федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Санкт-Петербургский государственный химико-фармацевтический университет» Министерства здравоохранения Российской Федерации

Факультет промышленной технологии лекарств

Кафедра фармакологии и клинической фармакологии

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ (МОДУЛЯ)

Б1.В.ДВ.05.01 НАДЛЕЖАЩАЯ ЛАБОРАТОРНАЯ ПРАКТИКА

Направление подготовки: 04.03.01 Химия

Профиль подготовки: Синтез и анализ органических соединений

Формы обучения: очная

Квалификация (степень) выпускника: Бакалавр

Год набора: 2023

Срок получения образования: 4 года

Объем: в зачетных единицах: 2 з.е.

в академических часах: 72 ак.ч.

Разработчики:

Доцент кафедры фармакологии и клинической фармакологии, кандидат биологических наук Титович И. А.

Рабочая программа дисциплины (модуля) составлена в соответствии с требованиями ФГОС ВО по направлению подготовки 04.03.01 Химия, утвержденного приказом Минобрнауки России от 17.07.2017 № 671, с учетом трудовых функций профессиональных стандартов: "Специалист по промышленной фармации в области исследований лекарственных средств", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 432н; "Специалист по промышленной фармации в области контроля качества лекарственных средств", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 431н; "Специалист по промышленной фармации в области производства лекарственных средств", утвержден приказом Минтруда России от 22.05.2017 № 430н; "Специалист по научно-исследовательским и опытно-конструкторским разработкам", утвержден приказом Минтруда России от 04.03.2014 № 121н.

Согласование и утверждение

	асование и утвери	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i			1
№	Подразделение или коллегиальный орган	Ответственное лицо	ФИО	Виза	Дата, протокол (при наличии)
1	Кафедра фармакологии и клинической фармакологии	Заведующий кафедрой, руководитель подразделения, реализующего ОП	Оковитый С. В.	Рассмотрено	27.04.2023, № 6
2	Методическая комиссия УГСН 04.00.00	Председатель методической комиссии/совет а	Алексеева Г. М.	Согласовано	28.04.2023
3	Кафедра органической химии	Ответственный за образовательну ю программу	Ксенофонтова Г. В.	Согласовано	28.04.2023

Согласование и утверждение образовательной программы

№	Подразделение или коллегиальный орган	Ответственное лицо	ФИО	Виза	Дата, протокол (при наличии)
1	факультет	Декан,	Куваева Е. В.	Согласовано	28.04.2023
	промышленной	руководитель			
	технологии	подразделения			
	лекарств				

1. Планируемые результаты обучения по дисциплине (модулю), соотнесенные с планируемыми результатами освоения образовательной программы

Компетенции, индикаторы и результаты обучения

ПК-1 Способен выполнять эксперименты с использованием современной аппаратуры и оформлять результаты исследований и разработок

ПК-1.2 Использует современную аппаратуру при проведении научных исследований с применением стандартных методик химического анализа

Знать:

ПК-1.2/Зн1 Знать требования к организации и проведению биохимического анализа

ПК-1.2/Зн2 Знать основные пути биосинтеза и катаболизма биомолекул в клетке

ПК-1.2/Зн3 Знать требования к организации и проведению доклинических исследований

ПК-1.2/Зн4 Знать требования предъявляемые к оборудованию, службе качества при проведении доклинических исследований

ПК-1.2/Зн5 Знать структурные особенности, технологию производства, а также типы биофармацевтических препаратов, и специфику методологических подходов по их анализу

Уметь:

ПК-1.2/Ум1 Уметь применять методы биохимии для решения профессиональных задач

ПК-1.2/Ум2 Уметь правильно оценивать информативность различных биохимических определений биологически активных веществ

ПК-1.2/Ум3 Уметь подбирать методологическую и аппаратурную базу для проведения анализа биофармацевтических препаратов

Владеть:

ПК-1.2/Нв1 Уметь составлять План/Протокол, стандартную операционную процедуру и отчет по доклиническим исследованиям

2. Место дисциплины в структуре ОП

Дисциплина (модуль) Б1.В.ДВ.05.01 «Надлежащая лабораторная практика» относится к формируемой участниками образовательных отношений части образовательной программы и изучается в семестре(ах): 8.

