

Эта часть работы выложена в ознакомительных целях. Если вы хотите получить работу полностью, то приобретите ее воспользовавшись формой заказа на странице с готовой работой:

<https://studservis.ru/kurovaya-rabota/375849>

Тип работы: Курсовая работа

Предмет: Фармацевтика

ВВЕДЕНИЕ 3

ГЛАВА 1. ТЕОРЕТИЧЕСКАЯ ЧАСТЬ РАБОТЫ 6

1.1 Понятия и общая характеристика мази как лекарственной формы 6

1.2 Качественные реакции на определение борной кислоты 7

1.3 Количественное определение борной кислоты 10

ГЛАВА 2. ПРАКТИЧЕСКАЯ ЧАСТЬ РАБОТЫ 12

2.1 Технология проведения фармацевтического анализа 1% борной мази. 12

2.2 Оценка качества 1% борной мази.....13

ЗАКЛЮЧЕНИЕ 16

СПИСОК ИСПОЛЬЗУЕМОЙ ЛИТЕРАТУРЫ.....17

Лекарственная технология развивается одновременно в двух направлениях: в аптеке и на заводе-изготовителе. Характеризуется небольшим объемом производства и, вместе с тем, разнообразием рецептурных препаратов, по которым выпускаются лекарственные формы: В аптечном производстве большое место занимает ручной труд, разделения труда практически нет, и требуется высокая квалификация фармацевтов. Стоимость лекарств, производимых в аптеках, в результате выше, чем при их массовом производстве. Заводское производство рассчитано на массовое производство стандартных рецептурных прописей. Характеризуется широким применением механизации и разделения труда и более низкой стоимостью выпускаемых лекарственных средств. При массовом производстве лекарств их качество повышается, поскольку контроль над лекарствами облегчается на всех этапах производства [2]. При этом значительно ускоряется и выпуск лекарств населению из аптек. Заводским способом целесообразно производить все лекарственные средства, имеющие широкое применение в медицинской практике, они долговечны при относительно длительном хранении и не изменяются при транспортировке. Однако, несмотря на многие существенные преимущества заводского производства лекарств по сравнению с аптечным, оно все же не может полностью заменить аптечное производство. Лекарства, выпускаемые в аптеках, предназначены в первую очередь для их быстрого отпуска и использования пациентами, поэтому в аптеках также могут производиться препараты не подлежащие длительному хранению и не выдерживающие транспортировки.

Государственная фармакопея Российской Федерации XIV издание

Гроссман В. А. Технология изготовления лекарственных форм : учебник / В. А. Гроссман - Москва : ГЭОТАР-Медиа, 2018. – 336 с. – Текст : непосредственный ISBN9785970443361

Т. В. Плетенёва, Е. В. Успенская, Л. И. Мурадова. Контроль качества лекарственных средств, ГЭОТАР-Медиа, 560 с., 2015

Гроссман В.А. Технология изготовления лекарственных форм: учебник, ГЭОТАР-Медиа, 2018. -336 с.

Приказ Минздрава РФ от 31.08.2016 N 647н "Об утверждении правил надлежащей аптечной практики лекарственных препаратов для медицинского применения"

Приказ Минздрава РФ от 22.05.2023 N 249н "Об утверждении правил изготовления и отпуска лекарственных препаратов для медицинского применения аптечными организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность"

Тихонов О.И., Ярних Т.Г., Лукиенко О.В. Мягкие лекарственные формы. Экстемпоральная рецептура:

Методические рекомендации / ; Под ред. О.И. Тихонова – Х.: Изд-во НФАУ; Золотые странички, 2003.- 128 с. – Текст : непосредственный

Постановление Главного государственного санитарного врача РФ от 24 декабря 2020 г. № 44 "Об утверждении санитарных правил СП 2.1.3678-20 "Санитарно-эпидемиологические требования к эксплуатации помещений, зданий, сооружений, оборудования и транспорта, а также условиям деятельности хозяйствующих субъектов, осуществляющих продажу товаров, выполнение работ или оказание услуг".

<https://roszdravnadzor.gov.ru/>, Электронный ресурс

<https://www.medbooks.org/>, Электронный ресурс

Эта часть работы выложена в ознакомительных целях. Если вы хотите получить работу полностью, то приобретите ее воспользовавшись формой заказа на странице с готовой работой:

<https://stuservis.ru/kurovaya-rabota/375849>