

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
УО «Белорусский государственный медицинский университет»

Кафедра фармацевтической химии с курсом повышения квалификации и
переподготовки

Обсужден на заседании кафедры
Протокол № 1 от
«31» августа 2026 г.

КАЛЕНДАРНО-ТЕМАТИЧЕСКИЙ ПЛАН
лабораторных занятий по учебной дисциплине
«Современные методы анализа и стандартизация лекарственных средств» для
студентов 5 курса фармацевтического
факультета дневной формы получения высшего образования и медицинского
факультета иностранных учащихся (с русским языком обучения) по
специальности «Фармация» на 9 семестр 2026/2027 уч.г.

№	ТЕМА ЗАНЯТИЯ	ДАТА
1.	Стандартизация как основа формирования систем обеспечения и контроля качества	01-04.09.2026 (06.11 – гр. 8506)
2.	Система государственных учреждений, обеспечивающих контроль качества лекарственных средств в Республике Беларусь	07-11.09.2026
3.	Контроль качества лекарственных средств в аккредитованных испытательных лабораториях	14-18.09.2026
4.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей дистрибьюторской практики	21-25.09.2026
5.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей аптечной практики	28.09-02.10.2026
6.	Внутриаптечный контроль качества лекарственных средств	05-09.10.2026
7.	Фармацевтическое инспектирование	12-16.10.2026
8.	Методология разработки оригинальных и воспроизведенных лекарственных препаратов	19-23.10.2026
9.	Модели оценки безопасности и эффективности лекарственных средств на этапе доклинических (неклинических) исследований	26-30.10.2026
10.	Современные подходы к проведению клинических испытаний (исследований) и оценке эквивалентности лекарственных препаратов	02-06.11.2026
11.	Разработка фармакопейных статей и нормативных документов по качеству	09-13.11.2026
12.	Разработка и валидация аналитических методик	16-20.11.2026
13.	Порядок регистрации лекарственных средств в Республике Беларусь	23-27.11.2026

14.	Формирование регистрационного досье на лекарственное средство в формате общего технического документа (CTD)	30.11-04.12.2026
15.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей производственной практики	07-11.12.2026
16.	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства	14-18.12.2026
17.	Статистическая обработка результатов химического эксперимента	21-25.12.2026
18.	Итоговое занятие по современным методам анализа и стандартизации лекарственных средств	28-03.01.2027

Доцент кафедры фармацевтической химии
с курсом повышения квалификации и переподготовки,
к.х.н., доцент

В.Н. Беляцкий

