Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Лужанин Владимир Гитинги СТЕРСТВФ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Должность: Ректор и получарственное образовательное учреждение высшего образования дата подписания: 31.10.2023 18:50:39 «Пермская государственная фармацевтическая академия» уникальный программный ключ: «Пермская государственная фармацевтическая академия» d56ba45a9b6e5c64a319e2c5ae3bb2cddb Министерства здравоохранения Российской Федерации

<u>Кафедра промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии</u> (наименование кафедры)

УТВЕРЖДЕНА решением кафедры Протокол от «<u>25</u>» мая <u>2</u>022 г. № <u>10</u>

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ

<u>Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем</u> биотехнологического производства

(индекс, наименование дисциплины, в соответствии с учебным планом)

<u> </u>
(индекс, краткое наименование дисциплины)
19.03.01 Биотехнология
(код, наименование направления подготовки (специальности)
Фармацевтическая биотехнология
(направленность(и) (профиль (и)/специализация(ии)
Бакалавр
(квалификация)
Очная

Год набора - 2023

Авторы-составители:

д-р. фармацевт. наук, заведующий кафедрой промышленной технологии лекарств с курсом

биотехнологии, профессор

Орлова Е.В.

(ученая степень и(или) ученое звание, должность)

(Ф.И.О.)

канд. фармацевт. наук, доцент кафедры промышленной технологии лекарств

с курсом биотехнологии

Мальгина Д.Ю.

(ученая степень и(или) ученое звание, должность)

(Ф.И.О.)

Заведующий кафедрой промышленной технологии

лекарств с курсом биотехнологии,

д-р. фармацевт. наук, профессор

Орлова Е.В.

(наименование кафедры полностью)

(ученая степень и(или) ученое звание)

(Ф.И.О.)

СОДЕРЖАНИЕ

1.	Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с	
	планируемыми результатами освоения образовательной программы	4
2.	Объем и место дисциплины в структуре ОПОП	4
3.	Содержание и структура дисциплины	4
4.	Фонд оценочных средств по дисциплине	5
5.	Методические материалы для обучающихся по освоению дисциплины	8
6.	Учебная литература для обучающихся по дисциплине	8
7.	Материально-техническая база, информационные технологии, программное	
	обеспечение и информационные справочные системы	9

1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения программы

1.1. Дисциплина Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства обеспечивает овладение следующими компетенциями:

Код Наименование		Код	Наименование	Результаты обучения,
компе-	компетенции	индикатора	индикатора	соотнесенные с
тенции		достижения	достижения	индикаторами
		компетенции	компетенции	достижения компетенций
ПК-7	Способен выполнять	ИДПК 7.2	Проводит	– сформированы знания: о
	мероприятия по		испытания	стадиях квалификации
	валидации		объектов и	оборудования и
	(квалификации)		процессов,	инженерных систем
	фармацевтического		предусмотренных	биотехнологических
	производства		протоколом	производств.
			валидации	– сформированы умения:
			(квалификации),	определять особенности
			соответствующие	стадий квалификации
			расчеты, обработку	каждого типа
			данных и	критического
			оформление отчета.	технологического
				оборудования и
				инженерных систем
				биотехнологического
				оборудования, проводить
				разработку протоколов
				квалификации
				стерилизационного и
				термостатируемого
				оборудования.

2. Объем и место дисциплины в структуре ОП ВО

Дисциплина Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства относится к вариативной части ОПОП, 4 курс, 7 семестр ее освоения в соответствии с учебным планом, общая трудоемкость дисциплины 144 ч/4 зачётные единицы (з. е.).

Количество академических часов, выделенных на контактную работу с преподавателем: 56 ч, из них лекций -20 ч, практических занятий -56 ч, самостоятельной работы -32 ч.

Форма промежуточной аттестации в соответствии с учебным планом – экзамен, 36 ч.

3. Содержание и структура дисциплины

3.1. Структура дисциплины.

