДАЧИ**

Задача 1. При изготовлении порошков фармацевт обнаружил, что в штанглasse с этикеткой «Никотинамид», только что поступившем из материальной комнаты, находится, по его мнению, вещество по внешнему виду и вкусу напоминающее анестезин.

1. Как поступить фармацевту в данной ситуации?
2. Какому виду контроля обязательно должны подвергаться все медикаменты, поступающие из материальной комнаты в ассистентскую?

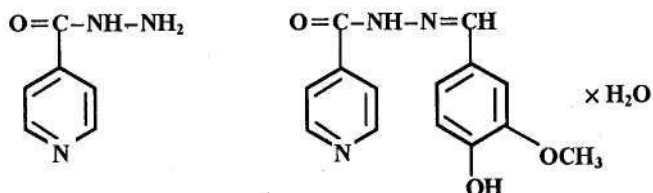
3. Как должен быть оформлен штангласс? Кто должен проводить контроль медикаментов в аптеке, как он должен быть оформлен документально. Какие нормативные документы регламентируют этот вид контроля в аптеке?

Задача 2. На анализ в центр контроля качества и сертификации лекарств с подозрениями на признаки фальсификации поступили таблетки «Пенталгин ICN» следующего состава:

Анальгина 0,3  
Парацетамола 0,3  
Кофеина 0,05  
Кодеина фосфата 0,008  
Фенобарбитала 0,01

1. Что такое фальсифицированное лекарственное средство?
2. Виды фальсификатов лекарственных средств.
3. К какому виду фальсификатов Вы отнесете Пенталгин, если он не будет выдерживать испытание по показателю «подлинность кодеина фосфата»?
4. Какие Вы знаете способы защиты от фальсифицированной лекарственной продукции, используемые производителями лекарственных препаратов.
5. Расскажите о мерах противодействия обращению недоброкачественной и фальсифицированной лекарственной продукции.
6. Какие документы, подтверждающие качество лекарственных препаратов и БАДов должны предоставить поставщики фармацевтической продукции?

Задача 3. На фармацевтическое предприятие для получения таблеток поступили субстанции лекарственных средств следующего строения:



Для обеспечения качества таблеток необходимо провести анализ субстанций и таблеток по нормативной документации:

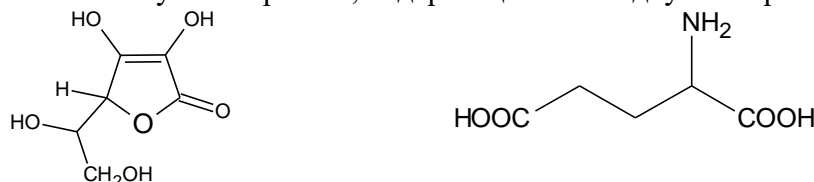
1. Приведите латинские, русские и рациональные названия указанных лекарственных веществ. Укажите фармакологическую группу, медицинское применение и другие возможные лекарственные формы.
2. Обоснуйте химические свойства (кислотно-основные, окислительно-восстановительные, гидролитическое разложение) и предложите групповые и дифференцирующие реакции для их идентификации.
3. Дайте обоснование возможным методам количественного определения в субстанции и лекарственных формах. Приведите схемы реакций.
4. Укажите влияние факторов внешней среды на стабильность лекарственных средств.
5. Дайте характеристику лекарственной формы и основные требования к ней согласно ГФ XI.

Задача 4. На аптечный слад поступили лекарственные средства, на этикетках которых значилось: NaCl, NaBr, NaI.

1. Приведите латинские и русские названия лекарственных средств.
2. Укажите фармакологическую группу и медицинское применение.
3. Обоснуйте физико-химические свойства (внешний вид, растворимость).
4. Приведите реакции, применяемые для идентификации.

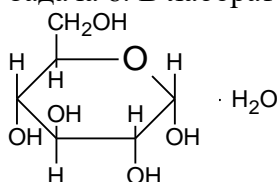
- Укажите возможные изменения качества под воздействием факторов внешней среды (свет, кислород и влага воздуха).
- Объясните использование раствора железа (III) хлорида в испытании на йодиды в калия бромиде.
- Обоснуйте применение серной кислоты в испытаниях на барий, кальций, броматы в калия бромиде.
- Приведите методы количественного определения (название метода, индикатор, схема реакции, расчет молярной массы эквивалента). Объясните, почему данный метод используется в каждом конкретном случае.
- Рекомендации по хранению: тара, упаковка, место и условия хранения.

**Задача 5.** На анализ поступил порошок, содержащий смесь двух лекарственных веществ:



- Приведите латинские, русские и химические (рациональные) названия соединений.
- Укажите фармакологические группы и медицинское применение.
- Химическое строение. Назовите все функциональные группы.
- Охарактеризуйте внешний вид и растворимость лекарственных веществ. Имеют ли они изомеры и какие из них применяются в медицине? Являются ли вещества оптически активными и используется ли это в анализе их качества?
- Укажите химические свойства, отражающие строение веществ.
  - Кислотно-основные свойства.
  - Окислительно-восстановительные свойства.
  - Другие характерные реакции.
  - Предложите реакции для анализа лекарственных веществ в смеси.
- Укажите возможные изменения качества под воздействием факторов окружающей среды.
- Перечислите все известные Вам методы количественного определения каждого из лекарственных веществ и выберете те, которые можно использовать для анализа их в данной смеси. Напишите формулы для расчета содержания каждого ингредиента в смеси.

