

Документ подписан простой электронной подписью  
Информация о владельце:  
ФИО: Лыженин Владимир Геральдович  
Должность: Ректор  
Дата подписания: 11.03.2025 13:59:34  
Уникальный программный ключ:  
d56ba45a9b6e5c64a319e7c5ae3bb2cddb840af0

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ  
ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ  
«ПЕРМСКАЯ ГОСУДАРСТВЕННАЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ АКАДЕМИЯ»  
МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## КАФЕДРА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ТЕХНОЛОГИИ

УТВЕРЖДЕНЫ

решением кафедры

Протокол от «30» июня 2023 г. № 9.

### МЕТОДИЧЕСКИЕ РЕКОМЕНДАЦИИ ДЛЯ ПРЕПОДАВАТЕЛЕЙ ДИСЦИПЛИНЫ

МДК.02.01 Технология изготовления лекарственных препаратов в условиях аптечных  
организаций и ветеринарных аптечных организаций

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

33.02.01 Фармация

*(код, наименование направления подготовки (специальности))*

Среднее профессиональное образование

*(направленность(и) (профиль (и)/специализация(ии))*

Фармацевт

*(квалификация)*

Очная

*(форма(ы) обучения)*

Пермь 2023 г.

**Авторы составители:**

Олешко Ольга Алексеевна д.ф.н., профессор

Пулина Наталья Алексеевна зав. кафедрой, д.ф.н., профессор

Алексеева Ирина Владимировна д.ф.н., профессор

Голованенко Анна Леонидовна к.ф.н., профессор

Смирнова Марина Мироновна к.ф.н., доцент

## ОГЛАВЛЕНИЕ

<b>1. ТЕМЫ И ПЛАНЫ ЛЕКЦИЙ</b>	<b>5</b>
1 курс 2 семестр.....	5
2 курс 3 семестр.....	8
<b>2. ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ</b>	<b>11</b>

**2 курс****3 семестр****2 семестр**

Занятие №	Тема занятия	
1.	Государственное нормирование изготовления лекарственных препаратов. Основные термины и понятия фармацевтической технологии. Дозирование по массе. (Урок).....	10
2.	Твердые лекарственные формы. Порошки как лекарственная форма, Классификация. Характеристика. Технология изготовления порошков (Урок).....	16
3.	Технология порошков с трудноизмельчаемыми, легкораспыляющимися и легкоподвижными веществами. Технология порошков с тритурациями. Технология порошков с красящими веществами и экстрактами.....	18
4.	Контрольное занятие по теме: «Технология порошков».....	20
5.	Жидкие лекарственные формы. Технология водных растворов и микстур в условиях аптеки. Разведение стандартных растворов. Капли как лекарственная форма. Технология капель. (Урок).....	26
6.	Технология растворов и микстур из порошкообразных лекарственных средств. Изготовление микстур с использованием концентрированных растворов. Технология микстур с использованием ароматной воды в качестве растворителя.....	27
7.	Контрольное занятие по теме: «Технология водных растворов и микстур».....	27
8.	Технология водных извлечений из сырья, содержащего различные группы БАВ. Многокомпонентные водные извлечения. Водные извлечения из стандартизованных экстрактов (Урок).....	29
9.	Технология водных извлечений из лекарственного растительного сырья. Технология водных извлечений с использованием стандартизованных экстрактов.....	37
10.	Контрольное занятие по теме «Технология водных извлечений».....	41
11.	Технология растворов ВМС и защищенных коллоидов. Спирт этиловый в фармацевтической технологии. Технология растворов на неводных растворителях (Урок).....	45
12.	Технология растворов и капель на неводных растворителях в условиях аптеки Технология растворов высокомолекулярных соединений и растворов защищенных коллоидов.....	48
13.	Контрольное занятие по теме «Растворы на неводных растворителях. Растворы ВМС. Растворы защищенных коллоидов».....	52
14.	Итоговый тест.....	

**3 семестр**

15.	Технология суспензий и эмульсий в условиях аптеки (Урок).....	62
16.	Технология суспензий из гидрофильных и гидрофобных веществ.....	66
17.	Технология эмульсий в условиях аптеки.....	70
17.	Контрольное занятие по теме «Технология суспензий и эмульсий».....	74
18.	Технология мазей и суппозиториев (Урок).....	79
19.	Мази. Технология гомогенных, гетерогенных и комбинированных мазей в условиях аптеки. Технология линиментов.....	84
20.	Суппозитории. Изготовление способами ручного формования (выкатывания), прессования и выливания.....	92
21.	Контрольное занятие по теме «Технология мазей и суппозиториев».....	96
22.	Стерильные и асептически изготавливаемые ЛФ. Создание условий асептики (Урок).....	99
23.	Технология инъекционных и инфузионных растворов.....	96
24.	Технология офтальмологических ЛФ. Технология ЛФ с антибиотиками. Лекарственные формы для новорожденных и детей первого года жизни ...	103
25.	Контрольное занятие по теме «Технология стерильных и асептически изготавливаемых ЛФ».....	109
26.	Итоговое занятие. Тестирование (Урок).....	113
<b>3. ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ</b>		<b>61</b>

## **1. ТЕМЫ И ПЛАНЫ ЛЕКЦИЙ**

*1 курс, 2 семестр*

### **Лекция 1. Фармацевтическая технология как наука. Цели и задачи. Основные понятия и термины. Классификация лекарственных форм.**

План:

1. Фармацевтическая технология, определение, цели и задачи.
2. Основные понятия и термины.
3. Классификация лекарственных форм.

### **Лекция 2. Порошки. Технология порошков с трудноизмельчаемыми, распыляющимися и красящими веществами.**

План:

1. Характеристика порошков. Классификация. Требования, предъявляемые к порошкам.
2. Технологическая схема изготовления порошков с трудноизмельчаемыми, распыляющимися и красящими веществами в условиях аптеки.

### **Лекция 3. Технология порошков с тритурациями и экстрактами.**

План:

1. Технологическая схема изготовления порошков с тритурациями и экстрактами в условиях аптеки.
2. Правила изготовления сложных порошков.
3. Дозирование, упаковка, оформление к отпуску и контроль качества порошков.

### **Лекция 4. Жидкие лекарственные формы. Растворы истинные. Факторы, влияющие на процесс растворения. Особые случаи растворения.**

План:

1. Характеристика, классификация жидких лекарственных форм (ЖЛФ).
2. Процесс растворения, факторы, влияющие на процесс растворения ЛС.
3. Технология водных растворов. Особые случаи растворения.
4. Получение водных растворов разбавлением стандартных жидкостей.

### **Лекция 5. Вода очищенная. Получение в условиях аптеки. Характеристика процесса фильтрования растворов. Основные правила изготовления ЖЛФ.**

План:

1. Вода очищенная, методы получения и контроль качества в условиях аптеки.
2. Методы фильтрования. Классификация и характеристика фильтрующих материалов. Факторы, влияющие на процесс фильтрования.
3. Основные правила изготовления жидких лекарственных форм. Способы выписывания и обозначения концентрации растворов в рецептах.

### **Лекция 6. Технология микстур с концентрированными растворами и микстур с ароматными водами. Капли, характеристика, технология капель**

План:

1. Концентрированные растворы. Характеристика, особенности изготовления.
2. Технология микстур с использованием концентрированных растворов.
3. Технология микстур с использованием концентрированных растворов и твердых лекарственных средств.
4. Ароматные воды. Характеристика. Технология ароматных вод в условиях аптеки.
5. Технология микстур на основе ароматных вод.
6. Характеристика капель как лекарственной формы, классификация, технология капель – водных растворов лекарственных средств.

7. Упаковка, оформление к отпуску и контроль качества растворов и микстур.

**Лекция 7. Водные извлечения из ЛРС. Факторы, влияющие на качество водных извлечений. Особенности технологии водных извлечений из сырья, содержащего различные группы биологически активных веществ.**

План:

1. Теоретические основы процесса экстрагирования.
2. Факторы, влияющие на процесс экстрагирования.
3. Водные извлечения из лекарственного растительного сырья.
4. Технологическая схема изготовления водных извлечений из лекарственного растительного сырья.
5. Изготовление лекарственных форм, содержащих водные извлечения.
6. Лекарственные формы, содержащие водные извлечения из сырья и твердые лекарственные средства, растворимые в водных извлечениях.

**Лекция 8. Водные извлечения из стандартизованных экстрактов. Технология многокомпонентных водных извлечений.**

План:

1. Изготовление водных извлечений с использованием стандартизованных экстрактов и лекарственных средств.
2. Изготовление водных извлечений при совместном использовании ЛРС и стандартизованных экстрактов.
3. Лекарственные формы, содержащие водные извлечения, изготовленные из ЛРС, стандартизованных экстрактов и твердых лекарственных средств.
4. Особенности изготовления водных извлечений в зависимости от природы биологически активных веществ.
5. Технологическая схема изготовления многокомпонентных водных извлечений, требующих однопланового режима экстракции.
6. Технологическая схема изготовления многокомпонентных водных извлечений, требующих разнопланового режима экстракции.
7. Упаковка, оформление к отпуску и контроль качества лекарственных форм, содержащих водные извлечения.

**Лекция 9. Растворы на неводных растворителях. Неводные растворители, характеристика. Технологическая схема изготовления растворов на неводных растворителях.**

План:

1. Неводные растворители, классификация, характеристика, требования.
2. Технологическая схема изготовления растворов на неводных растворителях в условиях аптеки.
  - 2.1. Особенности технологии растворов на летучих растворителях. Изготовление спиртовых растворов.
  - 2.2. Особенности технологии растворов на нелетучих растворителях.
  - 2.3. Технология растворов на комбинированных растворителях.
3. Упаковка, оформление к отпуску и контроль качества растворов на неводных растворителях.

**Лекция 10. Применение высокомолекулярных соединений в фармации. Классификация, характеристика. Особенности технологии растворов высокомолекулярных соединений.**

План:

1. Высокомолекулярные соединения (ВМС). Классификация, строение, свойства.

2. Особенности изготовления растворов ВМС.
3. Нарушение устойчивости растворов ВМС.
4. Применение ВМС в фармации.
5. Технология некоторых растворов ВМС.

**Лекция 11. Гетерогенные системы. Классификация, характеристика. Виды устойчивости и факторы, влияющие на устойчивость гетерогенных систем. Стабилизация гетерогенных систем.**

План:

1. Характеристика гетерогенных систем.
2. Виды устойчивости гетерогенных систем.
3. Стабилизация гетерогенных систем. Механизмы стабилизации.

**Лекция 12. Поверхностно-активные вещества, классификация, характеристика. Использование в фармации. Растворы защищенных коллоидов. Характеристика, особенности технологии.**

План:

1. Поверхностно-активные вещества (ПАВ), характеристика.
2. Требования, предъявляемые к ПАВ.
3. Классификация ПАВ в зависимости от их структуры. Характеристика ионогенных (аниоактивных, катионоактивных, амфолитных) и неионогенных ПАВ. Номенклатура.
4. Растворы защищенных коллоидов. Характеристика, особенности технологии.