		Объем дисциплины, час.			Форма текущего
			Контактная работа		контроля
№ п/п	Наименование тем	Распо	обучающихся с	СР	успеваемости,
		Всего	преподавателем	Cr	промежуточной
			по видам учебных занятий		аттестации

			Л	ЛЗ	ПЗ		
	Очная форма обучения						
	Семестр №7						
1.	Критическое оборудование биотехнологического производства	9	2		4	4	Опрос
2.	Инженерные системы биотехнологического производства	9	2		4	4	Опрос
3.	Квалификация проекта	9	2		4	4	Опрос
4.	Квалификация монтажа	9	2		4	4	Опрос
5.	Квалификация функционирования	9	2		4	4	Опрос
6.	Квалификация эксплуатации	15	2		8	4	Опрос
7.	Квалификация оборудования холодовой цепи	20	4		12	4	Опрос
8.	Квалификация стерилизационного оборудования	28	4		16	4	Опрос
Пром	ежуточная аттестация	36					Экзамен-тест
	Всего:	144	20		56	32	

3.2. Содержание дисциплины.

- 1. Критическое оборудование биотехнологического производства. Перечень и типы оборудования биотехнологического производства. Оборудование способное оказать влияние на продукт. Примеры производств различной биотехнологической продукции и особенности применяемого оборудования.
- 2. Инженерные системы биотехнологического производства. Система водоподготовки биотехнологического производства. Система подготовки сжатого воздуха, чистого пара.
- 3. Квалификация проекта. Спецификация пользователя. Особенности составления технического задания на оборудование. Оценка соответствия технического задания требованиям внешних нормативных документов. Документальное подтверждение стадии квалификации проекта.
- 4. Квалификация монтажа. Документальное подтверждение стадии квалификации монтажа.
- 5. Квалификация функционирования. Особенности стадии квалификации функционирования для разных типов оборудования. Документальное подтверждение стадии квалификации функционирования.
- 6. Квалификация эксплуатации. Особенности стадии квалификации эксплуатации для разных типов оборудования. Документальное подтверждение стадии квалификации эксплуатации.
- 7. Квалификация оборудования холодовой цепи. Квалификация оборудования для холодовой цепи с активным и пассивным способом сохранения температурного режима. Документальное подтверждение квалификации авторефрижератора.
- 8. Квалификация стерилизационного оборудования. Документальное подтверждение квалификации стерилизационного (депирогенизационного) оборудования.

4. Фонд оценочных средств по дисциплине

4.1. Формы и материалы текущего контроля.

- 4.1.1. В ходе реализации дисциплины Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства используются следующие формы текущего контроля успеваемости обучающихся: опрос.
- 4.1.2. Материалы текущего контроля успеваемости.

Опрос:

Примерные вопросы опроса:

- 1. Перечислите критическое оборудование биотехнологического производства
- 2. Какие типы оборудования биотехнологического производства вы можете описать?.
- 3. Приведите примеры инженерных систем биотехнологического производства.
- 4. Перечислите основное оборудование, входящее в состав системы водоподготовки. Опрос:
- оценка «отлично» выставляется обучающемуся при полном ответе на вопрос, правильном использованием терминологии, уверенных ответах на дополнительные вопросы;
- оценка «хорошо» выставляется обучающемуся при полном ответе на вопрос, наличии ошибок в терминологии, неуверенных ответах на дополнительные вопросы;
- оценка «удовлетворительно» выставляется обучающемуся при неполном ответе на вопрос, наличии ошибок в терминологии, неуверенных ответах на дополнительные вопросы;
- оценка «неудовлетворительно» выставляется обучающемуся при отсутствии ответа.
- 4.2. Формы и материалы промежуточной аттестации.
- 4.2.1. Промежуточная аттестация проводится в форме экзамена.
- 4.2.2. Оценочные средства для промежуточной аттестации: тест Вакуум-тест проводится для того, чтобы:
- А) подтвердить эффективность удаления воздуха из стерилизационной камеры
- В) показать, что количество воздуха, проникающего извне в стерилизационную камеру во время периодов вакуума, не превышает уровня, при котором ухудшается проникновение пара в загрузку стерилизатора, и не создает риска повторного загрязнения загрузки в процессе ее сушки
- С) проверить пар на сухость
- D) проверить сухой насыщенный пар на объем неконденсируемых газов

Тест:

дифференцированная оценка:

85 -100 % баллов – оценка «отлично»,

75 -84 % баллов – оценка «хорошо»,

60 -74 % баллов – оценка «удовлетворительно»,

0-59 % баллов – оценка «неудовлетворительно»

4.3. Соответствие оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине формируемым компетенциям

Код Код индикатора Оценочные средства промежуточной аттестации

компетен ции	достижения компетенции	Тест
ПК-7	ИДПК 7.2	+

4.4. Критерии оценки сформированности компетенций в рамках промежуточной аттестации по дисциплине

