

ОҢТҮСТИК-QAZAQSTAN <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 1 беті

## ДӘРІС КЕШЕНІ

<b>Пән:</b>	<b>ДӘРІЛІК ТҮРЛЕР ТЕХНОЛОГИЯСЫ</b>
<b>Пән коды:</b>	DTT 3203
<b>БББ атауы:</b>	6B10106 - Фармация
<b>Оқу сағаттарының/кредиттердің көлемі:</b>	180 сағат (6 кредит)
<b>Курс және оқу семестрі:</b>	3 курс, 5 семестр
<b>Дәріс көлемі:</b>	15 сағат

**Шымкент, 2023 ж.**

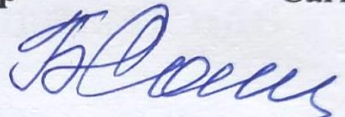
<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>Дәрілер технологиясы кафедрасы</b> <b>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</b>	<b>044-43/ - (2022-2023)</b> <b>40 беттің 2 беті</b>

Дәріс кешені «Дәрілік түрлер технологиясы» пәннің жұмыс бағдарламасына (силлабусына) сәйкес әзірленді және кафедра мәжілісінде талқыланды.

Хаттама №14, 31.05.2023 ж.

**Дәрілер технологиясы кафедрасының менгерушісі,  
фармация ғылымдары докторы, профессор**

**Сағындықова Б.А.**



<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 3 беті</p>

## Дәріс № 1

**1. Тақырыбы:** Дәрілік түрлер технологиясы ғылым ретінде. Дәрілік препараттарды дайындау және сапасын бағалауды мемлекеттік нормалау.

**2. Мақсаты:** студенттер дәрілік түрлер технологиясының міндеттері мен негізгі бағыттарын меңгеру керек.

**3. Дәріс тезистері:**

1. Дәрілік түрлер технологиясы ғылым ретінде. Дәрілік түрлер технологиясының міндеттері.
2. Дәрілік препараттардың дәріханалық және өндірістік технологиясы.
3. Үнтактар дәрілік түр ретінде. Анықтамасы. Сипаттамасы. Жіктелуі.

**Дәрілер технологиясы** (грек тілінен *techne* – өнер, шеберлік; *logos* – ілім) – дәрілік заттарды дәрілік препараттарға белгілі бір дәрілік түр бере отырып, қайта өндеудің өндірістік процестері мен теориялық негіздері жөніндегі ғылым. Дәрілер технологиясы фармация ғылымының құрамдас бөлігі болып табылады және дәрілік заттар мен препараттарды жасау, олардың қасиеттері, өндірісі және талдау жөніндегі ғылыми білімдер жүйесін құрайды.

Фармацевтік технологияның қазіргі заманда дамуы базалық және шектес: химия (бейорганикалық, органикалық, физикалық, коллоидтық, фармацевтикалық), физика, биофизика, микробиология, гигиена, фармакология, фармакогнозия, фармация ісін үйімдастыру және басқару ғылымдарының жетістіктерімен байланысты.

Фармацевтік ғылымдар мен тәжірибелердің дамуы үшін, фармацевтік технология аса маңызды міндеттерді шешуі қажет:

- дәрілік түрлерді дайындаудың дәстүрлі әдістеріне теориялық дәйектемелер беру;
- дәрілік түрлерді дайындаудың дәстүрлі тәсілдерін жетілдіру және шектес ғылымдардың жетістіктерін пайдалану негізінде, жаңа тәсілдерін зерттеп жасау;
- емдік әсері барынша жоғары, ал жанама әсері төмен, қолдануға ынғайлы жаңа дәрілік түрлерді зерттеп жасау.

Қойылған міндеттерді шешу келесі жолдармен жүргізіледі: базалық және шектес ғылымдардың жетістіктерін қолдана отырып, эксперименталды және теориялық зерттеулерді қорытындылап, қазіргі заманғы қондырғыларды, аппараттарды, талдау әдістерін қолданып, ғылыми зерттеулер жүргізу, көмекші заттардың дәрілік құралдардың жаңа тасымалдаушысы, дисперстік орталар, дәрілік түрлердің термодинамикалық, физика-химиялық тұрақтылығын (тұрақтандырғыштар, диспергаторлар, құрылым түзгіштер) және микроорганизмдерге қарсы тұрақтылығын (консерванттар) қамтамасыз етегін заттар; корrigirлеуші заттар; әсер етуші заттардың босап шығу жылдамдығын және дәрежесін, сінірліуін, жергілікті әсерін реттегіштер ассортиментін кеңейту; кіші механизация құралдарын қолдануда және дәрілік құралдарды жасап шығаруда технологиялық процесті жетілдіру; қазіргі заманғы орамдауыш материалдарды қолданып, дәрілік түрлерді орамдауды жетілдіру; дәрілік түрлердің сапасын бақылау кезінде технологиялық параметрлерді бағалайтын объективті тәсілдерді қолдану және жасап шығару, дәрілік препараттардың сапасын бағалау үшін жаңа физика-химиялық әдістер енгізу; әртүрлі үлгілерді қолдана отырып, дәрілік түрлерді және препараттарды жасап шығарудың барлық этаптарында биофармацевтік зерттеулер жүргізу.

Осы міндеттердің орындалуы дәрілік препараттардың сапасын және аурулардың алдын-алу, диагностикалау, ауруды емдеу деңгейін арттырады.

**Дәрілер технологиясы екі бағытта дамиды:** дәрілерді дәріханада дайындау және дәрілерді өндірісте өндіру.

Дәрілердің дәріханалық өндірісі – дәрілік құралдарды дәрігердің рецепті және емдеу-профилактикалық мекемелерінің талабы бойынша дайындаумен, сонымен бірге, шикізаттар мен материалдарды алу, сапасын бағалау және оларды таратумен анықталады.

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>Дәрілер технологиясы кафедрасы</b> <b>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</b>	<b>044-43/ - (2022-2023)</b> <b>40 беттің 4 беті</b>

Дәрілерді өндіріс жағдайында дайындау – дәрілік құралдарды сериялы өндіріп шығару, шикізаттарды, материалдарды және жартылай фабрикаттарды алу, технологиялық процестерді, орамдауды, сапасын бағалауды, тіркеуді, сактауды, таратуды және дайын дәрілік өнімді тасымалдауды ұйымдастыру және іске асыру жұмыстарын қарастырады.

Дәрілік препараттарды дәріхана жағдайында дайындау олардың өндірісте шығарылуын толықтырады, себебі отандық өндірістің дамуы әлі де пациенттердің әртүрлі жасына байланысты, әсіресе жана туылған нәрестелерді, қарт ауруларды дәрілік препараттармен, кейбір жағдайларда инъекция түріндегі препараттармен, фитопрепараттармен, емдік-косметикалық препараттармен сұранысты толығымен қамтамасыз ете алмайды.

Осыланысты арнайы қарттарға, балаларға арналған, фитодәріханалар, ветеринарлық, емдік-косметикалық, ауруханалық және аурұханааралық дәріханалар болуы мүмкін.

Дәрілер технологиясының екі бағыты – дәріханалық және өндірістік бірін-бір толықтырады, сондықтан олардың дамуы және жетілдірілуі паралельді жүргізілу тиіс.

Жұмыстың табысты жүруі үшін кез келген ғылыми, техникалық және өндірістік салаларда пайдалынатын терминдерді дұрыс түсіну және қолдану тиімді.

Фармацевтикалық терминология құрамына фармацевтикалық (фармакогнозия, фармацевтикалық химия, дәрілер технологиясы, фармация ісін ұйымдастыру және басқару), химиялық, физикалық, техникалық және медициналық терминдер кіреді.

Ұнтақтар – ішке және сыртқа қолданылатын, бір немесе бірнеше майдаланған заттардан тұратын және сусындалды қасиеті бар қатты дәрілік түр. Ұнтақтар официальды дәрілік түр. ССРО Мемлекеттік Фармакопеяның X1 басылымына жалпы мақала енгізілген (2 том, 150 бет). Дисперсиологиялық жіктелу бойынша ұнтақтар дисперстік ортасы болмайтын, әртүрлі көлемдегі және формадағы майда дисперсті бөлшектерден тұратын еркін дисперстік жүйе. Дәріханалардың қазіргі таңдағы рецептурасында ұнтақтар орта есеппен жалпы экстемпоральды рецептураның 20-23% құрайды.

Ұнтақтардың жіктелуі. Ұнтақтар қолдану тәсілі, құрамы, мөлшерленуі (дозалануы) бойынша жіктеледі: қолдану тәсілі бойынша: ішке қолдануға арналған ұнтақтар, сыртқа қолдануға арналған ұнтақтар; құрамы бойынша: қарапайым (жәй) ұнтақтар, курделі ұнтақтар; мөлшерленуі (дозалануы) бойынша: дозаларға бөлінген ұнтақтар, дозаларға бөлінбegen (мөлшерленбegen) ұнтақтар;

#### **4. Иллюстрациялық материал: презентация.**

#### **5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.**

#### **6. Бағылау сұрақтары:**

1. Дәрілік түр технологиясының ғылым ретінде анықтамасы және оның алдына қойған негізгі міндеттері қандай?
2. Дәрілік препараттардың дәріханалық және өнеркәсіптік өндірісі арасында қандай байланыс бар?

<p>ОҢТҮСТИК-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 5 беті</p>

## Дәріс № 2

**1. Тақырыбы:** Ұнтақтар. Технологиясы. Ингредиенттерді ұсақтау және араластырудың негізгі ережелері.

**2. Максаты:** студенттер физика – химиялық қасиеттері және мөлшері әр түрлі дәрілік заттармен жай және күрделі ұнтақтарды дайындаудың теориялық негіздерін менгеру керек.

**3. Дәріс тезистері:**

- 1. Ұнтақтардың рецепте жазылу тәсілдері.
- 2. Ұнтақтар дайындаудың технологиялық схемасы.
- 3. Ұнтақтардың жеке технологиясы.
- 4. Ұнтақтардың сапасын бағалау.

**Ұнтақтардың рецептте жазылу тәсілдері.** Дозаланбаған ұнтақтар бір тәсілмен жазылады. Рецептте босатуға арналған дәрілік заттардың салмақтық мөлшері көрсетіледі. Дозаланған ұнтақтар рецептте екі тәсілмен жазылады:

- а) Бөлінген тәсіл. Рецептте әр дәрілік заттың ұнтақтың 1 дозасына есептелген мөлшері жазылады, осындай дозадан дайындалатын ұнтақ саны көрсетіледі, мысалы:
- б) Бөлінетін тәсіл. Рецептте дәрілік заттың барлық ұнтақ санына керекті мөлшері жазылады және қанша дозаға бөлу саны көрсетіледі:

**Ұнтақтар технологиясының сатылары.** Ұнтақтар дайындау технологиясы келесі сатылардан тұрады: ұнтақтау; елеу; араластыру; дозалау (мөлшерлеу); орамдау және безендіру; сапасын бағалау.

**Ұнтақтардың жеке технологиясы.** Карапайым ұнтақтардың технологиясы. Карапайым ұнтақтарды дайындау технологиясы келесі сатылардан тұрады: ұнтақтау; дозалау; орамдау, безендіру. Карапайым ұнтақтар технологиясында араластыру сатысы болмайды.

Күрделі ұнтақтардың технологиясы. Күрделі ұнтақтың құрамына заттар қоспа ретінде және әртүрлі мөлшерде енүі мүмкін, олар негізінен ішуге қолдануға белгіленеді. Жазылған заттардың физикалық қасиеттерінің ерекшеліктері және олардың әртүрлі қыстырылуы күрделі ұнтақтарды әртүрлі тәсілдермен дайындауды қажет етеді.

Әр уақытта күрделі ұнтақтардың технологиясының жалпы ережелерін сақтау қажет:

- рецепте берілген дәрілік заттардың сыйымдылықтарын тексеру;
- улы және құшті әсер ететін заттардың дозасын тексеру;
- күрделі ұнтақтардың жалпы мөлшерін есептеу, бақылау паспортын жазу;
- жеке ингредиенттердің көзінде салу көзектестігін анықтау;
- күрделі ұнтақтардың майдалануының және араласуының белгіленген оптимальды уақытын сақтау;
- дайын ұнтақтардың майдалану дәрежесін және араласу біртектілігін тексеру;
- дайын ұнтақтарды дозалау;
- ұнтақтарды орамдау және безендіру ережесін сақтау.

**Ұнтақтардың сапасын бағалау.** Ұнтақтардың сапасын бағалау технологиялық процестің әртүрлі кезеңдерінде жүргізіледі:

- алдынғы кезеңде (сыйымдылығын, өлшемін және т.б. тексеру);
- дайындау сатыларында (біркелкілігін, сусымалдығын, түсінің және иісінің ингредиенттерге сәйкестігін тексеру);
- дайын препараттың (органолептикалық бағалау, бөлшектің өлшемін анықтау, салмағынан ауытқуын және т.б. анықтау);
- босатар кезде бағалау (орамдалуының, безендірілуінің сәйкестігін), қатысты күжаттардың: жазбаша бақылау паспортының, рецепт көшірмесінің және т.б. дұрыс жазылуын тексеру.

**4. Иллюстрациялық материал:** презентация.

**5. Эдебиет:** 1-қосымшада ұсынылған.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттің 6 беті

## 6. Бақылау сұрақтары:

1. Ұнтақтарға дәрілік түр ретінде анықтама берініздер?
2. Құрамы мен қолданылуы бойынша ұнтақтар қалай жіктеледі?
3. Ұнтақтардың технологиялық сатыларын атаңыз?
4. Ұнтақтарды босатудың бөлінетін және бөлінген әдістерін салыстырыңыз?
5. Жәй (қарапайым) ұнтақтарды алу технологиясы?
6. Құрделі ұнтақтарды дайындау кезінде ингридиенттерді араластыру тәртібіне қандай факторлар әсер етеді?
7. Ұнтақтар технологиясында тритурацияны қолданудың қажеттілігі неде?
8. Итжидектің құрғақ, қою экстракттарын және қою экстракт ерітіндісін ұнтақтар технологиясында қолданудың салыстырмалы артықшылығы неде?
9. Құрамында қыын ұнтақталынатын заттары бар ұнтақтар технологиясында этанолды не үшін қолданады?

<p>ОҢТҮСТИК-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 7 беті</p>

### Дәріс № 3

- Такырыбы:** Сұйық дәрілік түрлер. Жіктелуі. Жалпы сипаттамасы. Төмен молекулалы заттардың нағыз ерітінділері. Ерітінділер дайындаудың ерекше жағдайлары.
- Мақсаты:** студенттер сұйық дәрілік түрлер дайындаудың теориялық негіздерін және сапасын бағалауды менгеруі керек.

#### 3. Дәріс тезистері:

- Сұйық дәрілік түрлердің сипаттамасы. Жіктелуі.
- Концентрация. Сұйық дәрілік түрлерге рецепт жазу әдістері.
- Сұйық дәрілік түрлерді дайындау үшін қолданылатын еріткіштер. Оларға қойылатын талаптар. Аппаратура.
- Ерітудің ерекше жағдайлары.
- Ішке және сырт тәнге қолданылатын сұйық дәрілік түрлерді дайындау тәсілі дәрілік түрге және дисперстік органдың табиғатына байланысты.
- Ерітінділердің сапасын бағалау.

**Сұйық дәрілік түрлердің жалпы сипаттамасы. Жіктелуі.** Сұйық дәрілік түрлер – дәрілік зат сұйық дисперстік оргада еріген жүйе. Дисперсологиялық жіктелуі бойынша сұйық дәрілік түрлер еркін дисперстік жүйеге жатады. Сұйық дәрілік түрлердің келесі белгілері бойынша бірнеше топқа жіктеледі: қолдану тәсілі бойынша; дисперсті фазаның ұнтақталу дәрежесі және оның дисперстік оргамен байланысы бойынша; еріткіштің құрамы мен табиғаты бойынша.

**Концентрация. Сұйық дәрілік түрлерге рецепт жазу әдістері.** Ерітінділерді сұйық дәрілік түр ретінде белгілеген кезде, рецепттерді әртүрлі тәсілмен құрастырады: пайыз түрінде; еритін зат пен еріткішті бөлек көрсету арқылы; ерітінді көлемін қажетті көлемге дейін жеткізу арқылы; зат молшерінің еріткіш мөлшеріне қатынасы арқылы.

**Сұйық дәрілік түрлерді дайындау үшін қолданылатын еріткіштер. Оларға қойылатын талаптар. Аппаратура.** Сұйық дәрілік түрлерді дайындаған кезде еріткіш ретінде табиғаты әртүрлі заттар қолданылуы мүмкін: полярлы: су, спирт; полярсыз: көмірсутектер. Сұйық дәрілік түрлерді дайындауға қолданылатын еріткіштер белгілі бір талаптарға сай болуы керек, соның ішінде: еріткіштердің еріткіштік қасиеті жоғары болуы керек; еріткіштер химиялық және фармакологиялық индифферентті болуы керек; еріткіштер микроорганизмдердің өсуіне тұрақты болуы керек; жағымсыз иісі мен дәмінің болмауы; еріткіштер арзан және қол жетерлік болуы керек. Еріткіштер: сулы – тазартылған су; бейсу – ұшқыш және ұшқыш емес еріткіштер болып бөлінеді. Ұшқыш еріткіштерге этил спирті (этанол), эфир, хлороформ жатады. Ұшқыш емес еріткіштерге өсімдік майлары, глицерин, этиленгликоль, пропиленгликоль, кремний органикалық қосылыстар жатады.

