



УТВЕРЖДАЮ

Заведующий кафедрой фармации

доктор фармацевтических наук,

профессор Коломиец Н. Э.

« 01 » февраля 2024 г.

РАСПИСАНИЕ ЛЕКЦИОННЫХ (ТЕОРЕТИЧЕСКИХ) ЗАНЯТИЙ
факультет ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ
дисциплина НОРМИРОВАНИЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПРОИЗВОДСТВА
курс 3 семестр VI
учебный год 2023/2024
группа 2191-2192

Дата	Время с указанием перерывов	Наименование темы	Преподаватель	Ауди- тория
05.02	10:45-11:30 11:35-12:20	Государственное нормирование производства лекарственных препаратов в России. Направления и уровни нормирования. Государственная регистрация лекарственных препаратов.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
12.02	10:45-11:30 11:35-12:20	Виды нормативной документации в производстве лекарственных средств: ФЗ РФ, Постановления Правительства РФ.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
19.02	10:45-11:30 11:35-12:20	Фармакопей (ГФ, международная, USP/NF, ВР, ЕР), ОФС, ФС, ФСЦ, ГОСТы, ОСТы, ТУ, приказы МЗ.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
26.02	10:45-11:30 11:35-12:20	Международная система удостоверения качества лекарственных препаратов.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
04.03	10:45-11:30 11:35-12:20	Система GXP (GLP, GCP, GMP, GDP, GSP, GPP).	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
11.03	10:45-11:30 11:35-12:20	Основные этапы разработки лекарственных препаратов.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
18.03	10:45-11:30 11:35-12:20	Правила надлежащего производства лекарственных препаратов (GMP)	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
25.03	10:45-11:30 11:35-12:20	Основные аспекты организации фармацевтического производства лекарственных препаратов	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
01.04	10:45-11:30 11:35-12:20	Система документации на фармацевтическом предприятии.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
08.04	10:45-11:30 11:35-12:20	Общие требования к помещениям и оборудованию фарм. производств. Зоны (классы) чистоты производственных помещений.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
15.04	10:45-11:30 11:35-12:20	Требования GMP к персоналу фармацевтических предприятий. Обучение и подготовка персонала к работе. Управление рисками на фармацевтическом предприятии.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314
22.04	10:45-11:30 11:35-12:20	Технологические аспекты контроля качества лекарственных препаратов. Понятие постадийного контроля. Критические точки. Самоинспекция.	Хорошилова О.В.	Кафедра фармации № 314