

Program studiów

Inżynieria farmaceutyczna drugiego stopnia

Profil studiów: ogólnoakademicki



1. Podstawowe informacje o kierunku

Nazwa kierunku studiów	Inżynieria farmaceutyczna
Poziom studiów	drugiego stopnia
Profil studiów	ogólnoakademicki
Wskazanie dziedzin nauki i dyscyplin naukowych lub dziedzin sztuki i dyscyplin artystycznych, do których został przyporządkowany kierunek studiów	inżynieria chemiczna
Liczba semestrów	studia stacjonarne: 3
Liczba punktów ECTS wymagana do ukończenia studiów	90
Łączna liczba godzin zajęć	studia stacjonarne: 945
Wymagania wstępne - rekrutacja	wymagania corocznie określone przez Senat PRz
Po ukończeniu studiów absolwent uzyskuje tytuł zawodowy	magister inżynier
Sylwetka absolwenta, możliwości zatrudnienia	<p>Absolwent studiów posiada zaawansowaną wiedzę i umiejętności z zakresu nowoczesnych technologii wytwarzania produktów farmaceutycznych, z uwzględnieniem doboru, projektowania i optymalizacji specjalistycznych urządzeń, obiektów i systemów technicznych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym. Zna zasady kwalifikacji i walidacji operacji, procesów produkcyjnych i metod testowych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym. Identyfikuje zagrożenia związane ze specyfiką produkcji farmaceutycznej a także reaguje w przypadku ich pojawienia się. Dokonuje analizy sposobu funkcjonowania, ocenia istniejące rozwiązania techniczne, wskazuje możliwości rozwoju technologii, zna zasady komercjalizacji i transferu technologii z uwzględnieniem ochrony prawnej innowacyjnych rozwiązań. Ma pogłębioną wiedzę niezbędną do rozumienia pozatechnicznych uwarunkowań prawnych i regulacyjnych charakterystycznych dla przemysłu farmaceutycznego, w tym w zakresie prowadzenia i dokumentowania badań klinicznych produktów leczniczych. Zna i stosuje zaawansowane metody, techniki i narzędzia przy rozwiązywaniu zadań inżynierskich z zakresu studiowanego kierunku, w szczególności do charakteryzowania substancji aktywnych farmakologicznie i produktów farmaceutycznych, modelowania i projektowania nowoczesnych produktów leczniczych i procesów ich produkcji. Potrafi planować i prowadzić badania oraz interpretować uzyskane wyniki, umie korzystać z literatury fachowej i baz danych.</p> <p>Absolwent posiada umiejętności językowe na poziomie B2+ Europejskiego Systemu Opisu Kształcenia Językowego Rady Europy oraz umie posługiwać się językiem angielskim w stopniu niezbędnym do posługiwania się specjalistyczną literaturą fachową. Absolwent studiów drugiego stopnia ma wpojone nawyki ustawicznego uczenia się oraz jest przygotowany do podjęcia kształcenia w szkołach doktorskich lub na studiach podyplomowych.</p> <p>Absolwent jest przygotowany do podjęcia pracy zawodowej na stanowiskach specjalistycznych i kierowniczych w przedsiębiorstwach produkcyjnych z branży farmaceutycznej, kosmetycznej i branżach pokrewnych np. chemicznej, biotechnologicznej, pracując jako technolog odpowiedzialny za planowanie, organizację i prowadzenie procesów produkcyjnych, inżynier zajmujący się projektowaniem, wdrażaniem i testowaniem nowych rozwiązań technologicznych, specjalista w działach kontroli jakości, działach badań i rozwoju, laboratoriach pomiarowych i kontrolnych. Absolwent jest przygotowany do pracy w jednostkach badawczych zajmujących się opracowywaniem nowoczesnych produktów leczniczych dla ludzi, zwierząt oraz środków ochrony roślin, wdrażaniem i walidacją rozwiązań innowacyjnych a także udoskonalaniem technologii znanych.</p>

2. Efekty uczenia się

Symbol	Treść	Odniesienia do PRK
K_W01	ma wiedzę z zakresu zaawansowanych rozwiązań technologicznych stosowanych do wytwarzania produktów farmaceutycznych, zna specyficzne uwarunkowania wpływające na opracowanie, przygotowanie i prowadzenie procesu wytworzenia	P7S_WG
K_W02	posiada poszerzoną wiedzę dotyczącą inżynierii procesów technologicznych w zakresie doboru, projektowania i optymalizacji specjalistycznych urządzeń, obiektów i systemów technicznych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym oraz przemysłach pokrewnych, a także zna procesy zachodzące w cyklu życia tych urządzeń, obiektów i systemów	P7S_WG
K_W03	zna zasady planowania, organizacji i dokumentacji w przemyśle farmaceutycznym, a także zna procesy kwalifikacji i walidacji urządzeń, obiektów, systemów i procesów produkcyjnych, operacji i metod testowych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym, w tym z zastosowaniem metod statystycznych do kontroli jakości danych	P7S_WG