Дәріханада тазартылған суды алу бөлек бөлмеде арнайы қондырғыларды қолдану арқылы КР ДСМ «Дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бүйімдар мен медициналық техниканың айналысы саласындағы обьектілерге қойылатын санитарлық-эпидемиологиялық талаптар» бүйірігінің талаптары бойынша құбырдағы судан айдау тәсілімен жүргізіледі. Бұл бөлмеде басқа жұмыстарды жүргізуге болмайды. Дәріханада дистилляцияны дұрыс жүргізууді, аквадистилляторларды және оның бөлшектерін өндеді, сонымен бірге суды жинастын және сактайтын жауапты қызметкер тағайындалады. Тазартылған судың сапасына бастапқы құбырдағы ауыз сұнының құрамы, дистилляторлардың конструкциясының ерекшеліктері әсер етеді. Эр қондырғы негізгі үш элементтен құралады: буландыру камерасы, конденсатор, қабылдағыш. Буландырғышта (буландыру камерасы) суды қайнатағанда дейін қыздырады. Су булары конденсаторға өтіп, сұйықтыққа айналады және дистиллят күйінде қабылдағышта жиналады. Судағы барлық ұшпайтын қоспалар аквадистилляторда қалады. Кейінгі кезде дистилденген судың орнына минералсыздандырылған суды қолдануға көніл аударылып отыр. Суды тұzsыздандыру (минералсыздандыру) үшін әртүрлі қондырғылар қолданылады. Жұмыс істеу принципі: суды ион алмастырғыш шайырлары арқылы өткізіп тұздардан

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттің 8 беті

тазартады. Кондыргылардың негізгі бөлігі катиониттермен және аниониттермен толтырылған колонкалар. Катиониттердің активтілігі, сутек иондарының сілтілі және сілтілі-жерлі металлдардың иондарына алмасу қабілеті бар карбоксил немесе сульфон топтарының болуына тәуелді.

#### **Ерітудің ерекше жағдайлары.**

- егер дәрілік заттың мөлшері 3%-ға дейін болса, онда тазартылған су мөлшерін рецепте қанша жазылса, сонша көлемде алу керек, себебі, ұнтақтың мөлшері оны еріткен кездеңі ерітінді көлемінің өзгеруі;
- егер ерітінді құрамында улы, күшті әсер етегін заттар жазылған болса, онда ең алдымен осы заттардың дозаларының дұрыстырылған тексереді;
- аса гигроскопиялық заттардың (кальций хлориді, кальций ацетаты) сүйық дәрілік түрлерін дайындау кезінде олардың концентраттарын колданады, мысалы, кальций хлориді ерітінділерінің технологиясында 50%-дық немесе 20%-дық концентрлі ерітінділері қолданылады;
- ерітінділерді дайындау кезінде дәрілік заттардың қасиеттерін ескеру қажет: баяу және аз еритін дәрілік заттар; ірі кристалды заттар; тотықтырғыш қасиеті бар заттар; жеңіл еритін комплексті қосылыс түзетін заттар және т.б.

#### **4. Иллюстрациялық материал:** презентация.

#### **5. Эдебиет:** 1-қосымшада ұсынылған.

#### **6. Бақылау сұрақтары:**

1. Сүйық дәрілік түрлердің кеңінен қолданылуын немен түсіндіруге болады?
2. Сүйық дәрілік түрлер қолданылуы бойынша қалай жіктеледі?
3. Сүйық дәрілік түрлердің дисперстік жүйе типтеріне байланысты жіктелуі.
4. Қолданылатын еріткіштің табигатына қарай сүйық дәрілік түрлер қалай жіктеледі?
5. Тазартылған суға МФ бойынша қандай талаптар қойылады?
6. Тазартылған суларды сақтау мерзімдері қандай бұйрықпен нормаланады?
7. Сулы ерітінділердің технологиялық сатыларына сипаттама берініздер?
8. Дәрілік заттардың еруін жылдамдату үшін қандай шаралар қолдануға болады?
9. КҮК дегеніміз не? Оны қандай жағдайда қолданады?
10. Сулы ерітінділердің сақталу мерзімінің қысқа болуы неге байланысты және оларды ұзарту мүмкіндігі бар ма?

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 9 беті</p>

## Дәріс № 4

**1. Тақырыбы:** Микстуралар технологиясы. Сұйық дәрілік түрлерді концентрлі ерітіндін қолданып және құргақ заттарды ерітумен дайында.

**2. Мақсаты:** студенттер сұйық дәрілік түрлерді сұйық ингредиенттермен, концентрлі ерітінділермен дайындаудың теориялық негіздерін менгеруі керек.

### 3. Дәріс тезистері:

1. Кіріспе. Анықтамасы.
2. Микстураны құргақ заттармен дайындау.
3. Микстураны концентрлі ерітінділермен дайындау.
4. Микстураны хош иісті сумен дайындау.

**Микстураларды концентрлі ерітінділермен және құргақ заттарды еріту арқылы дайындау.** Дәрілік құралдарды дайындау Ережелерінде жалпы сұйық дәрілік түрлерді, соның ішінде микстураларды да салмақтық-көлемдік әдіспен дайындау ережелері келтірілген.

Бұл нұсқау 2 бөлімнен тұрады:

- 1 бөлім - сұйық дәрілік түрлерді дайындау ережелері;
- 2 бөлім - қосымшалар.

«Сұйық дәрілік түрлерді салмақтық-көлемдік әдіспен дайындау» бөлімі 26 тармақтан тұрады. Дәрілік заттарды еріту және арапастыру реттілігі, жалпы дайындау ережелері осы бүйрықтың 15 тармағында келтірілген. Сулы дисперстік ортасы бар сұйық дәрілік түрлерді дайындаған кезде, ең алдымен есептелген, өлшемен (тазартылған, шашуға арналған немесе хош иісті) суда, ерігіштігін және өзара әрекеттесуін ескере отырып, қатты дәрілік және қосымша заттарды ерітеді.

#### «Сұйық дәрілік түрлерді салмақтық-көлемдік әдіспен дайындау» бөлімінің 16-тармағы.

1) Сұйық дәрілік түрлердің жалпы көлемі жазылу тәсіліне (рецептте «дейін» деген көрсеткіштің барына немесе жоқтығына байланысты), еріткіш ретінде хош иісті сулардың, пертуссиннің, тұндырмалардың және басқа галендік препараттардың рецептте болуына байланысты анықталады.

2) Егер рецептте «белгілі» көлемге дейін деп жазылса, онда рецептте жазылған сұйық ингредиенттердің көлемін сулы ерітінді көлеміне енгізеді, микстураның жалпы көлемі рецептте көрсетіледі.

Сұйық дәрілік түрлерді салмақтық-көлемдік әдіспен еритін қатты дәрілік заттармен және концентрлі ерітінділермен дайындаған кезде ерітінді көлемінің өзгеруі осы бүйрықтың 18 тармағымен реттеледі.

Дәрілік түр құрамына кіретін ұнтақ заттардың қосындысы 3%-ға дейін болса және олардың концентрлі ерітінділері болмаса, онда дәрілік заттарды жазылымда көрсетілген су мөлшерінде немесе басқа сұйықтықта ерітеді. Бұл кезде қатты дәрілік затты еріткенде, ерітіндінің жалпы көлемінің өзгеруін ескермеуге болады, себебі, қатты заттардың мөлшері ерітіндінің жалпы көлеміне әсер етпейді және ауытқулар көрсетілген нормаларға сәйкес болады.

Дәрілік түр құрамына кіретін ұнтақ заттардың қосындысы 3%-ға тең және одан жоғары болса, онда ол заттардың концентрлі ерітінділері қолданылады немесе ерітінді қатты заттар қолдана дайындалатын болса, бұл кезде 1 г затты 20°C температурада еріткендегі ерітінді көлемінің ұлғаюын (көлем ұлғаю коэффициентін -KYK) ескереді.

Егер дәріханада көрсетілген дәрілік заттардың концентрлі ерітінділері жоқ болса, онда дәрілік түрді өлшегіш ыдыста немесе дәрілік заттарды ерітүге қажетті су көлемін, олардың көлем ұлғаю коэффициентін (KYK) ескеріп дайынрайды. Бұл жағдайда дәрілік заттарды жазылымда көрсетілген су көлемінде ерітүге болмайды, себебі, құргақ заттарды еріткенде микстура көлемінің ұлғаюы, сұйық дәрілік түрлердің жалпы көлемінде жіберілетін ауытқу нормасына кірмейді. Құргақ заттардың мөлшері ерітінді көлемін ұлғайтып жібереді.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттін 10 беті

«Сүйық дәрілік түрлерді салмақтық-көлемдік әдіспен дайындау» бөлімі 20 тармағы. Құрамында хош иісті сулары бар сүйық дәрілік түрлерді (микстураларды) дайындау.

**Хош иісті сулар** (жалбыз, аскек және т.б.) нормативтік құжаттардың талаптарына сай дайындалады және көлем бойынша дозаланады. Хош иісті суды дайындау: қарапайым хош иісті сулар эфир майын суда (1:100) еріту арқылы дайындалады. Хош иісті сулар жазылымда галендік препарат немесе еріткіш ретінде берілуі мүмкін.

а) Хош иісті су галендік препарат ретінде берілсе, онда ол микстурага басқа галенді препараттар сияқты бірден босататын құтыға ен соңында қосылады, ал жазылымдағы дәрілік заттардың концентрлі ерітінділерін қолдануга болады.

б) Егер хош иісті су еріткіш ретінде берілсе, онда ерітіндін тек құрғақ заттармен дайындауды. Бұл жағдайда олардың мөлшері 3%-дан жогары болса да көлем ұлғаю коэффицентін қолдануга болмайды, себебі хош иісті сулар өздері фармакологиялық әсер көрсетеді, сондықтан олардың көлемін азайтуға болмайды.

Микстуралардың сапасын, ерітінділердің көрсеткіштері бойынша бағалайды.

Дәріханаға микстура жазылған рецепт келіп түскенде, келесі шараларды жүргізу керек:

- рецептін дұрыс жазылғандығын тексеру;
- рецептегі ингредиенттердің сыйымдылығын анықтау;
- микстура көлемін анықтау;
- ішке қолданатын микстурадағы «А» және «Б» тізімдеріне жататын дәрілік заттардың дозасын тексеру;
- құрғақ заттардың мөлшерін есептеу (3%-дан көп немесе аз);
- еріткіш көлемін есептеу;
- бақылау паспортын жазу;
- технологиясының тиімді вариантын тандау;
- орамдау, босатуға безендіру.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Микстуралар технологиясында құрғақ дәрілік заттарды пайдаланумен салыстырғанда концентрлі ерітінділерді қолданудың қандай артықшылығы бар?
2. Микстура технологиясында қолданылатын концентрлі ерітінділердің сүйилту немесе қойылту қажеттілігін неге негіздеуге болады?
3. Микстуралар технологиясында суды, концентрлі ерітінділерді, экстракциялық препараттарды өлшеу ретін неге негіздеуге болады?
4. Құрамында мөлшері 3%-дан көп болатын құрғақ дәрілік заттары бар микстураларды дайындау кезінде КҰҚ пайдалану қажеттілігін немен түсініруге болады?
5. Егер еріткіш ретінде хош иісті су қолданылатын микстуралар технологиясында концентрлі ерітінділердің не үшін қолданбайды?
6. Микстураларға тұндырмаларды, сүйық экстракттарды, шырындарды, жаңа галендік және басқа сүйық препараттарды енгізу тәртібі қандай?
7. Микстураның жалпы көлемін қалай анықтайды?

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 11 беті</p>

## Дәріс № 5

**1. Такырыбы:** Бейсу ерітінділер. Бейсу ерітінділер технологиясы.

**2. Мақсаты:** студенттер дәрілік және қосымша заттардың физика – химиялық қасиеттеріне және нормативті құжаттардың талаптарына сай бейсу ерітінділерді теория жүзінде дайындауды және сапасын бағалауды менгеру керек.

**3. Дәріс тезистері:**

1. Бейсу ерітінділер. Жіктелуі.
2. Ұшқыш еріткіштерде ерітінділер дайындау. Спиртті ерітінділер.
3. Ұшқыш емес еріткіштерде ерітінділер дайындау.
4. Бейсу ерітінділерінің технологиясын және сапасын жетілдіру.

**Бейсу ерітінділер. Жіктелуі.** Бейсу ерітінділер – дәрілік заттар бейсу еріткіштерде ерітіледі. Бейсу ерітінділер сыртқа қолдануға арналған дәрілік түрлерге жатады: кілегей қабаттарға жағуға, тері қабатын сұртуғе, жууға, шаюға, ингаляция жасауға арналған ерітінділер, құлакқа, мұрынға арналған тамшылар. Бейсу ерітінділердің технологиясында қолданылатын еріткіштерді олардың физико-химиялық қасиеттеріне байланысты ұшқыш және ұшқыш емес бейсу еріткіштер деп бөледі. Ұшқыш еріткіштерге этанол, эфир, хлороформ жатады. Дәріхана іс-тәжірибесінде кеңінен этанол қолданылады. Ұшқыш емес еріткіш ретінде глицерин, өсімдік майлары, вазелин майы, соңғы жылдары - димексид, полиэтиленоксид-400 (ПЭО-400), силикондар қолданылады. Бейсу ерітінділерінің технологиясы. Бейсу ерітінділерінің технологиясы: еріту, фільтрлеу, орамдау, безендіру сатыларынан тұрады. Эр сатының, еріткіштердің физико-химиялық қасиеттеріне байланысты өзіндік ерекшеліктері бар.

**Ұшқыш еріткіштерде ерітінділер дайындау. Спиртті ерітінділер.** Ұшқыш еріткіште ерітінділерді дайындау кезінде еріткіштің көп мөлшері булану есебінен және ерітіндінің концентрациясы ұлғауына байланысты жоғалуы мүмкін, сондықтан қыздыру, сұзу немесе фільтрлеу операциялары орындалмайды. Дәрілік заттардың этанолдағы ерітінділерін дайындау МФ және сұйық дәрілік түрлерді салмақ-көлемдік әдіспен дайындау нұсқауымен регтеледі. Технологиясының ерекшеліктері: ерітіндін тікелей босататын құтыға дайындауды; құты құрғақ болуы керек, себебі су спиртті сұйылтып, басқа еріткішпен араласпайтын дәрілік заттардың еріткіштік қасиетін томендегеді; құтыға алдымен еритін затты, содан соң еріткішті салады. Себебі мойны ылғалданған құтыға ылғал затты салу қыын, көп мөлшердегі, көлемді дәрілік заттарды (ұнтақтарды) құтыға воронка арқылы салады; сузыз ерітінділерді қажет болған жағдайда ғана құрғақ мақта тампоны арқылы воронканы шынымен жауып сүзеді. Спиртті сұйылтуға қажетті есептеулер келесі тәсілдермен жүргізіледі: сұйылту тендеуімен, алкоголиметрлік кестелер, «Крест» ережесімен.

**Ұшпайтын бейсу еріткіштерде ерітінділерді дайындау.** Дәріханада қолданылатын ұшқыш емес еріткіштердің (глицерин, сұйық парафин, өсімдік майлар) тұтқырлығы едәуір жоғары, сондықтан диффузия баяу жүреді. Еру процесsein жылдамдату үшін еритін заттардың қасиеттерін ескеріп, қыздырады. Ерітінділерді қажет болған жағдайда дәке арқылы сүзеді. Бұл ерітінділердің этанол ерітінділерінен ерекшелігі – салмақ бойынша дайындалады. Ерітінділердің салмағы дәрілік зат пен еріткіш салмағының қосындысымен анықталады.

**Бейсу ерітінділерінің сапасын және технологиясын жетілдіру:**

- дәрілік заттардың көбін жақсы ерітетін, еріткіштер талаптарына сай болатын, еріткіштер қатарын кеңейту;
- дәріханалық іс-тәжірибеде талаптарға сай емес еріткіштер орнына ПЭО-400 және силиконды сұйықтықтарды енгізу;
- сақталуын және қолдану ынғайлылығын қамтамасыз ететін орамдауыш материалдарды жетілдіру;
- дәріхана ішлік дайындалардың ассортиментін кеңейту, осыған байланысты дәріхана жұмысында кіші механизациялық құралдарды кеңінен қолдану

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 12 беті

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Бейсу ерітінділері қалай жіктеледі?
2. Ұшқыш бейсу еріткіштеріне сипаттама берініздер?
3. Ұшқыш бейсу еріткіштерін пайдаланып ерітінділерді дайындау технологиясының ерекшеліктері нede?
4. Егер рецептте спирт концентрациясы көрсетілмесе қандай концентрациядағы спирт босатылады?
5. Спирттің концентрациясын сұйылту және қойылту жолдары?
6. Ұшпайтын бейсу еріткіштеріне сипаттама берініздер?
7. Ұшпайтын бейсу еріткіштерін қолданып ерітінділерді дайындау ерекшелігі нede?
8. Ұшпайтын бейсу еріткіштерін қолданып ерітінділер алуды қандай факторлар жылдамдатады?
9. Бейсу ерітінділерінің сапасын және технологиясын жетілдірудің қандай жолдарын білесіз?

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 13 беті

## Дәріс № 6

- 1. Тақырыбы:** Жоғары молекулалық қосылыстар ерітінділері. Коллоидтық ерітінділер. Олардың технологиясының ерекшеліктері.
- 2. Мақсаты:** студенттер дәрілік және қосымша заттардың физика – химиялық қасиеттеріне және нормативті құжаттардың талаптарына сай ЖМК және коллоидты заттардың ерітінділерін теория жүзінде дайындауды және сапасын бағалауды менгеруі керек.
- 3. Дәріс тезистері:**
  1. ЖМК ерітінділері. Анықтамасы. Сипаттамасы.
  2. Шексіз ісінетін ЖМК ерітінділері.
  3. Шекті ісінетін ЖМК ерітінділері.
  4. Коллоидты ерітінділер. Анықтамасы. Сипттамасы. Қасиеттері.
  5. Қорғалған коллоидты ерітінділер. Жеке технологиясы.
  6. Жартылай коллоидты ерітінділер.

