**ЛИТЕРАТУРА**

**Основная:**

1. Государственная фармакопея Республики Беларусь. (ГФ РБ II): Разработана на основе Европейской фармакопеи. В 2 т. Т. 1: Общие методы контроля качества лекарственных средств / М-во здравоохранения Респ. Беларусь, УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»; под общ.ред. А.А. Шерякова. – Молодечно: Тип. «Победа», 2012. –1220с.
2. Государственная фармакопея Республики Беларусь в 2 т. Т.2: Контроль качества субстанций для фармацевтического использования и лекарственного растительного сырья / М-во здравоохранения Республики Беларусь, Республиканское УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»; под общ. ред. С.И. Марченко. – 2-е изд. – Молодечно: Типография «Победа», 2016. – 1368с.
3. Ищенко, В.И. Промышленная технология лекарственных средств / В.И. Ищенко. – Витебск: ВГМУ, 2003. – 567с.
4. ТКП 030 – 2017 (33050). Производство лекарственных средств. Надлежащая производственная практика. – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 216с.
5. Хишова, О.М. Руководство для выполнения курсовых работ по промышленной технологии лекарственных средств: Рекомендовано учебно-методическим объединением по высшему медицинскому, фармацевтическому образованию Республики Беларусь в качестве пособия для студентов учреждений высшего образования, обучающихся по специальности 1 – 79 01 08 «Фармация» / О.М. Хишова – Витебск: ВГМУ, 2016. – 128с.
6. Хишова, О. М. Руководство для выполнения лабораторных работ по промышленной технологии лекарственных средств: Рекомендовано учебно-методическим объединением по высшему медицинскому, фармацевтическому образованию Республики Беларусь в качестве пособия для студентов учреждений высшего образования, обучающихся по специальности 1-79 01 08 «Фармация» / О.М. Хишова – Витебск, ВГМУ, 2020. – 314с.
7. Фармакопея Евразийского экономического союза. – М.: Евразийская эконом. комиссия. – 2020. – Т. 1, ч. 1. – 584 с.

**Дополнительная:**

1. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Надлежащая практика фармаконадзора». ТКП 564-2015 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 114с.
2. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Руководство по установлению допустимых пределов воздействия на здоровье с целью идентификации рисков при производстве различных лекарственных средств на одном участке». ТКП 596-2016 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 20с.
3. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Общие требования к производству лекарственных средств, содержащих опасные вещества». ТКП 597-2016 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 20с.
4. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Лекарственные средства. Разработка и производство фармацевтических субстанций (химические и биотехнологические (биологические субстанции))». ТКП 598 - 2016 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 32с.
5. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Порядок подготовки персонала». ТКП 095-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 32с.
6. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Порядок подготовки помещений и оборудования». ТКП 096-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 44с.
7. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Правила разработки норм расхода сырья и материалов». ТКП 104-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 24с.
8. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Контроль качества». ТКП 428-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 48с.
9. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Валидация процессов производства нестерильных лекарственных средств». ТКП 434-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 34с.
10. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Классификация чистых помещений». ТКП 435-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 28с.
11. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Валидация процессов очистки». ТКП 437-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 34с.
12. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Классификация и контроль измерений». ТКП 444-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 64с.
13. Технический кодекс установившейся практики Республики Беларусь «Производство лекарственных средств. Технологическое оборудование». ТКП 447-2017 (33050). – Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 36с.
14. ТКП 644 - 2019 (33050). Производство лекарственных средств. Анализ спецификаций теста «Растворение» для твердых дозированных лекарственных форм, для применения внутрь с обычным высвобождением системного действия. - Минск. Министерство здравоохранения Республики Беларусь. – 10с.