Документ подписан простой электронной подписью Информация о владельце:

ФИО: Лужфедермуньное ФОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ

Должность: исполняющий обязанности ректора Дата подписания: 29.12.2022 10:40:19

ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ

уникальный программный ключ: «Пермская государственная фармацевтическая академия» 4f6042f92f26818253a667205646475b **Жинистер**ства здравоохранения Российской Федерации

Кафедра токсикологической химии

УТВЕРЖДЕНА решением кафедры Протокол от <u>«26» августа 2021</u> г. № 14

РАБОЧАЯ ПРОГРАММА ДИСЦИПЛИНЫ ПО ВЫБОРУ

<u>Б1.В.ДВ.7.2 Хроматографические методы очистки и анализа лекарственных средств</u> (индекс, наименование дисциплины в соответствии с учебным планом)

Б1.В.ДВ.7.2. ХМОАЛС

(индекс, краткое наименование дисциплины)

19.03.01 Биотехнология

(код, наименование направления подготовки (специальности)

Фармацевтическая биотехнология

(направленность(и) (профиль (и)/специализация(ии)

Бакалавр

(квалификация)

Очная

(форма(ы) обучения)

5 лет

(нормативный срок обучения)

Год набора – 2022

Автор(ы)–составитель(и):
доцент кафедры токсикологической химии, канд. фармацевт. наук, доцент Тумилович Е.Ю.
~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
Zanawywyw wahawaw zawawyawawaw wyawy w nhanyayanz waya waahaaan Mawana T II
Заведующий кафедрой токсикологической химии, д-р фармацевт. наук, профессор Малкова Т.Л.

# СОДЕРЖАНИЕ

1.	Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планиру-	
	емыми результатами ОПОП ВО	4
2.	Объем и место дисциплины в структуре ОПОП ВО	4
3.	Содержание и структура дисциплины	4
4.	Фонд оценочных средств по дисциплине.	6
5.	Методические указания по освоению дисциплины	11
6.	Учебная литература для обучающихся по дисциплине	11
7.	Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспече-	
	ние и информационные справочные системы	12

# 1. Перечень планируемых результатов обучения по дисциплине, соотнесенных с планируемыми результатами освоения программы

		Код индика-	Наименование	Результаты обучения,
Код компе-	Наименование	тора дости-	индикатора до-	соотнесенные с индика-
тенции	компетенции	жения ком-	стижения ком-	торами достижения
		петенции	петенции	компетенций
ПК-6	Способен проводить работы по контролю качества фармацевтического производства	ИДПК-6.2	Проводит испытания образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды	На уровне знаний: знает основные механизмы разделения веществ в хроматографии; пути использования хроматографических методов анализа в контроле качества ЛС; пути использования хроматографических методов в качестве методов очистки; приёмы качественного и количественного хроматографического анализа.  На уровне умений: умеет работать с аналитическим хроматографическим оборудованием; готовить к хроматографическому анализу разнохарактерные пробы.

# 2. Объем и место дисциплины в структуре ОПОП

Дисциплина по выбору Б1.В.ДВ.7.2. «Хроматографические методы очистки и анализа лекарственных средств» относится к части, формируемой участниками образовательных отношений, изучается на 4 курсе в 8 семестре и имеет общую трудоёмкость 72 ч / 2 з. е.

Форма промежуточной аттестации в соответствии с учебным планом – зачёт.

