

ВИБІРКОВА ДИСЦИПЛІНА
для студентів фармацевтичного факультету
на 2022-2023 н.р.

5 КУРС	
Назва дисципліни	Удосконалення технології лікарських форм
Кафедра	фармації
Науково-педагогічні працівники, які викладатимуть дисципліну	Веля М.І., Федотова М.С., Гончарук Я.І.
Короткий опис змісту дисципліни	<p><i>Мета.</i> Удосконалення технології ліків є необхідним елементом у покращенні фармацевтичного продукту та створенні нових, більш зручних для споживача лікарських форм. Здобувач вищої освіти, вивчаючи дисципліну, може набути теоретичні і практичні навички, оволодіти методами і прийомами покращення технологічних властивостей лікарських засобів</p> <p>Основними <i>завданнями</i> навчальної дисципліни є освоєння студентами теоретичних знань, практичних умінь та навичок удосконалення лікарських препаратів в умовах аптек та в заводському виробництві.</p> <p><i>Результати навчання:</i></p> <p>ПРН 3. Організувати виробничу діяльність аптеки.</p> <p>ПРН 4. Організувати технологічний процес виготовлення ліків промислового та аптечного виробництва.</p> <p>ПРН 15. Забезпечувати умови надання якісної та безпечної фармацевтичної допомоги.</p> <p>ПРН 16. Формувати висновки на підставі аналізу інформації щодо побічної дії ліків.</p>
Забезпечення загальних та професійних компетентностей	<p><i>Загальні компетентності.</i></p> <p>КЗ 2. Здатність застосовувати знання у практичних ситуаціях.</p> <p>КЗ 6. Знання та розуміння предметної області та розуміння професії.</p> <p>КЗ 9. Навички використання інформаційних і комунікаційних технологій.</p> <p>КЗ 11. Здатність оцінювати та забезпечувати якість виконуваних робіт.</p> <p><i>Спеціальні (фахові, предметні) компетентності.</i></p> <p>КФ 1. Здатність використовувати у професійній діяльності знання нормативно-правових, законодавчих актів України та рекомендацій належних фармацевтичних практик.</p> <p>КФ 2. Здатність здійснювати діяльність з розробки і оформлення документації щодо чіткої визначеності технологічних процесів виготовлення та виробництва лікарських засобів відповідно до правил належних практик.</p> <p>КФ3 Здатність організувати виробничу діяльність аптек щодо виготовлення лікарських препаратів у різних лікарських формах за рецептами лікарів і замовленнями лікувальних закладів, включаючи обґрунтування технології та вибір допоміжних матеріалів відповідно до правил Належної аптечної практики (GPP).</p> <p>КФ 4. Здатність організувати та брати участь у виробництві лікарських засобів в умовах фармацевтичних підприємств, включаючи вибір технологічного процесу із обґрунтуванням технологічного процесу та вибором відповідного обладнання згідно вимогам Належної виробничої практики (GMP)</p> <p>КФ 16. Здатність забезпечувати належне зберігання лікарських</p>

	засобів та виробів медичного призначення відповідно до правил Належної практики зберігання (GSP) у закладах охорони здоров'я.
--	--