



**КАЛЕНДАРНО-ТЕМАТИЧНИЙ ПЛАН ЛЕКЦІЙ**  
**з дисципліни «Наукові підходи до організації та проведення**  
**доклінічних досліджень»**

(назва навчальної дисципліни)

для аспірантів **2 курсу 226ФPhD19 (4,0 д) – 01**  
**спеціальності 226 Фармація, промислова фармація**

(код і найменування спеціальності)

(осінній семестр, 2020 – 2021 н. р., *модуль I*)

№ з/п	Дата	Тема лекції	Обсяг у год.	Лектор
<b><i>МОДУЛЬ 1. Належна лабораторна практика (GLP). Науково-організаційні підходи до проведення доклінічних досліджень в Україні. Порядок проведення доклінічного вивчення лікарських засобів.</i></b>				
1.	04.11.20	Належна лабораторна практика (GLP): основні принципи та правила. Нормативно-правова база проведення доклінічних досліджень в Україні. Науково-організаційні підходи до забезпечення якості доклінічних досліджень	2	Проф. Т. С. Сахарова
2.	18.11.20	Етичні та правові аспекти проведення доклінічних досліджень на лабораторних тваринах	2	Проф. Т. С. Сахарова
3.	02.12.20	Напрями доклінічних досліджень. Види та обсяг доклінічного вивчення різних груп лікарських засобів. Документація, яка супроводжує проведення доклінічних досліджень	2	Проф. Т. С. Сахарова
4.	16.12.20	Експертиза матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів. Статистична обробка результатів доклінічних досліджень	2	Проф. Т. С. Сахарова

*Примітка:* лекції відбуваються по середах о 12.50 online у форматі ZOOM-конференції

**ідентифікатор 723 5371 1917**  
**код доступу 1kPghE**

Завідувачка кафедри клінічної фармакології та клінічної фармації,  
 професор

Тетяна САХАРОВА



**КАЛЕНДАРНО-ТЕМАТИЧНИЙ ПЛАН  
ПРАКТИЧНИХ ЗАНЯТЬ**  
**з дисципліни «Наукові підходи до організації та  
проведення доклінічних досліджень»**

(назва навчальної дисципліни)

для аспірантів **2 курсу 226ФPhD19 (4,0 д) – 01**  
**спеціальності 226 Фармація, промислова фармація**

(код і найменування спеціальності)

(осінній семестр, 2020 – 2021 н. р., *модуль 1*)

№ з/п	Дата	Тема заняття	Обсяг у год., вид заняття	Система оцінювання знань, бали	
				min	max
<b><i>МОДУЛЬ 1. Належна лабораторна практика (GLP). Науково-організаційні підходи до проведення доклінічних досліджень в Україні. Порядок проведення доклінічного вивчення лікарських засобів.</i></b>					
1.	28.10.20	Належна лабораторна практика (GLP): основні принципи та правила GLP	4; ПЗ	4,5	7,5
2.	04.11.20	Нормативно-правова база проведення доклінічних досліджень в Україні	4;ПЗ	4,5	7,5
3.	18.11.20	Етичні та правові аспекти проведення доклінічних досліджень на лабораторних тваринах	4; ПЗ	4,5	7,5
4.	19.11.20	Науково-організаційні підходи до проведення і забезпечення якості доклінічних досліджень	4; ПЗ	4,5	7,5
5.	25.11.20	Напрями доклінічних досліджень. Види та обсяг доклінічного вивчення різних груп лікарських засобів	4; ПЗ	4,5	7,5
6.	03.12.20	Документація, яка супроводжує проведення доклінічних досліджень (перелік, вимоги до складання та ведення)	4; ПЗ	4,5	7,5
7.	09.12.20	Методи математичної статистики та статистична обробка результатів доклінічних досліджень	2; ПЗ	4,5	7,5
8.	10.12.20	Експертиза матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів.	4; ПЗ	4,5	7,5
<b>Всього за модулем 1:</b>				<b>36</b>	<b>60</b>
9.	16.12.20	<b><i>Підсумковий модульний контроль з модуля 1</i></b>	2; ПЗ	<b>24</b>	<b>40</b>
<b><i>Підвищення рейтингу з модуля 1</i></b>					
<b>ВСЬОГО ЗА ВИВЧЕННЯ МОДУЛЯ 1</b>				<b>60</b>	<b>100</b>

Завідувачка кафедри клінічної фармакології та клінічної фармації,  
професор

Тетяна САХАРОВА