K_W04	wykazuje się pogłębioną wiedzą niezbędną do modelowania, projektowania i opisu wybranych obiektów i procesów typowych dla przemysłu farmaceutycznego	P7S_WG
K_W05	posiada pogłębioną wiedzę w zakresie metod, technik, narzędzi wykorzystywanych do charakteryzowania substancji aktywnych farmakologicznie, środków pomocniczych i produktów farmaceutycznych	P7S_WG
K_W06	zna rodzaje i fazy badań klinicznych produktów leczniczych, elementy dokumentacji pozwalającej na ocenę sposobu prowadzenia badań klinicznych, metody weryfikacji jakości otrzymany danych	P7S_WG
K_W07	zna zagrożenia chemiczne związane ze specyfiką produkcji farmaceutycznej, potencjalny wpływ substancji chemicznych na zdrowie pracowników przemysłu farmaceutycznego oraz metody zabezpieczenia przed negatywnymi skutkami oddziaływania środków farmakologicznie czynnych i substancji pomocniczych	P7S_WG
K_W08	zna metody poszukiwania nowych związków mogących wykazywać aktywność biologiczną i farmakologiczną oraz ma wiedzę w zakresie nowoczesnych systemów dostarczania leków	P7S_WG
K_W09	ma wiedzę o najistotniejszych nowych osiągnięciach, trendach, wyzwaniach i możliwościach rozwoju technologii w przemyśle farmaceutycznym	P7S_WG
K_W10	zna ekonomiczne, prawne, etyczne i inne uwarunkowania różnych rodzajów działalności zawodowej związanej z kierunkiem studiów, w tym zasady ochrony własności przemysłowej i prawa autorskiego	P7S_WK
K_W11	posiada wiedzę na temat istoty i znaczenia innowacji i transferu technologii w gospodarce opartej na wiedzy, potrafi ocenić możliwości komercjalizacji wiedzy i nowych rozwiązań technologicznych	P7S_WK
K_W12	zna metody, techniki i narzędzia stosowane w zarządzaniu w przemyśle farmaceutycznym	P7S_WK
K_U01	wykorzystuje posiadaną wiedzę z dyscyplin naukowych właściwych dla studiowanego kierunku do identyfikowania, interpretowania i wyjaśniania złożonych zjawisk i procesów występujących na różnych etapach rozwoju i produkcji leków oraz wzajemnych relacji między tymi zjawiskami i procesami	P7S_UW
K_U02	wyszukuje, wybiera i krytycznie analizuje dostępne źródła informacji, również w języku obcym; dokonuje ich syntezy i twórczej interpretacji, w tym umiejętnie przetwarza informacje zawarte w literaturze, bazach danych i innych źródłach związanych ze studiowanym kierunkiem	P7S_UW
K_U03	planuje i przeprowadza badania eksperymentalne, dobiera i stosuje podstawowe i zaawansowane metody, techniki, narzędzia do charakteryzowania produktów i kontroli przebiegu procesów, wykonuje obliczenia oraz interpretuje zebrane wyniki	P7S_UW
K_U04	posługuje się zaawansowanymi narzędziami informatycznymi wspomagającymi projektowanie, modelowanie, symulowanie i optymalizację procesów przemysłowych, obliczenia i inne zadania inżynierskie	P7S_UW
K_U05	potrafi ocenić możliwości komercjalizacji wiedzy i nowych rozwiązań technologicznych oraz umie opracować wstępną dokumentację techniczną i rejestracyjną, zgodną z obowiązującymi wymaganiami, w zakresie przygotowania rozwiązań do transferu technologii, wyceny technologii, sporządzenia wniosku patentowego	P7S_UW
K_U06	dokonuje krytycznej analizy sposobu funkcjonowania istniejących rozwiązań technicznych, w tym urządzeń, obiektów, systemów i procesów, szczególnie w aspekcie efektywności działania, a także potencjalnego zagrożenia dla zdrowia oraz dobiera odpowiednie metody zabezpieczenia przed negatywnymi skutkami tego oddziaływania	P7S_UW
K_U07	potrafi planować zadania projektowe oraz stosować podstawowe metody i techniki zarządzania projektami	P7S_UW
K_U08	stosuje zapisy farmakopealne, normy i reguły GMP w rozwiązywaniu złożonych, typowych i nietypowych zadań inżynierskich z zakresu studiowanego kierunku	P7S_UW
K_U09	posługuje się językiem obcym na poziomie B2+ Europejskiego Systemu Opisu Kształcenia Językowego oraz specjalistyczną terminologią w zakresie studiowanego kierunku	P7S_UK
K_U10	potrafi kierować pracą zespołową, współdziałać z innymi osobami w ramach prac zespołowych i podejmować wiodącą rolę w zespołach oraz samodzielnie planować i realizować własne uczenie się przez całe życie i ukierunkowywać innych w tym zakresie	P7S_UO P7S_UU
K_U11	przy formułowaniu i rozwiązywaniu zadań inżynierskich - dostrzega aspekty pozatechniczne, w tym organizacyjne, ekonomiczne i prawne	P7S_UW
K_K01	rozumie potrzebę aktualizacji swojej wiedzy i podnoszenia kwalifikacji oraz zna możliwości rozwoju kompetencji zawodowych i interpersonalnych	P7S_KK
K_K02	jest odpowiedzialny za pracę własną i skutki podejmowanych decyzji; potrafi podporządkować się zasadom pracy w grupie w różnych rolach; jest odpowiedzialny za wspólnie realizowane zadania, potrafi działać w sposób kreatywny i przedsiębiorczy	P7S_KO
K_K03	potrafi prawidłowo zdefiniować priorytety służące realizacji określonych, przez siebie lub innych, zadań oraz zadbać o terminowość ich wykonania	P7S_KR
K_K04	potrafi prawidłowo identyfikować i rozstrzygać dylematy związane z wykonywaniem zawodu inżyniera m.in.: zachowania się w sposób profesjonalny, przestrzegania zasad etyki zawodowej i kultury osobistej	P7S_KR

Opis efektów uczenia się zawiera efekty uczenia się, o których mowa w ustawie z dnia 22 grudnia 2015 r. o Zintegrowanym Systemie Kwalifikacji i uwzględnienia uniwersalne charakterystyki pierwszego stopnia określone w tej ustawie oraz charakterystyki drugiego stopnia określone w przepisach wydanych na podstawie art. 7 ust. 3 tej ustawy, natomiast w przypadku kierunku studiów kończącego się uzyskaniem tytułu zawodowego inżyniera – pełen zakres efektów umożliwiających uzyskanie kompetencji inżynierskich..

Szczegółowe informacje o:

1. związkach efektów uczenia się z efektami uczenia się zawartymi w poszczególnych zajęciach;
2. kluczowych kierunkowych efektach uczenia się w zakresie wiedzy, umiejętności i kompetencji społecznych, z ukazaniem ich związku z dyscypliną/dyscyplinami, do której/kórych kierunek jest przyporządkowany;
3. rozwinięciu kierunkowych efektów uczenia się na poziomie zajęć lub grup zajęć, w szczególności powiązanych z prowadzoną w uczelni działalnością naukową;
4. efektach uczenia się w zakresie wiedzy, umiejętności i kompetencji społecznych, prowadzących do uzyskania kompetencji inżynierskich, w przypadku kierunków studiów kończących się uzyskaniem tytułu zawodowego inżyniera/magistra inżyniera;

znajdują się w kartach zajęć, dostępnych na stronie internetowej wydziału. Karty modułów zajęć stanowią integralną część programu studiów.

3. Wykaz zajęć, parametry programu studiów, metody weryfikacji efektów uczenia się oraz treści programowe

3.1 Przedmioty wspólne dla kierunku, niezależne od wyboru studentów

Semestr	Jedn.	Nazwa zajęć	Wykład	Ćwiczenia/ Lektorat	Laboratorium	Projekt/ Seminarium	Suma godzin	Punkty ECTS	Egzamin	Oblig.
---------	-------	-------------	--------	------------------------	--------------	------------------------	----------------	----------------	---------	--------

1	CN	Analiza i ocena zagrożeń w procesie produkcji leków	15	0	20	0	35	2	N	
1	CX	Angielska terminologia techniczna	0	30	0	0	30	2	N	
1	CI	Aparatura pomocnicza w przemyśle farmaceutycznym	15	0	0	0	15	1	N	
1	ZP	Ekonomiczne, organizacyjne i prawne podstawy działalności gospodarczej	15	0	0	0	15	1	N	
1	CN	Ekonomika zrównoważonego rozwoju	15	0	0	0	15	1	N	
1	CI	Inżynieria materiałów proszkowych	30	0	15	30	75	6	T	
1	ZP	Ochrona własności intelektualnej	15	0	0	0	15	1	N	
1	CI	Reaktory chemiczne	30	0	30	0	60	5	T	
1	CS	Środki pomocnicze w inżynierii farmaceutycznej	15	0	20	0	35	2	N	
1	CB	Statystyczna kontrola procesów	15	0	15	0	30	2	N	
1	MT	Transfer technologii w przemyśle farmaceutycznym	20	0	0	10	30	2	N	
1	CM	Walidacja w przemyśle farmaceutycznym	15	0	15	0	30	2	N	
1	ZB	Zarządzanie projektami	0	0	0	30	30	2	N	
1	CI	Złożone formy produktów farmaceutycznych	15	0	0	0	15	1	N	
2	CM	Inżynieria systemów kontrolowanego dostarczenia leków	15	0	20	0	35	3	N	
2	CX	Wprowadzenie do badań klinicznych	10	0	0	0	10	1	N	
3	CX	Laboratorium dyplomowe	0	0	90	0	90	8	N	
3	CX	Praca dyplomowa	0	0	0	0	0	20	N	
3	CX	Seminarium dyplomowe	0	15	0	0	15	2	N	

Uwaga, niezaliczenie zajęć oznaczonych czerwoną flagą uniemożliwia dokonanie wpisu na kolejny semestr (nawet wówczas gdy sumaryczna liczba punktów ECTS jest mniejsza niż dług dopuszczalny), są to zajęcia kontynuowane w następnym semestrze lub zajęcia, w których nieosiągnięcie wszystkich zakładanych efektów uczenia się nie pozwala na kontynuowanie studiów w innych zajęciach objętych programem studiów następnego semestru.

