

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

Рабочая программа дисциплины	«Надлежащая производственная практика»
Кафедра - разработчик рабочей программы	Фармацевтической технологии
Уровень высшего образования	Магистратура
Специальность/Направление подготовки	33.04.01 Промышленная фармация Профиль: Обеспечение качества лекарственных средств
Квалификация (специальность)	Магистр
Форма обучения	Заочная
Место дисциплины в структуре образовательной программы	Обязательная часть Блока 1 ОПОП направления подготовки 33.04.01 «Промышленная фармация».
Краткое содержание дисциплины (модулей) (через основные дидактические единицы)	<p><i>Раздел 1. Правила надлежащей производственной практики (GMP). Риски в производстве лекарственных средств.</i></p> <p>Тема 1.1. Надлежащая производственная практика (НПП) цели внедрения Правил НПП, их структура. Управление рисками в производстве лекарственных средств.</p> <p>Тема 1.2. Риски. Управление рисками в фармацевтическом и биофармацевтическом производстве лекарственных средств.</p> <p><i>Раздел 2. Производство лекарственных средств в соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики.</i></p> <p>Тема 2.1. Производство нестерильных лекарственных средств (мазей, кремов, жидкостей и др.) согласно требованиям Правил надлежащей производственной практики.</p>
Коды формируемых компетенций	УК-1; УК-4; УК-6; ОПК-1; ОПК-6; ПК-1; ПК-2
Объем, часы/з.е.	108 часы/ 3 з.е.
Вид промежуточной аттестации	Зачет, курсовая работа