**ЖМК ерітінділері. Анықтамасы. Сипаттамасы.** Жоғары молекулалық қосылыстар (ЖМК) - бұл молекулалық салмағы бірнеше мыңдан миллионға дейін және одан да жоғары болатын заттар. Қазіргі кезде медицинада және фармацияда 3000 астам жоғары молекулалық қосылыстар қолданылады. Жоғары молекулалық қосылыстардың жіктелуі: алыну әдісіне байланысты (табиги жоғары молекулалық қосылыстар, синтетикалық және жартылай синтетикалық жоғары молекулалық қосылыстар); жоғары молекулалық қосылыстар қолданылуы бойынша (дәрілік заттар; көмекші заттар (негіздер немесе жағар майлар мен суппозиторийлер үшін негіз компоненті, эмульгаторлар, тұрақтандырыштар, консерванттар, орамдаушы және тығындаушы материалдар және т.б.); ісіну қабілеті бойынша (шексіз ісінетін; шекті ісінетін); жоғары молекулалық қосылыстарды молекула түріне қарай екі топқа бөледі (сфералық (ақ уыздар) және тізбекті (крахмал, целлюлоза туындылары) құрылышты). ЖМК еруі алдын-ала жүретін ісіну процессымен сипатталады. Иісу – төмен молекула еріткішті сініру арқылы, жоғары молекулалы заттың көлемінің ұлғаюымен өздігінен жүретін процесс. Иісу процесін екі сатыда өтетін процесс ретінде қарастыруға болады: бірінші саты - сольватация-гидратация (жылу бөле) жүреді; екінші саты - ісіну (сұйықтық жылу бөлінусіз жүтілдік). Еріткіш диффузиялы түрде молекула жіптерінің арасына енеді. Бұл сатыда еріткіштің көп мөлшері жүтіліп, ісінген ЖМК көлемі 10-15 есеге бірден ұлғаяды. Бірақ ісіну процесsei әрқашан толық ерумен бітпейді, ісіну шекті немесе шексіз болады. Иісу көлемінің әртүрлі факторлар әсер етеді. ЖМК ерітінділерінің технологиясының сатылары: еріту, сұзу, орамдау, безендіру.

**Шексіз ісінетін ЖМК ерітінділері:** пепсин және фермент топтарының ерітінділері, шайыр, шырыш ерітінділері, экстракт ерітінділері (кургақ, қою экстракттар).

**Шекті ісінетін ЖМК ерітінділері.** Шекті ісінетін ЖМК желатин, крахмал, метилцеллюлоза, карбоксиметилцеллюлоза (КМЦ), поливинилпирралидон (ПВП) және т.б. жатады.

**Коллоидты ерітінділер. Анықтамасы. Сипттамасы. Қасиеттері.** Коллоидты ерітінділер - құрылымдық бірлігі мицелла деп аталағын молекулалар мен атомдар комплексі болып табылатын ультра- микрогетерогенді дәрілік түр. Коллоидты ерітінділер дисперстік фаза мен дисперстік ортадан тұрады. Дисперстік фаза бөлшектерінің өлшемдері 1 нм-ден 100 нм-ге дейін (0,1 мкм - 0,001 мкм) болады. Коллоидты ерітінділердің ерекшеліктері: агрегаттық және термодинамикалық тұрақсыз; коллоидты ерітінділердің көрі қайту қасиеті жоқ; коллоидты ерітінділердің бөлшектері кәдімгі микроскопта емес, ультрамикроскопта байқалады. Көлденең бөлшектері едәуір ұлken болғандықтан, олар арқылы жарық өтпейді. Осыған орай коллоидты ерітінділер шашыраған жарықта лайлы болып көрінеді; коллоидты ерітінділердің осмостық қысымы төмен; бөлшектерінің мөлшерінің ұлкендігінен коллоидты ерітінділер ЖМК ерітінділері сияқты әлсіз диффузияланады; коллоидты ерітінділер - лабильді, бұл олардың сезімталдығының жоғары болуымен түсіндіріледі; коллоидты ерітінділердің сақталу мерзімі шектеулі.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттің 14 беті

**Коргалған коллоидты ерітінділер. Жеке технологиясы.** Фармацевттік іс-тәжірибеде қоргалған коллоидты ерітінділер қолданылады. Қоргалған коллоидтар - гидрофильді қасиеті бар ЖМҚ және гидрофобты коллоидты заттан тұратын жасанды препарат. Қоргалған коллоидтардың ерігіштігі ЖМҚ секілді шексіз. Медициналық іс-тәжірибеде үш коллоидты препарат кеңінен қолданылады - колларгол, протаргол (жасанды турде алынған коллоидты заттар) және ихтиол (табиги қоргалған коллоид). Протаргол - ақ уыздардың сілтілі гидролиз өнімдерімен - натрий альбуминаттарымен қоргалған күміс тотығының коллоидты заты. Күміс тотығы - 8%, қалған мөлшері - ЖМҚ қорғанысы. Протаргол ерітіндісін дайындаған кезде пептизация, яғни еріту сатысы, колларголдағы ісіну сатысына қарағанда ұзак жүреді. Келесі коллоидты қоргалған препарат - колларгол жасылдау немесе көкшіл-қара пластинкалар, металдық жылтыры бар, коллоидты ерітінді түзе суда ериді. Колларголда 70% күміс тотығы және 30%-ға дейін лизальбин және протальбин қышқылдарының натрий тұздары бар (ЖМҚ). Ихтиол - табиги қоргалған коллоид - битуминозды сланецтардың құрғақ айдалған өнімі. Ихтиол - қара, тұтқыр сұйықтық, сумен және глицеринмен жеңіл араласады.

**Жартылай коллоидты ерітінділер.** Бұл жүйелерде заттар бірден нағыз еріген, сонымен бірге коллоидты түрде болады. Жартылай коллоидтар еріген кезде, бос және ассоциияланған иондар түзетін электролиттер. Оларға сабын, иілік заттар, бояғыштар жатады.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. ЖМҚ қосылыстардың өзіне тән сипаттамасы мен ерекшелігі қандай?
2. Фармацевтикалық практикада қандай ерітінділері қолданылады?
3. Шексіз ісінетін ЖМҚ ерітінділерінің жеке технологиялары?
4. Шекті ісінетін ЖМҚ ерітінділерінің жеке технологиялары?
5. ЖМҚ ерітінділеріне электролиттер мен спиртті қалай енгізеді?
6. Коллоидты ерітінділер дегеніміз не?
7. Протаргол және колларгол ерітінділерін дайындаудың ерекшеліктері қандай?
8. Протаргол және колларгол ерітінділерін фильтрлеуге бола ма?
9. Ихтиол ерітіндісін дайындау технологиясы қалай жүргізіледі?
10. Коллоидты электролиттердің (жартылай коллоидтар) ерітінділерін дайындау технологиясы.

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 15 беті</p>

## Дәріс № 7

- Такырыбы:** Сусpenзия дәрілік түр ретінде. Сусpenзияны дайындаудың әдістері.
- Мақсаты:** студенттер дәрілік және қосымша заттардың физика – химиялық қасиеттеріне және нормативті құжаттардың талаптарына сәйкес сусpenзияларды теория жүзінде дайындауды, олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.

### 3. Дәріс тезистері:

1. Дәрілік түрдің сипаттамасы. Анықтамасы.
2. Сусpenзияның түзілу жағдайлары. Қасиеттері.
3. Сусpenзияларды дайындау әдістері: дисперсиялық, конденсациялық.. Сусpenзия түзетін дәрілік заттар.
4. Сапасын бағалау.

**Дәрілік түрдің сипаттамасы. Анықтамасы.** Сусpenзия - сұйық дисперстік оргада ерімейтін қатты дисперстік фазадан тұратын ішуге, сыртқа, шаншуға қолданылатын микрогетерогенді сұйық дәрілік түр.

**Артықшылықтары:** сусpenзия түрінде еріткіштерде ерімейтін дәрілік заттарды босатуға болады, әсер ету эффективтілігі бойынша сусpenзиялар ерітінділер мен майда ұнтақтар арасынан орын алады. Ұнтақтармен салыстырғанда сусpenзиялардағы бөлшектердің жоғары дисперстілігінен дәрілік заттар тез терапевтік әсер көрсетеді. Суда ерітілген дәрілік заттардың сулы ерітінділері ағзадан тез шығарылады, ал сусpenзиялар ұзақ әсер етеді.

**Кемшиліктері:** технологиясы қылын, тұрақсыз, сақтау мерзімі қысқа дәл дозаланбайды.

Сондықтан сусpenзия түрінде улы және қүшті әсер етегін дәрілік заттарды босату мүмкіндігі жоқ.

Құрамына және дайындау тәсіліне байланысты сусpenзиялар: Ірі сусpenзиялар (бөлшектерінің өлшемдері 1-100 мкм аралығында), майда сусpenзиялар (бөлшектерінің өлшемдері 0,1-1 мкм аралығында) болып белінеді.

**Сусpenзияларға қойылатын талаптар:** бөлшектердің өлшемдері 50-100 мкм болуы, сусpenзиялар термодинамикалық тұрақты болуы керек, ол дәрілік заттың жеткілікті дәл дозалаудың қамтамасыз етеді. Ресусpenдирлену қасиетін - сусpenзияны қатты шайқау жолымен анықтайды. 24 сағат сақталған сусpenзияны 15-20 секунд шайқағаннан соң, ал 3 тәулік сақталған сусpenзияны 40-60 секунд шайқағаннан соң бөлшектері дисперстік оргада біртекті таралуы.

«Дәрілік құралдарды дайында Ережелері туралы» бүйріғының 1 бөлімінің 8 тармағына сәйкес сусpenзиялар дисперстік фазаның концентрациясы 3% төмен және дисперстік органың табигатына (сулы, спиртті-сулы) байланыссыз салмақ-көлемдік әдіспен дайындалады. Дисперстік фазаның концентрациясы 3% және одан жоғары болса, сусpenзиялар салмақтық әдіспен дайындалады.

Сусpenзияларды түссіз құтыда босатады. Ескерту «Қолданар алдында шайқа» этикеткасымен безендіреді.

**Сусpenзияның түзілу жағдайлары. Қасиеттері.** Сусpenзияның түзілу жағдайлары: дәрілік түр құрамына дисперстік оргада ерімейтін заттар енгенде (куқірт, камфора, ментол, мырыш тотығы және т.б. - сусpenзия физикалық әдіспен дайындалады); егер дәрілік заттың мөлшері еріткіштік шекарасынан асып кетсе, (suspenзиялар физико-химиялық әдіспен дайындалады); еріткішті алмастырғанда сусpenзияның түзілуі. (физико-химиялық әдіс); жеке еритін дәрілік заттарды бір дисперстік оргада еріткен кезде, әрекеттесіп ерімейтін қоспа түзіледі (химиялық әдіс). Сусpenзияның қасиеттері: сусpenзиялардың осмостық қысымы жоқ; бөлшектер мөлшерінің үлкендігінен жартылай еткізгіш мембранадан диффузия құбылысы жүрмейді; сондықтан сузу немесе фильтрлеу процесі жүргізілмейді; кинетикалық тұрақсыз, сусpenзияларға седиментация құбылысы тән, ауырлық күші әсерінен бөлшектер тұнбаға түседі, егер бөлшектер бір-біріне жабыспай еркін тұнса, сусpenзияны агрегаттық тұрақты деп атайды, ал егер бөлшектер молекулалық ілінісу күші әсерінен жабысып үлпектер түзіп тұнса, сусpenзияны агрегаттық тұрақсыз деп атайды.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>Дәрілер технологиясы кафедрасы</b> <b>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</b>	<b>044-43/ - (2022-2023)</b> <b>40 беттін 16 беті</b>

Суспензия технологиясында қолданылатын дәрілік заттар гидрофобты және гидрофильді болып белінеді. Гидрофильді-ісінбейтін заттарға: висмуттың негізгі нитраты, ақ балшық, тальк, мырыш тотығы, магний тотығы, крахмал, кальций карбонаты, кальций глицерофосфаты жатады. Бұл заттар суда ерімейді, бірақ сумен жеңіл шыланады. Сондықтан осы препараттармен суспензия дайындау кезінде тұрақтандырыштар қолданылмайды. Гидрофобты заттар - беті сумен қыын шыланатын заттар. Олар: гидрофобты қасиеттері айқын байқалатын және айқын байқалмайтын болып екі топқа белінеді. Гидрофобты заттармен суспензиялар дайындаған кезде тұрақтандырыштар қосады - желатоза (*Gelatosae*), өрік шайыры (*Gummi armeniacae*), аравия шайыры (*Gummi arabica*). Ал декстрин, крахмал шырыны, метилцеллюоза, карбоксиметилцеллюозаның натрий тұзы, поливинилпирролидон сирек қолданылады. Гидрофобты қасиеті айқын байқалмайтын заттарға терпингидрат, бензонафтоль, фенилсалацилат, сульфодиметоксин, сульфомонометоксин, сульфадимезин жатады. Бұл препараттармен суспензия дайындаған кезде 1,0 г препаратқа: 0,25 г өрік шайыры, 0,5 г аравия шайыры немесе желатоза қосылады. Гидрофобты қасиеті айқын байқалатын заттарға: камфора, ментол, тимол, бромкамфора, күкірт жатады. Олардың суспензияларын тұрақтандыру үшін 1,0 г препаратқа: 0,5 г өрік шайыры, 1,0 г аравия шайыры немесе желатоза қосылады. Гидрофобты қасиеті айқын байқалатын препараттардың майдалануы 90%-дық этил спирті (қыын ұнтақталатын заттар) 1:1 қатынаста қосу арқылы жүргізіледі. Олар спиртте жеңіл ериді, спирт буланып кеткен соң рекристаллизация жүреді, нәтижесінде зат жеңіл майдаланады.

**Суспензияларды дайындау әдістері: дисперсиялық, конденсациялық.** Дисперсиялық тәсілдің мәні механикалық диспергирлеу, ерімейтін ірі заттарды сұйық ортада майдалау процессі. Технологиясы келесі сатылардан тұрады: дисперстік фазаны майдалау (дәрілік зат), дисперстік ортаға енгізу (еріткішпен араластыру), тығындау және безендіру. Сүзу немесе фильтрлеу сатысы жүргізілмейді. I-ші саты. Майдалау. Дисперсиялық тәсілде пульпа алу қажет. Ол үшін дәрілік затты судың аз мөлшерімен ысқылайды. Ыскылау кезінде дәрілік заттың бетінде микрожарықтар түзіледі, микрожарықтарға су кіреді де ажыратқыш эсер көрсетеді, бөлшектер майдаланады. Академик Б.В.Дерягин, сұйық ортада 1 г қатты затқа 0,4-0,6 мл су қосқанда, диспергирлеу эффектісі байқалатындығын дәлелдеді. Осы қатынас Дерягин ережесі деп аталады. II-ші сатысы. Араластыру. Дисперстік ортамен араластыру үшін, лайлау тәсілін қолданады. Майдаланған жұқа пульпаға 5-10 есе мөлшерде су қосады, мұқият араластырады. Қоспаны 1-2 минутқа тұндырады, жүйе екі қабатқа бөлінеді: ірі дисперсті және майда дисперсті. Ирі, жеткіліксіз диспергирленген бөлшектер тез тұнады, ал майда бөлшектер қалқыған күйінде қалады. Суспензияның майда дисперсті қабатын босататын құтыға құяды, қалған тұнбаны қайтадан осындай көлемдегі сұйықтықпен ысқылайды. Тұндырады. Тағыда беткі қабатын құтыға бөліп алады. Осындай операция тұнба түгелімен лайлы күйге өткенше жүргізіледі. Дерягин ережесін және лайлау тәсілін осы дәрілік түрдің технологиясында қолдану, жұқа дисперсті суспензия алуға мүмкіндік береді. Сонда: суспензияның тұрақтылығы артады, дәл дозалануы қамтамасыз етіледі, дәрілердің ағзаға сінірлілік және терапевтік әсері артады

**Конденсациялық тәсілмен** суспензиялар екі жағдайда түзіледі:

- еріткішті ауыстырыған кезде;
- химиялық тәсіл - суда жеке еритін дәрілік заттар бір дәрілік түрде біріккен кезде, нәтижесінде әрекеттесіп, ерімейтін тұнба түзіледі.

Конденсация тәсілімен суспензия технологиясы келесі сатылардан тұрады: араластыру, орамдау және безендіру

а) Еріткішті ауыстыры сулы ерітінділерге экстракттар, тұндырмалар және басқа спиртте дайындалған галенді препараттарды қосқанда түзіледі.

Биртегінде ауыстыры сулы ерітінділерге экстракттар, тұндырмалар және басқа спиртте дайындалған галенді препараттарды қосқанда түзіледі.

Б) Құрамына жеке-жеке суда еритін, бір дисперстік ортада әрекеттесіп тұнба түзетін, заттары бар суспензияны дайындау.

Орамдау және безендіру суспензиялардың құрамындағы дәрілік заттардың қасиеттеріне сәйкес жүргізіледі. Суспензияларды олардың көлеміне сәйкес келетін түссіз флаконда босатады. Флаконды

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 17 беті

(кутыны) полиэтилен тығынымен тығыз жабады. Флакон негізгі және ескерту этикеткаларымен «Колданар алдында шайқа», «Салқын жерде сақта» безендіріледі.

**Сусpenзиялардың сапасын бағалау.** Сусpenзиялардың сапасын бағалау басқа сұйық дәрілік түрлер секілді, сыртқы түрі мен органолептік қасиеттері, дұрыс орамдалуы және безендірілуі бойынша жүргізіледі. Сонымен қатар сусpenзияларға тән ерекше қасиеттерін талдайды: біркелкілігін және ресуспендиrlігін. Жалпы мөлшеріндегі ауытқулар қатты фазаның мөлшеріне байланысты анықталады. Сусpenзиялардың теориялық негіздері - сусpenзиялық линименттер, жағар майлар, суппозиторийлер технологиясында қолданылады. Мұндай жағдайда Дерягин ережесін қолданады. Ал лайлау әдісі қолданылмайды. Себебі қолданылатын негіз тұтқыр немесе тығыз зат, олар сусpenзия тұрақтылығын қамтамасыз етеді.

#### **Дәріханада сусpenзия технологиясын жетілдіру:**

- кіші механизациялық құралдар, майдалағыштар (электрлік араластырғыштар) енгізу, өнімділігі төмен қол енбегін женілдету, сусpenзия сапасын жақсарту;
- тұрақтандырғыштар ассортиментін кеңейту. Дәрілік заттардың тұрақтылығын жоғарылату;
- сусpenзиялар сапасын бағалауга инструменталды әдістер енгізу. Дисперстік фазаның бөлшектерінің мөлшерін микроскоп көмегімен (МФ ГДР) анықтау;
- сусpenзиялық дәрілік түрдің перспективті дамуы «құрғақ сусpenзия» дайындау болып табылады, ол - дәрілік заттар мен тұрақтандырғыштар қоспасы, кейде оған консерванттар қосылады, көбінесе түйіршіктер түрінде дайындалады. Колданар алдында құрғақ сусpenзияларға тазартылған су қосылады. Құрғақ сусpenзиялар тасымалдауға ыңғайлы және ұзақ уақыт сақталады.

