

## **АННОТАЦИЯ**

учебной дисциплины «Фармакологические модификации радиационных эффектов»  
Направление подготовки 06.04.01 «Биология»  
Образовательная программа «Экспериментальная радиология»  
Отделение Биотехнологий

### **Цель изучения дисциплины:**

- формирование у студентов современных представлений о проблемах модификации радиоустойчивости тканей, организма и популяции при помощи физических и фармакологических воздействий, механизмах модифицирующего влияния и основных типах радиопротекторов и радиосенсибилизаторов, принципах выбора средств модификации радиационных эффектов.

### **Задачи изучения дисциплины:**

- знание причин радиоустойчивости тканей и понимание основных проблем модификации радиоустойчивости тканей, организма и популяции;
- знание основных существующих видов радиопротекторов и радиосенсибилизаторов;
- понимание принципов выбора средств модификации радиационных эффектов.

### **Место дисциплины в структуре ООП:**

Дисциплина реализуется в рамках части, формируемой участниками образовательных отношений; изучается на 1 курсе во 2 семестре.

### **Общая трудоемкость дисциплины:**

6 зачетных единиц

### **Компетенции, формируемые в результате освоения учебной дисциплины:**

**ПК-5** – способен обосновывать выбранные методы доклинических испытаний, используемое оборудование, расходные материалы, реагенты, тест-системы, производить оценку токсичности лекарственных средств, осуществлять поиск и анализ регуляторной и научной информации для решения профессиональных задач в области доклинических исследований лекарственных средств их безопасности

**ПК-6** – способен оценивать проведенные испытания лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции на соответствие фармакопейным требованиям, требованиям регистрационного досьеи установленным процедурам.

Производить оценку пригодности используемых в испытаниях помещений, оборудования, аналитических систем, материалов и реактивов

**ПК-7** – способен осуществлять контроль входящего сырья, обеспечивать санитарный контроль каждого этапа производства, оценивать и предотвращать микробиологические риски в процессе производства продукции, давать рекомендации в случае несоответствия санитарного качества продукта

### **Индикаторы достижения компетенций:**

З-ПК-5 Знать: молекулярные, биохимические, клеточные, органные и системные механизмы действия лекарственных средств; методы математической статистики, применяемые в доклинических исследованиях лекарственных средств; методы прогнозирования токсичности лекарственных средств.

У-ПК-5 Уметь: обосновывать отклонения от плана исследования; использовать статистические методы обработки данных.

В-ПК-5 Владеть: методами проведения исследований, испытаний и экспериментальных работ по фармацевтической разработке в соответствии с утвержденным планом; методами ведения документации по фармацевтической разработке

З-ПК-6 Знать: технику лабораторных работ при испытании лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды; принципы фармацевтической микробиологии и асептики, фармацевтической токсикологии; принципы стандартизации и контроля качества лекарственных средств. .

У-ПК-6 Уметь: производить оценку пригодности используемых в испытаниях помещений, оборудования, аналитических систем, материалов и реактивов; оценивать результаты внутреннего и внешнего контроля качества лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды.

В-ПК-6 Владеть: методами организации работ по мониторингу лабораторного оборудования и состояния лабораторных помещений, идентификации их статуса; методами интерпретации результатов испытаний и принятия решения о разрешении или запрещении использования исходного сырья, упаковочных материалов, промежуточной, нерасфасованной продукции.

З-ПК-7 Знать: микробиологию продуктов из сырья растительного и животного происхождения; методики микробиологических исследований продуктов из сырья растительного и животного происхождения

У-ПК-7 Уметь: разрабатывать мероприятия, обеспечивающие санитарное благополучие технологических этапов производства

В-ПК-7 Владеть: методами контроля качества и безопасности входящего сырья; методами проведения обучения, аудита для улучшения микробиологической безопасности на производстве

## **Формы итогового контроля**

экзамен