**Лекция 13. Суспензии как лекарственная форма. Технологическая схема изготовления суспензий в условиях аптеки.**

План:

1. Определение, характеристика, требования к лекарственной форме.
2. Случаи образования суспензий и их свойства.
3. Классификация и методы изготовления суспензий.
4. Технологическая схема изготовления суспензий.
5. Упаковка, оформление к отпуску и контроль качества суспензий.

**Лекция 14. Эмульсии как лекарственная форма, характеристика. Технологическая схема изготовления в аптеке.**

План:

1. Определение, характеристика, требования. Факторы, влияющие на стабильность эмульсий.
2. Классификация и типы эмульсий.
3. Технологическая схема изготовления эмульсий.
4. Способы введения лекарственных средств в эмульсии.
5. Упаковка, оформление к отпуску и контроль качества эмульсий.

**Лекция 15. Мази как лекарственная форма, характеристика. Мазевые основы.**

План:

1. Определение, характеристика, классификация мазей.
2. Вспомогательные вещества в составе мазей.
3. Мазевые основы. Требования. Классификация, характеристика.

**2 курс, 3 семестр****Лекция 16. Технологическая схема получения гомогенных и гетерогенных мазей в условиях аптеки.**

План:

1. Технология изготовления в аптеке мазей различных типов:
  - 1.1. гомогенных;
  - 1.2. гетерогенных суспензионных, технология паст;
  - 1.3. гетерогенных эмульсионных.

**Лекция 17. Технология комбинированных мазей. Линименты. Направления совершенствования мазей.**

План:

1. Технология комбинированных мазей.
2. Линименты. Характеристика, классификация. Технология линиментов.
3. Упаковка, маркировка и контроль качества мазей.
4. Основные направления совершенствования технологии мазей.

**Лекция 18. Суппозитории. Классификация. Суппозиторные основы. Характеристика. Номенклатура.**

План:

1. Определение, характеристика, требования к лекарственной форме.
2. Вспомогательные вещества в производстве суппозиториев.
3. Суппозиторные основы, классификация и характеристика.

**Лекция 19. Технологическая схема получения суппозиториев в условиях аптеки методами выкатывания, выливания и прессования.**

План:

1. Методы получения суппозиториев, характеристика, оборудование.
2. Технологическая схема и особенности изготовления суппозиториев.
3. Правила введения лекарственных средств в основу.
4. Упаковка, маркировка и контроль качества суппозиториев.

**Лекция 20. Стерильные и асептически изготавливаемые лекарственные формы. Создание условий асептики в аптеке.**

План:

1. Лекарственные формы, изготавливаемые в асептических условиях. Характеристика, классификация.
2. Создание асептических условий в аптеке.
  - 2.1. Требования к помещениям и оборудованию асептического блока.
  - 2.2. Требования к персоналу.
  - 2.3. Требования к воздуху.
  - 2.4. Требования к посуде и вспомогательным материалам.
  - 2.5. Требования к лекарственным средствам.

**Лекция 21. Растворы для инъекций. Растворители, их характеристика. Вода для инъекций. Методы и объекты стерилизации в аптеке.**

План:

1. Растворители, используемые при изготовлении растворов для инъекций.
2. Вода для инъекций, требования, получение в условиях аптеки.
3. Стерилизация, характеристика методов стерилизации в аптеке, характеристика,



оборудование.

**Лекция 22. Растворы для инъекций. Характеристика, требования. Пути их реализации.**

План:

1. Лекарственные формы для инъекций.
2. Требования к растворам для инъекций и их реализация в условиях аптеки.

**Лекция 23. Технологическая схема изготовления растворов для инъекций в аптечных условиях.**

План:

1. Технологический процесс изготовления в аптеке растворов для инъекций.
2. Особенности изготовления растворов легкогидролизующихся ЛС.
3. Особенности изготовления растворов легкоокисляющихся ЛС.
4. Упаковка, маркировка и контроль качества растворов для инъекций.

**Лекция 24. Инфузионные растворы, характеристика, классификация. Основные и дополнительные требования к инфузионным растворам и их реализация. Технологическая схема изготовления инфузионных растворов в условиях аптеки.**

План:

1. Инфузионные растворы, понятие, требования.
2. Изотонирование растворов. Методы расчёта изотонических концентраций.
3. Дополнительные требования (изогидричность, изоионичность, изовязкость).
4. Классификация плазмозамещающих растворов.

**Лекция 25. Офтальмологические лекарственные формы. Характеристика, требования, реализация.**

План:

1. Лекарственные формы для глаз. Характеристика.
2. Требования, предъявляемые к глазным каплям и растворам, их реализация.
3. Технология глазных капель из порошкообразных веществ.
4. Технология глазных капель из концентрированных растворов.
5. Технология глазных капель с пролонгаторами.

**Лекция 26. Технология офтальмологических лекарственных форм. Пути совершенствования. Лекарственные формы с антибиотиками, особенности технологии.**

План:

1. Глазные мази. Характеристика. Требования. Основы для глазных мазей.
2. Технология глазных мазей в условиях аптеки.
3. Контроль качества, упаковка, оформление к отпуску глазных лекарственных форм.
4. Пути совершенствования глазных лекарственных форм.
5. Характеристика антибиотиков. Физико-химические свойства антибиотиков.
6. Классификация лекарственных форм с антибиотиками, изготавливаемых в аптечных условиях, особенности технологии лекарственных форм некоторых антибиотиков в условиях аптеки:
9. Контроль качества, упаковка и оформление к отпуску лекарственных форм с антибиотиками.

**Лекция 27. Детские лекарственные формы. Технологическая схема изготовления лекарственных форм для новорождённых и детей первого года жизни.**

План:

1. Анатомо-физиологические особенности детского организма.
2. Требования к детским лекарственным формам.

3. Характеристика путей введения лекарственных форм для детей.
4. Вспомогательные вещества, используемые в детских лекарственных формах.
5. Упаковка детских лекарственных форм.
6. Особенности технологии, контроля качества и оформления к отпуску лекарственных форм для новорождённых и детей первого года жизни в условиях аптеки.

**Лекция 28. Фармацевтические несовместимости. Характеристика, основные виды, способы преодоления.**

План:

1. Понятие о фармацевтических несовместимостях. Классификация несовместимостей.
2. Физико-химические несовместимости, характеристика.
3. Химические несовместимости.
4. Пути преодоления несовместимостей.

**Лекция 29. Биофармация. Фармацевтические факторы. Биодоступность и терапевтическая эквивалентность ЛС.**

План:

1. Биофармация как теоретическая основа технологии лекарственных форм. Предпосылки возникновения.
2. Понятие о химически, биологически, терапевтически эквивалентных лекарственных препаратах.
3. Понятие биологической и фармацевтической доступности лекарственных препаратов.
4. Фармацевтические факторы и их влияние на биодоступность лекарственных средств в различных лекарственных препаратах:
  - 4.1 Простая химическая модификация лекарственных средств;
  - 4.2 Физические свойства лекарственных средств и вспомогательных веществ.
  - 4.3 Вспомогательные вещества.
  - 4.4 Лекарственная форма и пути введения.
  - 4.5 Технологический процесс.

## 2. ПРАКТИЧЕСКИЕ ЗАНЯТИЯ:

1 курс, 2 семестр

### Занятие 1. Государственное нормирование изготовления лекарственных препаратов. Основные термины и понятия фармацевтической технологии. Дозирование по массе

План занятия:

1. Организационная часть	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Сообщить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Объяснить санитарный режим и технику безопасности</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> <li>• Пояснить форму ведения рабочих тетрадей</li> </ul>	
2. Входной контроль	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам</li> </ul>	
3. Практическая часть	50 мин
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Заполнение таблицы по государственному нормированию изготовления лекарственных препаратов (УИР)</li> <li>2. Дозирование порошков и вязких жидкостей (ситуационная задача)</li> </ol>	
4. Выходной контроль	20 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Обобщение материала</li> <li>• Письменный (ситуационная задача)</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль: устный по вопросам темы.

1. Основные термины фармацевтической технологии: лекарственное средство (ЛС), лекарственная форма (ЛФ), лекарственный препарат (ЛП), лекарственное растительное сырье (ЛРС). Связь между терминами.

2. Основные направления государственного нормирования изготовления ЛП.

3. Рецепт, определение, значение, структура.

Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:

- Ознакомление с НД по фармации (ГФ XV, «Федеральный закон РФ № 61фз от 12.04.2010 «Об обращении лекарственных средств», Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24.12.2020 N 44 «Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678-20 «Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг». Постановление Правительства РФ от 29.12.2007. № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ», Постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ», Приказы МЗ РФ (№ 403н от 11.07.2017 г. «Об утверждении правил отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения, в том числе иммунобиологических лекарственных препаратов, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность», № 249н от 22.05.2023 «Об утверждении правил изготовления

и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность», № 706н от 23.08.2010. «Об утверждении правил хранения лекарственных средств»).

• Разобрать понятие рецепта и правила выписывания рецептов согласно приказа № 1094н от 24.11.2021 г. «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов»

1. Способы дозирования. Характеристика. Дозирование по массе. Приборы, используемые для определения массы. Классификация.

2. Технические весы 2 класса: устройство, правила эксплуатации и использования ручных и тарирных весов.

3. Метрологические характеристики весов: устойчивость; верность; чувствительность; постоянство показаний.

4. Гири. Разновес. Правила эксплуатации, поверка и клеймение.

5. Правила взвешивания лекарственных средств и вспомогательных веществ на ручных и тарирных весах.

Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:

- устройство ручных весов (зарисовать, отметить основные элементы, зарисовать разновес);
- метрологические характеристики весов (записать);
- правила взвешивания на ручных весах (записать);
- устройство тарирных весов (зарисовать);
- правила взвешивания на тарирных весах (записать);
- расчет ошибки взвешивания (решение задач).

- Самостоятельная работа выполнение УИР по теме «Основные термины и понятия фармацевтической технологии» и «Государственное нормирование изготовления ЛС» и заполнение схемы.

- Практическая часть: ситуационная задача - дозирование порошкообразных ЛС на ручных весах и оформление в виде порошков; дозирование вязкой жидкости на тарирных весах.

- Выходной контроль:

Обобщение материалов по теме занятия.

Проверка рабочих тетрадей и решение ситуационных задач.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию:

Дома обучающиеся изучают материал темы по вопросам для самоподготовки.

## **Занятие 2. Твердые лекарственные формы. Порошки как лекарственная форма. Классификация. Характеристика. Технология изготовления порошков (Урок)**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	75 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам и рецептам</li> </ul>	
3. Выходной контроль	10 мин

Рекомендации для подготовки к следующему занятию	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль: устный по вопросам темы и рецептам.