#### **4. Иллюстрациялық материал: презентация.**

#### **5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.**

#### **6. Бақылау сұраптары:**

1. Сусpenзияларға және эмульсияларға жалпы сипаттама берініздер?
2. Сусpenзиялар қандай жағдайда түзіледі?
3. Сусpenзиялардың өзіне тән сипаттамасы.
4. Сусpenзиялардың тұрақтылығына әсер етегін қандай факторларды білесіздер?
5. Сусpenзия түзетін гидрофильті заттарды атаңыз.
6. Сусpenзия түзетін гидрофобты заттарды атаңыз.
7. Құқырт сусpenзиясын дайындау кезінде қандай тұрақтандырғыштарды қолданған тиімді болады?
8. Сусpenзияларды алудың қандай әдістері белгілі?
9. Дисперсиялық әдіспен сусpenзия дайындау сатылары қандай?
10. Конденсациялық әдіспен сусpenзия дайындау қалай жүргізіледі.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттін 18 беті

## Дәріс № 8

**1. Тақырыбы:** Ішуге арналған эмульсиялар.

**2. Мақсаты:** студенттер дәрілік және қосымша заттардың физика – химиялық қасиеттеріне және нормативті құжаттардың талаптарына сәйкес эмульсияларды теория жүзінде дайындауды, олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.

**3. Дәріс тезистері:**

1. Эмульгаторлардың сипаттамасы және жіктелуі.
2. Эмульсияға дәрілік заттарды енгізу
3. Дәнді және майлы эмульсиялар.
4. Эмульсиялардың сапасын бағалау.

**Эмульсиялардың дәрілік түр ретінде сипаттамасы. Анықтамасы.** Ішуге арналған эмульсиялар - *Emulsa ad usum internum*. Дисперстік фазасы және дисперстік ортасы бір бірінде ерімейтін немесе аз еритін сұйықтықтардан тұратын микрогетерогенді жүйені эмульсия деп атайды. МФ басылымында эмульсияларға келесі анықтама беріледі: Эмульсиялар - бір бірінде ерімейтін майда дисперсті жүйеден тұратын ішуге, сырт тәнге және парентералды қолдануға арналған сыртқы түрі бойынша біртекті дәрілік түр. Дисперстік фазаны түзетін сұйықтықтың табиғаты бойынша эмульсияларды еki типке бөлуге болады: 1-типті судағы май (M/C), 2-типті майдағы су (C/M). Дайындау әдісіне және бастапқы шикізаттарға байланысты эмульсиялар еki түрге бөлінеді: дәннен жасалынған эмульсиялар; майдан жасалынған эмульсиялар.

**Эмульгаторлардың сипаттамасы және жіктелуі.** Эмульгаторларға қойылатын талаптар: дифильдік, беттік тартылысты төмендету қабілеті, дәрілік заттармен әрекеттеспейі қажет, фармакологиялық индифферентті болуы керек. Эмульгаторлар және олардың жіктелуі. Барлық эмульгаторлар құрылышы және қасиеттері бойынша ионогенді және ионогенді емес болып бөлінеді. Ионогенді эмульгаторларға жататын анионактивті және катионактивті БАЗ-дар, линименттер және жағар майлар технологиясында қолданылады. Дәріханада эмульсиялар дайындау үшін шайырлар, пектинді және шырышты заттар кеңінен қолданылады. Шайырлар - фаза-аралық шекарада шайырлардан түзілген адсорбциялық пленкалар жоғары серпінділігімен және беріктілігімен сипатталынады. Аравиялық шайыр, гуммиарабик (*Gummi arabicum*) - импорттық өнім, африкалық акациядан алынады. Жақсы сорттары сарғыштау, жартылай мөлдір бөлшектер. Тұрактандыру үшін 10 бөлік майға 5 бөлік шайыр алынады. Өрік шайыры (*Gummi armeniaca*) - өрік ағашы бұтақтарының дінгектерінен кесілген және жарылған жерінен алынады. Көп мөлшерде Орта Азияда әзірлейді. 10 бөлік майға 5 бөлік шайыр алынады. Қасиеті бойынша гуммиарабикті толық алмастырады. Амфотерлі эмульгаторлар. Желатоза - *Gelatosae*. Желатиннің судағы жартылай гидролизінің өнімі (1:2). 10,0 г майға 5,0 г желатоза алынады. Сонымен қатар казеин, натрий казеинаты, қурғақ сүт қолданылады. Жұмыртқаның сарысы. Құрамында эмульгирленген түрде болатын 29-36% майлары және липоидтары бар 17%-дық ақ уыздың ерітіндісі болып табылады. Бір жұмыртқаның сарысымен 15-20 г майды эмульгирлеуге болады. Жұмыртқа сарысындағы эмульгирлеуші агент - фосфопротеид вителлин болып табылады. Ионогенді емес эмульгаторлар. Крахмал - *Amylum*. Дәріханалық эмульсияларда крахмал шырыши түрінде қолданылады (*Mucilago Amyli*). 10,0 г майды эмульгирлеу үшін 5,0 г крахмал керек (10%-дық шырыш дайындалады).

**Дәндік эмульсиялар.** Дәнді эмульсиялар майдаланған тұқымдардан ондағы суда еритін компоненттерді және майларды сірінділеу арқылы дайындалады. Егер жазылымда тұқымдардың мөлшері көрсетілмese, онда 100,0 г эмульсия дайындау үшін 10,0 г тұқым (1:10) алынады. Эмульсияны дайындаған кезде тазартылған тұқымдарды фарфор келіге салып, алынған шикізаттың салмағының 1/10 бөлігіндегі сүмен біртекті ботқа тәрізді масса түзілгенше ысқылайды, содан соң біртіндеп судың қалған мөлшерін косады. Құтыны алдын-ала тарирлеп, эмульсияны еki қабат дәке арқылы сүзеді (эмulsion салмақпен дозаланады).

**Майлы эмульсиялар.** Майлы эмульсияларды дайындау ережелері: егер жазылымда майдың атауы көрсетілмese, онда эмульсия бадам немесе шабдалы майымен дайындалады; рецептте майдың мөлшері жазылmasa, онда 100,0 г эмульсия дайындау үшін 10,0 г май алынады (1:10); эмульсияны

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 19 беті</p>

келіде эмульгаторды маймен және сумен ысқылай отырып дайындаиды; эмульсия технологиясы 2 сатыдан тұрады: біріншілік эмульсия алу және оны сумен сұйылту; біріншілік эмульсия алу кезінде оны құрайтын компоненттердің: майдың, эмульгатордың және судың мөлшерлік қатынасын қатаң түрде сактау қажет. 10,0 г майға 5,0 г желатоза алынады. Су май мен эмульгатор салмағының жартысындай мөлшерде алынады; біріншілік эмульсия дайындаған кезде эмульгатор мөлшері оның табиғатына сәйкес таңдалады.

**Эмульсияға дәрілік заттарды енгізу.** Эмульсия құрамына кіретін дәрілік заттар олардың полярлы немесе полярсыз фазаларда ерігіштігіне байланысты енгізіледі.

а) Суда еритін заттарды біріншілік эмульсияны сұйылтуға арналған су бөлігінде ерітеді.

б) Майда еритін дәрілік заттарды (камфора, ментол, анестезин, тимол, майда еритін витаминдер, гормонды препараттар) біріншілік эмульсия дайындар алдында майда ерітіп алады. Эмульгаторды және біріншілік эмульсияға қажет судың мөлшерін есептеген кезде, майлыш фазаның (май + дәрілік зат) салмағының өссетіндігі ескеріледі.

в) Суда да, майда да ерімейтін дәрілік заттар (танаельбин, висмут тұздары, мырыш тотығы, магний тотығы және т.б.) дайын эмульсия құрамына майда ұнтақ (суспензия) түрінде енгізіледі.

г) Майда еритіндігіне қарамастан фенилсалацилат, бензонафтогол дайын эмульсия құрамына суспензия түрінде енгізіледі. Егер оларды майда ерітсе, антисептикалық әсері төмендейді. Осы екі дәрілік зат гидрофобты болғандықтан оларды тұрақтандыру қажет. Тұрақтандырылған ретінде желатоза, шайырлар немесе басқа БАЗ қолданылады.

д) Тұндырмалар, шырындар, сұйық экстрактар, спиртті ерітінділер дайын эмульсияға сұйылтылған күйінде қосылады.

е) Егер эмульсия құрамына эфир майлары енсе, онда тұрақты эмульсия алу үшін, оларға бірдей немесе екі есе мөлшерде эмульгатор алынады.

**Эмульсиялардың сапасын бақылау.** Дайындалған эмульсиялардың сапасын басқа ішуге қолдануға арналған сұйық дәрілік түрлердің сапасын анықтау көрсеткіштері бойынша бағалайды. Сонымен қатар эмульсияға тән көрсеткіштер анықталады.

1. Эмульсиялардың термиялық тұрақтылығы. Эмульсиялар - тұрақсыз жүйелер. Қыздырған кезде женіл қабатқа бөлініп кетеді. Егер 50°C-қа дейін эмульсияны қыздырған кезде ол қабатқа бөлінбесе, онда эмульсия тұрақты деп есептелінеді.
2. Тұтқырлығы. Бұл қасиет сырт тәнге қолдануға арналған эмульсияларға маңызды көрсеткіш болып саналады. Оны анықтау үшін арнайы құрал (вискозиметр) қолданылады.
3. 15 000 айн./мин. жылдамдықта центрифугирлеу кезде эмульсиялар кабатқа бөлінбейі керек.
4. Біртекtileлігі. Эмульсиялардың біртекtileлігін микроскоппен қарал анықтайтын. Визуалды (қараусыз көзбен) қарағанда біртекті тұрақты эмульсиялар сұт тәрізді болуы керек.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Эмульсиялардың типтерін анықтаудың қандай тәсілдерін білесіздер?
2. Дәндерден және майлардан жасалынатын эмульсиялар технологияларына сипаттама берініздер?
3. Эмульсиялардың өзіне тән ерекшеліктері.
4. Майлармен дайындалатын эмульсиялар технологиясында қандай эмульгаторлар қолданылады?
5. Эмульгаторларға қандай талаптар қойылады?
6. Эмульгаторлардың жіктелуі.
7. Эмульсияларға дәрілік препараттарды енгізу тәртібі.

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 20 беті

## Дәріс № 9

- 1. Тақырыбы:** Тұнбалар және қайнатпалар – дәрілік өсімдік шикізаттарынан алынған сұлы сығындылар. Сұлы сығындылар сапасына әсер етегін факторлар.
- 2. Мақсаты:** студенттер шикізат пен экстрагентің мөлшерін есептеуді, құрамында эфир майлары, илік заттары, жүрек гликозидтері, алкалоидтар және т.б. өсімдік шикізаттарымен тұнбалар мен қайнатпалар дайындауды және олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.

### **3. Дәріс тезистері:**

1. Тұнбалар және қайнатпалар. Анықтамасы. Сипаттамасы.
2. Өсімдік шикізатынан әсер етуші заттарды экстракциялаудың жылдамдығына әсер етегін факторлар.
3. Күрделі тұнбалар және қайнатпалар.
4. Тұнбалар мен қайнатпалар технологиясын жетілдіру

**Тұнбалар және қайнатпалар. Анықтамасы. Сипаттамасы.** Қайнатпа мен тұнбалар дәрілік өсімдіктердің әртүрлі беліктерінен ех tempore алынған сұлы сығындылар. Олар ең қарапайым сығындылар, себебі қүрделі құрал жабдықтарды, қымбат немесе қол жеткіліксіз экстрагенттердің қолдануын талап етпейді. Алу жолына және шикізат құрамына байланысты сұлы сығындылар келесі түрлерге бөлінеді: тұнбалар (Infusa), қайнатпалар (Decocta), шырыштар – (Mucilaginis). Тұнбалар өсімдіктің жұмысқ бөліктерінен - гүлінен, шебінен, жапырағынан дайындалады. Қайнатпалар өсімдіктердің қабығынан, тамырынан, сабағынан, тамырсабағынан дайындалады. Шырыштар - жалбызтікен тамырынан, зығыр тұқымдарынан, салеп түйінін алынады.

**Өсімдік шикізатынан әсер етуші заттарды экстракциялаудың жылдамдығына әсер етегін факторлар.** Сығындылаудың толықтығына және жылдамдығына әсер етегін факторлар: шикізаттың стандарттылығы, шикізаттың майдалану дәрежесі, шикізат және экстрагент мөлшерлерінің қатынасы, экстракция кинетикасы, өсімдік шикізатындағы әсер етуші заттардың және ілеспелі заттардың физико-химиялық табиғаты, сұлы сығындыларды дайындауда қажет құрал жабдықтар әсери.

**Экстракт – концентраттар. Олардың қолданылуы.** Экстракт-концентраттарды пайдаланып тұнбалар мен қайнатпаларды дайындау. Экстракт-концентраттар - тұнбаларды дайындау үшін қолданылатын дәрілік өсімдік шикізатынан алынған стандартталған концентрленген сығындылар. Оларды зауытта, фабрикаларда дайындалады. Сұлы сығындылар алу үшін дәрілік өсімдік шикізатының орнына экстракт-концентраттарды қолдануға болады. Олар сұйық 1:2, құрғақ 1:1, 1:2 болуы мүмкін. Бұл жағдайда жазылым құрамындағы дәрілік заттардың концентрлі ерітінділерін қолдануға болады. Сұлы сығындылар рецепте дәрілік заттармен бірге жазылады. Олар сығындының терапевтік әсерін күштейтеді немесе толықтырады. Осындай микстураларда дәрілік заттар ұнтақ немесе сұйық түрінде болуы мүмкін. Сұлы сығындыларды экстракт-концентраттармен дайындау салмақ-көлемдік әдіспен жүргізіледі.

**Күрделі тұнбалар және қайнатпалар.** Тұнбалар мен қайнатпаларды дайындаған кезде ұнтақ түріндегі дәрілік заттарды сүзілген, сұыған сіріндіде ерітеді. Қажет болған жағдайда сұлы сығындыларды, шикізаттың гистологиялық құрылышына қарамастан, бір инфундирлік аппаратта дайындауды. Әртүрлі экстракциялауды талап етегін өсімдік шикізаттарынан көп компонентті сұлы сығындының технологиясы максималды су мөлшерімен әртүрлі инфундирлік аппаратта жүргізіледі. Су мөлшері шикізат мөлшерінен 10 есе артық алынады.

### **Тұнбалар мен қайнатпалар технологиясын жетілдіру:**

- антибиотики тұрақтандыру, консерванты қосу (10% этанол, 0,1% натрий бензоаты ерітіндісі, нипагин, нипазол). МФ бысыльмына «Настой и отвары» жалпы мақаласына бірнеше консерванты енгізілген

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SKMA</b> <small>—1979—</small> <b>MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>	<b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 21 беті	

- физико-химиялық талдаудың жаңа әдістерін зерттеу
- микрокапсулалау (гигроскопиялығын төмендегеді)
- жаңа дәрілік түрге алмастыру, мысалы, тез еритін шайға. Қазіргі кезде, өт айдайтын, қабынуға қарсы, іш жүргізетін, бырыстыратын әсері бар шайлар жасалуда
- экстракт-концентраттар ассортиментін кеңейту

#### **4. Иллюстрациялық материал:** презентация.

#### **5. Эдебиет:** 1-қосымшада ұсынылған.

#### **6. Бақылау сұрақтары:**

1. Сулы сірінділерге анықтама берініздер?
2. Тұнбалар мен қайнатпаларды дайындау негізінде қандай процесстер жүреді?
3. Экстрагенттерге қандай талаптар қойылады?
4. Сулы сірінділерді алудың технологиялық сатыларына сипаттама берініздер?
5. Тұнбалар мен қайнатпаларды дайындау кезінде әсер етуші заттарды сығындылаудың жылдамдығы мен толықтығына қандай факторлар әсер етеді?
6. Тұнбалар мен қайнатпаларды дайындаудың қандай айырмашылығы бар?
7. Әсер етуші заттардың химиялық табиғатына байланысты сірінділеу процесінің ерекшеліктері неде?
8. Тұнбалар мен қайнатпаларды экстракт-концентраттарды пайдаланып дайындау жолдары?
9. Өсімдік шикізатынан тұнбалар мен қайнатпаларды дайындау кезінде неліктен жазылымдағы басқа дәрілік заттардың концентрлі ерітінділерін қолданылуға рұқсат етілмейді?

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 22 беті

## Дәріс № 10

- 1. Тақырыбы:** Линименттер сырт тәнге қолданылатын дәрілік түр.
- 2. Мақсаты:** студенттер ингредиенттердің физика – химиялық қасиеттерін ескеріп дисперстік жүйелері әр түрлі линименттер дайындауды және олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.
- 3. Дәріс тезистері:**
- Линименттер. Анықтамасы. Жіктелуі.
  - Гомогенді линименттерді дайындау.
  - Гетерогенді линименттерді дайындау.

**Линименттер. Анықтамасы. Жіктелуі.** Линименттер жағар майлардың бір түрі - сұйық жағар майлар. Линимент немесе сұйық жағар май - теріге сұрту жолымен сыртқа қолданылатын, дene температурасында балқытын қою сұйықтық немесе сілбі тәрізді дәрілік түр (латын сөзі linire - сұрту). Линименттер официналдық дәрілік түр. МФ X басылымына жалпы мақала енгізілген (395 бет, 376 мақала). Дисперстік жіктелу бойынша линименттер сұйық немесе пластикалық дисперстік ортасы бар еркін дисперстік жүйе. Негіз ретінде линименттерде өсімдік майлары (кунбағыс, шабдалы, майсана), бадам, вазелин майы, балық майы, эсилон және басқалар қолданылады. Линименттерде жиі жазылатын майлар (мендуана, камфора және терпентин) еki роль атқарады - терапевтік белсенді зат және негіз.

Линименттердің негізге байланысты жіктелуі: майлар линименттер - Olimenta немесе Linimenta pinquia; спиртті линименттер - Linimenta spirituosa; сапонименттер - Saponimenta - дисперсті орта ретінде сабынның спирттік ерітіндісі қолданылады; вазолименттер - Vasonimenta - вазелин майы негіз ретінде пайдаланылады. Дисперстік дәрежесі және дәрілік заттардың негізде таралуы бойынша майлар линименттер гомогенді және гетерогенді болып бөлінеді.

