

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

лекций 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 IX семестр 2026/2027 уч.г.

№	ТЕМА ЛЕКЦИИ	ДАТА
1.	Стандартизация как основа формирования систем обеспечения и контроля качества. Система государственных учреждений, обеспечивающих контроль качества лекарственных средств	03.09.2026
2.	Контроль качества лекарственных средств в аккредитованных испытательных лабораториях	24.09.2026
3.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей дистрибьюторской практики	15.10.2026
4.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей аптечной практики	УСР*
5.	Внутриаптечный контроль качества лекарственных средств	УСР*
6.	Фармацевтическое инспектирование	05.11.2026
7.	Методология разработки оригинальных и воспроизведенных лекарственных препаратов	26.11.2026
8.	Модели оценки безопасности и эффективности лекарственных средств на этапе доклинических (неклинических) исследований	03.12.2026
9.	Современные подходы к проведению клинических испытаний (исследований) и оценке эквивалентности лекарственных препаратов	10.12.2026

10.	Разработка фармакопейных статей и нормативных документов по качеству. Разработка валидации аналитических методик	17.12.2026
11.	Порядок регистрации лекарственных средств в Республике Беларусь. Формирование регистрационного досье на лекарственное средство в формате общего технического доку- мента	24.12.2026
12.	Обеспечение и контроль качества лекарственных средств в соответствии с требованиями Надлежащей производственной практики	31.12.2026
13.	Контроль качества лекарственных средств промышленного производства	УСР*
14.	Статистическая обработка результатов химического эксперимента	УСР*

*УСР – управляемая самостоятельная работа

Лектор – Н.И. Михайлова

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

В.Н. Беляцкий