# 3. Содержание и структура дисциплины

# 3.1. Структура дисциплины

		Объем дисциплины, час.					Форма теку-
№ п/п	Наименование разделов, тем	Всего пода		Контактная работа обучающихся с пре- подавателем по видам учебных занятий			щего кон- троля успева- емости, про- межуточной
			Л	ЛЗ	П3		аттестации
Сем	естр №8						
Раздел 1	Основные положения хроматографии	11	2	4		5	
Раздел 2	Тонкослойная хро- матография	10	2	4		4	

		Объем дисциплины, час.				ac.	Форма теку-
№ п/п	Наименование разделов, тем	Всего часов Контактная работа обучающихся с преподавателем по видам учебных занятий		СР	щего кон- троля успева- емости, про- межуточной		
			Л	ЛЗ	П3		аттестации
Раздел 3	Высокоэффективная жидкостная хрома- тография	33	6	12		15	
Тема 3.1	Высокоэффективная жидкостная хрома-тография	22	4	8		10	
Тема 3.2	Варианты ВЭЖХ: ионообменный, экс- клюзионный и аф- финный	11	2	4		5	
Раздел 4	Газовая хромато- графия	18	4	8		6	
Тема 4.1	Газо-жидкостная хроматография	9	2	4		3	
Тема 4.2	Газовая хромато- масс спектрометрия	9	2	4		3	
Промежу	Промежуточная аттестация						Зачёт
Bcer	·0:	72	14	28		30	

#### 3.2. Содержание дисциплины

Раздел 1. Основные положения хроматографии.

Принципы и основы теории хроматографии. Элементы хроматографического процесса: удерживание, размывание, разделение. Основные термины и определения. Классификация хроматографических методов. Схема современного хроматографа. Элементы хроматограммы. Качественный и количественный анализ. Принцип идентификации. Способы расчета количественного содержания компонентов смеси.

Раздел 2. Тонкослойная хроматография (TCX). Тонкослойная хроматография: основы, пути применения. Приборы и материалы для TCX: камеры, пластинки, подвижные фазы. Способы детектирования. Нанесение проб на пластину. Высокоэффективная тонкослойная хроматография. Использование TCX в идентификации и очистке веществ. Количественное определение при анализе методом TCX.

Раздел 3. Высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ). Тема 3.1 Высокоэффективная жидкостная хроматография. Основные варианты ВЭЖХ. Сорбенты и подвижные фазы для ВЭЖХ. Характеристика детекторов. Особенности диодноматричного детектирования. Основные принципы подбора условий разделения. Аппаратура для ВЭЖХ. Препаративный вариант метода. Высокоэффективная жидкостная хроматография в фармацевтическом анализе: установление подлинности, чистоты и количественного содержания. Тема 3.2 Варианты ВЭЖХ: ионообменный, эксклюзионный и аффинный. Основы и варианты методов, аппаратурное оформление, применение в ка-

честве методов очистки и анализа фармацевтических субстанций и лекарственных препаратов. Характеристика и классификация неподвижных фаз (гелей, ионообменных смол и т.п.).

Раздел 4. Газовая хроматография (ГХ). Тема 4.1 Газо-жидкостная хроматография. Газовая хроматография. Общая характеристика метода. Аппаратурное оформление метода газовой хроматографии. Виды детекторов. Практические аспекты газовой хроматографии. Препаративный вариант метода. Газовая хроматография в фармацевтическом анализе: установление подлинности, чистоты и количественного содержания. Тема 4.2 Газовая хроматомасс-спектрометрия. Хроматомасс-спектрометрия. Аппаратурное оформление метода. Характеристика масс-селективного детектора. Методы ионизации.

#### 4. Фонд оценочных средств по дисциплине

4.1. Формы и материалы текущего контроля.

Текущий контроль не предусмотрен.

- 4.2. Формы и материалы промежуточной аттестации.
- 4.2.1. Промежуточная аттестация проводится в форме зачёта.
- 4.2.2. Оценочные средства для промежуточной аттестации.