**Гомогенді линименттерді дайындау.** Гомогенді линимент - бір-бірінде еритін ингредиенттердің мөлдір сұйық қоспасы. Мұндаидар линименттердің дайындалуы тікелей босататын күтыда ингредиенттерді араластыру жолымен жүргізіледі. Линимент - ерітінділерді сұйықтықтарды еріту және араластыру ережесі бойынша, яғни ең алдымен аз мөлшерде жазылған, содан соң көп мөлшердегі сұйықтықтарды енгізеді. Еритін дәрілік заттарды линимент құрамына олардың ерігіштігіне сәйкес енгізеді. Ең соңында үшқыш және іісті заттарды қосады.

**Гетерогенді линименттерді дайындау.** Суспензиялық линименттер құрамына суда, глицеринде, майларда және басқа сұйықтықтарда ерімейтін (сульфаниламидтер, ксероформ, мырыш тотығы, крахмал, ақ балшық және басқалар) ерімейтін заттар кіреді. Суспензиялық линименттерді дайындаған кезде дәрілік заттарды майда ұнтақ болғанша ықсылайды және соナン соң жазылған сұйықтықпен араластырады. Суспензиялық жағар майларға қарағанда суспензиялық линименттер седиментациялық тұрақтылығы төмендігімен сипатталады. Оны арттыру үшін қоюлатқыштар, аэросил (оксил) жалпы линимент салмағынан 3-5% мөлшерде қосылады. Мысалы, тұрақтандырылған Вишневский линименті. *Linimentum balsamicum Wischnevsky*. Құрамы: ақ қайың қара майынан 3,0 г, ксероформнан 3,0 г, оксилдан 5,0 г, майсанан майынан 89,0 г. Эмульсиялық линименттер, суспензиялық линименттер секілді жоғарыда сипатталған эмульгатор-Т<sub>2</sub> және басқа БАЗ тұрақтандыруды қажет етеді. Кейбір жағдайларда эмульгаторлар линименттің құрамына кіретін ингредиенттердің әрекеттесуі нәтижесінде тузіледі. Кеңінен қолданылатын амиак (үшқыш) линименті - *Linimentum ammoniatum seu linimentum volatile*. Құрамы: амиак ерітіндісі 10 % 25,0, күнбағыс майы 74,0, олеин қышқылы 1,0. Аралас линименттер. Аралас линименттер - құрамына физико-химиялық қасиеті әр түрлі еki және одан да көп дәрілік заттар кіретін линименттер технологиясы сондай типтегі жағар майлар секілді жүргізіледі. Аралас линименттерге - МФ IX басылымына енгізілген стрептоцид, синтомицин линименттері жатады, ол суспензиялық және эмульсиялық көп фазалы жүйе. Спиртті линименттер - дәрілік заттардың спиртті ерітінділерінің қоспасы. Сабынды-спиртті линименттер - сабынның спирттегі ерітіндісі, құрамында калий сабыны болса - сұйық, натрий сабыны болса - тығыз болуы мүмкін.

OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> «Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 23 беті

**4. Иллюстрациялық материал:** презентация.

**5. Эдебиет:** 1-қосымшада ұсынылған.

**6. Бақылау сұрақтары:**

- Линимент дегеніміз не?
- Линименттерге қойылатын талаптар.
- Негіздерге байланысты линименттер қалай жіктеледі?
- Гомогенді және гетерогенді линименттердің технологиясына тоқталып өтіңіз?
- Линименттерді буып-туюдің және безендірудің қандай ерекшеліктері бар?

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>Дәрілер технологиясы кафедрасы</b> <b>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</b>	<b>044-43/ - (2022-2023)</b> <b>40 беттің 24 беті</b>

## Дәріс № 11

- 1. Тақырыбы:** Жағар майлар дәрілік түр ретінде. Дәрілік заттарды жағар майға енгізудің негізгі ережелері.
- 2. Мақсаты:** студенттер ингредиенттердің физика – химиялық қасиеттерін ескеріп дисперстік жүйелері өр түрлі жағар майлар дайындауды және олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.
- 3. Дәріс тезистері:**
  1. Жағар майлар дәрілік түр ретінде. Анықтамасы. Жіктелуі. Қойылатын талаптар.
  2. Жағар майлар үшін негіздер. Оларға қойылатын талаптар. Жіктелуі.
  3. Дәрілік заттарды жағар майларға енгізудің негізгі ережелері.
  4. Гомогенді, суспензиялық, эмульсиялық және аралас жағар майлардың жеке технологиясы.
  5. Жағар майлардың сапасын бағалау. Орамдау және безендіру
  6. Дәрілік түр ретінде жетілдіру жолдары.

**Жағар майлар дәрілік түр ретінде. Анықтамасы. Жіктелуі. Қойылатын талаптар.** Жағар майлар - сыртқа қолданылатын дәрілік түрлер, олар терінің бетінде немесе кілегей қабатта тегіс, жылжымайтын қабат түзуге қабілетті тұтқырлығы жоғары болғандықтан түрін сақтайды, ал жоғары температурда оны жоғалтып, қою сүйкітілгенде айналады. Жағар майлар официалдық дәрілік түрлер, МФ1 басылымына арнайы жалпы «Жағар майлар» мақаласы енгізілген. Фармакопея анықтамасы бойынша, жағар майлар - теріге, жарага, кілегей қабатқа жағуға арналған жұмысқа дәрілік түрлер. Жалпы мақаладан басқа МФ басылымдарына - кейбір жағар майларға жеке мақалалар енгізілген. Физико-химиялық, агрегаттық күйіне байланысты жағар майлар сүйкі және қатты дәрілік түрлер аралығында жатады. Дисперсологиялық жіктелу бойынша жағар майлар еркін, тұтқыр-пластикалық дисперсті ортасы бар жүйеге жатады. Жағар майлар әртүрлі белгілеріне байланысты жіктелінеді: белгіленуі бойынша; қолданылатын жері бойынша; дәрілік заттар дисперстік дәрежесі және оның негізде таралуы бойынша (технологиялық). Белгіленуі бойынша жағар майлардың жіктелуі: қорғаныс жағар майлары; косметикалық жағар майлар; емдік жағар майлар (немесе медициналық). Қолданылатын жері бойынша емдік жағар майлардың жіктелуі: жағар майлардың өзі (Unguenta) дерматологиялық жағар майлар; мұрынға арналған жағар майлар; көзге арналған жағар майлар; вагиналды; уретралды; ректалды; Технологиялық жіктелуі: жағар майлардағы дәрілік заттың дисперстік дәрежесі заттардың негізде таралуын көрсетеді. Осыған байланысты жағар майлар гомогенді және гетерогенді болып бөлінеді. Гомогенді жағар майлар алынуы бойынша: ерітінді жағар майлар, балқыма жағар майлар, экстракциялық жағармайлар болып бөлінеді. Гетерогенді жағар майлар: суспензиялық (тригурациялық), эмульсиялық, аралас.

**Жағар майлар үшін негіздер. Оларға қойылатын талаптар. Жіктелуі.** Жағар майлар технологиясында негіздердің маңызы мен мәні әртүрлі және алуан. Негіздер жағар майларға қажетті салмақ, дәрілік заттардың сәйкес концентрациясын, қажетті консистенциясын, тұрақтылықты қамтамасыз етеді, сонымен қатар негіздер дәрілік заттардың резорбциясының деңгейі мен жылдамдығын басқарады, яғни фармакодинамикада маңызды роль атқаратын жағар майлардың активті құрамды бөлігі. Негіздерге қойылатын талаптар: жұмысқа консистенциялық, қолданылатын мақсатына сәйкестігі, физикалық және химиялық тұрақтылығы, биологиялық қауіпсіздігі, нейтральды реакциялы болуы, микроорганизмдерге тұрақтылығы, жағылған жерден оңай кетуі. Көптеген авторлар негіздердің бірнеше жіктелуін ұсынған: 1975 жылы I ММИ дәріханалық дәрілер технологиясы кафедрасының доценті В.М. Грецкий заттардың сумен әрекеттесуі бойынша жіктелуін ұсынды. Осыған орай негіздердің жіктелуі: гидрофобты және гидрофильді болып екіге бөлінеді. Ең қолайлысы - жағар майларды алудың технологиялық принципі бойынша жіктелуі: гидрофобты (липофильді); гидрофильді; гидрофобты - гидрофилді (дифильді). Гидрофобты негіздер. Бұл топқа гидрофобтық қасиетті айқын байқалатын, яғни майлармен, көмірсугектермен араласатын немесе оларда еритін, сумен нашар немесе тіпті араласпайтын негіздер: майлар және олардың туындылары; балауыздар;

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 25 беті</p>

көмірсүтекті негіздері; силиконды негіздер жатады. Гидрофильді негіздер тобына жоғарғы молекулалы көмірсулар және ақуыздар сілтепелері, синтетикалық ЖМҚ, бейорганикалық заттар, фитостеринді негіздер кіреді. Липофильді-гидрофильді негіздер адсорбциялық және эмульсиялық болып бөлінеді. Бұл екі топтың негізгі міндетті компоненті - эмульгатор БАЗ кіреді.

**Дәрілік заттарды жағар майларға енгізуін негізгі ережелері.** МФ көрсетілгендей дәрілік заттар жағар майларға физико-химиялық қасиетіне және жазылымдағы мөлшеріне байланысты енгізіледі:

а) Негізде жеңіл еритін заттар: анестезин 5%-ға дейін, ментол, камфора, хлоралгидрат және т.б. міндетті түрде негізде ерітіледі.

б) Суда еритін заттар: алкалоид тұздары, дикаин, ихтиол, калий иодиді, новокаин, күміс нитраты, коллаген, протаргол, танин және т.б. сулы ерітінді түрде енгізіледі. Протаргол, коллаген, таниндың олардың концентрациясына тәуелсіз жағар майға ерітінді түрінде енгізеді, себебі емдік қасиетін ерітінді түрінде көрсетеді. Кою, құргақ экстрактарды, опийді спирт-су-глицерин қоспасында ерітіп қосады (1:6:3).

в) Суда да, майда да ерімейтін дәрілік заттар және суда еритін, бірақ көп мөлшерде жазылған заттарды суспензия түрінде енгізеді. Оларға: висмут негізгі нитраты, ақ балшық, дерматол, синап сары тотығы, норсульфазол, салицил қышқылы, бор қышқылы, крахмал, ксероформ, натрий тетрабораты, синап амидохlorиды, күкірт, стрептоцид, тальк, мырыш тотығы.

Резорцин, пирогаллон, цинк сульфаты (көз жағар майынан басқа), олардың суда еріштігіне қарамастан, тек суспензия түрінде енгізеді, маймен немесе сүйық парафинмен ысқылайды. Себебі суда еріткенде тез сінірліп, улы әсер етеді.

**Гомогенді, суспензиялық, эмульсиялық және аралас жағар майлардың жеке технологиясы.** Жағар майды дайындау бірнеше сатыдан тұрады: балқыту, еріту, диспергирлеу, қажетті жағдайда эмульгирлеу, буып тую, безендіру сатылар реттілігінен тұрады. Сонымен бірге кейбір сатыларда бақылау (еру толықтығы, араластыру біркелкілігі) жүргізіледі, дайын жағар майдың технологиялық көрсеткіші бойынша бақылау жүргізіледі. Гомогенді жағар майлар: балқыма жағар май, ерітінді жағар май, экстракциялық жағар май. Балқыма жағар майлар екі немесе бірнеше балқитын бір-бірінде еритін компоненттердің қоспасы. Жағар май компоненттерін балқыту фарфор табакшада су моншасында жүргізіледі. Ерітінді жағар май. Ерітінді жағар майлардың, құрамына негізде еритін заттар кіреді, дәрілік заттарды балқытылған негізде еріту арқылы дайындалады. Егер дәрілік заттар ұшқыш (камфора, ментол, тимол, фенол, эфир майлары және т.б.) болса, онда олар жартылай сұтылған (45-50°C) негізде ерітіледі. Ерітіндіні екі қабат дәке арқылы келіге сүзіп сұғанша араластырады. Гетерогенді жағар майлар. Суспензиялық және эмульсиялық жағар майларға, дәрілік заттары майда диспергирленген, қатты бөлшектер немесе беттік активті заттардың көмегімен негізде таралған сүйық фаза болатын, гетерогенді жүйелер жатады. Екі жағдайда да дәрілік заттың, терапевтік белсенділігіне қатты және сүйық фазаның негізде таралуы, бөлшек көлемі, диспергирлеуші және эмульгирлеуші құралдарды тандау дұрыстығы аса маңызды роль атқарады. Суспензиялық (тритурациялық) жағар майлар. Суспензиялық жағар майларға суда да және негізде де ерімейтін, қатты дәрілік заттары бар, негізде суспензия түрінде таралған жағар майлар жатады. Сонымен бірге суда еритін, бірақ жазылымда көп мөлшерде жазылған, оларды ерітуге жағар май массасынан 3% көп су қажет ететін дәрілік заттар суспензия түрінде енгізіледі. Суспензиялық жағар майлардың технологиясы қатты фазаның мөлшеріне байланысты жүргізіледі: а) Егер ерімейтін заттардың мөлшері жағар майдың жалпы салмағының 5 % дейін болса, онда оларды негізге сәйкес сүйықтықпен ысқылайды. Сүйықтық қатты заттардың майдалануына ықпал жасап, бөлшектердің жабысып қалуын алдын алады. б) Егер ерімейтін құргақ зат мөлшері жағар майдың жалпы салмағының 5%-25% болса, онда дәрілік заттарды жылы келіде балқытылған негіз бөлігімен ысқылайды (қатты фазаның 1/2). в) Қатты фазасы 25% жоғары суспензиялық жағар майлар паста деп аталады. Пасталар өте тұтқыр, қыын жағылады, оны жиі дәкеге жағу арқылы зақымдалған теріге жағып таңады. Пасталарды дайындаған кезде дәрілік заттардың жоғары дисперстілігін және біркелкілігін қамтамасыз ету үшін, дәрілік заттарды жылы келіде күрделі ұнтақтар дайындау ережесі бойынша араластырып, балқытылған негіздің бір бөлігімен (қатты фазаның 1/2 мөлшерде) ысқылайды, содан соң балқытылған

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттің 26 беті

негізден қалған мөлшерін бөлшектеп қосып, біртекті масса алынғанша толық сұығанша араластырады. Сұыған кезде бірден орта тұтқырылығы артып, қатты фазаның тұнуы және бөлшектердің бір-біріне жабысуы төмендейді. Эмульсиялық жағар майлар. Эмульсиялық жағар майлар эмульсия түрінде тараған сұйық дисперстік фазасымен сипатталады. Дисперстік фаза ретінде дәрілік заттар: сутек асқын тотығы, қара май, Буров сұйықтығы, және басқалар, сонымен бірге дәрілік заттардың ерітінділері болуы. Протаргол, колларгол, танин жазылымдағы мөлшеріне байланыссыз жағар майларға сұлы ерітінді түрінде (басқа жағдайда терапевтік әсер көрсетпейді), сонымен бірге көптеген алкалойд және синтетикалық азотты негіз тұздары, калий йодиді, күміс нитраты және басқалар (резорцин мен цинк сульфатынан басқалар). Дәрілік заттарды суда еріту олардың ионды және молекулалы құйге дейін максималды диспергирленуін және жағар майдың терапевтік әсерін қамтамасыз етеді. Суда женіл еритін дәрілік заттарды, келіге салып, олардың ерігіштігіне және мөлшеріне байланысты, судың минималды мөлшерінде ерітеді. Кейбір жағдайларда сұлы ланолиннің құрамындағы 30% суды қолданады. Эмульсиялық жағар майлардың негізгі тобын су/май типі қурайды. Дәрілік заттардың сұлы ерітінділерін негізben араластырғанда эмульсиялық жүйе түзіледі. Тұрақты эмульсиялық жүйе түзілу үшін, бөлшектердің бос беттік энергия қорын төмендететін және фаза аралық бетте орналасатын эмульгаторларды қолдану керек. Жиі эмульгатор ретінде ланолин қолданылады. Арапас жағар майлар. Арапас жағар майларға құрамына бір мезетте физико-химиялық қасиеттері әр түрлі дәрілік заттар кіретін көп компонентті күрделі жүйелер жатады. Дәрілік заттар сұйық ингредиенттер, қатты, олардың кейбіреулері негізде еритін, басқалары - суда, үшіншілері суда да, негізде де ерімейтін болуы мүмкін. Арапас жағар майлардың дайындағанда жәй дисперсті жүйелі жағар майларда қолданылатын ережелер және сатылар қолданылады.

**Жағар майлардың сапасын бағалау. Орамдау және безендіру.** Жағар майлардың сапасы жалпы барлық дәрілік түрлерге қойылатын технологиялық көрсеткіштермен анықталады. Ең маңызды, спецификалық сапалық көрсеткіш ретінде сусpenзиялық және арапас жағар майларда дәрілік заттардың өлшемін және біркелкілігін анықтау бөлшектерінің дисперстігі туралы салыстырмалы түсінік берілген. Алғаш рет МФ XI басылымына жағар майлардағы дәрілік заттардың бөлшектерінің өлшемін анықтаудың методикасы енгізілген. Концентрациясы 10%-дан жоғары жағар майлардың дисперстігін анықтау үшін, оларды негізben 10%-ға дейін сұйылтып, араластырады, бұл кезде бөлшектерді майдаламайды. Негізден түріне байланысты балқытылған жағар май бөлігін (0,05 г) 0,1% судан III ерітіндісімен немесе 0,15% метилен көгі ерітіндісімен бояп, араластырып, микроскоптың көмегімен көз түсетін 4 жерде анықтайды. Бір жағар майды талқылау үшін, 5 рет анықтайды. Көз түсетін жерде нормаға кірмейтін бөлшектер болмауы керек.