3.2 Wykaz bloków tematycznych do wyboru

- Inżynieria produkcji leków
- Rozwój leków

3.2.1. Blok tematyczny: Inżynieria produkcji leków

Przedmioty realizowane po wyborze bloku tematycznego

Semestr	Jedn.	Nazwa zajęć	Wykład	Ćwiczenia/ Lektorat	Laboratorium	Projekt/ Seminarium	Suma godzin	Punkty ECTS	Egzamin	Oblig.
2	CB	Biotechnologiczne metody produkcji leków	30	0	30	0	60	4	N	
2	CM	Chemia i technologia antybiotyków	15	0	0	0	15	1	N	
2	MT	Lean Management w produkcji farmaceutycznej	15	0	0	15	30	2	N	
2	CK	Metody badań tworzyw polimerowych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym	15	0	15	0	30	2	N	
2	CI	Metody separacji związków farmakologicznie czynnych	30	0	30	0	60	5	T	
2	CI	Modelowanie mieszania metodami CFD	15	0	0	15	30	2	N	
2	CI	Operacje okresowe w przemyśle farmaceutycznym	30	0	0	30	60	5	T	
2	CK	Technologia opakowań produktów farmaceutycznych	15	0	15	20	50	3	N	
2	CS	Weterynaryjne produkty lecznicze	15	0	15	0	30	2	N	

Parametry programu studiów

Łączna liczba punktów ECTS, którą student musi uzyskać w ramach zajęć prowadzonych z bezpośrednim udziałem nauczycieli akademickich lub innych osób prowadzących zajęcia.	47 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS przyporządkowana zajęciom związanym z prowadzoną w uczelni działalnością naukową w dyscyplinie lub dyscyplinach, do których przyporządkowany jest kierunek studiów.	76 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS, jaką student musi uzyskać w ramach zajęć z dziedziny nauk humanistycznych lub nauk społecznych w przypadku kierunków studiów przyporządkowanych do dyscyplin w ramach dziedzin innych niż odpowiednio nauki humanistyczne lub nauki społeczne.	5 ECTS

Łączna liczba punktów ECTS przyporządkowana przedmiotom do wyboru.	56 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS, którą student musi uzyskać w ramach zajęć z języka obcego.	2 ECTS
Liczba godzin zajęć z wychowania fizycznego.	--

Metody weryfikacji efektów uczenia się

Szczegółowe zasady oraz metody weryfikacji i oceny efektów uczenia się pozwalające na sprawdzenie i ocenę wszystkich efektów uczenia się są opisane w kartach zajęć. W ramach programu weryfikacja osiągniętych efektów uczenia się jest realizowana w szczególności przy pomocy następujących metod: egzamin cz. pisemna, egzamin cz. praktyczna, egzamin cz. ustna, zaliczenie cz. pisemna, zaliczenie cz. praktyczna, zaliczenie cz. ustna, esej, kolokwium, sprawdzian pisemny, obserwacja wykonawstwa, prezentacja dokonań (portfolio), prezentacja projektu, raport pisemny, referat pisemny, referat ustny, sprawozdanie z projektu, test pisemny. Szczegółowe informacje na temat weryfikacji osiągniętych przez studentów efektów uczenia się znajdują się w kartach zajęć opublikowanych na stronie internetowej wydziału. Parametry wybranych metod weryfikacji efektów uczenia się znajdują się w tabeli poniżej.

Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin	4
Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin w formie pisemnej	4
Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin w formie ustnej	0
Liczba godzin przeznaczona na egzamin w formie pisemnej	8
Liczba godzin przeznaczona na egzamin w formie ustnej	0
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do egzaminów i zaliczeń	154
Liczba zajęć, które kończą się zaliczeniem bez egzaminu	24
Liczba godzin przeznaczona na zaliczenie w formie pisemnej	22
Liczba godzin przeznaczona na zaliczenie w formie ustnej	2
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do zaliczeń w trakcie semestrów na zajęciach ćwiczeniowych (bez zaliczeń końcowych)	9
Liczba zajęć, w których weryfikacja osiągniętych efektów uczenia się realizowana jest na podstawie obserwacji wykonawstwa (laboratoria)	13
Liczba laboratoriów, w których osiągane efekty uczenia się sprawdzane są na podstawie sprawdzianów w trakcie semestru	10
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do sprawdzianów realizowanych na zajęciach laboratoryjnych	51
Liczba zajęć projektowych, w których osiągane efekty uczenia się sprawdzane są na podstawie prezentacji projektu, raportu pisemnego, referatu pisemnego, referatu ustnego lub sprawozdania z projektu	7
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na wykonanie projektu/dokumentacji /raportu oraz przygotowanie do prezentacji	104
Liczba zajęć wykładowych, które wymagają odrębnego zaliczenia w formie pisemnej lub ustnej niezależnie od wymagań innych form zajęć tego modułu	17
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do sprawdzianów realizowanych na zajęciach wykładowych	128

3.2.2. Blok tematyczny: Rozwój leków

Przedmioty realizowane po wyborze bloku tematycznego

Semestr	Jedn.	Nazwa zajęć	Wykład	Ćwiczenia/ Lektorat	Laboratorium	Projekt/ Seminarium	Suma godzin	Punkty ECTS	Egzamin	Oblig.
2	CB	Analiza właściwości biologicznych w rozwoju leku	15	0	30	0	45	3	N	
2	CD	Elementy stereochemii w projektowaniu leków	20	20	0	0	40	2	N	
2	CN	Farmakometabolomika	15	0	15	0	30	2	N	
2	CB	Genomika w technologii farmaceutyków	15	0	15	0	30	2	N	
2	CF	Kontrolowana polimeryzacja rodnikowa w projektowaniu leków	15	0	20	0	35	3	N	
2	CB	Metody obliczeniowe w projektowaniu i analizie właściwości związków farmakologicznie czynnych	30	0	0	30	60	5	T	
2	CF	Modelowanie biomolekularne w projektowaniu leków	15	0	15	0	30	2	N	
2	CM	Nowoczesne metody syntezy chemicznej substancji leczniczych	30	0	20	0	50	4	T	
2	CB	Opracowanie i rozwój leków białkowych	15	0	30	0	45	3	N	

Parametry programu studiów

Łączna liczba punktów ECTS, którą student musi uzyskać w ramach zajęć prowadzonych z bezpośrednim udziałem nauczycieli akademickich lub innych osób prowadzących zajęcia.	47 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS przyporządkowana zajęciom związanym z prowadzoną w uczelni działalnością naukową w dyscyplinie lub dyscyplinach, do których przyporządkowany jest kierunek studiów.	76 ECTS

Łączna liczba punktów ECTS, jaką student musi uzyskać w ramach zajęć z dziedziny nauk humanistycznych lub nauk społecznych w przypadku kierunków studiów przyporządkowanych do dyscyplin w ramach dziedzin innych niż odpowiednio nauki humanistyczne lub nauki społeczne.	5 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS przyporządkowana przedmiotom do wyboru.	56 ECTS
Łączna liczba punktów ECTS, którą student musi uzyskać w ramach zajęć z języka obcego.	2 ECTS
Liczba godzin zajęć z wychowania fizycznego.	--

Metody weryfikacji efektów uczenia się

Szczegółowe zasady oraz metody weryfikacji i oceny efektów uczenia się pozwalające na sprawdzenie i ocenę wszystkich efektów uczenia się są opisane w kartach zajęć. W ramach programu weryfikacja osiągniętych efektów uczenia się jest realizowana w szczególności przy pomocy następujących metod: egzamin cz. pisemna, egzamin cz. praktyczna, egzamin cz. ustna, zaliczenie cz. pisemna, zaliczenie cz. praktyczna, zaliczenie cz. ustna, esej, kolokwium, sprawdzian pisemny, obserwacja wykonawstwa, prezentacja dokonań (portfolio), prezentacja projektu, raport pisemny, referat pisemny, referat ustny, sprawozdanie z projektu, test pisemny. Szczegółowe informacje na temat weryfikacji osiągniętych przez studentów efektów uczenia się znajdują się w kartach zajęć opublikowanych na stronie internetowej wydziału. Parametry wybranych metod weryfikacji efektów uczenia się znajdują się w tabeli poniżej.

Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin	4
Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin w formie pisemnej	4
Liczba zajęć, w których wymagany jest egzamin w formie ustnej	0
Liczba godzin przeznaczona na egzamin w formie pisemnej	8
Liczba godzin przeznaczona na egzamin w formie ustnej	0
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do egzaminów i zaliczeń	168
Liczba zajęć, które kończą się zaliczeniem bez egzaminu	24
Liczba godzin przeznaczona na zaliczenie w formie pisemnej	26
Liczba godzin przeznaczona na zaliczenie w formie ustnej	2
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do zaliczeń w trakcie semestrów na zajęciach ćwiczeniowych (bez zaliczeń końcowych)	14
Liczba zajęć, w których weryfikacja osiągniętych efektów uczenia się realizowana jest na podstawie obserwacji wykonawstwa (laboratoria)	15
Liczba laboratoriów, w których osiągane efekty uczenia się sprawdzane są na podstawie sprawdzianów w trakcie semestru	12
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do sprawdzianów realizowanych na zajęciach laboratoryjnych	78
Liczba zajęć projektowych, w których osiągane efekty uczenia się sprawdzane są na podstawie prezentacji projektu, raportu pisemnego, referatu pisemnego, referatu ustnego lub sprawozdania z projektu	4
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na wykonanie projektu/dokumentacji /raportu oraz przygotowanie do prezentacji	73
Liczba zajęć wykładowych, które wymagają odrębnego zaliczenia w formie pisemnej lub ustnej niezależnie od wymagań innych form zajęć tego modułu	15
Szacowana liczba godzin, którą studenci powinni poświęcić na przygotowanie się do sprawdzianów realizowanych na zajęciach wykładowych	114

3.3 Treści programowe

Treści programowe (kształcenia) są zgodne z efektami uczenia się oraz uwzględniają w szczególności aktualny stan wiedzy i metodyki badań w dyscyplinie lub dyscyplinach, do których jest przyporządkowany kierunek, jak również wyniki działalności naukowej uczelni w tej dyscyplinie lub dyscyplinach. Szczegółowy opis realizowanych treści programowych znajduje się w kartach zajęć, dostępnych na stronie wydziału.

Analiza i ocena zagrożeń w procesie produkcji leków	K_W07, K_U06, K_U11, K_K02, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> Klasyfikacja substancji farmakologicznie czynnych. Kategorie toksyczności substancji farmakologicznie czynnych. Skutki narażenia zawodowego na wybrane substancje farmakologicznie czynne (np. hormony sterydowe, antybiotyki, leki przeciwnowotworowe) oraz substancje pomocnicze. Ocena narażenia zawodowego na czynniki chemiczne. Ocena potencjalnego wpływu substancji chemicznych na zdrowie pracownika produkcyjnego. Metody oceny ryzyka zawodowego związanego z narażeniem na środki farmakologicznie czynne i substancje pomocnicze. Metody zabezpieczenia przed negatywnymi skutkami oddziaływania środków farmakologicznie czynnych i substancji pomocniczych. Hałas – pomiar, ocena, interpretacja wyników. Pomiar natężenia i równomierności oświetlenia stanowiska pracy – ocena, interpretacja wyników. Oznaczenie stężenia pyłów zawieszonych w powietrzu miejsca pracy - pomiar, interpretacja wyników. Oznaczenie stężenia toksycznych składników gazowych w powietrzu. 	
Analiza właściwości biologicznych w rozwoju leku	K_W01, K_W05, K_W08, K_U03, K_U04, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Sposoby oddziaływania związków chemicznych z białkami oraz kwasami nukleinowymi. Spektrofotometria UV-Vis oraz fluorescencyjna w analizie biologicznej leku. Metody badań właściwości antybakteryjnych oraz cytotoksyczności leku. Detekcja oddziaływań między badanym lekiem a białkiem transportowym krwi. Metody analizy właściwości antybakteryjnych potencjalnych leków. 	
Angielska terminologia techniczna	K_U02, K_U09, K_K01
<ul style="list-style-type: none"> Poznanie słownictwa specjalistycznego związanego z kierunkiem studiów Poznanie skrótów związanych z kierunkiem studiów Analiza słownictwa związanego z BHP na podstawie kart charakterystyki substancji chemicznych Analiza angielskich tekstów dotyczących podstawowych technik laboratoryjnych Poznanie struktury tekstów naukowych oraz zasad przygotowania wystąpień ustnych, próby tłumaczenia tekstów technicznych i rozwiązywanie zadań z tym związanych. Przygotowanie i wygłoszenie prezentacji dotyczącej tematyki studiów w języku angielskim 	
Aparatura pomocnicza w przemyśle farmaceutycznym	K_W01, K_W02, K_W09, K_U06, K_K01
<ul style="list-style-type: none"> Aparatura do magazynowania substancji i mieszanin w przemyśle farmaceutycznym Systemy dozujące surowce Aparatura do porcjowania i pakowania proszków, granulatów, tabletek i kapsułek Aparatura do porcjowania, dozowania półstałych i płynnych form leku: kompletne linie rozlewcze, zakręczarki, nalewarki, systemy etykietujące, tubiarki, systemy znakowania produktów, urządzenia do sterylizacji, kartoniarki Opakowania farmaceutyczne Systemy do inspekcji materiałów 	