Предшествующие дисциплины (практики) по связям компетенций:

- Б1.О.10 Аналитическая химия;
- Б1.В.07 Биоорганическая химия;
- Б1.В.15 Биофармацевтические препараты;
- Б1.В.ДВ.02.02 Идентификация функциональных групп органических соединений методом ИК спектроскопии;
 - Б1.О.13 Органическая химия;
 - Б2.О.02(Н) производственная практика (научно-исследовательская работа);
 - Б1.В.17 Физические методы исследования строения органических соединений;
 - Б1.В.14 Химические основы биологических процессов;
 - Б1.В.ДВ.02.01 Химия синтетических биологически активных веществ;

Последующие дисциплины (практики) по связям компетенций:

- Б1.В.ДВ.05.02 Биохимические методы;
- Б1.В.ДВ.04.02 Катализ в органическом синтезе;

Б3.01(Д) Подготовка к защите и защита выпускной квалификационной работы;

Б1.В.ДВ.04.01 Современные методы очистки органических веществ;

Б1.В.17 Физические методы исследования строения органических соединений;

В процессе изучения дисциплины студент готовится к видам профессиональной деятельности и решению профессиональных задач, предусмотренных ФГОС ВО и образовательной программой.

3. Объем дисциплины и виды учебной работы

		J. O.	JDCN1 /	цисци	11011111	DI 11 D	иды у	Aconon par
Период обучения	Общая трудоемкость (часы)	Общая трудоемкость (ЗЕТ)	Контактная работа (часы, всего)	Консультации в период теоретического обучения (часы)	Контактные часы на аттестацию в период обучения (часы)	Практические занятия (часы)	Самостоятельная работа студента (часы)	Промежуточная аттестация (часы)
Восьмой семестр	72	2	46	12	4	30	26	Зачет
Всего	72	2	46	12	4	30	26	

4. Содержание дисциплины

4.1. Разделы, темы дисциплины и виды занятий

Наименование раздела, темы		Консультации в период теоретического обучения	Контактные часы на аттестацию в период обучения	Практические занятия	Самостоятельная работа студента	Планируемые результаты обучения, соотнесенные с результатами освоения программы
Раздел 1. Основы	72	12	4	30	26	ПК-1.2
доклинических исследований						
Тема 1.1. Нормативная	2			2		
документация в области GLP						
Тема 1.2. Фазы доклинических	2			2		
исследований						
Тема 1.3. Испытательный центр	4			4		
в соответствии с GLP.						
Требования при проектировании						
						I I

Итого	72	12	4	30	26	
данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP						
Тема 1.8. Архивирование	10		4	2	4	
качества доклинических исследований						
Тема 1.7. Служба обеспечения	6			4	2	
обеспечению качества.						
Квалификация персонала по						
ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP.						
нормативных документах GLP						
обеспечения качества в						
Тема 1.6. Программа	6			4	2	
аттестация).						
калибровка, проверка,						
оборудованием (поверка,						
Тема 1.5. Обращение с	8			4	4	
доклинических исследованиях						
Тема 1.4. Документация в	34	12		8	14	

4.2. Содержание разделов, тем дисциплин и формы текущего контроля

Раздел 1. Основы доклинических исследований

Тема 1.1. Нормативная документация в области GLP

Основные понятия надлежащей лабораторной практики в соответствии с ГОСТ 33647-2015 «Принципы надлежащей лабораторной практики (GLP). Термины и определения». Исторические аспекты возникновения правил GLP, область применения, современное состояние. Сравнительный анализ отечественных и зарубежных лабораторных практик.

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест
Собеседование

Тема 1.2. Фазы доклинических исследований

Основные этапы доклинических исследований инновационных лекарственных препаратов различных фармакологических групп.

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.3. Испытательный центр в соответствии с GLP. Требования при проектировании и строительстве вивария.

Требования к помещениям испытательного центра. Понятие чистой и грязной зон.

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.4. Документация в доклинических исследованиях

Стандартные операционные процедуры (СОП), алгоритм составления СОП План/протокол исследования, порядок их составления и согласования. Порядок документирования хода исследования. Требования к итоговому отчету. Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.5. Обращение с оборудованием (поверка, калибровка, проверка, аттестация).

Требования, предъявляемые к оборудованию. Досье на оборудование в соответствии с требованиями GLP

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.6. Программа обеспечения качества в нормативных документах GLP ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP. Квалификация персонала по обеспечению качества.

Составление программы обеспечения качества. Требование к персоналу по обеспечению качества. Система контроля качества доклинических испытаний, программа контроля качества

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.7. Служба обеспечения качества доклинических исследований

Инспекции службы обеспечения качества. Отчеты инспекций системы обеспечения качества. Аудиты данных и заключительного отчета. Заключение службы обеспечения качества.

