

ПЕРЕЛІК

практичних навичок циклу спеціалізації (інтернатури) за спеціальністю
«Загальна фармація»

1. Проводити контроль якості субстанції для фармацевтичного застосування згідно з монографією ДФУ на прикладі:
 - Borax (Бура) – Динатрію тетраборат декагідрат.
2. Проводити контроль якості лікарського засобу згідно з монографією ДФУ на прикладі:
 - Саліцилової кислоти розчин спиртовий (Solutio Acidi salicylici spirituosus).
3. Проводити контроль якості готового лікарського засобу за сертифікатом якості фірми виробника.
4. Проводити оцінку відповідності показників якості лікарських засобів для парентерального застосування вимогам ДФУ в залежності від виду лікарської форми.
5. Проводити оцінку відповідності показників якості таблеток вимогам ДФУ.
6. Проводити оцінку відповідності показників якості капсул вимогам ДФУ.
7. Проводити оцінку відповідності показників якості офтальмологічних лікарських засобів вимогам ДФУ в залежності від виду лікарської форми.
8. Проводити вхідний контроль якості лікарських засобів під час оптової та роздрібною реалізації та оформлювати результати.
9. Вміти проводити контроль та оцінювати якість води для фармацевтичного застосування (на прикладі води очищеної).
10. Вміти розробляти стандартні операційні процедури (СОП).
11. Вміти оцінювати відповідність маркування лікарського засобу вимогам нормативно-правових документів.
12. Здійснити контроль якості концентрату в умовах аптеки: Sol. Calcii chloridi 10 %
CaCl₂ · 6H₂O
М.м. 219,08
13. Здійснити контроль якості лікарського засобу в умовах аптеки:
 - Sol. Glucosi 5% pro injectionibus - 100,0(Склад: Glucosi - 50,0; Natrii chloridi – 0,26; Sol. Ac. hydrochlorici 0,1M – 5,0; Aq. pro injectionibus ad 1000,0).
14. Здійснити контроль якості лікарського засобу в умовах аптеки:
 - Sol. Ac. hydrochlorici 1% - 100,0
15. Здійснити контроль якості лікарського засобу в умовах аптеки:
 - Ac. Ascorbinici – 0,1
 - Glucosi – 0,3
 - D.t.d. №10
16. Застосувати метод тонкошарової хроматографії для ідентифікації та випробування на чистоту фармацевтичних субстанцій (на прикладі субстанції кальцію глюконату).
17. Володіти методами та прийомами виявлення фальсифікованої фармацевтичної продукції та здійснювати класифікацію невідповідності.

18. Здійснювати валідацію аналітичних методик кількісного визначення на прикладі субстанції ібупрофену (методом абсорбційної спектрофотометрії в УФ-області).
19. Здійснювати контроль якості продуктів харчування та харчових добавок на прикладі меду натурального.
20. Надавати консультативну допомогу щодо застосування ЛРС та ЛЗ рослинного походження на основі взаємозв'язку «структура-властивості» для біологічно активних речовин рослинного походження (на прикладі фітокомпозиції для лікування заварювання неускладненого холециститу).
21. Провести контроль якості та оцінювати відповідність якості лікарської рослинної сировини QUERCUS CORTEX вимогам монографії ДФУ.
22. Провести ідентифікацію лікарської рослинної сировини MATRICARIAE FLOS .
23. Провести контроль якості та оцінювати відповідність якості лікарської рослинної сировини FRANGULAE CORTEX вимогам монографії ДФУ.
24. Провести ідентифікацію лікарської рослинної сировини BIDENTIS HERBA.
25. Надати загальну характеристику видів лікарської рослинної сировини CRATAEGI FRUCTUS відповідно до монографії ДФУ.
26. Провести ідентифікацію лікарської рослинної сировини URTICAE FOLIUM.
27. Провести контроль якості гомеопатичних лікарських засобів на прикладі гомеопатичних гранул.
28. Провести контроль якості та підтвердження відповідності спеціальних харчових продуктів (на прикладі фітоконцентратів НВП «Екомед»).
29. Розробити алгоритм проведення заходів щодо охорони праці та техніки безпеки на фармацевтичному підприємстві.