

Электронная цифровая подпись

Лысов Николай Александро-
вич



F 2 5 6 9 9 F 1 D E 0 1 1 1 E A
Бунькова Елена Борисов-
на



F C 9 3 E 8 6 A C 8 C 2 1 1 E 9

Утверждено 30 мая 2019 года

протокол № 5

председатель Ученого Совета Лысов Н.А.
ученый секретарь Ученого Совета Бунькова Е.Б.

АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ

**«Клетка как источник БАВ, используемых в конструировании новых
лекарственных препаратов»**

Блок 1

Часть, формируемая участниками образовательных отношений

Специальность 33.05.01 Фармация
(уровень специалитета)

Направленность: Фармация

для лиц на базе среднего профессионального медицинского (фармацевтического) образ-
ования, высшего образования

Квалификация (степень) выпускника: Провизор
Форма обучения: очная

Срок обучения: 5 лет

Аннотация рабочей программы дисциплины
«Клетка как источник БАВ, используемых в конструировании
новых лекарственных препаратов»

Цель дисциплины: формирование системных фундаментальных знаний, умений и навыков по общим биологическим закономерностям, представляющих наибольший интерес для практического здравоохранения, в подготовке студентов к системному восприятию общемедицинских, социальных и клинических дисциплин и формировании у них естественнонаучного мировоззрения и логики биологического мышления, необходимых для последующей практической деятельности специалисту-фармацевту для решения общебиологических, медицинских и фармацевтических задач.

Задачи дисциплины: сформировать систему компетенций для усвоения теоретических основ по целесообразности, допустимости, информационному обеспечению использования пищевых добавок и БАД, необходимости контроля их качества, влиянию на структуру питания, продолжительности хранения как БАД и пищевых добавок, так и продуктов, полученных с их применением, а также способствовать подготовке всесторонне развитых специалистов.

Место дисциплины в структуре ОПОП ВО: дисциплина «Клетка как источник БАВ, используемых в конструировании новых лекарственных препаратов» относится к части, формируемой участниками образовательных отношений, в структуре ОПОП ВОпо специальности «Фармация».

Содержание дисциплины: Основные свойства биологических систем и уровни организации жизни. Основы общей и медицинской генетики. Биология индивидуального развития. Классификация: вещества вкусо-ароматические; ароматизаторы пищевые; усилители, модификаторы вкуса и аромата; сахарозаменители; подсластители; кислоты пищевые; регуляторы кислотности. Природные ароматизаторы и вкусовые добавки, их химическая природа (эфирные масла, альдегиды, спирты, сложные эфиры). Олеорезины Идентичные натуральным ароматизаторы, Искусственные ароматизаторы, порошковые ароматизаторы. Усилители вкуса и аромата, нуклеотиды, мальтоза и этилмальтоза. Подсластители, сахарозаменители. Нормируемые и ненормируемые для поступления в организм человека с пищей микронутриенты. Понятие о маладаптации и фитохемопротекторах. Биофлавоноиды, пищевые индолы, изотиоцианаты, пищевые волокна как фитохемопротекторы. БАД как концентраты микронутриентов и минорных биологически активных веществ. Синтетические аналоги компонентов пищевых продуктов, входящие. Генетическая инженерия и конструирование новых организмов, производителей Основные понятия генной инженерии: клонирование, трансформация, вектор. Растительная клетка как объект биотехнологии. Гаплоидные растения. Создание трансгенных растений. Методы трансформации растительных клеток генетическими конструкциями. Введение экзогенной ДНК в пластиды. Проблема удаления маркеров селекции из конечного продукта. Направления использования трансгенных растений

Общая трудоемкость освоения дисциплины составляет 3 зачетные единицы.

Объём дисциплины (модуля) по видам учебных занятий (в часах) для очной
формы обучения

| Объём дисциплины | Всего часов | 6 семестр часов |
|---|--------------------|------------------------|
| Общая трудоемкость дисциплины, часов | 108 | 108 |
| Контактная работа обучающихся с преподавателем (по видам учебных занятий) (всего) (аудиторная работа): | 35 | 35 |
| Лекции (всего) | 12 | 12 |
| Практические занятия (всего) | 23 | 23 |
| СРС (по видам учебных занятий) | 72 | 72 |
| Вид промежуточной аттестации обучающегося (Зачет) | 1 | 1 |
| Контактная работа обучающихся с преподавателем (ИТОГО) | 36 | 36 |
| СРС (ИТОГО) | 72 | 72 |

