



**Міністерство охорони здоров'я України**  
**Національний фармацевтичний університет**

# **Експертна проблемна комісія** **Національного фармацевтичного** **університету**

---

**Онлайн засідання 15.11.2021 р.**

# **Розгляд індивідуальних планів дисертаційних робіт аспірантів**

## **Аспірантура (контракт)**

**Форма навчання заочна  
Спеціальність 226 Фармація, промислова фармація**

---

**Експертна проблемна комісія Національного фармацевтичного університету  
15.11.2021 р.**

# Ал-Ріяхі Мухаммед

Тема дисертації	Фармакогностичне вивчення <i>Amygdalus communis</i> L.
Спеціальність	226 Фармація, промислова фармація
Форма навчання аспіранта	заочна
Кафедра	Якості, стандартизації та сертифікації ліків ІПКСФ
Науковий керівник	д.фарм.н., проф. Ленчик Л.В.
Термін виконання	01.10.2021 - 30.09.2025

**Рецензент:**  
професор кафедри хімії природних сполук і  
нутриціології, докт. фарм. наук, професор  
Комісаренко А. М.

**Мета роботи:** фармакогностичне дослідження сировини мигдалю звичайного, розробка та одержання лікарських рослинних засобів на основі перспективних видів сировини, а також встановлення їх фармакологічної активності.

## **Практичне значення очікуваних результатів.**

- Планується розробка проектів методів контролю якості на досліджувану сировину мигдалю звичайного.
- Планується одержання екстрактів із перспективних видів сировини мигдалю звичайного.
- Планується провести стандартизацію одержаних екстрактів.

Експертна проблемна комісія Національного фармацевтичного університету  
15.11.2021 р.

# Сімоченко Костянтин Сергійович

Тема дисертації	Розробка науково-прикладних підходів до удосконалення державного регулювання обігу лікарських засобів та медичних виробів в Україні
Спеціальність	226 Фармація, промислова фармація
Форма навчання аспіранта	заочна
Кафедра	Організації та економіки фармації
Науковий керівник	д. фарм. н., проф. Панфілова Г.Л.
Термін виконання	01.10.2021 - 30.09.2025

**Мета роботи:** розробка науково-прикладних підходів до удосконалення державного регулювання обігу лікарських засобів та медичних виробів в Україні.

## **Практичне значення очікуваних результатів.**

□ Результати проведених досліджень можуть бути використані у процесі удосконалення обігу лікарських засобів та медичних виробів в Україні.

**Рецензент:**  
професор кафедри фармацевтичного менеджменту та маркетингу,  
д. фарм. н., професор Слободянюк М.М.

Експертна проблемна комісія Національного фармацевтичного університету  
15.11.2021 р.

# Слюсаренко Віталій Валерійович

<b>Тема дисертації</b>	<b>Розробка та стандартизація альтернативного метода одержання води для ін'єкцій</b>
<b>Спеціальність</b>	226 Фармація, промислова фармація
<b>Форма навчання аспіранта</b>	заочна
<b>Кафедра</b>	Технологій фармацевтичних препаратів
<b>Науковий керівник</b>	д.фарм.н., проф. Кухтенко О.С.
<b>Термін виконання</b>	01.09.2021 - 31.08.2025

**Рецензент:**  
завідувачка кафедри фармацевтичної хімії,  
д. фарм. наук, професор Георгіянц В.А.

**Мета роботи:** Теоретично-методологічне обґрунтування та експериментальне апробування відповідності показників якості «води для ін'єкцій» отриманих мембранним методом очистки до методу дистиляції.

## **Практичне значення очікуваних результатів.**

- Полягатиме в можливості застосування наукових положень і висновків дослідження у практичній діяльності фармацевтичних підприємств та регуляторних органів України
- Введення фармакопейної статті на розроблену методику

---

Експертна проблемна комісія Національного фармацевтичного університету  
15.11.2021 р.

# Тарасенко Ольга Миколаївна

<b>Тема дисертації</b>	<b>Стандартизація наукових підходів до принципів трансферу технологій АФІ в умовах фармацевтичного виробництва</b>
<b>Спеціальність</b>	226 Фармація, промислова фармація
<b>Форма навчання аспіранта</b>	заочна
<b>Кафедра</b>	Технологій фармацевтичних препаратів
<b>Науковий керівник</b>	д. фарм. н., проф. Кухтенко О.С.
<b>Термін виконання</b>	01.10.2021 - 30.09.2025

**Рецензент:**  
доцент кафедри фармацевтичної хімії,  
к. фарм. н., доцент Бевз Н.Ю.

**Мета роботи:** метою дисертаційного дослідження є запропонувати стандартизовані методи масштабування та трансферу технологій з лабораторії у промислове виробництво, визначити та науково обґрунтувати єдиний алгоритм дій щодо підходів з підбору обладнання, приміщень, поводження з відходами виробництва тощо, відповідно до принципів Належної виробничої практики промислового отримання АФІ (ICH Q7, cGMP).

## **Практичне значення очікуваних результатів.**

- ❑ Планується стандартизувати підходи до масштабування та трансферу технологій виробництва АФІ в умови промислового виробництва;
- ❑ Планується сформувати єдиний алгоритм рішень при плануванні та проведенні робіт з напрацювання та впровадження продукту в комерційне виробництво.

Експертна проблемна комісія Національного фармацевтичного університету  
15.11.2021 р.

**Дякую за увагу!**