

**РЕКОМЕНДОВАНА ЛІТЕРАТУРА**  
**для на циклуТУ «Наукові основи та сучасні засоби фітотерапії»**

1. Державна Фармакопея України: в 3 т. / Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів». – 2-е вид. – Харків: Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів», 2015. – Т.1. – 1128 с. - ISBN 978-966-97390-0-1
2. Державна Фармакопея України: в 3 т. / Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів». – 2-е вид. – Харків: Державне підприємство «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів», 2014. – Т.3. – 732 с. - ISBN 978-966-96478-9-4
3. Хронофармакологія наглядно (Хронофармакологія в таблицях и рисунках): Справочник-учебное пособие / Дроговоз С.М., Рапопорт С.И., Кононенко А.В., Матвеева Е.В., Тимофеев М.П., Дмитренко С.В., Бухтиярова И.П.- Харьков: Титул, 2014.-128с.
4. Биологически активные вещества растительного происхождения. В 3 т.-Т.I / Б.Н. Головкин, Р.Н. Руденская, И.А. Трофимова, А.И. Шретер; Отв. ред. В.Ф.Семихов. – М.: Наука, 2001.- 350 с.
5. Биологически активные вещества растительного происхождения. В 3 т.-Т.II / Б.Н. Головкин, Р.Н. Руденская, И.А. Трофимова, А.И. Шретер; Отв. ред. В.Ф.Семихов. – М.: Наука, 2001.- 764 с.
6. Биологически активные вещества растительного происхождения. В 3 т.-Т.III / Б.Н. Головкин, Р.Н. Руденская, И.А. Трофимова, А.И. Шретер; Отв. ред. В.Ф.Семихов. – М.: Наука, 2002.- 216 с.
7. Д-р Вильмар Швебе "Руководство по изготовлению гомеопатических лекарств". Гомеопатические лекарственные средства: руководство по описанию и изготовлению -1930.- перевод с немецкого под редакцией В.И.Рыбака.-Москва. - 1967. - 372 с.
8. Забезпечення, контроль якості і стандартизація лікарських засобів: Навчально-методичний посібник/ За редакцією професора Н.О.Ветютневої-Вінниця, ПП «ТД» Едельвейс і К», 2016.-505 с.
9. Чекман І.С. Клінічна фітотерапія. Навчальний посібник для студентів вищих медичних навчальних закладів. видання друге, доповнене / Чекман І.С. - Київ : Тов „Рада”, 2006. - с.621- 628.
10. Фармакогнозія. Лекарственное сырьё растительного и животного происхождения: учебное пособие / под ред. Г.П.Яковлева.- 2-е изд., испр. и доп. – СПб.: СпецЛит., 2010.-863с.
11. Кобзар А.Я. Фармакогнозія в медицині: Навч. посібник. / Кобзар А.Я. -К.: Медицина, 2007.-544с.
12. Коновалова О.Ю., Біологічноактивні речовини лікарських рослин /Мітченко Ф.А., Шураєва Т.К. - К: Видавн. Поліграфічний центр „Київський університет”, 2008. – 352 с.