В результате освоения ОПОП обучающийся должен овладеть следующими результатами обучения по дисциплине (модулю) «Клетка как источник БАВ, используемых в конструировании новых лекарственных препаратов»:

| Код компетенции | Содержание компетенции |
|------------------------|---|
| ПК-5 | Способен выполнять клинические лабораторные исследования третьей категории сложности, в том числе на основе внедрения новых методов и методик исследования |
| Знать | основные направления развития химико-токсикологического анализа и деятельности химико-токсикологических лабораторий, центров по лечению отравлений, бюро судебно-медицинской экспертизы, наркологических диспансеров, классификацию наркотических средств, психотропных и других токсических веществ и их физико-химические характеристики. |
| Уметь | проводить химико-токсикологический анализ и интерпретировать результаты анализа с учетом процессов биотрансформации токсических веществ и возможностей аналитических методов исследования; документировать проведение лабораторных и экспертных исследований, оформлять заключение эксперта. |
| Владеть | основными принципами документирования химико-токсикологических исследований. |
| ПК-5.1 | Проводит анализ токсических веществ, используя комплекс современных высокотехнологичных физико-химических, биологических и химических методов анализа |
| Знать | устройство и принципы работы современного лабораторного и производственного оборудования, стандартные операционные процедуры (СОП) по контролю качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности. |
| Уметь | проводить преаналитический этап клинических лабораторных исследований третьей категории сложности, включая правильность взятия и оценку качества биологического материала, внутрилабораторный и внешний контроль качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности на аналитическом этапе. |
| Владеть | навыками организации и проведения контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности на аналитическом этапе, включая внутрилабораторный и внешний контроль качества исследований, и постаналитическом этапе. |
| ПК-5.2 | Интерпретирует результаты судебно-химической и химикотоксикологической экспертизы с учетом процессов биотрансформации токсических веществ и возможностей аналитических методов исследования в соответствии с действующей нормативной документацией |
| Знать | основные закономерности распределения и превращения токсических веществ в организме человека (токсикокинетика, токсикодинамика), общую характеристику токсического действия. |
| Уметь | интерпретировать результаты преаналитического и внутрилабораторного этапа клинических лабораторных исследований третьей категории сложности, результаты внешнего контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности. |
| Владеть | навыками обработки результатов преаналитического и внутрилабораторного этапа клинических лабораторных исследований третьей категории сложности, результатов внешнего |

| | |
|----------------|---|
| | контроля качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности. |
| ПК-5.3 | Оценивает качество клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и интерпретирует результаты оценки |
| Знать | принципы обеспечения качества аналитической диагностики и судебной экспертизы; основные закономерности распределения и превращения токсических веществ в организме человека (токсикокинетика, токсикодинамика), общую характеристику токсического действия; |
| Уметь | оценивать качество клинических лабораторных исследований третьей категории сложности и интерпретировать результаты оценки. |
| Владеть | навыками СОП по обеспечению качества клинических лабораторных исследований третьей категории сложности. |
| ПК-5.4 | Составляет отчеты о проведенных клинических лабораторных исследованиях |
| Знать | классификацию наркотических средств, психотропных и других токсических веществ и их физико-химические характеристики. |
| Уметь | проводить испытания на чистоту лекарственных веществ и устанавливать пределы содержания примесей химическими и физико-химическими методами; выполнять анализ и контроль качества лекарственных средств аптечного изготовления в соответствии с действующими требованиями. |
| Владеть | техникой использования физико-химических, титриметрических, гравиметрических и хроматографических методов анализа лекарственного растительного сырья. |
| ПК-13 | Способен проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа |
| Знать | способы проведения исследований в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа |
| Уметь | проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа |
| Владеть | способностью проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа |
| ПК-13.1 | Участвует в применении новых методик для целей химико-токсикологического анализа |
| Знать | Новые скрининговые методики анализа современных токсикологически значимых соединений |
| Уметь | Участвовать в применении новых методик для целей химико-токсикологического анализа |
| Владеть | Способностью применять новые методики для целей химико-токсикологического анализа и интерпретировать полученные результаты |

Формы проведения аудиторных занятий - лекции и практические занятия

Формы проведения самостоятельной работы: подготовка к занятиям (ПЗ); подготовка к текущему контролю (ПТК); Реферат (Реф), презентации. Работа с учебной литературой, решение ситуационных задач

Формы промежуточной аттестации:

| Рабочие программы дисциплин | Формы: | Сроки проведения: |
|---|--------------|-------------------|
| Часть, формируемая участниками образовательных отношений | | |
| Клетка как источник БАВ, используемых в конструировании новых лекарственных препаратов | зачет | 6 |

В результате освоения дисциплины формируются следующие компетенции (ПК-5, ПК-13):

Профессиональные:

ПК-5 Способен выполнять клинические, лабораторные исследования третьей категории сложности, в том числе на основе внедрения новых методов и методик исследования

ПК- 13- Способен проводить исследования в области разработки методик для целей химико-токсикологического анализа