Пример типового задания:

## 1 вариант

<u>№</u> п/п	Задание	Правильный ответ*	Компетенция, индикатор
1.	Основателем хроматографических методов является:	Цвет М.С.	ПК-6, ИДПК-6.2
2	Эффективность хроматографической системы характеризует:	число теорети- ческих тарелок	ПК-6, ИДПК-6.2
3	Количественное определение в колоночной хроматографии проводят:	по высоте хроматографического пика, по площади хроматографического пика	ПК-6, ИДПК-6.2
4	В классификации хроматографических методов по конфигурации разделяющей системы выделяют:  1. газовую хроматографию.  2. ионообменную хроматографию.  3. колоночную хроматографию.  4. препаративную хроматографию.  5. учебную хроматографию.	3	ПК-6, ИДПК-6.2
5	Анализ методом тонкослойной хроматографии включает операции в следующей последовательности:  1. подготовка подвижной фазы, детектирование, высушивание пластинки, нанесение проб на пластинку, хроматографирование.  2. подготовка подвижной фазы, нанесение проб на пластинку, хроматографирование, высушивание пластинки, детектирование.  3. детектирование, подготовка подвижной фазы, вы-	2	ПК-6, ИДПК-6.2

	aviivinaviva vinastivina vinastivinanaviva vavaaaviva		
	сушивание пластинки, хроматографирование, нанесение		
	проб на пластинку.		
	4. подготовка подвижной фазы, хроматографирование,		
	детектирование, высушивание пластинки, нанесение проб		
	на пластинку.		
	5. хроматографирование, подготовка подвижной фазы,		
	высушивание пластинки, нанесение проб на пластинку,		
	детектирование.		
	В тонкослойной хроматографии детектирование (обнару-	4	
	жение) веществ на хроматограмме проводят по:		
	а. собственной окраске.		
	b. коэффициенту подвижности.		
	с. флуоресценции.		
	d. характерному запаху.		ПК-6,
6	е. окраске пятен после обработки реагентом.		ИДПК-6.2
	Варианты ответа:		11241111 0.2
	1. a		
	2. a, b		
	3. a, c		
	4. a, c, e		
	5. a, c, d		
7	Прибор, использующийся для количественного определе-	денситометр	ПК-6,
7	ния в методе TCX:		ИДПК-6.2
	В тонкослойной хроматографии отношение длины пробе-	коэффициент	ПИС
8	га анализируемого вещества к длине пробега растворителя	Rf	ПК-6,
	3TO —	Ki	ИДПК-6.2
	Что используется в качестве подвижной фазы в ионооб-	1	
	менной хроматографии:		
	1. водные растворы кислот, оснований и солей.		ПК-6,
9	2. смеси, содержащие неполярные растворители.		· ·
	3. различные газообразные вещества.		ИДПК-6.2
	4. хлороформ и гептан.		
	5. сверхкритические флюиды.		
	Отметьте особенности эксклюзионной хроматографии:	2	
	а. неподвижная фаза это сорбент.		
	b. неподвижная фаза – пористый полимер.		
	с. используется для разделения компонентов смеси по		
	размеру.		
	d. в основе разделения лежит биоспецифическое взаимо-		
	действие лигандов и разделяемых веществ.		
10	е. разделение веществ осуществляется за счет обратимой		ПК-6,
10	сорбции веществ ионогенными группами неподвижной		ИДПК-6.2
	фазы.		
	Варианты ответа:		
	1. a, d		
	2. b, c		
	3. b, c, e		
	4. a, d, e		
	5. a, c, d		
	В аффинной хроматографии неподвижной фазой является:	4	пи с
11	1. пористый полимер.		ПК-6,
	2. ионообменные смолы.		ИДПК-6.2
<u> </u>		1	ı