13. Ковальов В.М. Фармакогнозія з основами біохімії рослин / Ковальов В.М. – Харків: Прапор. Вид-во НФАУ, 2000. - 684с.
14. Настанова СТ-Н МОЗУ 42-4.0-2008 «Лікарські засоби. Належна виробнича практика» (зі змінами) режим доступу [https:// www.docs.dtki.ua](https://www.docs.dtki.ua).
15. Наказ МОЗ України 26.08.2005 № 426 «Про затвердження Порядку проведення експертизи реєстраційних матеріалів на лікарські засоби, що подаються на державну реєстрацію (перереєстрацію), а також експертизи матеріалів про внесення змін до реєстраційних матеріалів протягом дії реєстраційного посвідчення» (зі змінами відповідно наказу МОЗ України від 04.01.2013р. №3).
16. Державний формуляр лікарських засобів. Випуск шостий. / Під редакцією В.Є. Бліхара, В.І. Мальцева, А.М.Морозова, В.Д. Парія, А.В. Степаненко, Т.М. Думенко – К.: ЦФК МОЗУ, 2014. – 1159 с. /Інтернет ресурс - <http://www.pharma-center.kiev.ua/view/formylar>– назва з екрану
17. Директива Европейского парламента и Совета ЕС № 2004 /27,ЕС от 31.03.2004г. о внесении изменений в Директиву №2001/83/ЕС от 06.11.2001 о Кодексе Сообщества в отношении лекарственных средства, предназначенных для использования человеком режим доступу [www.wipo.int](http://www.wipo.int)
18. WHO guidelines on good agricultural and collection practices (GACP) for medicinal plants. // Geneva, World Health Organization. - 2003. - 72p.
19. Who guidelines on safety monitoring of herbal medicines in pharmacovigilance systems. // Geneva, World Health Organization. - 2004. - 70p.
20. АНРА-АНР good agricultural and collection practice for herbal raw materials /Prepared by the Botanical Raw Materials Committee of the American Herbal Products Association in cooperation with the American Herbal Pharmacopoeia. – 2006.- 32 p. ([http://www.herbal-ahp.org/06\\_1208\\_AHPA-AHP\\_GACP.pdf](http://www.herbal-ahp.org/06_1208_AHPA-AHP_GACP.pdf))
21. Good Agricultural and Collection Practice for Starting Materials of Herbal Origin (GACP), EMEA/HMPC/246816/2005. – <http://www.emea.eu.int>
22. CPMP/QWP/2819/00 Rev. 1 (EMEA/CVMP/814/00 Rev. 1). – Guideline on Quality of Herbal Medicinal Products / Traditional Herbal Medicinal Products. – 30 March 2006.
23. The United States Pharmacopoeia. The National Formulary : USP 33–NF 28. – Rockville : United States Pharmacopeial Convention Inc., 2009. – 5145 p.
24. European Pharmacopoeia: Vol. 1-2. –7th edition. – Strassbourg : European Directorate for the Quality of Medicines & Health Care (EDQM) – Council of Europe, 67075 Strasbourg Cedex, France, 2010. – 3536 p.
25. EMEA/HMPC/246816/2005 Guideline on Good Agricultural and Collection Practice (GACP) for Starting Materials of Herbal Origin
26. Directive 2001/83/EC of the European Parliament and of the Council of 6 November 2001 on the Community code relating to medicinal products for human use // OJ L 311, 28.11.2001.
27. German Homoeopathic Pharmacopoeia, Volume2 General Part, HP, issued in 2001, translated from German by Stephen Benyunes, Ad-Ex Translations Ltd, Pharma Division, London, Medpharm Scientific Publishers, 2003.

28. Pharmacopée Française, Xed., 6Supplement: Monographes de souches pour préparation homéopathiques, Paris (1989).
29. Directive 2004/24/EC of the European Parliament and of the Council of 31 March 2004 amending, as regards traditional herbal medicinal products, Directive 2001/83/EC on the Community code relating to medicinal products for human use // OJ L 136/85, 30.04.2004.
30. CPMP/QWP/2819/00 Rev. 1 (EMEA/CVMP/814/00 Rev. 1). – Guideline on Quality of Herbal Medicinal Products / Traditional Herbal Medicinal Products. – 30 March 2006.
31. CPMP/QWP/2820/00 Rev. 1 (EMEA/CVMP/815/00 Rev. 1). – Guideline on Specifications: Test Procedures and Acceptance Criteria for Herbal Substances, Herbal Preparations and Herbal Medicinal Products / Traditional Herbal Medicinal Products. – London, 30 March 2006 .
32. Good Agricultural and Collection Practice for Herbal Raw Materials (Botanical Raw Materials Committee of the American Herbal Products Association, American Herbal Pharmacopoeia), 2006 – 39 p.
33. Convention on International Trade in Endangered Species of Wild Fauna and Flora . - <http://www.cites.org/>
34. GMProject UASO12-XLL-A-SK01 «Вимоги до лікарських засобів із рослинної сировини» . – 157 с.