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

Тема 1.8. Архивирование данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP

Структура архива, способы архивирования данных на различных носителях, их достоинства и недостатки

Текущий контроль

Вид (форма) контроля, оценочные материалы
Разноуровневые задачи и задания
Тест

4.3. Содержание занятий семинарского типа.

Очная форма обучения. Консультации в период теоретического обучения (12 ч.) Раздел 1. Основы доклинических исследований (12 ч.)

- Тема 1.1. Нормативная документация в области GLP
- Тема 1.2. Фазы доклинических исследований
- Тема 1.3. Испытательный центр в соответствии с GLP. Требования при проектировании и строительстве вивария.
- Тема 1.4. Документация в доклинических исследованиях (12 ч.)
 Преподаватель консультирует в группе обучающихся по вопросам, возникающих во время выполнения заданий по выполнения творческого задания по проектированию испытательного центра, СОП и Плана/Протокола Представлено в электронном УМК: https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462
 - Тема 1.5. Обращение с оборудованием (поверка, калибровка, проверка, аттестация).
- Тема 1.6. Программа обеспечения качества в нормативных документах GLP ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP. Квалификация персонала по обеспечению качества.
 - Тема 1.7. Служба обеспечения качества доклинических исследований
- Тема 1.8. Архивирование данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP

4.4. Содержание занятий семинарского типа.

Очная форма обучения. Контактные часы на аттестацию в период обучения (4 ч.) Раздел 1. Основы доклинических исследований (4 ч.)

- Тема 1.1. Нормативная документация в области GLP
- Тема 1.2. Фазы доклинических исследований
- Тема 1.3. Испытательный центр в соответствии с GLP. Требования при проектировании и строительстве вивария.
 - Тема 1.4. Документация в доклинических исследованиях

Тема 1.6. Программа обеспечения качества в нормативных документах GLP ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP. Квалификация персонала по обеспечению качества.

Тема 1.7. Служба обеспечения качества доклинических исследований

Тема 1.8. Архивирование данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP (4 ч.)

4.5. Содержание занятий семинарского типа.

Очная форма обучения. Практические занятия (30 ч.) Раздел 1. Основы доклинических исследований (30 ч.)

Тема 1.1. Нормативная документация в области GLP (2 ч.)

Устный опрос об основных понятиях надлежащей лабораторной практики в соответствии с ГОСТ 33647-2015 «Принципы надлежащей лабораторной практики (GLP). Термины и определения». Исторические аспекты возникновения правил GLP, область применения, современное состояние. Сравнительный анализ отечественных и зарубежных лабораторных практик. Студенты выполняют тест представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.2. Фазы доклинических исследований (2 ч.)

Студенты изучают основные этапы доклинических исследований инновационных лекарственных препаратов различных фарма-

кологических групп. Выполняют задания и тест представлены в электронном учебно-методическом комплексе https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.3. Испытательный центр в соответствии с GLP. Требования при проектировании и строительстве вивария. (4 ч.)

Обучающиеся изчают требования предъявляемые к помещениям испытательного центра. Понятие чистой и грязной зон. Выполняют задания, представленые в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.4. Документация в доклинических исследованиях (8 ч.)

Обучающиеся в группе учаться составлять Стандартныеоперационные процедуры (СОП), изучают алгоритм составления СОП. обучающиеся группой состовляют План/протокол исследования, порядок его составления и согласования, а также изучают порядок документирования хода исследования и требования к итоговому отчету. Обучающиеся выполняют задания, которое представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.5. Обращение с оборудованием (поверка, калибровка, проверка, аттестация). (4 ч.)

Обучающиеся изучают организацию обслуживания и поверки измерительных приборов и оборудования для обеспечения принципов GLP. Выполняют в группе задание. Представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.6. Программа обеспечения качества в нормативных документах GLP ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP. Квалификация персонала по обеспечению качества.

(4 q.)

Обучающиеся в группе составляют программы обеспечения качества, изучают требование к персоналу по обеспечению качества, систему контроля качества доклинических испытаний, программу контроля качества. Выполняют задание в группе. Задания представлены в ЭУМК

Тема 1.7. Служба обеспечения качества доклинических исследований (4 ч.)

Обучающиеся в группе составляют алгоритм планирования аудита исследований, понятие о критических фазах исследования. Изучают вопросы организации контроля качества исследований.Задания представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.8. Архивирование данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP (2 ч.)

