



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
2.1.2	Титриметрические методы анализа в контроле качества лекарственных средств	6	–	4	–	2	–	–	–	–	–	–
2.1.3	Спектрометрические методы анализа в контроле качества лекарственных средств	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.1.4	Молекулярная абсорбционная спектрометрия в ультрафиолетовой и видимой области спектра	6	–	6	–	–	–	–	–	–	–	–
2.1.5	Рефрактометрия в контроле качества лекарственных средств	2	–	2	–	–	–	–	–	–	–	–
2.1.6	Поляриметрия в контроле качества лекарственных средств	2	–	2	–	–	–	–	–	–	–	–
2.1.7	Хроматографические и гибридные методы анализа в контроле качества лекарственных средств	6	–	4	–	2	–	–	–	–	–	–
2.1.8	Высокоэффективная жидкостная хроматография в контроле качества лекарственных средств	6	–	4	–	2	–	–	–	–	–	–
2.1.9	Тонкослойная хроматография в контроле качества лекарственных средств	4	–	4	–	–	–	–	–	–	–	–
2.1.10	Электрохимические методы анализа в контроле качества лекарственных средств	2	–	2	–	–	–	–	–	–	–	–
<b>2.2</b>	<b>Система качества лекарственных средств в Республике Беларусь</b>	<b>40</b>	<b>–</b>	<b>8</b>	<b>–</b>	<b>32</b>	<b>–</b>	<b>–</b>	<b>–</b>	<b>–</b>	<b>–</b>	<b>–</b>
2.2.1	Структура системы контроля качества лекарственных средств в Республике Беларусь	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.2	Аккредитованные испытательные лаборатории Республики Беларусь	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.3	Фармакопейный анализ. Реактивы, используемые в контроле качества лекарственных средств	4	–	–	–	4	–	–	–	–	–	–
2.2.4	Разработка и валидация методик контроля качества лекарственных средств	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.5	Трансфер и апробация аналитических методик	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.6	Фармакопейные испытания фармацевтических субстанций	4	–	2	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.7	Контроль качества готовых лекарственных форм	2	–	–	–	2	–	–	–	–	–	–
2.2.8	Контроль качества экстемпоральных лекарственных препаратов	4	–	2	–	2	–	–	–	–	–	–

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
2.2.9	Контроль качества биологических активных фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов для медицинского применения	2	-	-	-	2	-	-	-	-	-	Фармацевтической химии с курсом повышения квалификации и переподготовки
2.2.10	Биофармацевтический анализ	2	-	-	-	2	-	-	-	-		
2.2.11	Фармацевтическая система качества на производстве лекарственных препаратов	6	-	4	-	2	-	-	-	-		
2.2.12	Уполномоченные лица производителей лекарственных средств	2	-	-	-	2	-	-	-	-		
2.2.13	Нормативный документ по качеству	2	-	-	-	2	-	-	-	-		
2.2.14	Исследование стабильности и установление сроков годности фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов	2	-	-	-	2	-	-	-	-		
2.2.15	Отзыв лекарственных препаратов и возврат в обращение	2	-	-	-	2	-	-	-	-		
	<b>ВСЕГО:</b>	<b>80</b>	<b>2</b>	<b>38</b>	<b>-</b>	<b>40</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	<b>-</b>	
Формы текущей аттестации (при необходимости)		-										
Форма итоговой аттестации		<b>СОБЕСЕДОВАНИЕ</b>										

\*При заочной и дистанционной форме получения образования

Начальник  
Управления образовательной деятельности

И.Л.Котович

Декан факультета  
дополнительного образования  
работников здравоохранения ИПКиПКЗ

Т.В.Калинина

Доцент кафедры фармацевтической химии  
с курсом повышения квалификации  
и переподготовки

В.Н.Беляцкий

Начальник  
отдела методического обеспечения  
дополнительного образования взрослых

Е.Ю.Писарик