



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

(назва навчальної дисципліни)

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

(код і найменування спеціальності)

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

№ з/п	Дата	Тема лекції	Обсяг у год./ час	Лектор
<b>МОДУЛЬ 1. Належна лабораторна практика (GLP). Науково-організаційні підходи до проведення доклінічних досліджень в Україні. Порядок проведення доклінічного вивчення лікарських засобів.</b>				
1.	05.11.20	Належна лабораторна практика (GLP): основні принципи та правила. Нормативно-правова база проведення доклінічних досліджень в Україні. Етичні та правові аспекти проведення доклінічних досліджень на лабораторних тваринах. Науково-організаційні підходи до забезпечення якості доклінічних досліджень	2/ 10.25- 12.05	Проф. Т. С. Сахарова
2.	16.11.20	Напрями доклінічних досліджень. Види та обсяг доклінічного вивчення різних груп лікарських засобів. Експертиза матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів. Документація, яка супроводжує проведення доклінічних досліджень. Статистична обробка результатів доклінічних досліджень	2/ 10.25- 12.05	Проф. Т. С. Сахарова

*Примітка:* лекції відбуваються за розкладом online у форматі ZOOM-конференції

ідентифікатор **723 5371 1917**

код доступу **1kPghE**

Завідувачка кафедри клінічної фармакології  
та клінічної фармації,  
професор

Гетяна 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 з) – 01**  
**спеціальності 226 Фармація, промислова фармація**

(код і найменування спеціальності)

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

№ з/п	Дата/ час	Тема заняття	Обсяг у год., вид заняття	Система оцінювання знань, бали	
				min	max
<b>МОДУЛЬ 1. Належна лабораторна практика (GLP). Науково-організаційні підходи до проведення доклінічних досліджень в Україні. Порядок проведення доклінічного вивчення лікарських засобів.</b>					
1.	05.11.20 12.50-16.25	Належна лабораторна практика (GLP): основні принципи та правила GLP. Нормативно-правова база проведення доклінічних досліджень в Україні. Етичні та правові аспекти проведення доклінічних досліджень на лабораторних тваринах.	4; ПЗ	12	20
2.	11.11.20 08.30-12.05	Напрями доклінічних досліджень. Види та обсяг доклінічного вивчення різних груп лікарських засобів. Документація, яка супроводжує проведення доклінічних досліджень (перелік, вимоги до складання та ведення).	4;ПЗ	12	20
3.	16.11.20 12.50-16.25	Науково-організаційні підходи до забезпечення якості доклінічних досліджень. Експертиза матеріалів доклінічного вивчення лікарських засобів. Методи математичної статистики та статистична обробка результатів доклінічних досліджень	4; ПЗ	12	20
<b>Всього за модулем 1:</b>				<b>36</b>	<b>60</b>
4.		<b>Підсумковий модульний контроль з модуля 1</b>	3; ПЗ	<b>24</b>	<b>40</b>
		<b>Підвищення рейтингу з модуля 1</b>			
<b>ВСЬОГО ЗА ВИВЧЕННЯ МОДУЛЯ 1</b>				<b>60</b>	<b>100</b>

Завідувачка кафедри клінічної фармакології та клінічної фармації,  
професор

Тетяна САХАРОВА