Обучающиеся изучают структуру архива, способы архивирования данных на различных носителях, их достоинства и недостатки. Выполняют в группе задание представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

4.6. Содержание самостоятельной работы обучающихся

Очная форма обучения. Самостоятельная работа студента (26 ч.) Раздел 1. Основы доклинических исследований (26 ч.)

Тема 1.1. Нормативная документация в области GLP

Тема 1.2. Фазы доклинических исследований

Тема 1.3. Испытательный центр в соответствии с GLP. Требования при проектировании и строительстве вивария.

Тема 1.4. Документация в доклинических исследованиях (14 ч.)

Обучающиеся изучают теоретический материал по теме занятия и проходят тест преставленов ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.5. Обращение с оборудованием (поверка, калибровка, проверка, аттестация). (4 ч.)

Обучающиеся изучают теоретический материал по теме занятия и проходят тест. Представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Тема 1.6. Программа обеспечения качества в нормативных документах GLP ОЭСР. Взаимодействие со службой качества GLP. Квалификация персонала по обеспечению качества.

(2 ч.)

Обучающие выполняю тест. Представлен в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462. Изучают теоретический материал по теме занятия ГОСТ 31883 - 2012 Принципы надлежащей лабораторной практики (GLP). Обеспечение качества в соответствии с Принципами GLP.

Тема 1.7. Служба обеспечения качества доклинических исследований (2 ч.)

Обучающиеся проходят тест. Представлен в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462, а также изучают теоретический мариал по теме занятия ГОСТ 31900-2012 МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ ПРИНЦИПЫ НАДЛЕЖАЩЕЙ ЛАБОРАТОРНОЙ ПРАКТИКИ (GLP). Руководство по подготовке отчетов об инспекциях испытательных центров

Тема 1.8. Архивирование данных доклинических исследований в соответствии с требованиями GLP (4 ч.)

Обучающиеся выполняют тест. Представлено в ЭУМК https://edu-spcpu.ru/course/view.php?id=2462, а также изучают теоретический материал по теме занятия Γ OCT 31882 2012 Принципы надлежащей лабораторной практики (GLP). Организация и контроль архивов Φ айл

5. Порядок проведения промежуточной аттестации

Промежуточная аттестация: Зачет, Восьмой семестр.

Промежуточная аттестация по дисциплине проводится в форме зачета.

- 1. Зачет проводится в период теоретического обучения. Не допускается проведение зачета на последних аудиторных занятиях.
- 2. Преподаватель принимает зачет только при наличии ведомости и надлежащим образом оформленной зачетной книжки или при условии прохождения студентом идентификации в установленном порядке.
- 3. Результат зачета объявляется студенту непосредственно после его сдачи, затем выставляется в ведомость и зачетную книжку студента. Положительная оценка заносятся в ведомость и зачетную книжку, оценка "не зачтено" проставляется только в ведомости. В случае неявки студента для сдачи зачета в ведомости вместо оценки делается запись «не явился».

Если по итогам проведенной промежуточной аттестации результаты обучающегося не соответствуют критерию сформированности компетенции, обучающемуся выставляется оценка «не зачтено». Оценка «зачтено» означает успешное прохождение промежуточной аттестации.

6. Материально-техническое и учебно-методическое обеспечение дисциплины

6.1. Перечень основной и дополнительной учебной литературы

Основная литература

1. Бузлама А.В. Доклинические исследования лекарственных веществ [Электронный ресурс]: - Москва: ГЭОТАР-Медиа, 2017. - 384 - Режим доступа: https://www.studentlibrary.ru/book/ISBN9785970439357.html

6.2. Профессиональные базы данных и ресурсы «Интернет», к которым обеспечивается доступ обучающихся

Профессиональные базы данных Не используются.

Ресурсы «Интернет»

- 1. http://www.consultant.ru/ КонсультантПлюс :[справочно-правовая система] / ЗАО "КонсультантПлюс". [Москва]
- 2. http://www.iprbookshop.ru ЭБС IPR BOOKS : электронная библиотечная система / ООО Компания «Ай Пи Ар Медиа»., гл.ред. Е. А. Богатырева. [Саратов]

6.3. Программное обеспечение и информационно-справочные системы, используемые при осуществлении образовательного процесса по дисциплине

Для обеспечения реализации дисциплины используется стандартный комплект программного обеспечения (ПО), включающий регулярно обновляемое свободно распространяемое и лицензионное ПО, в т.ч. MS Office.