opakowaniowych	
Biotechnologiczne metody produkcji leków	K_W01, K_W05, K_W08, K_U01, K_U03, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Wybrane aspekty społeczne i ekonomiczne wykorzystania technik biotechnologicznych. Biochemia, fizjologia i metabolizm wybranych organizmów ważnych z punktu widzenia biotechnologii. Elementy kontroli kinetyki i termodynamiki procesów biotechnologicznych w skali laboratoryjnej i przemysłowej. • Praktyczne aspekty procesów biotechnologicznych. Wykorzystanie narzędzi obliczeniowych w biotechnologii. Wybrane aspekty produkcji, analizy i charakterystyki substancji biologicznie czynnych w heterologicznych systemach ekspresji. • Projektowanie procesu biotechnologicznego w skali laboratoryjnej: od genu do charakterystyki wyizolowanego produktu. 	
Chemia i technologia antybiotyków	K_W01, K_W05, K_W08, K_U08, K_K01
<ul style="list-style-type: none"> Historia, definicja, zakres działania oraz klasyfikacja i aktywność przeciwdrobnoustrojowa antybiotyków. • Budowa chemiczna oraz metody wytwarzania antybiotyków aminoglikozydowych. • Budowa chemiczna, biotechnologia i modyfikacja chemiczna tetracyklin. • Budowa chemiczna, biotechnologia i modyfikacja erytromycyny- antybiotyku z grupy makrolidów. • Budowa chemiczna i wytwarzanie ryfamycyn oraz antybiotyków polipeptydowych. • zaliczenie 	
Ekonomiczne, organizacyjne i prawne podstawy działalności gospodarczej	K_W10, K_U11, K_K01, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> Pojęcie prawa gospodarczego. Źródła prawa gospodarczego. Zakres przedmiotowy i podmiotowy prawa gospodarczego. • Działalność gospodarcza. Pojęcie przedsiębiorcy. Prawa i obowiązki przedsiębiorców. Podejmowanie i wykonywanie działalności gospodarczej. • Krajowy Rejestr Sądowy. Firma, prokura, pełnomocnictwo. • Spółki osobowe: cywilna, jawna, partnerska. • Spółki osobowe: komandytowa, komandytowo-akcyjna. • Spółki kapitałowe: z ograniczoną odpowiedzialnością, akcyjna. • Inne podmioty prawa gospodarczego: spółdzielnie, fundacje, stowarzyszenia, przedsiębiorstwa państwowe. • Ogólne zagadnienia umów gospodarczych. Istota i znaczenie umów gospodarczych. Zasada swobody umów. Rodzaje umów. • Czynniki kształtujące treść, przygotowanie i tryb zawarcia umowy gospodarczej. Zasady związane z wykonaniem, skutki niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. • Wybrane umowy gospodarcze: umowa sprzedaży, dostawy, kontraktacji, agencyjna, komisju, składu, przechowania, najmu, dzierżawy, użyczenia, leasingu, przewozu. Umowy bankowe. Papiery wartościowe. 	
Ekonomika zrównoważonego rozwoju	K_W10, K_U11, K_K01, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> Założenia zrównoważonego rozwoju. • Wyzwania zrównoważonego rozwoju w Polsce. Gospodarka leśna w Polsce wzorem zrównoważonego rozwoju. • Podstawy zrównoważonej polityki gospodarczej i energetycznej. • Miasta - rozwój zrównoważony. • Strategiczne planowanie lokalnego zrównoważonego rozwoju. • Zrównoważony rozwój a globalne dobra publiczne. Czas życia produktu. Planowane postarzenie produktu. • Gospodarka odpadami. 	
Elementy stereochemii w projektowaniu leków	K_W04, K_W05, K_U01, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Stereoizomeria, podział. Stereochemiczny przebieg reakcji w projekcji Newmana i Fischera. Synteza i indukcja asymetryczna. Przekształcenie asymetryczne i rozszczepienie kinetyczne. Metody ustalania struktury izomerów geometrycznych i optycznych, analiza konformacyjna. Metody badań przemian stereochemicznych. • Stereochemia w poszukiwaniu i modyfikacji struktury wodzącej, bioizosteryzm, ograniczanie liczby konformacji i ich stabilizacja, usztywnianie cząsteczki, rozważania stereochemiczne i topograficzne oddziaływania lek-receptor. 	
Farmakometabolomika	K_W01, K_W05, K_W09, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Farmakometabolomika, metabolom, metabolity, lipidy • podstawy spektrometrii mas, metoda NMR oraz FTIR. metody fluorescencyjne, elektroforeza, rentgenografia strukturalna • metody rozdzielania biocząsteczek - chromatografia, elektroforeza itd. zaawansowane techniki mikroskopowe • Obróbka materiału biologicznego do celów detekcji leków • Detekcja leków i ich metabolitów z użyciem spektrometrii mas • Farmakometabolomika z użyciem techniki NMR 	
Genomika w technologii farmaceutyków	K_W01, K_W05, K_W09, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Metabolizm leków, Indywidualne różnice w reakcji na leki, Objawy uboczne działania leków i mniejsza skuteczność farmakoterapii Wskazania do badania profilu farmakogenetycznego chorego, Wpływ polimorfizmu genetycznego enzymów CYP na farmakokinetykę i farmakodynamikę leków Konsekwencje mutacji genów CYP Zmiany fenotypu specyficzne dla wieku rozwojowego i chorób Genetyczne warianty białkowych transporterów leków Wiązanie leków z wariantami genetycznymi białek osocza Enzymy metabolizujące leki, Glukuronozyltransferazy, N-acetylotransferazy, NAT2 i NAT1 (status acetylatora), S-metylotransferaza tiopuryny (TPMT), Główne enzymy cytochromu P450, ich substraty, inhibitory i substancje indukujące Polimorfizmy markerów, genów i receptorów wpływające na farmakodynamikę leków i funkcjonalną czynność białek, Receptory glikokortykosteroidów (GR), Receptory beta-2-adrenergiczne (P2-AR) Zastosowanie farmakogenetyki w psychiatrii, Uzależnienie a farmakogenomika, Farmakogenetyka w chorobach autoimmunologicznych. Molekularna regulacja funkcji układu immunologicznego • Nomenklatura ludzkich cytochromów P450, wyszukiwanie i znaczenie mutacji w zakresie farmakogenomiki (bazy cypalleles, transformer, pharmGKB, FINDBase). Identyfikacja biomarkerów istotnych przy stosowaniu wybranych leków. Analiza markerów dla wybranych genów CYP lub HLA na poziomie DNA lub RNA 	
Inżynieria materiałów proszkowych	K_W01, K_W02, K_W04, K_W05, K_W09, K_U01, K_U03, K_U04, K_U06, K_U10, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Definicja i klasyfikacja materiałów rozdrobnionych. Siły oddziaływań między cząstkami: van der Waalsa, elektrostatyczne i adhezji kapilarnej. Metody pomiaru sił adhezji. Porównanie sił adhezji w układach obejmujących cząstkę kulistą. • Właściwości mechaniczne złoza materiału sypkiego. Metody pomiaru właściwości mechanicznych. Wskaźniki Carra i Johansona. Kohezynność i płynność złoza materiału sypkiego. • Procesy przemysłowe na bazie oddziaływań w materiałach sypkich: mieszanie składników o zróżnicowanych właściwościach, granulacja i tabletkowanie. • Modelowanie operacji technologicznych z udziałem materiałów rozdrobnionych z wykorzystaniem metody elementów dyskretnych (EDEM), metod elementów skończonych (Ansys Fluent) oraz metod statystycznych (Aspen Plus i Aspen Properties) • Modyfikacja właściwości reologicznych materiałów sypkich • Metody poprawy zdolności płynięcia materiałów sypkich • Metody wyznaczania funkcji płynięcia • Metody wyznaczania parametrów plastycznego płynięcia proszków (kohezja, kąt tarcia wewnętrzny, wytrzymałość na jednoosiowe ściskanie) • Mieszanie interaktywne proszków. Mieszanie i mielenie trybochemiczne proszków • Wykonanie projektu wybranej operacji technologicznej z udziałem materiałów rozdrobnionych z wykorzystaniem metody elementów dyskretnych (EDEM), metod elementów skończonych (Ansys Fluent) oraz metod statystycznych (Aspen Plus i Aspen Properties). Wykonanie projektu dotyczącego doskonalenia konstrukcji postaci leku dostosowanej do drogi podania: zbadanie wpływu substancji pomocniczych na jakość postaci leku; zbadanie wpływu procesu technologicznego na jakość postaci leku; zaprojektowanie procesu technologicznego zmniejszania wielkości cząstek; zaprojektowanie procesu technologicznego granulacji (np. granulacji fluidalnej, talerzowej, bębnowej); zaprojektowanie procesu technologicznego suszenia (suszenia fluidalnego) 	
Inżynieria systemów kontrolowanego dostarczenia leków	K_W01, K_W04, K_W05, K_W08, K_W09, K_U01, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Wiadomości wstępne. Procesy dyfuzji w systemach biologicznych, dyspersja leków, przenikanie leków przez bariery biologiczne. • Systemy kontrolowanego dostarczenia leków: przezskórne, hydrożelowe, matrycowe, z udziałem cząstek stałych. Implanty jako źródło kontrolowanego dostarczenia leków. • Materiały stosowane w systemach kontrolowanego dostarczenia leków - materiały polimerowe, nieorganiczne oraz materiały hybrydowe. • Wybrane ćwiczenia z grupy tematów: Otrzymywanie materiałów hydrożelowych. Otrzymywanie kapsulek alginianowych. Cząstki magnetyczne - synteza i badanie rozkładu cząstek. Kontrolowane uwalnianie leków z hydrożelu. Synteza i właściwości meziporowatych krzemionek. Synteza materiałów hybrydowych nieorganiczno-organicznych. 	

