

**Список литературы, рекомендованный к использованию по  
учебной дисциплине «Фармацевтическая химия»  
на 2025-2026 учебный год**

**Основная:**

1. Фармацевтическая химия : учебник / под ред. Г. В. Раменской. – М. : Бином. Лаборатория знаний, 2021. – 437 с.

**Дополнительная:**

2. Беликов, В. Г. Фармацевтическая химия. В 2 ч. : учеб. пособие / В. Г. Беликов. – 4-е изд. перераб. и доп. – М. : МЕДпресс-информ, 2007. – 624 с.

3. Государственная фармакопея Республики Беларусь. (ГФ РБ II): Разработана на основе Европейской фармакопеи. В 2 т. Т. 1 : Общие методы контроля качества лекарственных средств / М-во здравоохранения Респ. Беларусь, Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении; под общ. ред. А. А. Шерякова. – Молодечно: Типография «Победа», 2012. – 1220 с.

4. Государственная фармакопея Республики Беларусь. (ГФ РБ II): Разработана на основе Европейской фармакопеи. В 2 т. Т. 2 : Контроль качества субстанций для фармацевтического использования и лекарственного растительного сырья / М-во здравоохранения Респ. Беларусь, Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении; под общ. ред. С. И. Марченко. – Молодечно: Типография «Победа», 2016 – 1368 с.

5. Фармакопея Евразийского экономического союза (Фармакопея Союза) : утверждена решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11.07.2020 г. № 100. – М., 2021. – 566 с.

6. Фармацевтическая химия : учебник / под ред. Т. В. Плетеневой. – М. : Гэотар-Медиа, 2017. – 816 с.

7. Фармацевтическая химия : учеб. / под ред. А. П. Арзамасцева. – М. : ГЭОТАР-Медиа, 2004. – 660 с.

8. European Pharmacopoeia / European Directorate for the quality of medicines and healthcare. – 10-th edition, Supplement 10.0. – Vol. 1. – Council of Europe, Strasbourg, 2019. – 4312 p.

**Нормативные правовые акты:**

9. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 03.11.2016 № 78 «О правилах регистрации и экспертизы ЛС для медицинского применения» (с изменениями и дополнениями).

10. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 10.05.2018 № 69 «Об утверждении требований к исследованию стабильности лекарственных препаратов и фармацевтических субстанций (с изменениями и дополнениями).

11. Закон Республики Беларусь от 20.07.2006 № 161-З «Об обращении лекарственных средств» (с изменениями и дополнениями).

12. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 01.03.2010 № 20 «О проведении контроля качества лекарственных средств до поступления в реализацию, а также лекарственных средств,

находящихся в обращении на территории Республики Беларусь» (с изменениями и дополнениями).

13. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.04.2015 № 49 «Об утверждении инструкции о порядке и условиях контроля качества лекарственных средств, изготовленных в аптеках» (с изменениями и дополнениями).

14. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 23.10.2020 № 88 «Об утверждении Надлежащей практики хранения лекарственных средств» (с изменениями и дополнениями).

15. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 10.04.2019 № 27 «Об утверждении перечня лекарственных препаратов, реализуемых без рецепта врача» (с изменениями и дополнениями).

16. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.04.2015 № 42 «Об установлении порядка и условий ведения перечня лекарственных средств списка «А» (с изменениями и дополнениями).

17. Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 11.02.2015 № 19 «Об установлении республиканского перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих государственному контролю в Республике Беларусь» (с изменениями и дополнениями).