**Задача 6.** В лабораторию на анализ поступило лекарственное вещество:



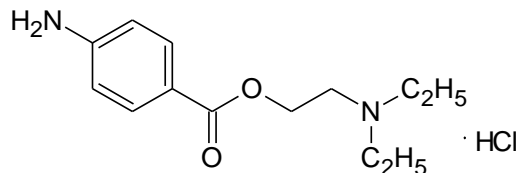
- Приведите латинское и русское название лекарственного вещества.
- Укажите фармакологическую группу, медицинское применение, лекарственные формы.
- Химическое строение.
  - Укажите характерные структурные фрагменты молекулы.
  - Напишите другие изомерные формы, объяснив их строение.
- Физико-химические свойства: внешний вид, растворимость, оптическая активность. Имеет ли данное вещество изомеры и какой из них применяется в медицине? Нормативные показатели, характеризующие качество препарата.
- Химические свойства и методы анализа.

- 5.1. Окислительно-восстановительные свойства. Реакции идентификации на основе этих свойств. Схемы реакций.
- 5.2. Укажите реакцию, доказывающую свойства препарата как альдегида и многоатомного спирта.
- 5.3. Предложите экспресс-реакцию.
6. Приведите возможные применения качества под воздействием факторов внешней среды.
  - 6.1. Влияние на стабильность инъекционных растворов: температуры; изменения рН среды (образование возможных продуктов).
  - 6.2. Стабилизация раствора для инъекций. Нормативные показатели качества.
7. Методы количественного определения.

Задача 7. На аптечный склад поступили лекарственные средства, на этикетках которых значилось: KCl, KBr, KI.

1. Приведите латинские и русские названия лекарственных веществ.
2. Укажите фармакологическую группу и медицинское применение.
3. Обоснуйте физико-химические свойства (внешний вид, растворимость).
4. Приведите реакции, применяемые для идентификации.
5. Укажите возможные изменения качества под воздействием факторов внешней среды (свет, кислород и влага воздуха).
6. Объясните использование раствора железа (III) хлорида в испытании на йодиды в калия бромиде.
7. Обоснуйте применение серной кислоты в испытаниях на барий, кальций, броматы в бромиде калия.
8. Объясните применение раствора крахмала и разведенной серной кислоты в испытании на йодноватую кислоту в калия йодиде. Что произойдет с раствором препарата после прибавления одной капли 0,1н раствора йода, если в препарате содержатся примеси тиосульфата или сульфита?
9. Приведите методы количественного определения (название метода, индикатор, схема реакции, расчет молярной массы эквивалента). Объясните, почему данный метод используется в каждом конкретном случае.
10. Дайте рекомендации по хранению: тара, упаковка, место и условия хранения.

Задача 8. Для приготовления глазных капель используются вещества: цинка сульфат, борная кислота и



1. Приведите латинские, русские и химические названия.
2. Укажите фармакологическую группу и медицинское применение.
3. Химическое строение: структурные фрагменты.
4. Обоснуйте физико-химические свойства (внешний вид, растворимость, поглощение в УФ-области), их использование для оценки качества.
5. Химические свойства и методы анализа.
  - 5.1. Кислотно-основные свойства, реакции, применяемые для идентификации.
  - 5.2. Окислительно-восстановительные свойства.
  - 5.3. Гидролитическое разложение.
  - 5.4. Другие характерные реакции.
6. Возможные изменения качества под воздействием факторов внешней среды (свет, O<sub>2</sub>, H<sub>2</sub>O, CO<sub>2</sub> и др.)

7. Возможные методы количественного определения, выбор метода для анализа лекарственного вещества и лекарственных форм. Схемы реакций, расчет молярной массы эквивалента.

**Критерии оценки ситуационных задач:**

0 баллов – не дано ни одного ответа по ситуационным заданиям;

1 балл – студент попытался дать ответы на ситуационные задания, ответы с существенными ошибками

2 балла – студентом даны ответы не на все ситуационные задачи, ответы содержат ошибки

3 балла – ответы даны на все ситуационные задания, ответы неполные и/или содержит ошибки

4 балла – ответы даны на все ситуационные задания с незначительными неточностями

5 баллов – даны все правильные ответы на ситуационные задания.

**Справка**  
 о материально-техническом обеспечении рабочей программы практики  
 Практика по контролю качества лекарственных форм

<b>№ п\п</b>	<b>Наименование специальных* помещений и помещений для самостоятельной работы</b>	<b>Оснащенность специальных помещений и помещений для самостоятельной работы</b>
1	Ассистентская комната производственной аптеки	Производственные помещения аптеки оснащены необходимым инвентарем, субстанциями, вспомогательными материалами, необходимыми для осуществления контроля качества лекарственных препаратов.
2	Учебная аудитория № 59 (компьютерный класс) для самостоятельной работы	Посадочных мест, оснащённых учебной мебелью – 40, Компьютеров – 40 Персональные компьютеры объединены в локальную сеть с выходом в Интернет и обеспечением доступа в электронную информационно-образовательную среду университета.

\*Специальные помещения - учебные аудитории для проведения занятий лекционного типа, занятий семинарского типа, курсового проектирования (выполнения курсовых работ), групповых и индивидуальных консультаций, текущего контроля и промежуточной аттестации, а также помещения для самостоятельной работы.

**Лист регистрации изменений и дополнений на 2025/2026 учебный год  
в рабочую программу практики**  
**Практика по контролю качества лекарственных форм**

(название практики)

для обучающихся 5 курса,

специальность: 33.05.01 Фармация

форма обучения: очная

Изменения и дополнения в рабочую программу дисциплины рассмотрены на заседании кафедры  
«\_\_» \_\_\_\_ 202\_\_ г. (протокол № \_\_)

Зав. кафедрой \_\_\_\_\_ М.А. Демидова

**Содержание изменений и дополнений**

№ п/п	Раздел, пункт, номер страницы, абзац	Старый текст	Новый текст	Комментарий