Kontrolowana polimeryzacja rodnikowa w projektowaniu leków	K_W01, K_W05, K_W08, K_W09, K_U01, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Polimeryzacja rodnikowa z odwracalną dezaktywacją (RDRP). Metody RDRP wykorzystujące niewielkie stężenie katalizatora oraz bez udziału katalizatora. Możliwości i ograniczenia stosowania technik RDRP w syntezie precyzyjnie kontrolowanych związków wielkocząsteczkowych (polielektrolity, polimery gwiaździste, szczołki polimerowe, hybrydy, inne). Przemysłowe zastosowanie technik RDRP w inżynierii systemów kontrolowanego dostarczania leków (od pomysłu do praktycznego zastosowania m. in. w przemyśle farmaceutycznym). Nowe trendy i potencjalne kierunki rozwoju omawianej dziedziny inżynierii nośników leków. Ćwiczenie 1: Synteza polielektrolitów jako nośników leków techniką polimeryzacji rodnikowej z przeniesieniem atomu z regeneracją aktywatorów poprzez przeniesienie elektronu (badanie kinetyki polimeryzacji np. stosując FT-IR, analiza próbek na GPC, potwierdzenie struktury polimeru techniką FT-IR, badania właściwości pH – zmiana średnicy hydrodynamicznej pod wpływem zmiany pH roztworów). Ćwiczenie nr 2: Synteza termoczulych polimerów jako nośników leków technikami polimeryzacji rodnikowej z przeniesieniem atomu (synteza kopolimerów statystycznych o różnorodnej dolnej krytycznej temperaturze rozpuszczania (LCST), badanie kinetyki polimeryzacji np. stosując FT-IR, analiza próbek na GPC, potwierdzenie struktury polimeru techniką FT-IR, badania właściwości termoczulych – określanie temperatury LCST polimeru mierząc transmitancję, czyli UV-Vis - analiza transmitancji roztworów polimerów w różnych temperaturach oraz różnych stężeniach - badanie wpływu stężenia polimeru na wartość LCST. Ćwiczenie nr 3: Wyznaczanie krytycznego stężenia micelizacji dla roztworów surfaktantów stosowanych w ATRP (dwa wybrane surfaktanty – np. anionowy i kationowy) za pomocą pomiaru napięcia powierzchniowego cieczy metodą stalagmometryczną. Badanie wpływu tworzenia miceli na wartość napięcia powierzchniowego roztworu surfaktantu dla dwóch wybranych surfaktantów (z dwóch różnych grup surfaktantów – np. anionowego oraz kationowego) używanych w polimeryzacji techniką ATRP. Ćwiczenie nr 4: Modyfikacja materiałów włókienniczych do produkcji opatrunków o kontrolowanym uwalnianiu substancji aktywnych (modyfikacja materiałów włókienniczych technikami ATRP w kontekście szczenia polimerów o właściwościach hydrofilowych, hydrofobowych pH-czulych i termoczulych, potwierdzanie struktury uzyskanych materiałów techniką FT-IR, wyznaczanie zwilżalności uzyskanych materiałów – potwierdzanie hydrofobowości/hydrofilowości powłok) 	
Laboratorium dyplomowe	K_W09, K_U02, K_U03, K_U04, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Sporządzenie planu części doświadczalnej pracy dyplomowej. Wykonanie badań/analiz związanych z częścią doświadczalną pracy dyplomowej. Opracowanie wyników. Wyciągnięcie wniosków z przeprowadzonych badań/analiz. 	
Lean Management w produkcji farmaceutycznej	K_W03, K_W10, K_W12, K_U06, K_U10, K_U11, K_K01, K_K02
<ul style="list-style-type: none"> Współczesne koncepcje i wyzwania dla przemysłu. Prezentacja ogólnych założeń i zasad Lean Management. Prezentacja strat występujących w procesach produkcyjnych i możliwości ich identyfikacji. Zarządzanie wizualne w systemach produkcyjnych oraz zarządzanie przestrzenią roboczą (standaryzacja, metoda 5S). Efektywne zarządzanie parkiem technologicznym (metoda SMED, TPM). Mapowanie strumienia wartości i optymalizacja procesu produkcyjnego. Zarządzanie przepływem materiałów, informacji i pracowników. Zaliczenie wykładu. Realizacja projektu z zakresu wykorzystania Lean Management do doskonalenia procesu produkcyjnego (Definiowanie problemów. Wybór metod analizy, analiza i wnioskowanie. Poszukiwanie możliwych rozwiązań problemów. Analiza i wybór rozwiązań. Plan wdrożenia rozwiązań. Planowanie oceny skuteczności rozwiązań) Prezentacja i zaliczenie projektów. 	
Metody badań tworzyw polimerowych stosowanych w przemyśle farmaceutycznym	K_W02, K_W05, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Wpływ budowy chemicznej na wybrane właściwości użytkowe i przetwórcze tworzyw polimerowych stosowanych w inżynierii farmaceutycznej. Metody badań identyfikacyjnych, metodyka prowadzenia badań, zasady oznaczenia właściwości mechanicznych, termicznych i przetwórczych tworzyw polimerowych. Zapoznanie z polskimi i międzynarodowymi normami w zakresie badań właściwości tworzyw polimerowych stosowanych w farmacji. Analiza właściwości mechanicznych tworzyw polimerowych. Badania właściwości reologicznych tworzyw polimerowych. Weryfikacja właściwości użytkowych zgodnie z kryteriami farmakologicznymi. 	
Metody obliczeniowe w projektowaniu i analizie właściwości związków farmakologicznie czynnych	K_W01, K_W04, K_W05, K_U04, K_K01, K_K02
<ul style="list-style-type: none"> Omówienie źródeł eksperymentalnych strukturalnych informacji biologicznych oraz ich wpływu na jakość danych wykorzystywanych w symulacjach. Struktura bioinformatycznych baz danych zawierających informacje strukturalne wraz z metodyką ich przeszukiwania oraz interpretacją wyników wyszukiwania. Główne koncepcje modelowania molekularnego, metody ab-initio, metody semi-empiryczne, metody oparte o Teorię Funkcjonału Gęstości. Metody optymalizacyjne stosowane w poszukiwaniu optymalnej energetycznie struktury cząsteczki. Zastosowanie analizy konformacyjnej. Omówienie podstaw molekularnych oddziaływań receptor-ligand. Elementy analizy strukturalnej oraz technik wizualizacji uzyskanych wyników. Techniki komputerowe wykorzystywane w modelowaniu struktur biomakromolekuł z uwzględnieniem centrów aktywnych. Symulacja oddziaływań receptor-ligand na wybranych przykładach. Optymalizacja struktury cząsteczki. Analiza konformacyjna związków farmakologicznie czynnych. 	
Metody separacji związków farmakologicznie czynnych	K_W02, K_W09, K_U01, K_U03, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> Postawy adsorpcji i chromatografii, mechanizm procesu, rodzaje technik chromatograficznych i adsorpcyjnych, termodynamika i kinetyka procesu. Specyficzne aspekty operacji jednostkowych stosowanych w oczyszczaniu związków biologicznie aktywnych. Izolacja białek za pomocą technik chromatograficznych: chromatografia jonowymienna, hydrofobowa, żelowa, powinowactwa. Izolacja białek za pomocą precypitacji specyficznej i niespecyficznej. Strategie wyodrębniania i oczyszczania produktów. Permeacyjne techniki rozdzielania mieszanin: mikrofiltracja, ultrafiltracja, nanofiltracja, osmoza, osmoza odwrócona, dializa, elektrodializa. Podstawy fizykochemiczne i modele matematyczne procesów. Przykłady zastosowań rozdzielania mieszanin w przemyśle farmaceutycznym. 	
Modelowanie biomolekularne w projektowaniu leków	K_W01, K_W04, K_W08, K_U01, K_U04, K_K01, K_K02
<ul style="list-style-type: none"> Główne koncepcje i obszary zastosowań modelowania molekularnego w projektowaniu leków. Podstawy metod modelowania molekularnego: mechaniki molekularnej, dynamiki molekularnej, Monte Carlo. Siły molekularne. Podstawy molekularnej mechaniki kwantowej: metody ab initio, metody półempiryczne, metody wykorzystujące funkcjonały gęstości DFT. Optymalizacja geometrii biocząsteczek. Bazy danych biomolekularnych, bazy ligandów (PubChem, ZINC, BindingDB), bazy enzymów, inne). Elementy analizy homologicznej w projektowaniu leków. Podstawy modelowania struktury przestrzennej białek. Modelowanie wielkości charakteryzujących fizykochemiczne właściwości układów biologiczno-chemicznych dla potrzeb projektowania leków. Analiza konformacyjna w projektowaniu leków. Zastosowanie metod modelowania molekularnego w badaniu reaktywności układów biochemicznych: badanie termodynamiki i stanów przejściowych reakcji leków. Dokowanie molekularne w projektowaniu leków: metody dokowania, funkcje oceny oddziaływania liganda (leku) z receptorem (białkiem). Modelowanie biomolekularne w projektowaniu farmakoforów. Badanie zależności QSAR struktura-aktywność biologiczna w projektowaniu leków. Rodzaje indeksów strukturalnych i techniki ich obliczania. Metody CoMFA i CoMSIA w projektowaniu leków. 1. Bazy danych struktur biomolekularnych (baza danych Protein Data Bank PDB, PDBe, PDBj), bazy ligandów (PubChem, ZINC, BindingDB), bazy enzymów, serwisy Entrez i EXPASY, inne). Pobieranie informacji z biologicznych baz danych dla potrzeb projektowania leków. 2. Modelowanie wielkości charakteryzujących fizykochemiczne właściwości układów biologiczno-chemicznych. Analiza konformacyjna ligandów w projektowaniu leków. 3. Projektowanie struktury białka/enzymu dla potrzeb projektowania leków. 4. Modelowanie reakcji chemicznej (termodynamiki, stanów przejściowych) na przykładzie reakcji leku z wybranym receptorem. 5. Badanie zależności QSAR struktura-aktywność biologiczna leków. 6. Badanie oddziaływania liganda (leku) z receptorem (białkiem), modelowanie biomolekularne w projektowaniu farmakoforów. 	
Modelowanie mieszania metodami CFD	K_W02, K_W04, K_U01, K_U04, K_U06, K_K02, K_K03