1. Порошки как лекарственная форма. Достоинства и недостатки.

2. Классификация порошков по: составу, характеру дозирования, способу выписывания и применения.

3. Общие технологические операции:

3.1. Измельчение. Цель измельчения. Факторы, учитываемые при измельчении (номер ступки, относительные и абсолютные потери веществ в ступке, время измельчения).

3.2. Просеивание.

3.3. Смешивание. Цель смешивания, порядок смешивания (соотношение и последовательность ингредиентов), время смешивания.

3.4. Дозирование. Способы. Точность дозирования.

3.5. Упаковка. Виды упаковочных материалов и правила их выбора.

3.6. Оформление порошков к отпуску.

4. Технологический процесс изготовления порошков, основные стадии: подготовительная, изготовление порошковой массы, дозирование и фасовка, оформление и контроль качества.

5. Особенности технологии порошков с трудноизмельчаемыми, легкораспыляющимися и легкоподвижными веществами.

6. Тритурации: назначение, наполнители, изготовление, условия хранения. Технология порошков с тритурациями, особенности изготовления, оформление к отпуску.

7. Особенности технологии порошков с красящими веществами.

8. Особенности изготовления порошков с экстрактом красавки (густым, сухим, раствором густого экстракта).

*При разборе материала обратить внимание обучающихся на следующее:*

- Понятие порошков по ГФ XV, характеристика, классификация;

- Способ выписывания порошков: разделительный или распределительный.

- Первым в ступку помещают ЛС выписанное в большем количестве или обладающее наименьшими относительными потерями.

- Если в рецепте выписано трудноизмельчаемое вещество, его измельчают в первую очередь со спиртом этиловым 95% 10 кап на 1,0; если трудноизмельчаемое вещество выписано в количестве менее 0,1 на все дозы, то рекомендуется сначала затереть поры ступки.

- Далее в ступку добавляют остальные ингредиенты по правилу «от меньшего к большему». Измельчают, смешивают, проверяют однородность порошковой смеси: собирают в центре, проводят органолептический контроль, надавливая пестиком – не должно быть видимых вкраплений. Заполняют лицевую сторону ППК по памяти на латинском языке.

- Для получения однородной смеси при смешивании соотношение ингредиентов должно быть не более 1:20. Если более, то примерно 1/2 измельченного вещества отсыпают на капсулу;

- Если в рецепте выписаны легкораспыляющиеся, легкоподвижные ЛС, то их добавляют в ступку в последнюю очередь. Для выбора ступки массу порошковой смеси теоретически удваивают. При изготовлении порошков смешивают осторожно, прикрыв ступку листом бумаги.

- Упаковывают порошки в зависимости от физико-химических свойств в воцелые или пергаментные капсулы. Порошки дозируют на капсулы: пергаментные – содержащие ментол, камфору, фенилсалицилат, парафинированные – все остальные.

- Если в рецепте выписана присыпка – присутствует стадия просеивания. Такие порошки упаковывают в широкогорлые баночки, закрывают двойным слоем марли под резинку.

- если лекарственное средство выписано в количестве менее 0,05 на все дозы, необходимо использовать тритурацию.

- разобрать виды тритураций (тритурации атропина сульфата 1:100 и платифиллина гидротартрата 1:10), правила изготовления, оформления, хранения;

- при наличии в прописи сахара, из его массы вычитают массу тритурации.

- если сахар в прописи отсутствует, то масса порошков увеличивается за счет массы тритурации, о чем делается пометка на обратной стороне рецепта и в ППК.

- тритурацию смешивают с предварительно измельченным сахаром или другим лекарственным средством в количестве примерно равном массе тритурации (1:1) в ступке с предварительно затертыми порами.

- пакеты с порошками печатают, снабжают предупредительной надписью «Обращаться с осторожностью».

- если в рецепте не указан вид экстракта, то подразумевают густой;

- для изготовления используют сухой в соотношении 1:2.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию:

Дома обучающиеся изучают ГФ XV ОФС «Порошки», «Нестерильные лекарственные препараты аптечного изготовления в виде твердых лекарственных форм», пр. 249 н и описывают 1 рецепт по подгруппам.

### **Занятие 3. Технология порошков с трудноизмельчаемыми, легкораспыляющимися и легкоподвижными веществами. Технология порошков с тритурациями. Технология порошков с красящими веществами и экстрактами.**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	65 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	80 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление порошков (ситуационная задача)</li> </ul>	
4. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль: проверка выполнения домашнего задания

- Практическая часть:

- изготавливают порошки по индивидуальным рецептам
- в ходе изготовления порошков необходимо:
  - оценить качество порошков (однородность);
  - провести письменный контроль (заполнить ППК)
  - оформить к отпуску.

- Выходной контроль:

- Устный: (индивидуальное собеседование), проверка рабочих тетрадей.
- Контроль качества изготовленных лекарственных форм:
- письменный (паспорт письменного контроля).
- физический: расчеты допустимых отклонений в массе отдельных доз.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Повторение пройденного материала по теме «Технология порошков».

**Занятие 4. Контрольное занятие по теме: «Технология порошков».**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• К контрольной работе допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям этой темы</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> </ul>	
3. Практическая часть - изготовление порошков по рецепту (ситуационная задача)	30 мин
4. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка теста и ситуационной задачи</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- - Входной контроль (письменный):

- Тест содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- - Практическая часть (ситуационная задача):

Изготовить порошки по рецепту.

- в ходе изготовления порошков необходимо:
- оценить качество порошков (однородность);
- провести письменный контроль (заполнить ППК)
- оформить к отпуску.

- - Выходной контроль

- Контроль уровня теоретических знаний:
- Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе изготовления обучающимися лекарственной формы. Также проводится контроль:
- письменный (паспорт письменного контроля)
- физический – расчеты допустимых отклонений в массе отдельных доз.

- - Перечень практических навыков по теме

*Обучающийся должен уметь:*

1. Реализовывать санитарные требования при изготовлении порошков.
2. Проводить фармацевтическую экспертизу прописи рецепта - проверять дозы лекарственных средств, для которых установлены ВРД и ВСД, рекомендованные количества ЛС.
3. Проводить расчет количества отдельных ингредиентов, общей массы порошков, массы отдельных доз. Определять допустимые отклонения в массе отдельных доз. При необходимости рассчитывать количество вспомогательной жидкости, относительных потерь веществ при

измельчении в ступке.

4. Проводить подготовительные мероприятия по подбору технических, тароупаковочных средств, необходимых для изготовления лекарственной формы.

5. Изготавливать порошки: проводить дозирование по массе порошкообразных лекарственных средств, смешивание лекарственных средств в ступке, определять однородность полученной порошковой массы, проводить дозирование.

6. Упаковывать и оформлять лекарственную форму к отпуску с учетом физико-химических свойств ингредиентов.

7. Контролировать качество на стадиях изготовления лекарственной формы (однородность, сыпучесть) и готового лекарственного препарата: обязательные виды внутриаптечного контроля (письменный, органолептический, контроль при отпуске), выборочные виды внутриаптечного контроля (физический, химический, опросный).

8. Определять сроки годности и условия хранения лекарственного препарата в соответствии с действующими нормативными документами.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Дома обучающиеся изучают материал темы по вопросам для самоподготовки.

**Занятие 5. Жидкие лекарственные формы. Технология водных растворов и микстур в условиях аптеки. Разведение стандартных растворов. Капли как лекарственная форма. Технология капель (Урок).**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	65 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам и рецептам</li> </ul>	
3. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль: устный по вопросам темы и рецептам.

1. Жидкие лекарственные формы. Общая характеристика, классификация.

2. Вода очищенная как растворитель. Характеристика. Получение воды очищенной методами дистилляции (аквадистиллятор ДЭ-25), обратного осмоса, ионного обмена.

3. Водные растворы. Характеристика. Растворимость, понятие. Факторы, влияющие на процесс растворения лекарственных средств.

4. Основные стадии изготовления водных растворов, их характеристика.

5. Массо-объемная концентрация лекарственных средств в растворах. Способы обозначения массо-объемной концентрации лекарственных средств в растворах.

6. Особенности технологии растворов лекарственных средств с различной растворимостью; обладающих окислительными свойствами; образующих легкорастворимые комплексы.

7. Правила изготовления водных растворов и микстур:

7.1. Определение общего объема микстуры.

7.2. Определение объема растворителя.

7.3. Последовательность растворения лекарственных средств и добавления жидких лекарственных средств.



## 8. Контроль качества и оформление к отпуску растворов и микстур.

*Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:*

- ГФ XV издания: ОФС Растворы, ОФС Нестерильные лекарственные препараты аптечного изготовления виде жидких лекарственных форм;
- ФС Вода очищенная;
- Разобрать получение воды очищенной в условиях аптеки методами дистилляции (аквадистиллятор ДЭ-25), обратного осмоса (схема), ионного обмена (схема).
- Массо-объемный метод изготовления растворов. Способы обозначения массо-объемной концентрации ЛС в растворах (на примере рецептов).
- Особенности растворения лекарственных средств с различной растворимостью. Приемы, используемые для растворения ЛС.
- Стадии изготовления жидких лекарственных форм: растворов, микстур.
- Проверка доз ЛС, для которых регламентированы ВРД и ВСД.
- Правила изготовления водных растворов и микстур в соответствии с основными положениями приказа № 249 н (при разборе рецептов):
  - - определение общего объема микстуры;
  - - определение объема растворителя;
  - - последовательность растворения ЛС и добавления жидких ЛС;
- Разобрать обязательные и выборочные виды контроля растворов и микстур, оформление к отпуску – обосновать необходимость предупредительных этикеток; сроки годности.

- Выходной контроль:

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Дома обучающиеся изучают материал темы по вопросам для самоподготовки, Изучают и конспектируют ГФ XV издания, прорабатывают соответствующие разделы приказа № 249н «Правила изготовления...», в рабочих тетрадях описывают изготовление концентрированного раствора (расчеты проводят тремя способами), контроль качества; технологию микстур из порошков и с использованием концентрированных растворов по рецептам.

**Занятие 6. Технология растворов и микстур из порошкообразных лекарственных средств. Изготовление микстур с использованием концентрированных растворов. Технология микстур с использованием ароматной воды в качестве растворителя.**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	20 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	125 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление микстуры из порошкообразных ЛС (ситуационная задача)</li> <li>• Знакомство с устройством бюреточной установки</li> <li>• Изготовление микстуры из концентрированных растворов (ситуационная задача)</li> </ul>	
4. Выходной контроль	30 мин

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Контроль качества лекарственных форм</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль: проверка выполнения домашнего задания

- Практическая часть:

- изготовление микстуры из порошкообразных ЛС - ситуационная задача.
- изготовление микстуры с использованием концентрированных растворов - ситуационная задача.