**Дәрілік түр ретінде жетілдіру жолдары.** Жағар майлардың сапасын және технологиясын жетілдіру бірнеше бағыттар бойынша жүргізіледі. Жағар майлардың қолдану мақсатына қарай бағытталған таңдау бойынша және де науқастың жасына (балалар және қарттар) байланысты негіздердің ассортиментін кеңейту. Соңғысы балалар және қарттар ағзасының физиологиялық ерекшеліктеріне байланысты. Жағар майлардың тұрақтылығын және терапевтік тиімділігін болжау жолдарын табу. Сұйық дәрілік препараторға қарағанда, жағар майлардың әлдеқайда тұрақтылығына қарамастан, оларды тұрақтандыру мәселесі, демек, сақталу мерзімінің ұзаруы әрқашанда актуальды. Сусpenзиялық және эмульсиялық жағар майлардың физикалық тұрақтылығын қоюландырыштар, эмульгаторлар және басқа қосымша заттар қосу арқылы арттырады. Химиялық тұрақтылығын арттыру мақсатында, жағар майлар мен лиофильді негіздердің тотығу реакцияларын төмендету және болдырмау үшін антиоксиданттарды (бутилоксианизолды, α-токоферолдарды және т.б.) қолдану перспективті. Жағар майлар мен жағар май негіздерінің микробиологиялық тұрақтылығын арттыру үшін консерванттарды: сорбин қышқылы (0,2%), нипагин мен нипазол қоспасы (1:3), бензил қышқылы (0,9%) және т.б. қолдануға болады. Жағар майларды буып түю, орамдау проблемасы да, қазіргі заманының талаптарына сәйкес шешуді қажет етеді. Қазіргі кезде шетел және отан ғалымдарының жүргізетін ізденістері, бөлек компоненттердің жақсы қасиеттерін (алюминий фольгасы, полимерлер, қағаздар) біріктіру арқылы, арапас (ламинирленген) материалдарды және де бір рет қолданатын орауыштарды жасап шығаруға бағытталған. Объективті талдау әдістерін және жағар майлардың тұрақтылығы бойынша сапасын бағалау, реологиялық көрсеткіштері бойынша, биологиялық сінімділік

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 27 беті</p>

бойынша және т.б. мәселелерді шешуді қажет етеді. Дәріхана үшін ең маңызды және актуальды болып жағар майлар технологиясында кіші механизация элементтерін енгізу болып табылады.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

- Жағар майларға дәрілік түр ретінде сипаттама берініздер?
- Жағар майлар қалай жіктеледі?
- Жағар майларды дайындау үшін қолданылатын негіздердің жіктелуі.
- Жағар майларды дайындау үшін қолданылатын негіздерге қойылатын талаптар.
- Гидрофобты негіздердің артықшылықтары мен кемшіліктері бар?
- Гидрофильді негіздердің артықшылықтары мен кемшіліктері.
- Липофильді-гидрофильді негіздер дегеніміз не және олардың қандай қасиеттері бар?
- Гомогенді жағар майлар қалай бөлінеді? Сипаттама берініздер.
- Гетерогенді жағар майлар қалай бөлінеді? Сипаттама берініздер.
- Жағар майларға дәрілік заттарды енгізу жолдары?

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 28 беті

## Дәріс № 12

- 1. Тақырыбы:** Суппозиторийлер дәрілік түр ретінде. Суппозиторийлерді дайындау әдістері.
- 2. Мақсаты:** студенттер суппозиториилерді қолмен илеу және қалыпқа құю тәсілдерімен дайындауды және олардың сапасын бағалауды үйренуі қажет.

### **3. Дәріс тезистері:**

1. Дәрілік түрлердің сипаттамасы Анықтамасы. Жіктелуі.
2. Суппозиториилерге арналған негіздер. Оларға қойылатын талаптар.
3. Суппозиториилерге рецепт жазу ережелері.
4. Суппозиториилерді алу әдістері.
5. Дәрілік заттарды негізге енгізу.
6. Суппозиториилердің сапасын бағалау.

**Дәрілік түрлердің сипаттамасы Анықтамасы. Жіктелуі.** Суппозиторийлер официалдық дәрілік түр. МФ басылымы бойынша, суппозиторийлер бөлме температурасында қатты, дene температурасында балқытын немесе еритін дозаланған дәрілік түр. Суппозиторийлер тік ішекке, ағзаның басқа да табиғи және патологиялық қуыстарына енгізуге қолданылады. МФ басылымы бойынша жіктелуі: ректалды - suppositoria rectalia, вагиналды - suppositoria vaginalia, таяқшалар - suppositoria baccilli

**Суппозиториилерге арналған негіздер. Оларға қойылатын талаптар.** Суппозиторийлік негіздер де арнайы талаптарға сай болуы керек: негіздер дene температурасында балқуы немесе еруі; бөлме температурасында қатты болуы; фармакологиялық индифферентті болуы; химиялық индифферентті, яғни дәрілік заттармен химиялық байланысқа түспеуі; дәрілік заттармен сиымды болуы; қатты қүйден сүйік қүйге тез ауысуы; МФ XI талабына сай деформациялану уақыты 3 тең 15 минутқа дейінгі аралықта болуы; сыртқы факторлардың (аяу, жарық, ылғал, микроорганизмдер) әсеріне тұрақты болуы. Қазіргі кезде суппозиторийлер дайындау үшін негіздердің үлкен ассортименті қолданылады, олар физико-химиялық қасиеттері бойынша ерекшеленеді. Фармацевтикалық тәжірибеде қолданынатын суппозиторий негіздері 2 топқа бөлінеді: гидрофобты және гидрофильді. Гидрофобты негіздерге: майлар және май тәрізді заттар, олардың эмульгаторлармен және табиғи көмірсугекті заттармен балқымалары жатады. Классикалық негіз ретінде какао майы қолданылады. Гидрофильді негіздер: желатинді-глициеринді, сабынды-глициеринді, полиэтиленоксидтер (ПЭО). Желатин-глициеринді негіздің официалды жазылым құрамы: 1 бөлік желатин, 2 бөлік су, 5 бөлік глициерин.

**Суппозиториилерге рецепт жазу ережелері.** Суппозиторийлердің рецептте жазылуы. Рецептте суппозиторийлер 2 түрлі дозалану тәсілі бойынша жазылады: бөлінетін және бөлінген. Бөлінетін, ингредиенттердің жалпы мөлшерін жазып, массаны қанша свечаға бөлу керектігін көрсетеді. Бөлінген әдісте дәрілік заттардың мөлшері бір суппозиторияға беріліп, осындай қанша суппозитория босататын саны көрсетіледі.

**Суппозиториилерді алу әдістері.** Суппозиторийлердің технологиялық процесі. Суппозиторийлерді үш түрлі әдіспен дайындауға болады: қолмен илеу әдісі; қалыпқа құю әдісі; престеу әдісі. Суппозиторийлерді дайындау әдісін тандау негіздің қасиетіне байланысты. Мысалы, какао майын негіз ретінде суппозиторийлерді қолмен илеу әдісімен дайындағанда қолданады. Қалыпқа құю әдісімен суппозиторийлерді кез-келген негізді (какао майынан басқа) қолдана отырып дайындауға болады. Қолмен илеу әдісінің дайындау сатылары: дәрілік заттарды және негізді дайындау; суппозиторийлік масаны дайындау (дәрілік заттар және негіз қоспасын алу); массаны дозалау; суппозиторийлерді қалыптау; орамдау, безендіру. Таяқшаларды жасап шығару. Таяқшаларды қолмен илеу әдісімен жасау жалпы ережелер бойынша жүргізіледі. Рецептте таяқшаның ұзындығы және диаметрі көрсетіледі. Негіздің салмағы келесі формула бойынша анықталады.

$$X=3,14 \cdot (d/2)^2 \cdot l \cdot \rho \cdot n;$$

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN</b> <b>MEDISINA</b> <b>AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN</b> <b>MEDICAL</b> <b>ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 29 беті

мұндағы: d - таяқшаның диаметрі, см;

l - таяқшаның ұзындығы, см;

ρ - негіздің тығыздығы, г/см<sup>3</sup>;

n - таяқшаның саны;

Қалыпқа құю әдісі. Дайындау сатылары: дәрілік заттарды және негізді дайындау; суппозиториялық массаны дайындау; массаны дозалау және суппозиторийлерді қалыптау, орамдау және безендіру; Суппозиторийлерді қалыпқа құю әдісімен дайындаудың ерекшелігі, негізді есептеу кезінде: қалыптың ұшырының көлемін, яғни 1 ұшықтағы негіз салмағын; майлар негіздің салыстырмалы тығыздығын 0,95 г/см<sup>3</sup>, желатин-глицерин - 1,15 г/см<sup>3</sup>; орынбасу коэффициентін Е<sub>ж</sub> ескереді. Орын басу коэффициенті - тығыздығы 0,95 г/см<sup>3</sup> болатын (какао майының тығыздығы) 1 г майлар негіздің орынның басатын дәрілік заттың мөлшерін көрсетеді. Сонымен қатар кері орын басу коэффициентті (1/E<sub>ж</sub>) қолдануға болады, 1 г дәрілік заттың орынның басатын майлар негіздің мөлшерін көрсетеді. Іс жүзінде кері орын басу коэффициенттің қолданған қолайлы. Бұл коэффициенттер анықтама окулықтарында кесте жүзінде көрсетіледі.

**Дәрілік заттарды негізге енгізу.** Дәрілік заттарды негізге енгізу дәрілік заттардың мөлшеріне және физико-химиялық қасиетіне байланысты жүргізіледі. Егер негіз ретінде майлар және май тәрізді заттар қолданылса: а) Майда еритін заттар: фенол, анестезин, хлоралгидрат, тимол, ментол, фенилсалцилат, камфора және т.б. Оларды майлар негіздің балқытылған бір белгінде ерітеді; б) Суда еритін заттар. Оларға алкалоид тұздары, новокаин, хинозол, опий экстракти, этакридин лактаты және т.б. жатады. Бұл заттар, негізінде, аз мөлшерде жазылады. Оларды алдын ала бірнеше тамшы суда, глицеринде немесе спиртте ерітіп алып, негізге енгізеді. Кей жағдайларда ерітіндін сусыз ланолиннің аз мөлшерімен эмульгирап, содан соң негізben араластырады. Құрғақ экстракт, протарголды және колларголды негізге концентрлі сулы ерітінді немесе су-спирт-глицеринді ерітінді түрінде енгізеді. Эмульгируе үшін сусыз ланолин қосады. в) Суда да, майда да ерімейтін заттар: мырыш тотығы, дерматол, ксероформ, висмуттың негізгі нитраты, стрептоцид және т.б. Бұл заттарды негізге сусpenзия түрінде енгізеді. Егер олар рецепте аз мөлшерде жазылса, онда бірнеше тамшы шабдалы, бадам майымен ықылап, негізben араластырады. Егер дәрілік заттар көп мөлшерде жазылса, онда оларды майдалап, балқытылған негіздің бір белгімен ықылайды да негіздің қалған мөлшерін бөлшектеп қосады. Суда еритін, бірақ жазылымда көп мөлшерде берілген заттар да негізге сусpenзия түрінде енгізіледі. г) Байланыстарғыш қасиеттері бар қою, сұйық заттарды, мысалы ихтиол, винилин, нафталан мұнайы негізben араластырады. д) Суппозиторийлерді желатин-глицерин негізінде дайындаған кезде, дәрілік заттарды негізді дайындауға арналған судың немесе глицериннің бір белгімен ықылайды.

**Орамдау және безендіру.** Майлар негізде дайындалған суппозиторийлерді пергамент қағазға, желатин-глицеринді, сабынды-глицеринді негіздерде - балауыздалған, парафинделген қағазға орамдайды. Шариктер мен пессарийлерді гофрирленген қалпақшаларға салып картон қорабпен, таяқшаларды қағаз бүктемесінің арасына салып босатады. Корабқа негізгі этикетка «Сырт тәнге», ескеरту этикеткалары «Салқын, жарық түспейтін жерге сақта», «Балалардан сақта» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 2015 жылғы 28 мамырдағы № 405 бұйрығы «Дайындалған дәрілік препараттарға дәріханаішлік бақылау жүргізу қағидаларын» бекіту туралы талаптарына сәйкес безендіреді. Құрамында «А» тізімге кіретін улы немесе есірткі заттары бар суппозиторийлерді қосымша безендіреді.

**Суппозиторийлердің сапасын бағалау.** Суппозиторийлердің сапасын бағалау келесі көрсеткіштер бойынша жүргізіледі: құжаттардың бар екендігі және дұрыстығы; босатуға дәрілік түрдің дұрыс безендірілгені; массаның біркелкілігі - ұзына бойы кескен кезде қаруыс көзбен дақтар көрінбеуі (майдаланбаған дәрілік зат немесе майдаланбаған негіз болмауы) керек; 20 суппозиторийді 0,01 г дәлдікке дейін өлшең, орташа салмағын анықтайды. Салмағындағы ауытқу мөлшері ±5 % аспауы керек; липофильді негізде дайындалған суппозиторийлердің балқу температурасын анықтайды, ол 37°C аспауы керек; толық деформациялану уақытын анықтайды, ол 3-15 минуттан аспауы керек; гидрофильді негізде дайындалған суппозиторийлердің еру уақытын анықтайды. Ол үшін 1 суппозиторийді сыйымдылығы 100 мл тұтқытін тубіне салып, температурасы 37°C 50 мл су құяды да, 5 минут шайқайды. Суппозиторий, егер жеке мақалада арнайы көрсетілмесе 1 сағат ішінде еруі керек;

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттін 30 беті

сандық мөлшерін анықтау және әсер етуші заттардың дозалану дәлдігін анықтау жеке мақалада көрсетіледі; сақталуы: құрғақ, салқын жерде.

#### **4. Иллюстрациялық материал: презентация.**

#### **5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.**

#### **6. Бақылау сұрақтары:**

1. Суппозиторий дегеніміз не және оның дәрілік түр ретінде қандай ерекшеліктері бар?
2. Суппозиторийлердің қандай түрлерін білесіздер?
3. Суппозиторийлік негіздерге қандай талаптар қойылады?
4. Суппозиторийлік негіздер қалай жіктеледі және оларға толық сипаттама берініздер?
5. Суппозиторийлік негіздерге дәрілік заттарды қалай енгізеді?
6. Суппозиторийлердің сапасын бағалау.

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯSY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 31 беті</p>

### Дәріс № 13

- Тақырыбы:** Стерильді және асептикалық жағдайда дайындалатын дәрілік түрлер. Инъекцияға арналған ерітінділер технологиясы.
- Мақсаты:** студенттер дәрілік заттардың физико-химиялық қасиеттерін ескеріп, тұрақтандыру талап ететін шаншуға арналған дәрілік түрлерді дайындаудың және олардың сапасын НҚ сай бағалаудың теориялық материалын игеруі керек.
- Дәріс тезистері:**
  - Шаншуға арналған ерітінділер. Жіктелуі. Қойылатын талаптар.
  - Шаншуға арналған ерітінділерді дайындау сатылары.
  - Шаншуға арналған ерітінділерді тұрақтандыру.
  - Женіл тотығатын заттардың ерітінділерін дайындау.
  - Шаншуға арналған ерітінділерді жетілдіру.

**Шаншуға арналған ерітінділер. Жіктелуі. Қойылатын талаптар.** Шаншуға арналған дәрілік түрлер ағзага шприц арқылы тері немесе кілегей қабаттарын бүтіндігін (injectio-впрыскивание) бұзу арқылы енгізілетін дәрілік түрлердің ерекше тобына жатады. Көлемі 100 мл және одан көп болатын шаншуға арналған ерітінділер инфузиялық (лат. infusio - құю) деп аталады. Дәрілік препараттарды енгізу жеріне байланысты инъекцияның әр түрі (тері ішіне, тері астына, бұлышық етке, қан тамырға, жұлын-милы, ми сауыт ішілік, құрсақ ішілік, плевра ішілік, буын ішілік) қолданылады. Шаншуға арналған ерітінділерді ұлпаларға және ағза сүйкіттерінде енгізу терінің және шырышты қабаттардың табиги қорғаныс барьерлерін бұзып енгізетіндіктен оларға МФ XI басылымында жалпы «Инъекционные лекарственные формы» мақалага сәйкес келесі талаптар қойылады: стерильділік, апирогендік, тұрақтылық, механикалық қоспаларының болмауы, кейбір ерітінділер фармакопеялық мақалалардағы нұсқауларға сәйкес изотонды, изогидрлі және изоионды болуы керек.

**Шаншуға арналған ерітінділерді дайындау сатылары.** Дәріханалардағы шаншуға арналған ерітінділерді дайындаудың технологиялық схемасы келесі сатылардан тұрады: бөлмені-асептикалық блокты дайындау; фармацевт-технологты дайындау; ыдыстарды және қосымша материалдарды дайындау; дәрілік заттар мен еріткіштерді дайындау; дәрілік заттарды еріту; тұрақтандыру; фильтрлеу; ерітінді құрамындағы әсер етуші заттарды химиялық талдау; флаконды тығындалу, механикалық қоспалардың болмауын бақылау; тығынды бесітіп, маркалау; ерітіндіні стерильдеу; ерітіндінің мөлдірлігін анықтау, түстілігін, механикалық қоспаларын болмауын анықтап, химиялық талдау жасау; безендіру және босату.

**Шаншуға арналған ерітінділерді тұрақтандыру.** Шаншуға арналған ерітінділерді стерильдеу процесінде және сақтаған кезде, кейбір дәрілік заттар ыдырап, оларды тұрақтандыру қажеттілігін тудырады. Ерітінділердегі дәрілік заттардың ыдырау себебі – гидролиз және тотығу-тотықсыздану реакциялары есебінен жүреді. Бұл реакциялар көрінбейтін өзгерістер түрінде, сонымен қатар боялу немесе түсінің, иісінің өзгеруі, тұнба түзілуі сияқты өзгерістермен өтуі мүмкін. Әлсіз негіз бер күшті қышқылдан түзілген тұздар ерітінділерін тұрақтандыру. Әлсіз негіз бер күшті қышқылдан түзілген тұздарды хлорсүтек қышқылының ерітіндісін косу арқылы (0,1 моль/л) тұрақтандырады. Ерітіндіні тұрақтандыру үшін қажет қышқыл мөлшері препараттың қасиетіне байланысты анықталады. Жиі шығын нормасы 1л тұрақтандыратын ерітіндіге 10 мл қышқыл ерітіндісі құрайды, осыған байланысты хлорсүтек қышқылының (0,001 моль/л) pH=3,0-4,0 болатын ерітіндісі түзіледі. Күшті негіз бер әлсіз қышқылдан түзілген тұздар ерітінділерін тұрақтандыру. Гидролизді бәсендету үшін, натрий гидроксидін (0,1 моль/л) немесе натрий гидрокарбонатын қосып, алсіз сілтілі орта жасау қажет. Күшті негіз және әлсіз қышқылдан түзілген тұздарға: натрий нитриті, натрий тиосульфаты, кофеин-натрий бензоаты жатады. Әлсіз негіз бер әлсіз қышқылдан түзілген тұздар ерітінділерін тұрақтандыру. Мұндай тұздар гидролизін болдырмау тек БАЗ қосу арқылы мүмкін болады, ете сирек кездеседі.