	3. твердый сорбент.		
	4. лиганды, иммобилизованные в сорбенте.		
	5. вода, адсорбированная на твердой поверхности.		
		2	
	Какой механизм разделения лежит в основе высокоэффек-	3	
	тивной жидкостной хроматографии:		
	1. распределение между газовой фазой и твердым сорбен-		
	TOM.		
12	2. различная сорбционная способность веществ.		ПК-6,
12	3. распределение между жидкостью (под давлением) и		ИДПК-6.2
	твердой фазой.		, ,
	4. распределение между газовой фазой и высококипящей		
	жидкостью.		
	5. обмен ионами между веществом и сорбентом.	A	
	Нормально-фазовая высокоэффективная жидкостная хро-	4	
	матография характеризуется:		
	а. полярной неподвижной фазой.		
	<ul><li>b. неполярной неподвижной фазой.</li></ul>		
	с. полярной подвижной фазой.		
	d. неполярной подвижной фазой.		
	е. удерживание веществ растет с увеличением их по-		ПИ С
13	лярности.		ПК-6,
10	Варианты ответа:		ИДПК-6.2
	1. a, d		
	2. b, c		
	3. b, c, e		
	4. a, d, e		
	5. a, c, d		
	При каком режиме элюирования в ВЭЖХ состав подвиж-	изократический	TIC 6
14	ной фазы на протяжении всей хроматографической про-	-	ПК-6,
14		режим	ИДПК-6.2
	цедуры остается постоянным:		ПК
15	В ВЭЖХ работа спектрофотометрического детектора ос-	поглощения	ПК-6,
13	нована на измерении света.		ИДПК-6.2
	Как называется процесс, который проводится в ВЭЖХ пе-	регенерация	
1.	ред началом анализа и после его окончания, и обеспечива-	1 ,	ПК-6,
16	ет длительную эксплуатацию хроматографической колон-		ИДПК-6.2
	ки:		11/41111 0.2
	Инструмент, позволяющий вручную вводить пробу в хро-	микрошприц	ПК-6,
17	матограф как в ВЭЖХ, так и в ГЖХ:	микрошприц	, ,
	Matorpay ran b Doma, tan m b t Ma.		ИДПК-6.2
1	Метод пробоподготовки в ГЖХ, заключающийся в уско-	парофазный	
	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в гер-	парофазный анализ (= мик-	ПК
18	1	анализ (= мик-	ПК-6,
18	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в гер-	анализ (= мик- роперегонка	ПК-6, ИДПК-6.2
18	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температу-	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно-	*
18	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:	анализ (= мик- роперегонка	ИДПК-6.2
	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температу-	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно-	*
18	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно- весного пара) времени удер-	ИДПК-6.2 ПК-6,
	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:  Идентификацию веществ в методе ГЖХ проводят по:	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно- весного пара) времени удер- живания	ИДПК-6.2
	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:  Идентификацию веществ в методе ГЖХ проводят по:  Вещество, добавляемое в пробу и стандартные растворы	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно- весного пара) времени удер- живания внутренний	ИДПК-6.2 ПК-6, ИДПК-6.2
	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:  Идентификацию веществ в методе ГЖХ проводят по:  Вещество, добавляемое в пробу и стандартные растворы для повышения точности и надежности результатов коли-	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно- весного пара) времени удер- живания	ИДПК-6.2 ПК-6, ИДПК-6.2 ПК-6,
19	ренной диффузии летучих веществ из жидкой фазы в герметически закрытом сосуде при повышенной температуре:  Идентификацию веществ в методе ГЖХ проводят по:  Вещество, добавляемое в пробу и стандартные растворы	анализ (= мик- роперегонка = анализ равно- весного пара) времени удер- живания внутренний	ИДПК-6.2 ПК-6, ИДПК-6.2