- Выходной контроль:

- Проверка рабочих тетрадей.
- Устный – индивидуальное собеседование по результатам работы.
- Контроль качества изготовленных лекарственных форм: правильность оформления ППК, органолептический, физический; оформление к отпуску.
- Рекомендации для подготовки к следующему занятию:

Повторение пройденного материала по теме «Водные растворы. Микстуры».

### **Занятие 7. Контрольное занятие по теме «Технология водных растворов и микстур».**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• К контрольной работе допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям по этой теме</li> </ul>	
2. Входной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> </ul>	
3. Практическая часть - изготовление микстуры по рецепту (ситуационная задача)	30 мин
4. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка теста</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный):

- Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- Практическая часть:

Изготовление лекарственной формы - ситуационная задача. Для изготовления лекарственной формы обучающиеся выбирают рациональную технологию, проводят расчёты, изготавливают и оформляют лекарственную форму к отпуску.

В ходе изготовления необходимо:

- оценить качество изготовленной микстуры по органолептическим показателям;
- провести физический контроль и рассчитать допустимые отклонения в объёме;
- оформить к отпуску и составить ППК.

Перечень практических навыков по теме

Обучающийся должен уметь:

1. Реализовывать санитарные требования при изготовлении жидких лекарственных форм.
2. Проводить фармацевтическую экспертизу прописи рецепта - проверять дозы лекарственных средств, для которых установлены ВРД и ВСД, в жидких лекарственных формах.
3. Проводить расчет массы лекарственных средств, объема концентрированных растворов, объема растворителя, общего объема лекарственной формы с указанием используемых КУО и формул для расчетов.
4. Проводить подготовительные мероприятия по подбору технических, тароупаковочных средств, необходимых для изготовления лекарственной формы.
5. Изготавливать микстуры:
  - 5.1 проводить дозирование по массе порошкообразных лекарственных средств;
  - 5.2 проводить дозирование по объему воды очищенной, концентрированных растворов с помощью бюреточной установки и жидких компонентов прописи с помощью мерных цилиндров, градуированных пробирок и аптечных пипеток;
  - 5.3 проводить растворение лекарственных средств;
  - 5.4 проводить фильтрацию раствора;
6. Упаковывать и оформлять лекарственные формы к отпуску с учетом физико-химических свойств ингредиентов, вида лекарственной формы и ее объема.
7. Оценивать качество на стадиях изготовления лекарственной формы (полнота растворения, отсутствие механических включений) и готового лекарственного препарата: обязательные виды внутриаптечного контроля (письменный, органолептический, контроль при отпуске), выборочные виды внутриаптечного контроля (физический, опросный).
8. Определять сроки годности и условия хранения лекарственного препарата в соответствии с действующими нормативными документами.

- Выходной контроль

Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе изготовления обучающимися лекарственной формы.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Дома обучающиеся изучают материал по вопросам для самоподготовки к следующему занятию.

**Занятие 8. Технология водных извлечений из сырья, содержащего различные группы БАВ. Многокомпонентные водные извлечения. Водные извлечения из стандартизованных экстрактов (Урок).**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	75 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам и рецептам</li> </ul>	
4. Выходной контроль	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль: устный по вопросам темы и рецептам.

1. Теоретические основы процесса экстракции. Факторы, влияющие на процесс экстракции.

2. Водные извлечения, характеристика, требования в соответствии с ГФ XV издания.

3. Технологическая схема изготовления водных извлечений из ЛРС.

4. Особенности изготовления водных извлечений из ЛРС, содержащего алкалоиды, сердечные гликозиды, дубильные вещества, антрагликозиды, эфирные масла, сапонины, полисахариды и слизи.

5. Технология сложных лекарственных форм, содержащих водное извлечение, порошкообразные лекарственные средства и жидкие лекарственные препараты.

6. Контроль качества микстур, содержащих водные извлечения из ЛРС.

7. Оформление к отпуску и определение условий их хранения.

*Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:*

- факторы, влияющие на процесс экстрагирования; невозможность использования концентрированных растворов при изготовлении ВИ из ЛРС; использование  $K_v$  при расчетах экстрагента (до 1,0 ЛРС –  $K_v$  не используют; расчет ДО в общем объеме ВИ; расчет количества порошкообразных ЛС; определение объема воды очищенной с учетом  $K_v$  ЛРС и КУО ЛС, если изменения в общем объеме водного извлечения при растворении порошкообразных ЛС средств, превышают допустимые отклонения (ГФ XV).

- Ознакомление с ОФС ГФ 15 изд. «Настои и отвары». Определение, степень измельчения ЛРС, режимы настаивания (отвары из листьев толокнянки и брусники и всех видов ЛРС, содержащего дубильные вещества – фильтруют немедленно после снятия инфундирки с водяной бани, не допуская охлаждения при комн.температуре, чтобы избежать осаждения ДВ на ЛРС), соотношение сырья и экстрагента: 1:10 – при отсутствии дополнительных указаний; 1:400 из ЛРС, содержащего СД и ядовитые вещества; 1:30 готовят ВИ из травы горицвета весеннего, травы, листьев, цветков ландыша, побегов багульника, корневищ с корнями валерианы лекарственной, корней истода; 1:20 – настой из корней алтея с учетом Красх., формула расчета ЛРС с большим содержанием БАВ, добавление хлористоводородной кислоты при изготовлении ВИ из сырья, содержащего алкалоиды, методы изготовления ВИ - помимо настаивания на водяной бане – изготовление из фильтр-пакетов в соответствии с инструкцией по применению и кипячением ЛРС с водой в режиме отвара 30 мин и более, процеживая сразу после кипячения. Испытания: описание (цвет, запах, вкус), рН (ОФС Ионметрия), определение сухого остатка. Маркировка – Хранить в прохладном месте, Перед употреблением взбалтывать. Условия хранения – от 2 до 8<sup>0</sup> С, в защищенном от света месте. Срок годности не более 2 суток.

- Выходной контроль:

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Дома обучающиеся в рабочих тетрадях описывают технологию микстур с сухим и жидким экстрактом-концентратом по рецептам.

### **Занятие 9. Технология водных извлечений из лекарственного растительного сырья. Технология водных извлечений с использованием стандартизованных экстрактов.**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	20 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	125 мин

• Изготовление водного извлечения из ЛРС по рецепту (ситуационная задача)	
4. Выходной контроль	30 мин
• Устное собеседование • Контроль качества изготовленных лекарственных форм • Проверка рабочих тетрадей • Рекомендации для подготовки к следующему занятию	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль: проверка выполнения домашнего задания.

- Практическая часть: изготовление ЛФ по рецептам - ситуационным задачам.

- Выходной контроль: устное собеседование, контроль качества лекарственной формы, проверка рабочих тетрадей.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Повторение пройденного материала по теме «Водные извлечения».

### **Занятие 10. Контрольное занятие по теме «Технология водных извлечений».**

План занятия:

1. Организационная часть	10 мин
• Напомнить основные правила работы в аудитории • К контрольной работе допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям этой темы	
2. Входной контроль	30 мин
• Тест	
3. Практическая часть	30 мин
• Изготовление микстуры по рецепту (ситуационная задача)	
4. Выходной контроль	30 мин
• Контроль качества изготовленных лекарственных форм • Проверка теста • Рекомендации для подготовки к следующему занятию	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный):

• Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

• Ситуационная задача (сделать расчеты, проверку доз входящих лекарственных средств и описать технологию микстуры с водным извлечением из ЛРС с подробным теоретическим обоснованием)

- Практическая часть:

• Изготовление лекарственной формы по ситуационной задаче. Для изготовления лекарственной формы по рецепту обучающиеся выбирают рациональную технологию, проводят расчёты, изготавливают и оформляют лекарственную форму к отпуску.

В ходе изготовления необходимо:

- оценить качество приготовленной микстуры по органолептическим показателям;
- провести физический контроль и рассчитать допустимые отклонения в объёме;
- оформить к отпуску и составить ППК.

• *Перечень практических навыков (умений)*

• 1. Санитарные требования к обучающемуся.

- 1.1. производственная одежда: чистый халат, шапочка, сменная обувь;
- 1.2. обработка рук.
- 2. Расчеты для изготовления водных извлечений.
- 2.1. проверка доз ЛС, у которых регламентируются ВРД и ВСД;
- 2.2. расчет допустимого отклонения в общем объеме водного извлечения;
- 2.3. расчет количества порошкообразных лекарственных средств;
- 2.4. определение объема воды очищенной с учетом коэффициентов водопоглощения ЛРС и КУО ЛС, если изменения в общем объеме водного извлечения при растворении порошкообразных ЛС средств, превышают допустимые отклонения;
- 2.5. расчет количества экстрактов (жидких и сухих) стандартизованных;
- 2.6. расчет объемов концентрированных растворов при условии использования стандартизованных экстрактов;
- 2.7. определение общего объема микстуры.
- 3. Изготовление водных извлечений.
- 3.1. отвешивание лекарственного растительного сырья;
- 3.2. изготовление настоя или отвара;
- 3.3. фильтрование водного извлечения;
- 3.4. отвешивание порошкообразных веществ или сухих стандартизованных экстрактов;
- 3.5. растворение лекарственных средств в водном извлечении;
- 3.6. фильтрование микстуры;
- 3.7. отмеривание концентрированных растворов и жидкостей с помощью бюреточной установки или пипеток;
- 3.8. отмеривание жидких стандартизованных экстрактов.
- 4. Оформление паспорта письменного контроля.
- 4.1. расчеты на обратной стороне до изготовления лекарственной формы: объема воды очищенной с учетом коэффициентов водопоглощения ЛРС и КУО лекарственных средств и экстрактов сухих стандартизованных, объема концентрированных растворов, объема экстрактов жидких стандартизованных;
- 4.2. оформление лицевой стороны на латинском языке с учетом последовательности изготовления водного извлечения, растворения лекарственных средств, добавления концентрированных растворов, добавления стандартизованных экстрактов;
- 4.3. № рецепта; дата;
- 4.4. подпись изготовившего лекарственную форму;
- 4.5. общий объем жидкой лекарственной формы.
- 5. Упаковка.
- 5.1. упаковка во флаконы для отпуска бесцветного или светозащитного стекла соответствующего объема;
- 5.2. герметичная укупорка флаконов пластмассовыми навинчивающимися крышками с пергаментной прокладкой;
- 6. Оформление к отпуску.
- 6.1. выбор основной и дополнительных этикеток;
- 6.2. оформление основной этикетки.

- Выходной контроль

Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе

изготовления обучающимися лекарственной формы.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся изучают материал по вопросам для самоподготовки к следующему занятию.

**Занятие 11. Технология растворов ВМС и защищенных коллоидов. Спирт этиловый в фармацевтической технологии. Технология растворов на неводных растворителях (Урок).**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	35 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам</li> </ul>	
3. Выходной контроль	110 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль: устный по вопросам темы.