Программное обеспечение для адаптации образовательных ресурсов для обучающихся из числа лиц с ограниченными возможностями здоровья:

Программа экранного доступа Nvda - программа экранного доступа к системным и офисным приложениям, включая web-браузеры, почтовые клиенты, Интернет-мессенджеры и офисные пакеты. Встроенная поддержка речевого вывода на более чем 80 языках. Поддержка большого числа брайлевских дисплеев, включая возможность автоматического обнаружения многих из них, а также поддержка брайлевского ввода для дисплеев с брайлевской клавиатурой. Чтение элементов управления и текста при использовании жестов сенсорного экрана.

Перечень программного обеспечения (обновление производится по мере появления новых версий программы) Не используется.

Перечень информационно-справочных систем (обновление выполняется еженедельно) Не используется.

6.4. Специальные помещения, лаборатории и лабораторное оборудование

Для обеспечения реализации дисциплины используется оборудование общего назначения, специализированное оборудование, оборудование, обеспечивающее адаптацию электронных и печатных образовательных ресурсов для обучающихся из числа лиц с ограниченными возможностями здоровья, наборы демонстрационного оборудования и учебно-наглядных пособий по списку.

Оборудование общего назначения:

Презентационное оборудование (мультимедиа-проектор, экран, компьютер для управления) - для проведения лекционных и семинарских занятий.

Компьютерный класс (с выходом в Internet) - для организации самостоятельной работы обучающихся.

Оборудование, обеспечивающее адаптацию электронных и печатных образовательных ресурсов для обучающихся из числа лиц с ограниченными возможностями здоровья (место размещения - учебно-методический отдел, устанавливается по месту проведения занятий (при необходимости)):

Устройство портативное для увеличения DION OPTIC VISION - предназначено для обучающихся с нарушением зрения с целью увеличения текста и подбора контрастных схем изображения;

Электронный ручной видеоувеличитель Bigger D2.5-43 TV - предназначено для обучающихся с нарушением зрения для увеличения и чтения плоскопечатного текста;

Радиокласс (радиомикрофон) «Сонет-РСМ» РМ-6-1 (заушный индиктор) - портативная звуковая FM-система для обучающихся с нарушением слуха, улучшающая восприятие голосовой информации.

7. Методические указания по освоению дисциплины (модуля)

В ходе реализации учебного процесса по дисциплине проводятся учебные занятия и выполняется самостоятельная работа. По вопросам, возникающим в процессе выполнения самостоятельной работы, проводятся консультации.

Для организации и контроля самостоятельной работы обучающихся, а также проведения консультаций применяются информационно-коммуникационные технологии:

Информирование: http://edu.spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Консультирование: http://edu.spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Контроль: http://edu.spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Размещение учебных материалов: http://edu.spcpu.ru/course/view.php?id=2462

Учебно-методическое обеспечение:

Титович И.А. Надлежащая лабораторная практика : электронный учебно-методический комплекс / И.А. Титович; ФГБОУ ВО СПХФУ Минздрава России. — Санкт-Петербург, 2018. — Текст электронный // ЭИОС СПХФУ : [сайт]. — URL: http://edu.spcpu.ru/course/view.php?id=2462. — Режим доступа: для авторизованных пользователей.

Методические указания по формам работы

Консультации в период теоретического обучения

Консультации в период теоретического обучения предназначены для разъяснения порядка выполнения самостоятельной работы и ответа на сложные вопросы в изучении дисциплины.

Практические занятия

Практические занятия предусматривают применение преподавателем различных интерактивных образовательных технологий и активных форм обучения: дискуссия, деловая игра, круглый стол, мини-конференция. Текущий контроль знаний осуществляется на практических занятиях и проводится в форме:

Задач и заданий репродуктивного уровня

Краткая характеристика оценочного средства: представляет собой средство, позволяющее оценивать и диагностировать знание фактического материала (базовые понятия, алгоритмы, факты) и умение правильно использовать специальные термины и понятия, узнавание объектов изучения в рамках определенного раздела дисциплины.

Представление оценочного средства в оценочных материалах: комплект задач и заданий Собеседования

Краткая характеристика оценочного средства: представляет собой средство контроля, организованное как специальная беседа преподавателя с обучающимся на темы, связанные с изучаемой дисциплиной, и рассчитанное на выяснение объема знаний обучающегося по определенному разделу, теме, проблеме и т.п.

Представление оценочного средства в оценочных материалах: вопросы по темам/разделам дисциплины

Теста

Краткая характеристика оценочного средства: представляет собой систему стандартизированных заданий, позволяющую автоматизировать процедуру измерения уровня знаний и умений обучающегося.

Представление оценочного средства в оценочных материалах: спецификация банка тестовых заданий