**Женіл тотығатын заттардың ерітінділерін дайындау.** Женіл тотығатын заттар ерітінділерін тұрақтандыру. Женіл тотығатын заттарға аскорбин қышқылы, адреналин гидротартраты, этилморфин гидрохlorиды, викасол, новокайнамид, фенотиазин туындылары, құрамында женіл қозғалғыш сутек

<b>ОНДҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттін 32 беті

атомдары бар карбонильді, фенолды, спиртті, амин топтары бар кейбір басқа препараторлар жатады. Жеңіл тотығатын заттардың ерітінділерін тұрақтандыру үшін антиоксиданттар қосылады. Жеңіл тотығатын заттар және оларды тұрақтандыру:

- адреналин гидрохлориды, адреналин гидротартраты, норадреналин гидротартраты, 1 л ерітіндіге 1 г натрий метабисульфитін қосып тұрақтандырады;

- 5% аскорбин қышқылының ерітіндісіне 2 г сусыз натрий сульфитін немесе 1 г натрий метабисульфитін қосып тұрақтандырады. Аскорбин қышқылының ерітіндісі қышқылды орта (pH 2,6 - 2,8) болғандағытан және енгізген кезде ауыртатындықтан, нейтралдау үшін, 1 л 23,85 г мөлшерде натрий гидрокарбонатын қосады;

- фенотиазин туындылары - аминазин, дипразин, имизин және пропазин, 1 л ерітіндісіне 1 г натрий сульфитін, 1 г натрий метабисульфитін, 2,0 г аскорбин қышқылын қосып тұрақтандырады;

- новокаинамид 1л ерітіндіге 5г натрий метабисульфитін қосып тұрақтандырады. Еритін стрептоцид ерітіндісінің 1л 2 г натрий сульфитін қосады;

- кейбір жеңіл тотығатын заттарды тұрақтандыру үшін ронгалит қолданылады. Мысалы, парааминосалицилат, этазол-натрий 1 л ерітіндісіне 5 г ронгалит қосады;

- глюкоза ерітінділерін тұрақтандыру. Стерильдеу кезінде глюкоза ерітінділері, әсіресе сілтілі шыныда, тотығады және карамелизацияланады. Бұл кезде ерітінді сары түске боялады. Глюкоза ерітінділерін тұрақтандыру үшін оның полифункционалды қасиетін ескеру кажет. Сілтілі оргата глюкоза тұрақсыз, оттегі әсерінен оксиқышқылдар: гликоль, левулин, құмырсқа және басқа қышқылдар және оксиметилфурфурол түзіледі. Бұл процестерді болдырмау үшін глюкоза ерітінділерін МФ XI басылымына сәйкес 1 л ерітіндіге 0,26 г натрий хлоридын және 0,1 н. хлорсүтек қышқылынан pH мәні 3,0 - 4,0 болғанға дейін қосып тұрақтандырады. Глюкоза ерітінділерін дайындаған кезде, олардың концентрациясына байланыссыз, тұрақтандырығышты ерітінді көлемінен 5% мөлшерде қосады.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Шаншуға арналған ерітінділер енгізу жолдарына байланысты қалай жіктеледі?
2. Шаншуға арналған ерітінділердің дәрілік түр ретінде қандай артықшылықтары мен кемшіліктері бар?
3. Шаншуға арналған дәрілік түрлерде қандай дисперстік орталар қолданылады?
4. Дәріханаларда шаншуға арналған су қалай алынады?
5. Шаншуға арналған суды алу үшін қандай аквадистилляторлар қолданылады?
6. Сепараторлық кондырығыларды қолданудың мақсаты. Оның қандай түрлері бар?
7. Шаншуға арналған ерітінділерде қолданылатын дәрілік заттарға қойылатын талаптар?
8. Дәріханаларда шаншуға арналған ерітінділерді дайындау қандай технологиялық сатылардан тұрады?
9. Әлсіз негіз берін күшті қышқылдан түзілген түздар ерітінділерін тұрақтандырудың қандай жолдары бар?
10. Күшті негіз берін әлсіз қышқылдан түзілген түздар ерітінділерін тұрақтандырудың қандай жолдары бар?
11. Жеңіл тотығатын заттар ерітінділерін тұрақтандырудың қандай жолдары бар?
12. Глюкоза ерітіндісін тұрақтандыру қалай жүргізіледі?
13. Жоғары және төмен концентрациялы новокаин ерітіндісін тұрақтандырудың ерекшеліктері неде?
14. Термолабильді заттармен шаншуға арналған ерітінділерді дайындау жолдары?
15. Шаншуға арналған ерітінділерді фільтрлеу қалай жүргізіледі?
16. Шаншуға арналған ерітінділерді жетілдіру қандай бағытта жүргізіледі?

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 33 беті</p>

## Дәріс № 14

**1. Тақырыбы:** Изотондық және инфузиялық ерітінділер технологиясы.

**2. Мақсаты:** студенттер изотонды және инфузионды ерітінділерді дайындаудың және олардың сапасын НК сай бағалаудың теориялық материалын игеруі керек.

**3. Дәріс тезистері:**

- Изотонды ерітінділер. Оларға қойылатын талаптар.
- Изотондықты есептеу тәсілдері.
- Физиологиялық, қан алмастырышы, шокқа қарсы шашшуға арналған ерітінділер.

**Изотонды ерітінділер. Оларға қойылатын талаптар.** Шашшуға арналған ерітінділердің ішінде изотондық ерітінділер ерекше топ құрайды, яғни бұл ерітінділердің осмостық қысымы ағза сұйықтықтары: қан плазмасы, жас сұйықтығы, лимфа және т.б. осмостық қысымына тең болады. Бұл сұйықтықтардың осмостық қысымы бір қалыпта, 7,4 атм деңгейде болады. Осмостық қысымы төмен ерітінділер гипотонды, ал жоғары - гипертонды деп аталады. Осмостық қысымы жоғары (гипертонды) ерітіндіні қанға енгізген кезде, эритроциттер ішіндегі және оларды қоршаған плазманың осмостық қысымдардың айырмашылығы нәтижесінде, осмостық қысымдарды тенестіруге әкелетін эритроциттерде су қозғалысы басталады. Бұл кезде эритроциттер сүйнан айырылып, жыйырылады, бұл құбылыс-плазмолиз деп аталады. Егер гипотоникалық ерітінді енгізілсе, сұйықтық жасуша ішіне кіреді де, эритроцит ісініп, клетка қабырғасы жарылып, ал клетка - өлуі немесе жойылуы мүмкін, бұл құбылыс - гемолиз деп аталады. Осы айтылған осмостық ауытқуларды болдырмау үшін, шашшуға арналған ерітінділердің осмостық қысымын ағзаның биологиялық сұйықтығының осмостық қысымына жеткізу мақсатында изотондау қажеттігі туады. Бұл ерітінділерді – изотонды ерітінділер деп атайды. (грек сөзі isotonos - напряжение - кернеу).

**Изотондықты есептеу тәсілдері.** Ерітінділердегі дәрілік заттардың изотондық концентрацияларын әртүрлі тәсілдермен есептеуге болады: Вант-Гофф заның қолдану арқылы, криоскопиялық әдіспен (Рауль заны), дәрілік заттардың натрий хлориды бойынша эквиваленттерін қолдану арқылы.

**Физиологиялық, қан алмастыруши, шокқа қарсы шашшуға арналған ерітінділер.** Физиологиялық және қан алмастыруши, шокқа қарсы ерітінділер шашшуға арналған ерітінділердің ішіндегі ең күрделі тобына жатады. Еріген заттардың құрамы бойынша клеткалар мен мүшелердің өмір сұру қабілетін бір қалыпта ұстап, ағзадағы физиологиялық тепе-тендікті өзгертуейтін ерітінділерді физиологиялық ерітінділер деп айтады. Қасиеті бойынша адам қанының плазмасына максималды жақын ерітінділер қан алмастыруши ерітінділер (сұйықтықтар) немесе қан алмастырғыштар деп аталады. Физиологиялық ерітінділер және қан алмастырғыштар изотонды, ерітіндінің осмостық қысымы ағза сұйықтықтарының осмостық қысымына тең болады; изоионды, яғни қан сарысуына сәйкес мөлшерде немесе қатынаста калий хлориды, натрий хлориды, кальций хлориды және магний хлориды түздарының болуы; изогидрлі, яғни ерітіндінің pH мәні қан плазмасының pH мәніне тең (қан pH = 7,36) және бір қалыпта болуы керек. Қанда бұл тұрақтылық табиғи буферлер - карбонатты және фосфатты, ақ уызды жүйелер арқылы бірқалыпта ұсталып тұрады. Бұл қан плазмасының табиғи жүйелері сутекті және гидроксилді иондарды тығыз ұстап тұрады, сондықтан органдар pH - мәнін өзгерту оңай емес. Қазіргі кезде қан алмастырғыштарды 6 топқа бөлетін жіктелу ұсынылған:

- Су-тұз және қышқыл-сілтілі тепе-тендікті реттеуіші ерітінділер (натрий хлоридінің изотонды ерітіндісі, Рингер ерітіндісі, Рингер-Локк, лактасоль, ацесоль, дисоль, трисоль, хлосоль, квартасоль және т.б.).
- Гемодинамикалық ерітінділер (шокқа қарсы қан алмастырғыштар, полиглюкин, реополиглюкин, желатиноль, декстрон).
- Дезинтоксикациялық қан алмастырғыштар (гемодез, полидез)
- Парентеральды қоректендіруге арналған препараттар (гидролизин, аминопептид, полиамин).

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
<b>Дәрілер технологиясы кафедрасы</b> <b>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</b>	<b>044-43/ - (2022-2023)</b> <b>40 беттін 34 беті</b>

- 5) Оттегі тасымалдау қасиеті бар қан алмастырыштар.
- 6) Комплексті әсерлі қан алмастырыштар.

**Шаншуға арналған дәрілік түрлерді жетілдіру.** Шаншуға арналған дәрілік түрлерді жетілдіру оларға қойылатын талаптарға сәйкес барлық бағыттарда жүргізіледі: бұл - приборларды, аппараттарды, кіші механикалық құралдарын енгізу: дистилляторлар, шаншуға арналған суды жинағыштар, өлшегіштер, араластырыштар, фильтрлеу аппараттары, шаншуға арналған ерітінділердің сапасын бакылауға арналған қондырылар және т.б.; тұрақтандырыштар ассортиментін көбейту; жана физико-химиялық талдау әдістерін енгізу; жаңа орамдау және тығындау материалдарын енгізу; арнайы дәріханалар ашу.

#### **4. Иллюстрациялық материал:** презентация.

#### **5. Эдебиет:** 1-қосымшада ұсынылған.

#### **6. Бақылау сұрақтары:**

1. Изотонды ерітінділер дегеніміз не? Оларға қандай талаптар қойылады?
2. Ерітінділердегі дәрілік заттардың изотондық концентрациясын қандай тәсілдермен есептеуге болады?
3. Физиологиялық ерітінділерге сипаттама берініздер.
4. Қан алмастырушы ерітінділер қанша топқа бөлінеді? Әр топқа сипаттама берініздер.
5. Шаншуға арналған ерітінділерді жетілдіру қандай бағытта жүргізіледі?

<p>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 35 беті</p>

## Дәріс № 15

- 1. Тақырыбы:** Дәріхана жағдайында дайындалатын офтальмологиялық дәрілік түрлер.
- 2. Мақсаты:** студенттер көзге арналған (тамшылар, басуға арналған ерітінділер, жағар майлар, суспензиялар, эмульсиялар) дәрілік түрлерді дайындаудың және олардың сапасын НҚ сай бағалаудың теориялық материалын игеруі керек.

### 3. Дәріс тезистері:

1. Көзге арналған дәрілік түрлер. Оларға қойылатын талаптар.
2. Көзге арналған дәрілік түрлерді тұрақтандыру, стерилдеу, камфортығын қамтамасыз ету, әсерін ұзарту.
3. Көз тамшыларының жеке технологиясы.
4. Көзге арналған жағар майлары.
5. Көзге арналған дәрілік түрлердің сапасын бағалау.
6. Көзге арналған дәрілік түрлердің технологиясын жетілдіру.

**Көзге арналған дәрілік түрлер. Оларға қойылатын талаптар.** Көздің кілегей қабағы ағзаның барлық кілегей қабықтарының ішіндегі ең сезімталдысы. Ол сыртқы тітіркендіргіштерді бірден сезеді - механикалық қоспалар, осмостық қысым, көз жасы сүйігінің pH мәніне әсер етеді. Көз жасы сүйігі микроорганизмдерден корғаныс барьери рөлін атқарады. Көз жасы сүйігінде лизоцим болғандықтан ол бактерицидті әсер көрсетеді, бірақ патологиялық жағдайда көз жасы сүйігінде лизоцим едәүір азаяды. Көзге арналған дәрілік түрлерге: көз тамшылары, көзге басуға арналған ерітінділер, көз жағар майлары, көзге арналған пленкалар жатады. Көз дәрілік түрлері қолдану тәсіліне байланысты ерекше топқа бөлінеді. Офтальмологиялық ерітінділерді дайындау процесси дәріхана жағдайында қыын және жұмысы қөп. Көз тамшыларына, көзге басуға арналған ерітінділерге келесі талаптар қойылады: стерильділік, тұрақтылық, қаруызыз көзбен көрінбейтін механикалық қоспалардың болмауы және изотондық.

**Көзге арналған дәрілік түрлерді тұрақтандыру, стерилдеу, камфортығын қамтамасыз ету, әсерін ұзарту.** Көз тамшыларының және басуға арналған ерітінділердің стерильділігін қамтамасыз ету үшін, оларды асептикалық жағдайда дайындаиды. Термостабильді ерітінділерді (атропин сульфаты, пилокарпин гидрохlorиды, цинк сульфаты ерітінділерін) стерильдейді. Термолабильді дәрілік заттардың ерітінділері (резорцин, физостигмин, салицилат, бензилпенициillin натрий, кейбір қөп компонентті жазылымдар) асептикалық жағдайда стерильдеусіз дайындалады. Микроорганизмдерді және олардың спораларын ұстап қалатын мембранны және терең қабатты фільтрлер көмегімен (стерильді фільтрлеу) стерильдейді. Көз тамшыларының және көзге басуға арналған ерітінділердің қолдану кезінде стерильділігін сақтау үшін, олардың кұрамына дәрігердің рұқсатымен консерванттар: мертиолат (0,005%), этанолмеркурий хлориды (0,06%), цетилпиридин хлориді (0,01%), хлорэтон (0,5%), нипагин (0,1%), левомицетин (0,15%), бензил спирті (0,9%) қосылады. Көзге арналған ерітінділерді тұрақтандыру. Шаншуға арналған ерітінділердегідей, шартты түрде, тұрақтандыруды қажет ететін көзге арналған ерітінділерді үш топқа бөледі: әлсіз негізбен және күшті қышқылдан тұратын тұздар, күшті негізден және әлсіз қышқылдан тұзілген тұздар, женіл тотығатын заттар. Кұрамында бірінші топтың дәрілік заттары бар көз тамшылары мен көзге басуға арналған ерітінділерін тұрақтандыру үшін, хлор сутек қышқылын қолдану тиімсіз, себебі ол көздің кілегей қабығын тітіркендіреді. Хлор сутек қышқылының орнына дәрігердің көрсетуі бойынша 1,9-2% әлсіз бор қышқылы қолданылады. Бұл тұрақтандырығыш шыныдан бөлінетін сілтіні нейтралдайды және гидролиз, тотығу, күрделі эфир байланыстарының сабындану реакцияларын болдырмайды. Әлсіз негіз бер күшті қышқылдан тұзілген тұздар: физостигмин салицилаты, дикаин, новокайн, мезатон, совказин және цинк тұздары бар қышқылының 1,9-2% изотондық ерітіндісімен тұрақтандырады. Атропин сульфатының, эфедрин гидрохlorидінің, скополамин гидробромидінің, скополамин гидробромидінің ерітінділерін буферлі ерітінділерді (pH 6,5) қосып тұрақтандырады, ал дәріхана жағдайында натрий хлоридының изотонды ерітіндісінде дайындаиды. Күшті негіз бер әлсіз қышқылдан тұзілген тұздардың сулы ерітінділерін 0,1 н. натрий гидрооксид ерітіндісімен тұрақтандырады. Женіл тотығатын дәрілік заттардың (сульфацил-натрий, аскорбин қышқылы, адреналин гидрохlorиді) ерітінділерін

<b>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA АКАДЕМИЯСЫ</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы	044-43/ - (2022-2023)
«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	40 беттін 36 беті

тұрақтандыру үшін натрий сульфит, натрий метабисульфит, трилон Б және басқалар қолданылады. Көз тамшыларының және көзге басуға арналған ерітінділердің комфорттығын қамтамасыз ету. Көптеген көз тамшылары инстилляциялау кезінде қолайсыз сезім, әдебиеттерде көрсетілгендей, дискомфортты құбылыстар, көзге арналған ерітінділердің осмостық қысымы және pH мәнінің көз жасы сұйықтының мәндеріне сәйкес келмегенімен түсіндіріледі. Көз жасы сұйықтығының осмостық қысымы нормада, қан плазмасының және (0,9 %) натрий хлориды ерітіндісің осмостық қысымына сәйкес. Сондықтан көзге арналған ерітінділердің де осмостық қысымы сондай болуы керек. Көз тамшыларында механикалық қоспалардың болмауын қамтамасыз ету. Көзге арналған ерітінділердің механикалық қоспамен ластануы көздің кілегей қабығын қатты тітіркендіреді, механикалық қоспалардан көзге арналған ерітінділерді шаншуға арналған ерітінділердей (N 3) шыны фильтр, қағаз немесе мембранды фильтр, фильтрлер арқылы сүзеді. Көз тамшыларының және көзге арналған ерітінділердің эсерін ұзарту. Көз тамшыларының кемшілігі - құрамында арнайы қоспалары жоқ дәрілік заттардың сулы ерітінділерінің терапевтік эсері қысқа болады. Бұл, науқасқа және медициналық персоналға қолайсыз, сонымен қатар көзге қауіпті, оларды жиі инстилляциялау қажеттілігімен түсіндіріледі. Мысалы, пилокарпин гидрохлоридының сулы ерітіндісінің максимум гипотензивтік эффектісі, глаукомамен ауыратын науқастарда, 2 сағат аралығында байқалады, сондықтан көз тамшысы тәулігіне 6 ретке дейін инстилляциялауды қажет етеді. Осы кезде көз іші қысымының тез өзгеруі байқалады. Сулы ерітінділерді жиі инстилляциялау, құрамында лизоцим бар көз жасы сұйықтығын жуып, соның эсерінен инфекциялық процестің пайда болуына жағдай жасайды. Көз тамшыларының инстилляциялау жиілігін қысқарту және бірден көз ұлпаларымен жанасу уақытын ұзарту үшін, дәрілік заттардың эсерін ұзарту: көз тамшыларының құрамына тұтқыр еріткіштер, синтетикалық гидрофильді ЖМК, метицеллюлоза (0,5-2%), карбоксиметилцеллюлозаның натрий тұзы (0,5-2%), поливинил (1,5%), полиглюкин және т.б. қосу арқылы жүргізеді. Бұл заттар көздің шырышты қабығын тітіркендірмейді, кей жағдайларда көздің мүйізді қабығының эрозиясының эпителизациясын тездедеді және де көптеген дәрілік заттармен, консерванттармен сыйымды.