1. Спирт этиловый, характеристика, свойства, использование в фармацевтической технологии. Контракция, понятие, определение. Способы определения концентрации спирта этилового в растворах и лекарственных препаратах.

2. Способы обозначения концентрации спирта этилового. Алкоголетрические таблицы ГФ XV, структура, использование в расчетах.

3. Учет спирта этилового в аптеке.

4. Неводные растворители. Характеристика.

5. Особенности технологии растворов на летучих растворителях: расчет количества растворителя, оформление к отпуску.

6. Стандартные спиртовые растворы: йода 5%, кислоты борной 3%, кислоты салициловой 1% и 2%, левомецетина 0,25%, 1%, 3%, 5%, фурацилина 1:1500 (0,067%). Концентрация спирта этилового, используемого для их изготовления.

7. Особенности технологии растворов на нелетучих растворителях: расчет объема растворителя, изготовление, оформление к отпуску.

8. Контроль качества неводных растворов, сроки хранения.

9. Проверка доз в каплях - неводных растворах.

10. ВМС, определение, классификация, характеристика отдельных представителей.

11.2. Применение ВМС в фармации. Основные направления. Примеры.

12.3. Свойства растворов ВМС. Особенности растворения ограниченно и неограниченно набухающих ВМС.

13.4. Процессы, нарушающие устойчивость растворов ВМС: высаливание, коацервация, застуднение, синерезис.

14.5. Отличия растворов ВМС от растворов низкомолекулярных соединений.

15.6. Технология растворов пепсина, желатина, крахмала, метилцеллюлозы (МЦ), натриевой соли карбоксиметилцеллюлозы (Na-КМЦ), поливинилового спирта (ПВС).

16.7. Правила добавления лекарственных средств к растворам ВМС.

17. Гетерогенные системы. Характеристика.

18. Виды устойчивости и механизмы стабилизации гетерогенных систем.

19.Характеристика и классификация ПАВ.

20.Коллоидные растворы. Характеристик. Сходства и отличия растворов ВМС и коллоидных растворов.

21.Механизмы стабилизации коллоидных растворов. Защищенные коллоиды. Факторы, вызывающие коагуляцию коллоидных растворов.

22.Препараты защищенных коллоидов (препараты серебра – колларгол, протаргол повиаргол, и природный защищенный коллоид - ихтиол) и коллоидные электролиты (полуколлоиды).

23.Технология растворов колларгола, протаргола, ихтиола.

24.Контроль качества растворов защищённых коллоидов, упаковка, оформление к отпуску, условия хранения и сроки годности данных лекарственных препаратов.

*Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:*

- *Спирт этиловый, свойства, использование в фармацевтической технологии.*
- *Контракция, понятие, определение.*
- *Способы определения концентрации спирта этилового в растворах и ЛП.*
- *Способы обозначения концентрации спирта этилового.*
- *Алкоголетрические таблицы ГФ XV изд., структура.*
- *ФС Спирт этиловый 95%, 96% и ФС Спирт этиловый 90%, 70%, 40%*
- *Учет спирта этилового в аптеке.*
- *Разбор решения задач с использованием таблиц*
- *Таблица 1. Соотношение между плотностью водно-спиртового раствора и содержанием безводного спирта в растворе.*
- *Таблица 2. Массовые количества (в граммах при  $t$  20 °С) воды и спирта различной крепости, которые необходимо смешать, чтобы получить 1 кг спирта крепостью от 30 до 92%.*
- *Таблица 3. Объёмные количества воды, добавляемые к 1 л спирта известной концентрации для получения заданной крепости спирта от 30 до 90%.*
- *Таблица 4. Объёмные количества спирта крепостью от 35 до 95% (в мл при  $t$  20 °С), которые необходимо смешать для получения 1 л спирта крепостью от 30 до 90 %.*
- *Таблица 5. Объёмные количества спирта крепостью от 95,1 до 96,5% (в мл при  $t$  20 °С) и воды, которые необходимо смешать для получения 1 л спирта крепостью от 30 до 90 объёмных процентов.*
- *- неводные вязкие растворители дозируют по массе (спирт этиловый по объему), растворы изготавливают по массе (спиртовые в массо-объемной концентрации); растворы не фильтруют (готовят в сухом флаконе для отпуска); для ускорения растворения используют нагревание на водяной бане.*
- *- особенности изготовления спиртовых растворов, если не указана % - используют 90%, если суммарная концентрация ЛС в рецепте превышает НДО, фактический объем раствора определяется с учетом КУО каждого ЛС по спирту.*
- *- учет спирта в аптеке (в пересчете на 95% в граммах, норма отпуска 50,0). На оборотной стороне рецепта указывают количество израсходованного спирта в пересчете на массу 95%.*
- *- при использовании стандартных спиртовых растворов (Приказ № 249н) их изготавливают на спирте соответствующей концентрации. Если концентрация не указана, изготавливают в наименьшей.*



- *Классификацию, свойства, особенности растворения ограниченно/неограниченно набухающих, процессы, нарушающие устойчивость ВМС (высаливание, коацервация, застудневание, синерзис). Отличия растворов ВМС от растворов низкомолекулярных соединений. Применение ВМС в фармации, с примерами. Изготовление растворов ВМС приказ 249н.*

- *Характеристику и механизмы стабилизации коллоидных растворов как ультрамикрорегетерогенных систем, факторы, влияющие на устойчивость коллоидных растворов. Препараты защищенных коллоидов (препараты серебра – колларгол, протаргол, повидаргол и природный защищенный коллоид - ихтиол) и коллоидные электролиты (полуколлоиды). Обратит внимание на препарат повидаргол - содержит коллоидную дисперсию серебра, стабилизированную поливинилпирролидоном. Обратит внимание, что к полуколлоидам относятся растительные экстракты. Все растворы защищенных коллоидов готовят массо-объемным методом.*

- *понятие гетерогенных систем, их характеристику. Виды устойчивости и механизмы стабилизации гетерогенных систем. Характеристика и классификация ПАВ (ионогенные, неионогенные). Характеристика и механизмы стабилизации коллоидных растворов как ультрамикрорегетерогенных систем, факторы, влияющие на устойчивость коллоидных растворов.*

- *Препараты защищенных коллоидов (препараты серебра – колларгол, протаргол, повидаргол и природный защищенный коллоид - ихтиол) и коллоидные электролиты (полуколлоиды).*

- *Обратит внимание на препарат повидаргол - содержит коллоидную дисперсию серебра, стабилизированную поливинилпирролидоном. Обратит внимание, что к полуколлоидам относятся растительные экстракты.*

- *Изготовление растворов защищенных коллоидов приказ 249н. Все растворы защищенных коллоидов готовят массо-объемным методом.*

- *растворы защищенных коллоидов фильтруют через ватный тампон, промытый горячей водой очищенной или через стеклянный фильтр (№ 1-4) или бумажный обеззоленный фильтр (зольная фильтровальная бумага содержит ионы тяжелых и щелочноземельных металлов, которые вызывают коагуляция растворов) во флакон светозащитного стекла и оформляют к отпуску.*

- Выходной контроль

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся в рабочих тетрадях описывают технологию ЛФ по 3 рецептам: спиртовый раствор; масляный или глицериновый раствор; проверка доз ЛС в каплях на неводных растворителях.

**Занятие 12. Технология растворов и капель на неводных растворителях в условиях аптеки**  
**Технология растворов высокомолекулярных соединений и растворов защищенных коллоидов.**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	60 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть (ситуационные задачи)	85 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление спиртового раствора</li> <li>• Изготовление масляного (глицеринового) раствора</li> </ul>	
4. Выходной контроль	30 мин

<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания.

- Практическая часть - изготовление спиртового и глицеринового растворов (ситуационные задачи).

- Выходной контроль – контроль качества лекарственных форм, проверка рабочих тетрадей, индивидуальное собеседование.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Повторение пройденного материала по теме «Неводные растворы. Растворы ВМС и защищенных коллоидов».

### **Занятие 13. Контрольное занятие по теме «Растворы на неводных растворителях. Растворы ВМС. Растворы защищенных коллоидов».**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• К контрольной работе допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям по этой теме</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> <li>• Ситуационная задача</li> </ul>	
3. Практическая часть - изготовление ЛФ по рецепту (ситуационная задача)	30 мин
4. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка теста</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
<u>Итого:</u>	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный):

- Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- Практическая часть:

Изготовление лекарственной формы по ситуационной задаче. Для изготовления лекарственной формы обучающиеся проводят расчёты, изготавливают и оформляют лекарственную форму к отпуску.

В ходе изготовления необходимо:

- оценить качество изготовленной лекарственной формы по органолептическим показателям;
- провести физический контроль и рассчитать допустимые отклонения в объёме или массе;
- оформить к отпуску и составить ППК.

Перечень практических навыков по теме

*Обучающийся должен уметь:*

1. Реализовывать санитарные требования при изготовлении жидких лекарственных форм.

2. Проводить фармацевтическую экспертизу прописи рецепта.

3. Проводить расчет массы лекарственных средств, объема растворителя, общего объема (массы) лекарственной формы с указанием используемых формул для расчетов.

4. Проводить подготовительные мероприятия по подбору технических, тароупаковочных средств, необходимых для изготовления лекарственной формы.

5. Изготавливать лекарственные формы:

5.5 проводить дозирование по массе порошкообразных лекарственных средств;

5.6 проводить дозирование по объему воды очищенной, по массе вязких растворителей, жидких компонентов прописи с помощью мерных цилиндров, градуированных пробирок и аптечных пипеток;

5.7 проводить растворение лекарственных средств;

5.8 проводить фильтрацию раствора;

6. Упаковывать и оформлять лекарственные формы к отпуску с учетом физико-химических свойств ингредиентов, вида лекарственной формы и ее объема.

7. Оценивать качество на стадиях изготовления лекарственной формы (полнота растворения, отсутствие механических включений) и готового лекарственного препарата: обязательные виды внутриаптечного контроля (письменный, органолептический, контроль при отпуске), выборочные виды внутриаптечного контроля (физический, опросный).

8. Определять сроки годности и условия хранения лекарственного препарата в соответствии с действующими нормативными документами.

- Выходной контроль

Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе изготовления обучающимися лекарственной формы.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию

Дома обучающиеся повторяют материал по темам 2 семестра.

#### **Занятие 14 . Итоговое тестирование**

##### План занятия

1. Организационная часть	10 мин
К итоговому тестовому контролю допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям по всем темам II семестра	
2. Тестовый контроль	80 мин
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль

Тест (10 вариантов) включает теоретические вопросы и расчетные задачи. Тестирование проводят по всем темам II семестра.