		T	1
	химические свойства, отсутствует в анализируемой смеси; имеет хорошо разрешенный пик, расположенный на хроматограмме рядом с пиками определяемых компонентов):		
21	По данной расчетной формуле в ВЭЖХ определяют: $\mathbf{V_R} = \mathbf{F} \cdot \mathbf{t_R}$ (где F - скорость подвижной фазы)	объем удержи- вания	ПК-6, ИДПК-6.2
22	Время, прошедшее от момента ввода исследуемого раствора в хроматограф до максимума пика вещества на хроматограмме называют:	абсолютное время удерживания	ПК-6, ИДПК-6.2
23	Вид хроматографии (классификация по пути применения), применяющийся для очистки фармацевтических субстанций после синтеза:	препаративная хроматография	ПК-6, ИДПК-6.2
24	Рассчитайте исправленное время удерживания вещества, если его время удерживания — 21 мин., а время удерживания несорбируемого компонента 4 мин.	17 минут	ПК-6, ИДПК-6.2
25	В газожидкостной хроматографии неподвижной фазой является:  1. жидкость.  2. газ.  3. сорбент.  4. исследуемое вещество.  5. буферный раствор.	1	ПК-6, ИДПК-6.2
26	В основе работы пламенно-ионизационного детектора лежит:  1. измерение величины m / z.  2. разность теплопроводностей газа—носителя и газа—носителя в смеси с анализируемым веществом.  3. поглощение света анализируемым веществом.  4. ионизация молекул анализируемого вещества в пламени водородной горелки и появление ионного тока.  5. измерение уменьшения фонового уровня свободных электронов.	4	ПК-6, ИДПК-6.2
27	Какой процесс необходимо запустить после окончания анализов на газовом хроматографе перед его выключением:	охлаждение	ПК-6, ИДПК-6.2
28	В газовой хроматографии с масс-спектральным детектированием для идентификации веществ помимо времен удерживания используется	масс-спектр	ПК-6, ИДПК-6.2
29	В каком блоке масс-спектрометра происходит ионизация молекул анализируемого вещества	источник ионов	ПК-6, ИДПК-6.2
30	Рассчитайте содержание этилового спирта в жидком экстракте травы Горца ( $\Phi$ C.3.4.0002.18) на основе указанных ниже данных. Данные для расчета: объем этанола ( $P$ =95%), взятый для приготовления стандартного раствора $-$ 5 мл; объем экстракта, взятый для приготовления испытуемого раствора $-$ 7 мл; средняя площадь пика этанола ( $S$ ) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 80; средняя площадь пика этанола на хроматограммах испытуемого раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 0) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 0) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 0) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 1) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя площадь пика пропанола ( $S$ 2) на хроматограммах стандартного раствора $-$ 91; средняя $-$ 91;	76 процентов	ПК-6, ИДПК-6.2

твора – 69; средняя площадь пика пропанола на хромато-	
граммах испытуемого раствора –70.	
$_{V}$ $_{S}$ $\cdot$ $_{S}$ $_{o}$ $\cdot$ 5,0 $\cdot$ $_{P}$	
$X = \frac{1}{S_{o} \cdot S' \cdot V_{np}}$	

^{*} все ответы необходимо писать полностью без сокращений строчными буквами; фамилии ученых необходимо писать с заглавной буквы; единицы измерения необходимо писать буквами (не символами) полностью без сокращений.

4.2.3 Шкала оценивания для промежуточной аттестации. «зачтено» – выставляется, если обучающийся правильно ответил на 15 и более вопросов. «не зачтено» – выставляется, если обучающийся правильно ответил менее чем на 15 вопросов.

# 4.3. Соответствие оценочных средств промежуточной аттестации по дисциплине формируемым компетенциям

	Код индикатора	Оценочные средства промежуточной аттестации	
Код компетенции	достижения	Тестовый контроль	
	компетенции	тестовый контроль	
ПК-6	ИДПК-6.2	+	

# 4.4. Критерии оценки сформированности компетенций в рамках промежуточной аттестации по дисциплине

Код	Код индика- тора дости-	Структурные элементы	Критерии оценки компетенции	сформированности
компетенции	жения компетенции	оценочных средств	Не сформирована	Сформирована
ПК-6	ИДПК-6.2	Тестовый контроль	Не знает механизмы разделения веществ в хроматографии; пути использования хроматографических методов анализа в контроле качества ЛС; пути использования хроматографических методов в качестве методов очистки; приёмы качественного хроматографического анализа. Не умеет использовать хроматографические методы для анализа и очистки лекарственных средств; готовить к хроматографическому анализу разнохарактерные пробы.	Знает механизмы разделения веществ в хроматографии; пути использования хроматографических методов анализа в контроле качества ЛС; пути использования хроматографических методов в качестве методов очистки; приёмы качественного хроматографического анализа.  Умеет использовать хроматографические методы для анализа и очистки лекарственных средств; готовить к хроматографическому анализу разнохарактерные пробы.

