

ВИБІРКОВА ДИСЦИПЛІНА
для студентів фармацевтичного факультету
на 2023-2024 н.р.

5-6 КУРС	
Назва дисципліни	Удосконалення технології ліків
Кафедра	фармації
Науково-педагогічні працівники, які викладатимуть дисципліну	Веля М.І., Федотова М.С., Гончарук Я.І.
Короткий опис змісту дисципліни	Мета. 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 Основними завданнями навчальної дисципліни є освоєння студентами теоретичних знань, практичних умінь та навичок удосконалення лікарських препаратів в умовах аптек та в заводському виробництві. <i>Результати навчання:</i> ПРН 3. Організовувати виробничу діяльність аптеки. ПРН 4. Організовувати технологічний процес виготовлення ліків промислового та аптечного виробництва. ПРН 15. Забезпечувати умови надання якісної та безпечної фармацевтичної допомоги. ПРН 16. Формувати висновки на підставі аналізу інформації щодо побічної дії ліків.
Забезпечення загальних та професійних компетентностей	<i>Загальні компетентності.</i> КЗ 2. Здатність застосовувати знання у практичних ситуаціях. КЗ 6. Знання та розуміння предметної області та розуміння професії. КЗ 9. Навички використання інформаційних і комунікаційних технологій. КЗ 11. Здатність оцінювати та забезпечувати якість виконуваних робіт. <i>Спеціальні (фахові, предметні) компетентності.</i> КФ 1. Здатність використовувати у професійній діяльності знання нормативно-правових, законодавчих актів України та рекомендацій належних фармацевтичних практик. 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. КФ3 Здатність організовувати 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). КФ 4. Здатність організовувати 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) КФ 16. Здатність забезпечувати належне зберігання лікарських

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