##### Темы занятий, входящие в тестовый контроль

- Основные направления нормирования изготовления лекарственных препаратов.
- Порошки.
- Микстуры и водные растворы.
- Водные извлечения из ЛРС.
- Неводные растворы (спиртовые, глицериновые, масляные).
- Капли на воде очищенной и неводных растворителях.
- Растворы ВМС и защищенных коллоидов.

- Рекомендации к проведению занятия:

Обучающиеся, имеющие пропуски по практическим занятиям, могут отработать одно практическое занятие.

### 2 курс 3 семестр

#### Занятие 15. Технология суспензий и эмульсий в условиях аптеки (Урок)

План занятия:

1. Организационная часть	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	70 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам и рецептам</li> </ul>	
4. Выходной контроль	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль устный по вопросам и рецептам.

1. Суспензии как дисперсная система и ЛФ. Случаи их образования.
2. Виды устойчивости суспензий. Факторы, влияющие на устойчивость.
3. Изготовление суспензий методом диспергирования. Прием взмучивания, условия его использования.
4. Конденсационный метод получения суспензий.
5. Классификация и номенклатура гидрофобных веществ, обоснование необходимости их стабилизации в суспензиях.
6. Стабилизаторы гетерогенных систем, классификация, номенклатура.
7. Механизмы стабилизации гетерогенных систем.
8. Изготовление суспензий из гидрофобных веществ. Суспензии серы.
9. Контроль качества суспензий. Оформление. Хранение.
10. Эмульсии как дисперсные системы.
11. Эмульсии как ЛФ. Характеристика. Преимущества и недостатки. Факторы устойчивости эмульсий.
12. Эмульгаторы. Их роль в изготовлении эмульсий, требования к ним, механизмы стабилизирующего действия, примеры.
13. Правила изготовления эмульсий. Расчеты количества эмульгатора, масла, воды очищенной для получения корпуса эмульсии и для его разбавления.
14. Правила введения в эмульсии ЛС с различными физико-химическими свойствами. Особенности введения фенолсалицилата.
15. Контроль качества эмульсий. Оформление к отпуску. Срок и условия хранения согласно требованиям НД.

*Обратить внимание обучающихся:*

- суспензии изготавливаются по массе,
- микрогетерогенные суспензии, изготовленные конденсационным методом и представляющие собой микстуры, изготавливают массо-объемным методом.
- Особенности технологии суспензий из гидрофильных веществ:
  - введение стабилизатора не требуется;
  - вязкие жидкости целесообразно добавлять в отпускной флакон;

- срок годности суспензий без стабилизатора – 2 суток, со стабилизатором – 7 суток.
- классификацию и номенклатуру гидрофобных веществ, обоснование необходимости их стабилизации в суспензиях.
- особенности изготовления суспензий из гидрофобных веществ:
- обязательное использование стабилизатора в необходимых количествах;
- трудноизмельчаемые вещества предварительно измельчают со спиртом этиловым 95%;
- при изготовлении суспензий серы мыло калийное в качестве стабилизатора используют только по указанию врача;
- при необходимости проводят учет спирта этилового в пересчете на массу 95% на обратной стороне рецепта по таблицам ГФ XV, рецепт остается в аптеке.
- характеристику эмульсий. Преимущества и недостатки. Факторы устойчивости эмульсий.
- правила изготовления эмульсий. Расчеты количества эмульгатора, масла, воды очищенной для получения корпуса эмульсии и для его разбавления.
- правила введения в эмульсии ЛС с различными физико-химическими свойствами. Особенности введения фенолсалицилата.
- контроль качества эмульсий. Оформление к отпуску. Срок и условия хранения согласно требованиям НД.
- Выходной контроль
- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся в рабочих тетрадях описывают технологию ЛФ по двум рецептам:

### **Занятие 16. Технология суспензий из гидрофильных и гидрофобных веществ. Технология эмульсий.**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	20 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	115 мин
4. Изготовление суспензий (ситуационная задача)	
4. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм, проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания
- Практическая часть: изготовление суспензии по ситуационной задаче.
- Выходной контроль - контроль качества лекарственной формы, индивидуальное собеседование, проверка рабочей тетради.
- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Повторение пройденного материала по теме «Суспензии из гидрофильных и гидрофобных веществ. Эмульсии».

**Занятие 17. Контрольное занятие по теме «Технология суспензий и эмульсий».**

## План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории.</li> <li>• К контрольной работе допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям этой темы.</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> </ul>	
3. Практическая часть	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление ЛФ по рецепту (ситуационная задача)</li> </ul>	
3. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка теста</li> <li>• Устное собеседование по ситуационной задаче</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный):

- Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- Практическая часть:

• Изготовление лекарственной формы по ситуационной задаче. Для изготовления лекарственной формы обучающиеся выбирают рациональную технологию, проводят расчёты, изготавливают и оформляют лекарственную форму к отпуску.

В ходе изготовления необходимо:

- оценить качество изготовленной ЛФ по органолептическим показателям;
- провести физический контроль и рассчитать допустимые отклонения в объёме или массе;
- оформить к отпуску и составить ППК.

- Выходной контроль

• Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе изготовления обучающимися лекарственной формы.

*Перечень практических навыков (умений)**1. Санитарные требования к обучающемуся.*

*1.1. производственная одежда: чистый халат, шапочка, сменная обувь;*

*1.2. обработка рук.*

*2. Изготавливать неводные растворы.*

*2.1. Определять общий объём (массу) жидкой лекарственной формы;*

*2.2. Проверять дозы лекарственных средств в каплях;*

*2.3. Взвешивать лекарственные средства;*

*2.4. Отмеривать жидкости с помощью мерной посуды;*

*2.5. отвешивать вязкие жидкости (масла, глицерин) на тарирных весах;*

*3. Изготавливать суспензии*

*3.1. Рассчитывать массу суспензии;*

*3.2. Выбирать метод изготовления суспензий в зависимости от физико-химических свойств лекарственных средств и дисперсионной среды.*

*3.3. Рассчитывать вспомогательной жидкости для изготовления пульпы по правилу*

Дерягина;

3.4. Проводить расчеты количества стабилизатора и жидкости для приготовления пульпы.

4. Изготавливать эмульсии

4.1. Проводить расчеты количества масляной фазы, эмульгатора, воды очищенной для изготовления и разбавления корпуса эмульсии;

4.2. Правильно вводить лекарственные средства в эмульсию;

5. Оформлять ППК;

6. Проводить контроль качества ЛФ;

7. Упаковывать и оформлять ЛФ к отпуску.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся изучают материал по вопросам для самоподготовки к следующему занятию.

### **Занятие 18. Технология мазей и суппозиториев (Урок).**

#### План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	75 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам</li> <li>• Разбор рецептов</li> </ul>	
3. Выходной контроль	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль - устный по учебно-целевым вопросам и рецептам.

1. Мази, характеристика, классификация (по типу дисперсных систем, консистенции, медицинскому назначению, в зависимости от основы).
2. Вспомогательные вещества в составе мазей, классификация, характеристика, назначение.
3. Классификация, характеристика, примеры гидрофобных, гидрофильных, амфифильных мазевых основ.
4. Гомогенные мази. Характеристика. Правила изготовления и технология гомогенных мазей типа раствора, сплава, Примеры.
5. Эмульсионные мази, их характеристика. Правила изготовления и технология эмульсионных мазей.
6. Суспензионные мази. Характеристика. Правила изготовления и технология суспензионных мазей с содержанием твердой фазы менее 5%, 5% и более, более 25%.
7. Контроль качества гетерогенных мазей. Упаковка, оформление к отпуску. Условия хранения. Срок годности.
8. Характеристика комбинированных мазей. Правила изготовления и технология комбинированных мазей.
9. Линименты, характеристика, классификация. Вспомогательные вещества в составе линиментов. Технологии гомогенных, гетерогенных и комбинированных линиментов (йодно-парафинового, летучего, бальзамического по Вишневскому и др.)
10. Контроль качества мазей. Оформление к отпуску. Условия хранения. Срок годности.
11. Ректальные ЛФ. Классификация. Преимущества ректального способа введения ЛС.

12. Суппозитории как ЛФ. Требования к ним ГФ XV изд.
13. Классификация и характеристика суппозиторных основ, требования.
14. Методы изготовления суппозиториев. Стадии технологического процесса изготовления суппозиториев методом выкатывания. Правила введения ЛС в суппозиторную основу. Аппаратура (пилюльная машинка).
15. Изготовление палочек методом прессования. Аппаратура (пресс ручной недозирующий).
16. Технологический процесс изготовления суппозиториев методом выливания (подготовка основы, введение в основу ЛС, дозирование, формирование и упаковка).
17. Расчеты для определения количества суппозиторной основы и общей массы суппозиториев (прямой и обратный коэффициенты замещения, понятие о модуле перехода).
18. Контроль качества суппозиториев, упаковка, оформление к отпуску, хранение в соответствии с требованиями НД.
19. Упаковка суппозиториев и оформление к отпуску.

*Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:*

- *классификацию основ и правила введения лекарственных средств в основу. Классификацию основ рассмотреть в соответствии с ГФ и с лекционным материалом. Выбор основы регламентирует ГФ XV.*
- *Общие указания по технологии гомогенных мазей.*
- *Общие указания по технологии гетерогенных мазей различных типов:*
- *Водорастворимые лекарственные средства вводят в основы (липофильные и дифильные) по типу эмульсии, растворяя их в минимальном количестве воды очищенной (с учетом их растворимости).*
- *Обязательно растворяют в воде очищенной (вводят по типу эмульсии), независимо от количества ЛС, протаргол, колларгол, танин, соли алкалоидов. Также растворяют (вводят по типу эмульсии) сухие и густые экстракты в равном количестве спирто-водно-глицериновой смеси.*
- *Технология суспензионных мазей зависит от количества твердой фазы: при содержании фазы в количестве менее 5% используют для измельчения вспомогательную жидкость, родственную основе (расчет её количества проводят по правилу Дерягина), при содержании 5% и более – измельчение проводят с небольшим количеством расплавленной основы, при содержании 25% и более – основа плавится вся, как для изготовления пульпы, так и для её разбавления.*
- *Исключение из общих правил введения лекарственных средств в дерматологические мази составляют цинка сульфат и резорцин – водорастворимые лекарственные средства, которые вводят по типу суспензии ввиду их токсического действия на организм.*
- *При обсуждении темы занятия необходимо повторить правила введения лекарственных средств в основу, отметить особенности введения цинка сульфата в дерматологические мази (по типу суспензии), а для нанесения на слизистые (мази для носа) – по типу эмульсии.*
- *Разобрать технологию линимента бальзамического по Вишневскому. Обратить внимание на порядок добавления дегтя. Во избежание образования нерастворимых соединений дегтя с ксероформом, деготь добавляют в последнюю очередь. Студенты должны привести классические примеры линиментов (паста Розенталя – линимент-раствор, линимент аммиачный – линимент-эмульсия, линимент Вишневского или бальзамический – комбинированный линимент).*
- *- классификацию суппозиторных основ (липофильные, гидрофильные, дифильные);*



- - разобрать правила введения лекарственных средств в основу с учетом их растворимости; - охарактеризовать стадии изготовления суппозиториев методами ручного формования и прессования.
- - расчет количества основы. При концентрации лекарственных средств более 5% расчеты производят с использованием коэффициентов замещения (прямого или обратного);
- - стадии изготовления суппозиториев методом выливания (совмещены стадии дозирования и формирования суппозиториев);
- - показатели качества суппозиториев.