Компетенция считается сформированной на уровне требований к дисциплине в соответствии с образовательной программой, если по итогам применения оценочных средств промежуточной аттестации или их отдельных элементов результаты, демонстрируемые обучающимся, отвечают критерию сформированности компетенции.

Если по итогам проведенной промежуточной аттестации компетенция не сформирована на уровне требований к дисциплине в соответствии с образовательной программой (результаты обучающегося не соответствуют критерию сформированности компетенции), обучающемуся выставляется оценка «не зачтено».

## 5. Методические материалы по освоению дисциплины

Полный комплект методических материалов по дисциплине находится на кафедре токсикологической химии.

# 6. Учебная литература для обучающихся по дисциплине

- 6.1. Основная литература.
- 1. Государственная фармакопея Российской Федерации 14 издание. В 4 т. Москва, 2018. Режим доступа: http://femb.ru/femb/pharmacopea.php
- 2. Токсикологическая химия: метаболизм и анализ токсикантов / под ред. Калетиной Н.И., 2008. М.: ГОЭТАР-Медиа. 1016 с. : ил.
- 3. Токсикологическая химия. Метаболизм и анализ токсикантов [Электронный ресурс] : прил. к учеб. на компакт-диске. М. : ГЭОТАР-Медиа, 2008. 1 компакт-диск : ил.
- 6.2. Дополнительная литература.
- 1. Бёккер Юрген. Хроматография. Инструментальная аналитика : методы хроматографии и капиллярного электрофореза : пер. с нем. / Бёккер Юрген. Москва : Техносфера, 2009. 470 с. : ил. (Мир химии). Библиогр.: с. 454-468.
- 2. Гольберт, К.А. Введение в газовую хроматографию / К.А. Гольберт, М.С. Вигдергауз. М. : Химия, 1990. 352 с.
- 3. Гуськова, В.П. Хроматографические методы разделения и анализа [Электронный ресурс]: учеб. пособие / В.П. Гуськова, Л.С. Сизова. Электрон. текстовые данные. Кемеровский технологический институт пищевой промышленности (университет). 2-е изд., испр. и доп. Кемерово, 2015. 158 с. Режим доступа: <a href="http://e-lib.kemtipp.ru/uploads/04/ahe083.pdf">http://e-lib.kemtipp.ru/uploads/04/ahe083.pdf</a>
- 4. Инструментальный анализ биологически активных веществ и лекарственных средств [Электронный ресурс] : учебное пособие / Г. Б. Слепченко, В. И. Дерябина, Т. М. Гиндуллина [и др.]. Электрон. текстовые данные. Томск : Томский политехнический университет, 2015. 198 с. 2227-8397. Режим доступа: http://www.iprbookshop.ru/55191.html
- 5. Сычев, С.Н. Высокоэффективная жидкостная хроматография : аналитика, физическая химия, распознавание многокомпонентных систем : учебное пособие. Санкт-Петербург ; Москва ; Краснодар : Лань, 2013. 255 с. : ил. (Учебники для вузов. Специальная литература).
- 6. Хмельницкий Р.А. Хроматомасс-спектрометрия / Р.А.Хмельницкий, Бродский Е.С. Москва, 1984.

# 7. Материально-техническая база, информационные технологии, программное обеспечение и информационные справочные системы

Учебные аудитории для проведения занятий лекционного типа, семинарского типа, текущего контроля и промежуточной аттестации; помещение для самостоятельной работы; помещение для хранения и профилактического обслуживания учебного оборудования; лаборатории, оснащенные лабораторным оборудованием. Программное обеспечение Microsoft Office (Microsoft Word, Microsoft Excel, Microsoft PowerPoint и др.); база данных ВЭЖХ-УФ "БД-2003-500" (ООО ИХ ЭкоНова, г. Новосибирск); программное обеспечение хроматографического оборудования: Мультихром, Хроматэк Аналитик, LCSolution, LabSolution, MassHunter.