### **Көз тамшыларының жеке технологиясы.**

Көз тамшыларында дәрілік заттың концентрациясының дәлдігіне, заттың дәл өлшенеуі, әсіресе жазылған дәрілік заттың мөлшері 0,05 г тәмен болса, әсер етеді. Мұндай жағдайда дәрілік заттардың концентрлі ерітінділерін қолдануға болады. Концентрлі ерітінділер асептикалық жағдайда дайындалады және стерильденеді. Бір компонентті және көп компонентті концентрлі ерітінділер қолданылады.

**Көз жағар майлары.** Көз жағар майлары көз конъюнктивасына жағуға белгіленеді. Көздің конъюнктиві өте нәзік қабық, сондықтан көз жағар майларын бөлек топқа жатқызады және оларға келесі талаптар қойылады:

- көз конъюнктивін жаракаттайтын, өткір ұштары бар қатты бөлшектер болмауы;
- ылғал кілегей қабатта жеңіл және өз бетінше таралуы қажет;
- жағар майдың pH мәні көз жасы сұйықтығының pH мәніне сай болуы, басқа жағдайда жас ағып, дәрі тез жуылып кетеді;
- көз жағар майлары өте жоғары сапалы негізде дайындалуы және қатты фазасы өте майда дисперсиялы болуы керек.

Көз жағар майларында негіз ретінде «көз жағар майы үшін» сортындағы вазелин және әр түрлі қатынастағы вазелин мен ланолин балқымасы қолданылады. Егер жазылымда негіз көрсетілмесе, онда МФ XI басылымы «Жағар майлар» мақаласына сәйкес 10 бөлік сусыз ланолин мен 90 бөлік вазелин балқымасы қолданылады. Қоспаны балқытып, фильтрлейді, содан соң стерильденген құрғақ банкіге салып, пергамент қағазбен жауып, көптіргіш шкафттарда 180°C 30 минут немесе 200°C 15 минут стерильдейді. Дайын негіз жарықтан қорғалған жерде 25°C температурада 2 тәулік немесе 3-5°C 30 тәуліктей сақталады. Көз жағар майы асептикалық жағдайда дайындалады. Барлық қөмекші материалдар алдын-ала стерильденген болуы керек. Дәрілік заттар негізге дерматологиялық жағар майлардағы секілді жалпы ережелер бойынша енгізіледі. Суда еритін заттарды алдын-ала стерильді суда ерітеді. Мырыш сульфаты, резорцин, пирогаллол көз жағар майы дерматологиялық жағар майлардан өзгешілігі құрамына, сулы ерітінді түрінде енгізіледі. Суда және негізде ерімейтін дәрілік заттарды қосымша сұйықтықпен мүқият ысқылап, майда ұнтақ (суспензия) түрінде негізге енгізіледі. Көз жағар майларын тығыз жабылатын стерильді шыны немесе фарфор банкілерде босатады. Жағар

<b>OÝTÝSTIK-QAZAQSTAN MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 37 беті

май колдану кезінде ластанбауы үшін, оны стерильді қалақшамен бірге босатқан орынды. Көз жағар майларының бұралатын қақпағы бар тубаларда босатқан ыңғайлы.

**Көзге арналған дәрілік түрлердің сапасын бағалау.** Көз тамшыларының және көзге арналған ерітінділердің сапасын тексеру: химиялық (сандық, сапалық) талдау жүргізіледі, механикалық қоспаның болмауын, түстілігі, көлемінің сәйкестігі тексеріледі. Көз тамшылары мен ерітінділерінің сапасын қамтамасыз ететін құралдар мен тәсілдерінің көрсеткіштері

<b>Сапа көрсеткіштері</b>	<b>Қамтамасыз ететін тәсілдері және құралдары</b>
Стерильділік (орауышты ашқанға дейінгі)	Асептикалық жағдайда дайындау, стерильдеу
Микроорганизмдерге тұрақтылығы (орауышты ашқаннан кейін)	Ерітінділер құрамына консерваннтар енгізу
Химиялық тұрақтылық	Ерітінді құрамына буферлі еріткіштер, антиоксиданттар және басқа тұрақтанғыштар енгізу
Комфорттылығы (көзге арналған ерітінділердің осмостық қысымы және pH мәні көз жасы сүйкіткішінә сәйкес келуі)	Ерітінді құрамына изотондаушы заттар, буферлі еріткіштер енгізу
Әсерін ұзарту	Ерітінділер құрамына пролонгаторлар енгізу
Механикалық қоспаның болмауы	Фильтрлеу
Рационалды орауыш	Тамызғыш –флакондар

**Көзге арналған дәрілік түрлердің технологиясын жетілдірудің негізгі бағыттары.** Көзге арналған дәрілік түрлердің сапасын және технологиясын жетілдіруді келесі бағыттармен дамытқан ұтымды: көз тамшыларын фильтрлеу, дозалау, орамдау, стерильдеу үшін ықшамды, жоғары өнімді, қолданғанда сенімді және қарапайым қондырғылар мен аппараттарды дамыту; жана жетілген қосымша заттарды биоадекватты табиги полимер коллаген, полисахарид аубазидан, карбопол және басқа қосымша заттарды консервант, тұрақтандырғыш, буферлі еріткіштер, пролонгаторлар ретінде қолдану; көз тамшылары мен ерітінділерінің сапасын бағалауда, әсересе, олардың стерильділігін тексергенде адекватты экспресс бақылау әдістерін жете зерттеу; көз тамшыларын, ерітінділерін, жағар майларын радикалды жетілдіру, оларды бір рет қолданылатын орауыштағы дайын дәрілік құралдар ретінде шығару.

#### 4. Иллюстрациялық материал: презентация.

#### 5. Эдебиет: 1-қосымшада ұсынылған.

#### 6. Бақылау сұрақтары:

1. Көзге арналған дәрілік түрлер қалай жіктеледі?
2. Көз тамшылары мен көзге басуға арналған ерітінділердің стерильділігін қалай қамтамасыз етеді?
3. Көзге арналған ерітінділерді тұрақтандырудың қандай жолдары бар?
4. Көз тамшысының инстилляциясы салдарынан пайда болатын жағымсыз әсерлерді жоюдың қандай жолдары бар?
5. Көз тамшыларын механикалық қоспалардан қалай тазартады?
6. Көз тамшыларының технологиясында қандай жағдайда концентрлі ерітінділер қолданылады?
7. Көз тамшылары мен көзге арналған ерітінділердің сапасын бағалау.
8. Көз жағар майларына қандай талаптар қойылады?
9. Дәрілік заттар негізге қалай енгізіледі?
10. Көзге арналған дәрілік түрлердің сапасын және технологиясын жетілдіру қандай бағытта жүргізіледі?

<b>ОҢТҮСТІК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</b> <b>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</b>	 <b>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</b> <b>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</b>
Дәрілер технологиясы кафедрасы  «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені	044-43/ - (2022-2023) 40 беттін 38 беті

## 1-қосымша

### Әдебиет

<p>Электрондық ресурстар, соның ішінде, бірақ оны меншектелмейді: мәліметтер базасы, анимациялық симуляторлар, кәсіби блогтар, веб-сайттар, басқа электронды анықтамалық материалдар (мысалы: видео, аудио, дайджест)</p>	<p><b>Электрондық ресурс:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>УМКД дисциплины размещены на образовательном портале ЮКМА</li> <li>Дәрілердің дәріханалық технологиясы: окулық / Б.А. Сагындықова, Р.М. Анарбаева. - Электрон. текстовые дан. (6,01МБ). - Шымкент: ОКМА, 2018. - 512 бет. эл. опт. диск (CD-ROM).</li> <li>Дәрілердің дәріханалық технологиясы: окулық / Б.А. Сагындықова, Р.М. Анарбаева. - Электрон. текстовые дан. (6,01МБ). - Шымкент: ОКМА, 2018. - 512 бет. <a href="https://e-lib.skma.edu.kz/genres/genre-2/category-8/117">https://e-lib.skma.edu.kz/genres/genre-2/category-8/117</a></li> <li>Абдраманова Н.С. Дәрілік түрлер технологиясы: оку құралы. - Караганда: ЖК "Ақнұр баспасы", 2015 - 110 б. <a href="https://aknurpress.kz/reader/web/2475">https://aknurpress.kz/reader/web/2475</a></li> <li>Абдраманова Н.С. Технология лекарственных форм: учебное пособие. - Караганда: издательство "Ақнұр", 2015 - 112 с. <a href="https://aknurpress.kz/reader/web/2471">https://aknurpress.kz/reader/web/2471</a></li> <li>Фармацевтическая технология. Технология лекарственных форм: Учебник. / И.И. Краснюк, Г.В. Михайлова, Т.В. Денисова, В.И. Скляренко. - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2015. - 656 с. - ISBN 978-5-9704-3527-4. <a href="http://rmebrk.kz/book/1173734">http://rmebrk.kz/book/1173734</a></li> <li>Фармацевтическая технология. Высокомолекулярные соединения в фармации и медицине: Учебное пособие. / А.И. Сливкин, И.И. Краснюк, А.С. Беленова, Н.А. Дьякова; Под ред. И.И. Краснюка. - М.: ГЭОТАР-Медиа, 2017. - 560 с. - ISBN 978-5-9704-3834-3. <a href="http://rmebrk.kz/book/1173735">http://rmebrk.kz/book/1173735</a></li> </ol>
	<p><b>Интернет ресурс:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2021 жылғы 7 шілдедегі № ҚР ДСМ-58 бұйрығы «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы объектілерге қойылатын санитариялық-эпидемиологиялық талаптар» санитариялық қағидаларын бекіту туралы» <a href="https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100023416">https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100023416</a></li> <li>Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2021 жылғы 27 қантардағы № ҚР ДСМ-11 бұйрығы «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды танбалау қағидаларын бекіту туралы» <a href="https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100022146">https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100022146</a></li> <li>Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2020 жылғы 20 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-286/2020 бұйрығы «Дәрілік препараттар мен медициналық бұйымдарды дайындауға лицензиясы бар, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы субъектілердің дәрілік препараттар мен медициналық бұйымдарды дайындау қағидаларын бекіту туралы» <a href="https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2000021840">https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2000021840</a></li> <li>Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің 2020 жылғы 20 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-287/2020 бұйрығы «Дайындалған дәрілік препараттарға дәріханаішілік бақылау жүргізу қағидаларын бекіту туралы» <a href="https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2000021835">https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2000021835</a></li> <li>Қазақстан Республикасы Денсаулық сактау министрінің м.а. 2021 жылғы 4 ақпандағы № ҚР ДСМ-15 бұйрығы. «Тиісті фармацевтикалық практикаларды бекіту туралы» <a href="https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100022167">https://adilet.zan.kz/kaz/docs/V2100022167</a></li> <li>Фармакопея Евразийского экономического союза ЕАЭС <a href="https://adilet.zan.kz/rus/docs/H20EK000100">https://adilet.zan.kz/rus/docs/H20EK000100</a></li> </ol>
Электрондық оқулықтар	Сагындықова Б.А., Анарбаева Р.М. Дәрілердің дәріханалық технологиясы [Электронный ресурс]: окулық / Сагындықова Б.А., Анарбаева Р.М. – Шымкент.: ОКМА. – 2018. – 513 б. <a href="https://e-lib.skma.edu.kz/genres/genre-2/category-8/117">https://e-lib.skma.edu.kz/genres/genre-2/category-8/117</a>
Зертханалық физикалық ресурстар	
Арнайы бағдарламалар	Онлайн-курс «Технология лекарственных форм» <a href="https://stepik.org/course/100393/info">https://stepik.org/course/100393/info</a>
Журналдар (электронды журналдар)	Мерзімді басылымдардағы шолулар, дәрістер <ol style="list-style-type: none"> <li>Научный информационно-аналитический журнал «Фармация Казахстана» <a href="http://pharmkaz.kz/glavnaya/ob-izdaniy/">http://pharmkaz.kz/glavnaya/ob-izdaniy/</a></li> <li>Научно-практический рецензируемый журнал «Фармация и фармакология»</li> </ol>

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>	 <p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
<p>Дәрілер технологиясы кафедрасы</p> <p>«Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені</p>	<p>044-43/ - (2022-2023)</p> <p>40 беттің 39 беті</p>

	<p><a href="https://www.pharmpharm.ru/jour/index">https://www.pharmpharm.ru/jour/index</a></p> <p>3. Научно-практический журнал «Фармация» <a href="https://pharmaciyajournal.ru/">https://pharmaciyajournal.ru/</a></p> <p>4. Ежемесячный научно-технический и производственный журнал «Химико-фармацевтический журнал» <a href="http://chem.folium.ru/index.php/chem/about">http://chem.folium.ru/index.php/chem/about</a></p>
Әдебиет	<p><b>Қазақ тіліндегі:</b></p> <p><b>негізгі:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Сағындықова Б.А., Анарбаева Р.М. Дәрілердің дәріханалық технологиясы: оқулық. - Қарағанды: Medet Group, 2021. - 556 бет.</li> <li>Сағындықова Б.А., Анарбаева Р.М. Дәрілік түрлердің тәжірибелік технологиясы: оқулық. - Қарағанды: Medet Group, 2021. - 427 бет.</li> <li>Сағындықова Б.А., Анарбаева Р.М. Дәрілік түрлердің тәжірибелік технологиясы: оқулық. - Алматы: Эверо, 2016. - 464 бет.</li> <li>Анарбаева Р.М. Дәріханалық дәрілік түрлер технологиясы бойынша зертханалық сабактарға арналған: оқу құралы - Алматы: Эверо, 2016. - 368 бет.</li> <li>Анарбаева Р.М. Дәріханалық дәрілік түрлер технологиясы бойынша зертханалық сабактарға арналған: оқу құралы Алматы: Эверо, 2014. - 364 бет.</li> </ol> <p><b>қосымша:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Қазақстан Республикасының Мемлекеттік фармакопеясы.- Алматы: «Жібек жолы» баспа үйі, 2015. – Т.1. – 720 бет.</li> <li>Қазақстан Республикасының Мемлекеттік фармакопеясы. Т.2. – Алматы: «Жібек жолы» баспа үйі, 2009. – 792 бет.</li> <li>Қазақстан Республикасының Мемлекеттік фармакопеясы.- Алматы: «Жібек жолы» баспа үйі, 2014. – Т.3. – 864 бет.</li> </ol> <p><b>Орыс тіліндегі:</b></p> <p><b>қосымша:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Краснок И.И. Фармацевтическая технология. Технология лекарственных форм: учебник / под ред. И. И. Краснока – М.: ГЭОТАР – Медиа, 2015. – 656 с.</li> <li>Фармацевтическая технология. Технология лекарственных форм: учебник / под ред. И.И. Краснока [и др.]. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2018. - 656 с.</li> <li>Гаврилов А.С. Фармацевтическая технология. Изготовление лекарственных препаратов: учебник / - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 760 с.</li> <li>Гаврилов А.С. Фармацевтическая технология. Изготовление лекарственных препаратов: учебник / А.С. Гаврилов. - 3-е изд., перераб. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2022. - 864 с.</li> <li>Фармацевтическая технология. Высокомолекулярные соединения в фармации и медицине: учебное пособие / под ред. И.И. Краснока. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2016. - 560 с.</li> <li>Фармацевтическая технология. Промышленное производство лекарственных средств. Т.1: учебник: в 2-х томах / под ред. И.И. Краснока [и др.]. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2020. - 352 с.</li> <li>Фармацевтическая технология. Промышленное производство лекарственных средств. Т.2: учебник: в 2-х томах / под ред. И.И. Краснока [и др.]. - М.: ГЭОТАР - Медиа, 2022. - 448 с.</li> <li>Лойд В. Аллен. Фармацевтическая технология. Изготовление лекарственных препаратов учеб. пособие- М.: ГЭОТАР - Медиа, 2014. - 512 с.</li> </ol>

<p>ОҢТҮСТИК-ҚАЗАҚСТАН MEDISINA AKADEMIASY</p> <p>«Оңтүстік Қазақстан медицина академиясы» АҚ</p>		<p>SOUTH KAZAKHSTAN MEDICAL ACADEMY</p> <p>АО «Южно-Казахстанская медицинская академия»</p>
Дәрілер технологиясы кафедрасы  «Дәрілік түрлер технологиясы» пәні бойынша дәріс кешені		044-43/ - (2022-2023) 40 беттің 40 беті