- Практическая часть. Изготовление гомогенных мазей по индивидуальному рецепту.

- Выходной контроль – контроль качества лекарственной формы, проверка рабочей тетради, индивидуальное собеседование.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся изучают материал по вопросам для самоподготовки к следующему занятию. В рабочей тетради описывают технологию гетерогенных мазей по двум рецептам: мазь-эмульсия и мазь суспензию.

### **Занятие 19. Мази. Технология гомогенных, гетерогенных и комбинированных мазей в условиях аптеки. Технология линиментов.**

#### План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	115 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление мазей (ситуационная задача)</li> </ul>	
4. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм, проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания.

- Практическая часть. Изготовление мазей по ситуационным заданиям.

- Выходной контроль контроль качества лекарственной формы, проверка рабочей тетради, индивидуальное собеседование.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся изучают материал по вопросам для самоподготовки к следующему занятию. В рабочей тетради описывают технологию суппозиториев.

### **Занятие 20. Суппозитории. Изготовление способами ручного формования (выкатывания), прессования и выливания.**

#### План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	115 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление суппозитория методом ручного формования</li> <li>• Изготовление суппозитория методом выливания</li> </ul>	
4. Выходной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Письменный (ситуационная задача)</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания

- Практическая часть - каждый обучающийся изготавливает суппозитории методом ручного формования.

- каждый обучающийся изготавливает суппозитории методом выливания.

- Выходной контроль – письменный (ситуационное задание), контроль качества лекарственной формы, проверка рабочей тетради.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Повторение пройденного материала по теме «Технология мазей и суппозитория».

### **Занятие 21. Контрольное занятие по теме «Технология мазей и суппозитория».**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории.</li> <li>• К контрольной работе допускаются студенты, не имеющие задолженностей по практическим занятиям этой темы.</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> </ul>	
3. Практическая часть	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Ситуационная задача</li> </ul>	
3. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка теста</li> <li>• Устное собеседование по ситуационной задаче</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный):

• Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- Практическая часть:

• Ситуационная задача

- Выходной контроль

*Перечень практических навыков (умений)*

1. Санитарные требования к обучающемуся.

1.1. производственная одежда: чистый халат, шапочка, сменная обувь;

1.2. обработка рук.

2. Изготавливать суппозитории.

2.1. Рассчитывать массу ЛС и массу основы при изготовлении суппозиториев методами выкатывания и выливания в зависимости от способа выписывания суппозиториев (распределительный или разделительный);

2.2. Взвешивать лекарственные средства;

2.3. Правильно вводить лекарственные средства в суппозиторную основу;

2.6. Выбирать рациональную технологию суппозиториев;

3. Оформлять ППК;

4. Проводить контроль качества ЛФ;

5. Упаковывать и оформлять ЛФ к отпуску.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся изучают материал темы по вопросам для самоподготовки, изучают ГФ XV и материал лекций.

**Занятие 22. Стерильные и асептически изготавливаемые ЛФ. Создание условий асептики (Урок)**

План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	75 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный по учебно-целевым вопросам и рецептам</li> </ul>	
4. Выходной контроль	10 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- *Входной контроль* - устный по учебно-целевым вопросам

- Асептика, понятие. Источники микробной контаминации ЛС.
- Организация асептических условий изготовления инъекционных растворов.
  - 2.1. Устройство асептического блока.
  - 2.2. Требования к помещениям. Уборка помещений и обеззараживание воздуха.
  - Ламинарные установки.
  - 2.3. Подготовка персонала к работе и правила поведения в асептическом блоке.
- ЛФ для инъекций, определение, требования к растворам для инъекций.
- Технологический процесс изготовления инъекционных растворов. Стадии изготовления:
  - Подготовительная. Получение воды для инъекций. Аппаратура:
    - аквадистилляторы АЭС-4, 25, 60; А-10.
  - Изготовление растворов, оценка качества.
  - Фильтрация и фасовка раствора. Фильтровальные материалы.
  - Оборудование для фильтрации. Аппарат АФРП, фильтр «Грибок».
  - Контроль растворов на отсутствие механических включений.
  - Устройство УК-2.

- Методы стерилизации растворов. Термический метод. Паровой стерилизатор, устройство, принцип работы.
- Контроль качества растворов, показатели и оформление к отпуску.
- Технология растворов, не подвергающихся стерилизации; а также растворов, стерилизуемых без добавления стабилизатора. Примеры.
- Факторы, влияющие на устойчивость инъекционных растворов. Стабилизация растворов для инъекций.
- Обеспечение устойчивости растворов гидролизуемых веществ.
- Особенности технологии и стабилизации растворов легкоокисляющихся веществ. Механизмы окисления и стабилизации.
- Частные случаи изготовления инъекционных растворов: новокаина гидрохлорида, глюкозы, кислоты аскорбиновой и др.
- Инфузионные растворы, характеристика.
- Требования (основные и специфические), пути их реализации.
- Расчет изотонических концентраций с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду.
- Технология инфузионных растворов. Особенности изготовления раствора Рингера-Локка.
- Классификация инфузионных растворов. Номенклатура. Характеристика.
- ЛФ для глаз. Общая характеристика. Классификация. Требования к ним.
- Требование стерильности, его обоснование. Обеспечение стерильности до и после вскрытия упаковки. Консерванты, примеры.
- Реализация требования отсутствие механических включений.
- Причины дискомфорта глазных капель и растворов.
- Изотонирование. Расчет изотонических концентраций с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду.
- Реализация требования изогидричности. Характеристика буферных растворителей. Примеры.
- Причины химической нестабильности глазных капель. Способы стабилизации, механизм действия стабилизаторов. Примеры.
- Обеспечение пролонгированного действия глазных капель. Номенклатура пролонгаторов.
- Технология глазных капель: из порошкообразных ЛС, с использованием концентрированных растворов, с пролонгаторами.
- Оценка качества глазных капель в соответствии с требованиями НД. Контроль качества на отсутствие механических включений. Оформление к отпуску. Значение рациональной упаковки.
- Глазные растворы. Требования. Технология глазных примочек в условиях аптеки.
- Организация изготовления глазных мазей и ЛФ с антибиотиками.
- Глазные мази. Требования по ГФ XV. Основы для глазных мазей, примеры.
- Технология глазных мазей. Правила введения ЛС в глазные мази. Технологические отличия от дерматологических мазей.
- Контроль качества глазных мазей. Оформление к отпуску. Условия и сроки годности.
- Общая характеристика антибиотиков. Их особенности, влияющие на технологию ЛФ. Номенклатура антибиотиков, часто используемых для изготовления ЛФ.
- Особенности изготовления ЛФ с антибиотиками: растворов, глазных и дерматологических мазей, суппозитория, порошков. Примеры.

- Оформление к отпуску, условия и сроки годности ЛФ с антибиотиками. Контроль качества.
- Анатомо-физиологические особенности организма детей до 1 года, обуславливающие особенности технологии лекарственных форм.
- Технологическая схема изготовления в аптеке лекарственных форм для внутреннего применения для новорождённых и детей до 1 года.
- Технологическая схема изготовления в аптеке лекарственных форм для наружного применения для новорождённых и детей до 1 года.
- Особенности контроля качества, оформления к отпуску, условий хранения лекарственных форм для новорождённых и детей до 1 года.

*Обратить внимание обучающихся на следующие моменты:*

- *Растворы для инъекций, не подвергающиеся стерилизации: раствор гексаметилентетрамина, раствор новокаина для спинномозговой анестезии.*
- *на растворы калия хлорида для инъекций наклеивают дополнительную этикетку «Обращаться с осторожностью»;*
- *порошок натрия хлорида подвергают депирогенизации в открытой стеклянной или фарфоровой посуде в воздушном стерилизаторе при температуре 180 °С в течение 2 часов.*
- *Расчёт изотонической концентрации лекарственных средств в растворах с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду.*
- *Растворы новокаина 0,25 %, 0,5 %, 1% стабилизируют 0,1 моль/л раствором кислоты хлористоводородной в количестве:*
  - *0,25 % раствор - 3 мл на 1 л раствора;*
  - *0,5 % раствор - 4 мл на 1 л раствора;*
  - *1 % раствор - 9 мл на 1 л раствора.*
- *При изготовлении растворов кислоты аскорбиновой 5 % для инъекций используют стабилизатор натрия сульфит 2,0 и натрия гидрокарбонат 23,85 на 1 л раствора. Рассчитанное количество кислоты аскорбиновой, натрия сульфита и натрия гидрокарбоната растворяют при перемешивании в 1/2 части рассчитанного количества свежепрокипяченной воды для инъекций до окончания выделения пузырьков углекислого газа, затем добавляют оставшуюся часть воды и перемешивают до полного растворения веществ. Флаконы заполняют доверху. Стерилизуют в паровом стерилизаторе при 120 °С - 8 мин. Срок годности растворов 30 суток.*
- *Следует обратить внимание на технологию раствора Рингера-Локка.*
- *В процессе термической стерилизации происходит:*
  - *- окисление и карамелизация глюкозы в щелочной среде, создаваемой натрия гидрокарбонатом;*
  - *- возможно образование осадка кальция карбоната, поэтому целесообразно готовить отдельно 2 раствора: раствор натрия гидрокарбоната и раствор глюкозы с хлоридами натрия, калия и кальция.*
- *Расчет изотонической концентрации лекарственного средства в растворе с использованием изотонического эквивалента по натрия хлориду:*
- *Пример. Рассчитать количество натрия салицилата, необходимое для получения 200 мл изотонического раствора ( $E_{\text{нат.сал.}} = 0,35$ ),*
- *$m = 0,9 \times 200 / 0,35 \times 100 = 5,14$*
- 
- *1,0 натрия салицилата – 0,35 натрия хлорида*
- *x – 0,9 x = 0,9 / 0,35 = 2,57 %*