Мультимедийный комплекс (информационная машина для организации учебного процесса, монитор 17" ViewSonic, монитор ASUS 17" VB172D, монитор ASUS 19" VB191T, проектор видео мультимедийный Sanyo PLC-XR2200, рабочая станция (процессор), терминал доступа, терминальный клиент nComputing Office station (L130, L230), ноутбук Асег, доска маркерная, экран настенный, экран переносной на штативе); мультимедийные наглядные материалы.

Аналитический комплекс Милихром А-02 на базе высокоэффективного жидкостного хроматографа; аналитический комплекс Милихром А-02 с принтером LexmyRR Z-32; хроматограф "Шимадзу"; хроматомасс-спектрометр с тройным квадруполем; хроматограф "Кристалл 2000М"; газовый хроматограф "Хроматэк-Кристалл 5000"; анализатор наркотических и сильнодействующих лекарственных средств; дозатор равновесного пара; микрошприцы; дозаторы 1-к м/доз 100-1000 мкл; дозаторы 1-канальные 1-5 мл; баня ультразвуковая для растворения веществ УЗВ-9,5 ТТИ; центрифуга СМ-50; система для вакуумной фильтрации, стекло, 47/50 мм (насос лабораторный вакуумный); хроматографические камеры; электрический мармит; облучатель хром.УФС 254; вакуумный манифолд для ТФЭ на 10 картриджей с подставкой для 16 мм пробирок; установка для деионизации воды с запасными сорбентами; шкаф вытяжной; рабочее место ТСХ; стол демонстрационный; стол журнальный; стол ученический 2-х местный; табурет; табурет (сиденье кож/зам, мет/каркас); стул п/м; кресло; шкаф с тумбой (вытяжной), раздевалка.

# АННОТАЦИЯ РАБОЧЕЙ ПРОГРАММЫ ДИСЦИПЛИНЫ ПО ВЫБОРУ

Б1.В.ДВ.7.2. Хроматографические методы очистки и анализа лекарственных средств

**Код и наименование направления подготовки, профиля:** 19.03.01 Биотехнология, Фармацевтическая биотехнология

Квалификация (степень) выпускника: бакалавр

Форма обучения: очная

**Формируемая компетенция:** дисциплина по выбору Б1.В.ДВ.7.2."Хроматографические методы очистки и анализа лекарственных средств" обеспечивает овладение следующими компетенциями:

ПК-6 – Способен проводить работы по контролю качества фармацевтического производства.

ИДПК-6.2 — Проводит испытания образцов лекарственных средств, исходного сырья и упаковочных материалов, промежуточной продукции и объектов производственной среды, формируется данной дисциплиной частично.

# Объем и место дисциплины в структуре ОПОП:

Дисциплина по выбору Б1.В.ДВ.7.2. «Хроматографические методы очистки и анализа лекарственных средств» относится к части ОПОП, формируемой участниками образовательных отношений, изучается на 4 курсе в 8 семестре и имеет общую трудоёмкость 72 ч / 2 з е.

### Содержание дисциплины:

Раздел 1. Основные положения хроматографии.

Раздел 2. Тонкослойная хроматография (ТСХ).

Раздел 3. Высокоэффективная жидкостная хроматография (ВЭЖХ). Тема 3.1 Высокоэффективная жидкостная хроматография. Тема 3.2 Варианты ВЭЖХ: ионообменный, эксклюзионный и аффинный.

Раздел 4. Газовая хроматография (ГХ). Тема 4.1 Газо-жидкостная хроматография. Тема 4.2 Газовая хроматомасс спектрометрия.

Форма промежуточной аттестации: зачёт.