

ПЕРЕЛІК ТЕМ РЕФЕРАТІВ для провізорів-інтернів

1.	Державна фармакопея України – головний стандарт фармацевтичної галузі
2.	Європейська, Британська, Американська фармакопеї. Історія розвитку, особливості побудови та оновлення. Європейська фармакопея – приклад гармонізації міждержавних стандартів.
3.	Належна виробнича практика (GMP) як складова системи забезпечення якості лікарських засобів
4.	Основні елементи Належної лабораторної практики (GLP)
5.	Стандартизація лікарських засобів в Україні
6.	Вхідний контроль якості лікарських засобів під час оптової торгівлі
7.	Вхідний контроль якості лікарських засобів під час роздрібною торгівлі
8.	Внутрішній порядок обігу лікарських засобів на фармацевтичних підприємствах
9.	Порядок реєстрації лікарських засобів. Ліцензування лікарських засобів у Європейському союзі
10.	Структура , функції та повноваження органу, відповідального за реєстрацію лікарських засобів на Україні.
11.	Структура , функції та повноваження органу, відповідального за обіг лікарських засобів на Україні.
12.	Вимоги техніки безпеки санітарно-гігієнічного та епідеміологічного режимів на фармацевтичних підприємствах
13.	Особливості контролю якості гомеопатичних лікарських засобів
14.	Державна система забезпечення якості лікарських засобів
15.	Фальсифіковані лікарські засоби, класифікація, історія появи на світовому фармацевтичному ринку
16.	Основні методи боротьби з розповсюдженням фальсифікованої та неякісної фармацевтичної продукції
17.	Використання аналітичних методів для виявлення неякісної та фальсифікованої продукції
18.	Організація внутрішнього аптечного контролю лікарських форм для ін'єкцій

19.	Сучасні методи фармацевтичного аналізу
20.	Загальні вимоги до якості екстемпоральних лікарських засобів
21.	Особливості використання фармацевтичного аналізу у контролі якості лікарських засобів, виготовлених в умовах аптеки
22.	Робота аналітичної служби аптек державних структур по контролю якості екстемпоральних лікарських форм
23.	Роль державного контролюючого органу у підвищенні якості екстемпоральних лікарських форм, виготовлених в умовах аптеки
24.	Вода очищена. Вимоги наказів і нормативно-технічної документації по одержанню, збереженню видам контролю і його періодичності
25.	Застосування фізико-хімічних характеристик – розчинності та вологості для встановлення якості лікарських засобів
26.	Якісний експрес-аналіз
27.	Використання методу тонкошарової хроматографії в аналізі лікарських засобів
28.	Використання методів рідинної та газової хроматографії в аналізі лікарських засобів
29.	Кількісне визначення спирту в лікарських формах
30.	Використання методу спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимих областях в аналізі лікарських засобів
31.	Аналіз вітамінів у лікарських сумішах
32.	Використання методу атомно-абсорбційної спектрофотометрії в аналізі лікарських засобів
33.	Використання методу цериметрії в аналізі лікарських засобів
34.	Окислювально-відновні методи у фармацевтичному аналізі
35.	Функціональний аналіз як уніфікований метод визначення якості лікарських засобів органічної природи
36.	Контроль і стандартизація лікарських засобів мікробіологічними методами
37.	Використання та визначення антимікробних консервантів у складі лікарських засобів, перевірка їх ефективності.

38.	Валідація аналітичних методик та випробувань
39.	Радіофармацевтичні препарати. Особливості стандартизації.
40.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Вушні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)
41.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Капсули» (розробка, виробництво, контроль якості)
42.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Таблетки» (розробка, виробництво, контроль якості)
43.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Лікарські засоби для вагінального застосування» (розробка, виробництво, контроль якості)
44.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Лікарські засоби для інгаляції» (розробка, виробництво, контроль якості)
45.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Лікарські засоби для ректального застосування» (розробка, виробництво, контроль якості)
46.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Лікарські засоби, що знаходяться під тиском» (розробка, виробництво, контроль якості)
47.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «М'які лікарські засоби для зовнішнього застосування» (розробка, виробництво, контроль якості)
48.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Назальні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)
49.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Очні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)
50.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Оромукозні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)
51.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Рідкі лікарські засоби для орального застосування» (розробка, виробництво, контроль якості)
52.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Гомеопатичні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)

53.	Стандартизація у відповідності з вимогами ДФУ лікарської форми «Екстемпоральні лікарські засоби» (розробка, виробництво, контроль якості)
54.	Контроль домішок у субстанція для фармацевтичного застосування
55.	Дослідження біодоступності на біоеквівалентності генеричних лікарських засобів
56.	Перспективи розвитку, досягнення фармацевтичної хімії для створення нових високоефективних лікарських засобів