- 2,57 – 100 мл
- $x - 200 \text{ мл} \quad x = 2,57 \times 2 = 5,14$
- *глазные капли – официальная лекарственная форма по ГФ XV;*
- *асептические условия изготовления глазных капель;*
- *глазные капли готовят массо-объёмным методом;*
- *основные требования к глазным каплям – стерильность, стабильность, отсутствие механических включений, изотоничность; сравнить с требованиями для инъекционных растворов;*
- *официальный способ расчёта изотонической концентрации глазных капель – с использованием эквивалента по натрия хлориду;*
- *особенности стабилизации глазных капель:*
- *для стабилизации соединений слабых оснований и сильных кислот не используют кислоту хлористоводородную, как в инъекционных растворах; а применяют раствор кислоты борной (1,9-2%) или буферные растворители;*
- *раствор натрия гидроксида рекомендован для стабилизации только раствора натрия сульфацила 20% (по приказу № 214);*
- *для стабилизации глазных капель натрия сульфацила 10%, 20% и 30% используют стабилизатор – раствор кислоты хлористоводородной 1М и натрия тиосульфат.*
- *не изотонируют и не стерилизуют глазные капли с протарголом, т.к. происходит коагуляция его под действием изотонирующего агента – электролита;*
- *стерилизуют глазные капли насыщенным паром под давлением при 120оС - 8 мин, раствор левомицетина 0,25% при 100оС - 30 мин;*
- *обратить внимание на технологический приём для получения малых объёмов растворов (способ 2-х подставок или цилиндров);*
- *добавление в глазные капли консервантов, пролонгаторов, буферных растворителей производится только по назначению врача, если это не предусмотрено стандартной прописью;*
- *если пропись глазных капель отсутствует в НД, то такие капли можно изотонировать, но нельзя стабилизировать и стерилизовать. Изотонирующий агент выбирают в зависимости от свойств лекарственных средств. Этикетка «Изготовлено асептически». Срок годности – 2 суток (приказ № 249н);*
- *сроки годности простерилизованных глазных капель по стандартным прописям указаны в ГФ XV;*
- *при необходимости пролонгирования глазных капель, растворитель делят на две части. Одну часть растворителя используют для изготовления раствора пролонгатора, другую – для растворения лекарственных средств, затем оба раствора смешивают;*
- *при выписывании в глазных каплях лекарственных веществ в количестве менее 0,05 рекомендуется использовать однокомпонентные и (или) двухкомпонентные стерильные концентрированные растворы;*
- *глазные капли, изготовленные с использованием стерильных концентрированных растворов, имеют срок годности 2 суток;*
- *- способы введения водорастворимых и нерастворимых в воде лекарственных средств в глазные мази.*
- *- отметить отличия глазных мазей от дерматологических.*
- *Обосновать технологические особенности лекарственных форм с антибиотиками. Обратить внимание на способ введения антибиотиков в мази.*

• Особенности изготовления раствора с антибиотиком: Раствор бензилпенициллиновой соли натрия на изотоническом растворе натрия хлорида готовится в асептических условиях. Сначала готовят раствор натрия хлорида на воде очищенной, фильтруют и стерилизуют. К охлаждённому раствору добавляют бензилпенициллина натриевую соль. Пояснить, почему не требуется фильтрование. Срок годности раствора – 1 сутки. Основная этикетка «Наружное», дополнительная - «Изготовлено асептически».

- анатомо-физиологические особенности новорожденных детей;
- условия изготовления детских лекарственных форм;
- рациональные пути введения детских лекарственных форм;
- вспомогательные вещества, используемые в составе детских лекарственных форм;
- особенности проверки доз и контроля качества у лекарственных форм для детей.

- Выходной контроль

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

В рабочей тетради описывают изготовление инъекционного и инфузионного растворов.

### Занятие 23. Технология инъекционных и инфузионных растворов.

#### План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть	120 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление инъекционного и инфузионного раствора (ситуационные задачи)</li> </ul>	
4. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания.

- Практическая часть – изготовление раствора для инъекций по ситуационному заданию.

– изготовление раствора для инфузий по ситуационному заданию

- Выходной контроль – контроль качества лекарственной формы, проверка рабочей тетради, индивидуальное собеседование.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся в рабочей тетради описывают технологию глазных капель по 3 рецептам: глазных капель из порошкообразных веществ и с использованием концентрированных растворов; лекарственных форм для новорождённых и детей 1 года жизни.

### Занятие 24. Технология офтальмологических ЛФ. Технология ЛФ с антибиотиками. Лекарственные формы для новорожденных и детей первого года жизни

План занятия

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории</li> <li>• Назвать тему и цель занятия</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Проверка рабочих тетрадей</li> </ul>	
3. Практическая часть (ситуационная задача)	120 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление глазных капель из порошкообразных лекарственных средств</li> <li>• Изготовление глазных капель из концентрированных растворов</li> <li>• Изготовление ЛФ для новорожденных и детей 1 года жизни</li> </ul>	
4. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Устный (индивидуальное собеседование)</li> <li>• Проверка рабочей тетради</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	180 мин (4 акад. часа)

- Входной контроль проверка выполнения домашнего задания

- Практическая часть - изготовление глазных капель по двум индивидуальным рецептам: из порошкообразных веществ с последующей стерилизацией; - из стерильных концентрированных растворов во флаконе для отпуска без фильтрования; - изготовление ЛФ для новорожденных и детей 1 года жизни.

- Выходной контроль контроль качества лекарственной формы, устное собеседование, проверка рабочей тетради.

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Повторение пройденного материала по темам Растворы для инъекций и инфузий, Офтальмологические лекарственные формы, ЛФ с антибиотиками, ЛФ для новорождённых и детей первого года жизни.

### **Занятие 25. Контрольное занятие по теме: «Стерильные и асептически изготавливаемые лекарственные формы».**

План занятия:

1. Организационная часть	5 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Напомнить основные правила работы в аудитории.</li> <li>• К контрольной работе допускаются студенты, не имеющие задолженностей по практическим занятиям этой темы.</li> </ul>	
2. Входной контроль	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Тест</li> </ul>	
3. Практическая часть	30 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Изготовление ЛФ по рецепту (ситуационная задача)</li> </ul>	
3. Выходной контроль	25 мин
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Контроль качества изготовленных лекарственных форм</li> <li>• Проверка теста</li> <li>• Устное собеседование по ситуационное задаче</li> <li>• Рекомендации для подготовки к следующему занятию</li> </ul>	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)



- Входной контроль (письменный):

- Тест, содержит теоретические вопросы и расчетные задачи.

- Практическая часть:

• Изготовление лекарственной формы по ситуационной задаче. Для изготовления лекарственной формы обучающиеся проводят расчёты, изготавливают и оформляют лекарственную форму к отпуску.

В ходе изготовления необходимо:

- оценить качество изготовленной ЛФ по органолептическим показателям;
- провести физический контроль и рассчитать допустимые отклонения в массе;
- оформить к отпуску и составить ППК.

- Выходной контроль

• Контроль практических навыков и умений осуществляется преподавателем в процессе изготовления студентами лекарственной формы.

*Перечень практических навыков (умений)*

*1. Санитарные требования к обучающемуся.*

*1.1. производственная одежда: чистый халат, шапочка, сменная обувь;*

*1.2. обработка рук.*

*2. Изготавливать лекарственные формы для парентерального применения.*

*2.1. Рассчитывать массу ЛС;*

*2.2. Взвешивать лекарственные средства;*

*2.3. Растворять лекарственные средства;*

*2.6. Фильтровать растворы и проверять отсутствие механических включений;*

*2.7. Стерилизовать растворы;*

*2.8. Проводить повторный контроль на отсутствие механических включений.*

*3. Оформлять ППК;*

*4. Проводить контроль качества ЛФ;*

*5. Упаковывать и оформлять ЛФ к отпуску.*

- Рекомендации для подготовки к следующему занятию.

Дома обучающиеся повторяют материал по темам 2-3 семестров.

### **Занятие 26. Итоговое занятие (Урок)**

1. Организационная часть	10 мин
К итоговому тестированию допускаются обучающиеся, не имеющие задолженностей по практическим занятиям по всем темам II-III семестров	
2. Входной контроль	60 мин
• Тест	
3. Выходной контроль	25 мин
• Проверка теста	
Итого:	90 мин (2 акад. часа)

- Входной контроль (письменный)

Тест (10 вариантов) включает теоретические вопросы и расчетные задачи.

Темы занятий, входящие в тест:

- Основные направления нормирования изготовления лекарственных препаратов.

- Порошки.
- Микстуры и водные растворы.
- Водные извлечения из ЛРС.
- Неводные растворы (спиртовые, глицериновые, масляные).
- Капли на воде очищенной и неводных растворителях.
- Растворы ВМС и защищенных коллоидов.
- Суспензии и эмульсии
- Мази
- Суппозитории
- Лекарственные формы для парентерального применения
- Глазные лекарственные формы
- Лекарственные формы с антибиотиками
- ЛФ для новорождённых и детей первого года жизни
- Фармацевтические несовместимости

*- Рекомендации к проведению занятия:*

- Тест оценивается на оценку.
- Обучающиеся, имеющие пропуски по практическим занятиям, могут отработать одно практическое занятие.

одно практическое занятие.

### **3. ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ**

#### **Нормативная документация**

1. Государственная фармакопея Российской Федерации XV издание / М., 2023.- Режим доступа <https://minzdrav.gov.ru/ministry/61/10/gosudarstvennaya-farmakopeya-rossiyskoy-federatsii-xv-izdaniya>.
2. Федеральный закон РФ «Об обращении лекарственных средств» № 61-ФЗ от 12.04.2010 г.
3. Приказ МЗ РФ № 249н от 22.05.2023 «Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность».
4. Приказ МЗ СР № 706н от 23.08.2010 г. «Об утверждении правил хранения лекарственных средств».
5. Приказ № 1094н от 24.11.2021 г. «Об утверждении порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов».
6. Приказ МЗ РФ № 538н от 27.07.2016 г. «Об утверждении Перечня наименований лекарственных форм лекарственных препаратов для медицинского применения».
7. Приказ МЗ РФ № 183н от 22.04.2014 г. «Об утверждении перечня лекарственных средств для медицинского применения, подлежащих предметно-количественному учету».
8. Постановление Правительства РФ от 29.12.2007. № 964 “Об утверждения списков сильнодействующих и ядовитых веществ”.
9. Постановление Правительства РФ № 1148 от 31.12.2009. «О порядке хранения наркотических средств и психотропных веществ».

**Основная литература**

10. Фармацевтическая технология: Технология лекарственных форм: учебник / И. И. Краснюк, Г. В. Михайлова, Т.В. Денисова; Под ред. И. И. Краснюка и Г. В. Михайловой. - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2015. - 464 с.
11. Практикум по фармацевтической технологии / Н.А. Пулина, М.М. Смирнова, И.В. Алексеева [и др.] – Пермь: ПГФА. – 2024. – 232 с.
12. Справочное пособие по фармацевтической технологии. / М.М. Смирнова, А.Л. Голованенко, Н.А. Пулина [и др.] – Пермь, 2024. – 84 с.
13. Лекционный материал.
14. Электронная библиотечная система "Консультант студента" – режим доступа: <https://www.studentlibrary.ru/>. - по паролю.