Код Структурн		Критерии оценки о	сформированности		
Код	индикатора	ые	компетенции		
компете	достижения	элементы			
нции	компетенци	оценочных	Не сформирована	Сформирована	
	И	средств			
ПК-7	ИДПК 7.2	Тест	Не знает стадии квалификации оборудования и инженерных систем биотехнологических производств. Не умеет определять особенности стадий квалификации каждого типа критического технологического оборудования и инженерных систем биотехнологического оборудования, не умеет проводить разработку протоколов квалификации стерилизационного и термостатируемого оборудования.	Знает стадии квалификации оборудования и инженерных систем биотехнологических производств. Умеет определять особенности стадий квалификации каждого типа критического технологического оборудования и инженерных систем биотехнологического оборудования, проводить разработку протоколов квалификации стерилизационного и термостатируемого оборудования.	

5. Методические материалы по освоению дисциплины

Методические материалы для обучающихся на дисциплине Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства находится на кафедре промышленной технологии лекарств с курсом биотехнологии.

6. Учебная литература для обучающихся по дисциплине

- 1. Федосеев, К.Г. Процессы и аппараты биотехнологии и химико-фармацевтической промышленности [Текст] : учебное пособие / К. Г. Федосеев. Москва : Медицина, 1969. 200 с.
- 2. Основы фармацевтической биотехнологии. Прищеп Т.П., Чучалин В.С. Ростов-на-Дону: Феникс, 2006, 40 с.
- 6.2. Дополнительная литература.

- 1. «Правила надлежащей производственной практики», утвержденные приказом Минпромторга №916 от 14.06.2013г. в редакции приказа Минпромторга №4148 от 18.12.2015 г., находится в открытом доступе в сети в системе Consultant.ru
- 2. Правила надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза, утверждены Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года N 77.
- 3. Государственная фармакопея 14 издания в открытом источнике на сайте femb.ru
- 4. ГОСТ Р ИСО 20857-2016 Стерилизация медицинской продукции. Горячий воздух. Требования к разработке, валидации и текущему контролю процесса стерилизации медицинских изделий, находится в открытом доступе в сети в системе Consultant.ru

7. Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы

Для проведения лекционных и практических занятий используются учебные аудитории, оснащенные специализированной мебелью и техническими средствами обучения, служащими для представления учебной информации большой аудитории. Аудитория оснащена ноутбуком, проектором. Кроме этого у студента есть возможность доступа в интернет, к базам данных электронных библиотек в компьютерном классе. Аудитория (№24) и компьютерный класс (№1) расположены в корпусе по адресу г. Пермь, ул. Крупской, 46, ауд.24.

Инвентарные номера оборудования в аудитории 24: ноутбук: 0130006446, проектор: 013006782.

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства

Код и наименование направления подготовки, профиля: 19.03.01 Биотехнология.

Квалификация выпускника: бакалавр

Форма обучения: очная

Формируемые компетенции: дисциплина Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства обеспечивает овладение следующими компетенциями: ПК-7 Способен выполнять мероприятия по валидации (квалификации) фармацевтического

производства

ИДПК 7.2 Проводит испытания объектов и процессов, предусмотренных протоколом валидации (квалификации), соответствующие расчеты, обработку данных и оформление отчета.

Объем и место дисциплины в структуре ОПОП:

Дисциплина Б1.В.11 Квалификация оборудования и инженерных систем биотехнологического производства относится к вариативной части ОПОП, 4 курс, 7 семестр ее освоения в соответствии с учебным планом, общая трудоемкость дисциплины 144 ч/4 зачётные единицы (з. е.).

Количество академических часов, выделенных на контактную работу с преподавателем: 56 ч, из них лекций -20 ч, практических занятий -56 ч, самостоятельной работы -32 ч.

Форма промежуточной аттестации в соответствии с учебным планом – экзамен, 36 ч.

План дисциплины:

- 1. Критическое оборудование биотехнологического производства
- 2. Инженерные системы биотехнологического производства.
- 3. Квалификация проекта
- 4. Квалификация монтажа.
- 5. Квалификация функционирования
- 6. Квалификация эксплуатации
- 7. Квалификация оборудования холодовой цепи
- 8. Квалификация стерилизационного оборудования.

Формы текущего контроля и промежуточной аттестации: Опрос, экзамен-тест