<ul style="list-style-type: none"> • Podstawy metody objętości skończonych i obliczeniowej mechaniki płynów. Przygotowanie geometrii mieszalnika Praca w trybie szkieletowym w trybie 3D. Uproszczanie i naprawa geometrii. Parametryzacja geometrii. • Generacja siatki numerycznej. Rodzaje siatek obliczeniowych. Algorytmy siatkowania. Kontrola jakości i wielkości siatki. Metodyka generacji siatki na potrzeby CFD. • Metody modelowania mieszania metodą CFD, układy jedno i wielofazowe. Warunki brzegowe. Ustawienia Solvera. • Analiza i interpretacja wyników. 	
Nowoczesne metody syntezy chemicznej substancji leczniczych	K_W01, K_W05, K_W07, K_W09, K_U01, K_U03, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Wiadomości wstępne. Chemia związków heterocyklicznych w aspekcie wytwarzania substancji o znaczeniu farmakologicznym. • Wybrane procesy katalityczne w nowoczesnej syntezie rleków, w tym reakcje krzyżowego sprzęgania C-C, C-N, C-O i C-S, reakcje metatezy i kataliza asymetryczna. • Metody syntezy chemicznej substancji leczniczych stosowanych w chorobach zakaźnych, nowotworowych, sercowo-naczyniowych i metabolicznych oraz w chorobach centralnego układu nerwowego na przykładach wybranych grup leków. • Wybrane ćwiczenia z grupy tematów: Reakcje krzyżowego sprzęgania C-C, Reakcje krzyżowego sprzęgania C-N, Reakcje HKR terminalnych epoksydów - kataliza asymetryczna, Synteza benzimidazoli jako modelowe reakcje w syntezie wybranych grup leków 	
Ochrona własności intelektualnej	K_W10, K_U11, K_K01, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> • Autoplagiat - Konstytucyjna gwarancja swobody tworzenia a zarzut autoplagiatu, Autoplagiat w działalności naukowej, Analiza porównawcza autoplagiatu i plagiatu na gruncie polskiego prawa, Konsekwencje prawne autoplagiatu • Prawo cytatu w praktyce - warunki prawidłowego cytowania, cytów w różnych rodzajach działalności twórczej • Aspekty handlowe prawa własności przemysłowej i ochrona międzynarodowa wynalazku - procedura krajowa, zgłoszenie międzynarodowe, patent europejski • Międzynarodowe aspekty prawa własności intelektualnej - umowa TRIPS, umowa i spór wokół ACTA • Dochodzenie roszczeń z tytułu naruszenie przepisów prawa chroniącego własność intelektualną • Odpowiedzialność karna z tytułu naruszenia praw własności intelektualnej • Zaliczenie 	
Operacje okresowe w przemyśle farmaceutycznym	K_W02, K_W04, K_U01, K_U04, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Podstawy modelowania procesów okresowych, równania modelu i metody numeryczne do ich rozwiązywania. • Modelowanie reaktorów okresowych • Modelowanie okresowych procesów separacji • Projektowanie pojedynczych procesów okresowych. Wyznaczenie optymalnego czasu cyklu i optymalnej wielkości aparatu dla procesu okresowego. • Projektowanie sekwencji operacji jednostkowych dla jednego produktu • Projektowanie sekwencji operacji jednostkowych dla wielu produktów 	
Opracowanie i rozwój leków białkowych	K_W01, K_W05, K_W08, K_U01, K_U03, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Białka i peptydy stosowane we współczesnej terapii • Wady i zalety leków białkowych • Screening i modyfikowanie leków białkowych • Techniki wykorzystywane w analizach białek i peptydów 	
Praca dyplomowa	K_W09, K_U02, K_U04, K_U09, K_U11, K_K02, K_K03, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> • Gromadzenie i analiza literatury przedmiotowej związanej z tematem pracy. Opracowanie koncepcji i sposobu rozwiązania problemu badawczego postawionego w temacie pracy dyplomowej a także opracowanie planu realizacji pracy. Rozwiązanie problemu badawczego postawionego w temacie pracy dyplomowej. Opracowanie uzyskanych wyników rozwiązania i ich krytyczna analiza. Opracowanie wniosków końcowych. • Przygotowanie pracy dyplomowej • Obrona pracy dyplomowej 	
Reaktory chemiczne	K_W01, K_W02, K_U01, K_U06, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Kinetyka reakcji chemicznych. Zależność szybkości reakcji od stężenia i temperatury. Obliczanie składu mieszaniny poreakcyjnej. • Reaktory chemiczne – bilans materiałowy. Reaktor okresowy. Metody analizy danych kinetycznych. Reakcje proste i złożone w reaktorze okresowym. • Reaktor przepływowy z mieszaniną. Kaskada reaktorów przepływowych. Reaktor rurowy. Reaktor półokresowy. Reaktor rurowy z recyklem. • Porównanie reaktorów dla reakcji prostych. Porównanie reaktorów dla reakcji złożonych. 	
Seminarium dyplomowe	K_W09, K_U02, K_U09, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Różnice między realizacją pracy inżynierskiej i magisterskiej. Przypomnienie zasad pisania pracy dyplomowej i przygotowania prezentacji multimedialnej. Cykliczne spotkania ze studentami w celu przedstawiania wyników swoich badań i dyskusja z udziałem studentów i moderatora na prezentacji wyników. 	
Środki pomocnicze w inżynierii farmaceutycznej	K_W01, K_W05, K_U03, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Rodzaje środków pomocniczych stosowanych w inżynierii farmaceutycznej (nośniki substancji leczniczych, substancje wiążące masy tabletkowe, powlekające, plastyfikujące, kontrolujące uwalnianie leków, promotory wchłaniania, słodzące, zapachowe, maskujące nieprzyjemny zapach lub gorzki smak leków, środki zagęszczające, zawieszające, wiążące, wypełniające,adsorbujące, rozsadzające, nawilżające, przeciwpienne, dyspergatory, emulgatory, solubilizatory, asocjacyjne, żelujące, katalizatory, bufory, antyzbrylające, antyadhezyjne, poślizgowe, wspomagające aplikację, poprawiające stabilność podczas przechowywania, rozpuszczalniki, barwniki, przeciwutleniające, zapobiegające rozwojowi mikroorganizmów) • Technologia wytwarzania wybranych środków pomocniczych • Dobór środków pomocniczych w technologii wytwarzania produktów farmaceutycznych • Metody oceny jakości substancji pomocniczych (postać, liczba wodna, kwasowa, hydroksylowa, estrowa, jodowa, nadtlenkowa, zmydlenia, zawartość substancji niezmydlających się, zawartość popiołu, temperatura topnienia, rozpuszczalność, lepkość, gęstość, konsystencja, tożsamość, współczynnik załamania światła, czystość, zawartość wilgoci, suchej masy, rozlewność, stabilność) • 1.Synteza poliwinylolipirolidonu jako nośnika substancji leczniczych 2. Synteza mikrocząstek polimerowych jako mikroziorników substancji leczniczych. 3.Synteza i barwienie substancji powlekających na bazie żelatyny 4. Ocena wybranych właściwości substancji pomocniczych (postać, liczba wodna, kwasowa, hydroksylowa, estrowa, jodowa, nadtlenkowa, zmydlenia, zawartość substancji niezmydlających się, zawartość popiołu, temperatura topnienia, rozpuszczalność, lepkość, gęstość, konsystencja, tożsamość, współczynnik załamania światła, czystość, zawartość wilgoci, suchej masy, rozlewność, stabilność) 	
Statystyczna kontrola procesów	K_W03, K_U04, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Wprowadzenie i budowa kart kontrolnych. • Rodzaje kart kontrolnych. Karty cech ciągłych, dyskretnych i sekwencyjne karty kontrolne. • Statystyczna ocena wyników monitorowania pracy urządzenia technologicznego. • Statystyczna kontrola procesu przemysłowego 	
Technologia opakowań produktów farmaceutycznych	K_W01, K_W02, K_W09, K_U01, K_U03, K_U04, K_K02, K_K03
<ul style="list-style-type: none"> • Wymagania stawiane opakowaniom w świetle polskich przepisów prawnych. Procesy technologiczne stosowane w produkcji różnych typów opakowań do leków. Charakterystyka materiałów wykorzystywanych podczas produkcji opakowań. Ekonomiczne i ekologiczne aspekty projektowania opakowań w przemyśle farmaceutycznym. • Procesy kształtowania opakowań. Wykonanie prototypu opakowania. Analiza właściwości użytkowych opakowań i substratów użytych do ich wytwarzania. • Zasady projektowania wyrobów z tworzyw polimerowych – technologiczność opakowań. Systemy komputerowego wspomagania projektowania (CAD) wyrobów z tworzyw polimerowych. Zastosowanie technologii szybkiego prototypowania (Rapid prototyping) w projektowaniu opakowań. Zastosowanie systemów CAD/CAE w projektowaniu. 	
Transfer technologii w przemyśle farmaceutycznym	K_W10, K_W11, K_U05, K_U11, K_K01, K_K04
<ul style="list-style-type: none"> • Istota i znaczenie technologii. Cykl życia technologii. Efektywność i ocena technologii. Bezpieczeństwo i odpowiedzialność w technologii i logistyce leków. Legalny i nielegalny Internet. Zarządzanie technologią. Strategie rozwoju technologii. Źródła nowych technologii. Innowacyjność. Znaczenie prac B+R. Procesy kliniczne. Ochrona własności intelektualnej i komercjalizacja. Transfer technologii. Formy i rodzaje transferu. Bariery transferu techniki. Innowacyjne technologie w przemyśle 	

