

Литература:

1. Специальность «Фармация» // [Электронный ресурс]. – <http://nuph.edu.ua/ru/spetsial-nost-farmatsiya/>.
2. Надлежащая фармацевтическая практика GPP // [Электронный ресурс]. – pharmacy.kaznmu.kz/wp-content/uploads/2014/11/GPP.ppt
3. Барковская, О.Я. Структурно-содержательные аспекты прохождения практики студентами специальности «Фармация» / О. Я. Барковская, В. И. Крупеня, Н. Б. Гавриш // Вестник фармации. – 2016. – № 3. – С. 102 – 108.
4. Фармацевтическая опека – важнейший аспект клинической фармации // [Электронный ресурс]. – http://www.provisor.com.ua/archive/2000/N11/ph_care.php.

УДК 373.1.02:51-2

О ПРОХОЖДЕНИИ НАУЧНОЙ СТАЖИРОВКИ МАГИСТРАНТОВ СПЕЦИАЛЬНОСТИ «ТЕХНОЛОГИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ПРЕПАРАТОВ»

*Иващенко Р.И., Попова Т.В., Позовна О.В., проф. Гладух Е.В.,
доц. Юдина Ю.В, доц. Грубник И.М.
Кафедра промышленной фармации*

Стажировка магистранта проводится с целью изучения новейших теоретических, методологических и технологических достижений отечественной и зарубежной науки, а также закрепления практических навыков, применения современных методов научных исследований, обработки и интерпретации экспериментальных данных в проводимом исследовании.

Программы стажировок включают как теоретическую подготовку (семинары, лекции, работа с научно-технической документацией), так и практическую часть (участие в научных экспериментах, работе научно-исследовательской лаборатории и т.д.).

Целью стажировки магистрантов на фармацевтическом предприятии является знакомство с выполнением производственных функций на различных должностях: начальника лаборатории по контролю производства, заведующего лабораторией, главного технолога, главного инженера, руководителя малого предприятия по изготовлению лекарственных препаратов, руководителя малого предприятия по реализации фармацевтических препаратов, научного сотрудника, специалиста по методам расширения рынка сбыта фармацевтической продукции; представителя по рекламе фармацевтической продукции, преподавателя.

По итогам прохождения стажировки магистрант должен знать: разработку и совершенствование состава лекарственных препаратов; технологическую схему производства определенного продукта; технологию

ское оборудование; исходное сырье; основные и вспомогательные продукты; постадийный контроль качества продукции; физико-химические основы получения продукта; основные аппараты, установки, реакторы, текущие линии; конструкцию аппарата и режим работы; схемы нетипичных (оригинальных) аппаратов; материальный баланс по теме проекта; комплектование оборудования; технику безопасности при производстве данного вида продукта; охрану природы и рациональное использование природных ресурсов.

Во время стажировки магистранты имеют возможность в соответствии с утвержденной темой проводить научно-исследовательскую работу согласно индивидуального плана, а так же принимать активное участие в научно-педагогической работе кафедры: посещать лекционные, практические и семинарские занятия ведущих специалистов, получать доступ ко всем научно методическим разработкам кафедры, получать квалифицированную консультацию. Кроме того, магистранты участвуют в общественной и социальной жизни кафедры.

Результаты прохождения такой практики оформляются в виде отчета. Отчет составляется в дневнике стажировки на основании проделанной работы, личных наблюдений и проведенных исследований. Материал для составления отчета должен собираться и накапливаться с первого дня стажировки, его необходимо изложить с критическим анализом проделанной работы.

Отчет о стажировке должен содержать структурную схему подразделений предприятия; анализ документации, с которой магистрант работал при прохождении стажировки на каждом рабочем месте; материалы, используемые при выполнении магистерской работы.

Стажировка завершается сдачей зачета на базе стажировки (или на кафедре) в присутствии руководителей, которые совместно оценивают знания и умения, закрепленные и приобретенные во время стажировки и выполнения магистрантами индивидуальных заданий.

Литература

1. Державна фармакопея України /Державне підприємство „Науково-експертний фармакопейний центр . – 1-е вид. – Харків: РІРЕГ, 2001. – 556с.
2. Надлежащая производственная практика лекарственных средств /Под ред. Н.А.Ляпунова, В.А.Загория, В.П.Георгиевского, Е.П.Безуглой. -К.: Морион, 1999. – 896 с.
3. Черных В.П. Стратегия подготовки кадров для отрасли //Ліки і здоров'я. 1998.