farmaceutycznym, m.in. sztuczna inteligencja, pozyskiwanie i zarządzanie danymi, algorytmy przetwarzania danych, wirtualna i rozszerzona rzeczywistość w diagnostyce chorób i leczeniu, dawkowaniu leków, terapii cyfrowej, druk 3D. • Analiza wybranego aspektu zarządzania technologią. Realizowane zagadnienia: Wybór aspektu zarządzania technologią i charakterystyka stanu obecnego. Ocena aspektu wg wybranych kryteriów. Analiza możliwości rozwojowych, opracowanie koncepcji innowacyjnego rozwiązania. Przygotowanie niezbędnej dokumentacji (np. wniosku patentowego, opisu licencji) ze zwróceniem uwagi na formę ochrony własności intelektualnej oraz przedmiotu ochrony (zastrzeżenia). Szkic wyceny nowego rozwiązania i propozycja komercjalizacji i preferowanej formy oraz grupy docelowej w przypadku transferu nowego rozwiązania.	
Walidacja w przemyśle farmaceutycznym	K_W03, K_U08, K_U11, K_K01, K_K04
• Rodzaje i cel walidacji oraz kwalifikacji procesów wytwarzania produktów farmaceutycznych. Walidacja materiałów i dostawców, systemów pomocniczych, pomieszczeń, urządzeń oraz wyposażenia. Organizacja walidacji (strategia) jej wdrożenie, przeprowadzenie i zakończenie. • Walidacja metod analitycznych stosowanych w kontroli jakości produktów farmaceutycznych. Granice wykrywalności i oznaczalności. Granice obszaru roboczego. Powtarzalności i odtwarzalności wewnątrzlaboratoryjna. Odzysk, obciążenie, szacowanie niepewności i wyniku badania oraz zestawianie wyników walidacji.	
Weterynaryjne produkty lecznicze	K_W01, K_W05, K_W07, K_U03, K_K02, K_K03
• Rejestracja leków weterynaryjnych - przygotowanie dokumentacji rejestracyjnej, prowadzenie procesów rejestracyjnych w procedurze rejestracyjnej narodowej, wzajemnego uznawania, zdecentralizowanej i centralnej, zmiany porejestracyjnej, przedłużenie ważności pozwolenia na dopuszczenie do obrotu • Prawo farmaceutyczne - regulacje prawne i zasady dobrej praktyki weterynaryjnej w stosowaniu leków u zwierząt Prawne aspekty stosowania produktów leczniczych u zwierząt poza wskazaniami rejestracyjnymi - zasada tzw. kaskady. Zasady obrotu i stosowania produktów leczniczych weterynaryjnych. Produkty lecznicze kategorii OTC (ang. Over-The-Counter Drug). Okres karencji, badania prowadzące do ustalenia okresu karencji (NOAEL, ADI, MLP). • Typy postaci leków i ich przygotowanie - stałe postacie leków (proszki, granulaty, tabletki, kapsułki, systemy dożwaczowe, systemy transdermalne, implanty), półstałe formy leków (maści, pasty, żele, kremy, piany), płynne postacie leków (roztwory, zawiesiny, emulsje, iniekcje). • Farmakoterapia w weterynarii - sposoby aplikacji leków zwierzętom, substancje farmakologicznie czynne stosowane w produktach leczniczych weterynaryjnych (leki przeciwnieinfekcyjne, preparaty przeciw pasożytnicze, hormony i leki hormonalne, leki działające na układ sercowo-naczyniowy, leki stosowane w chorobach układu oddechowego; układu pokarmowego, witaminy i minerały, leki stosowane w dermatologii weterynaryjnej). Produkcja i stosowanie premiksów i pasz leczniczych. • Oznaczenie wybranych właściwości fizykochemicznych oraz ocena jakości premiksów leczniczych. Ocena potencjalnej biodostępności składników mineralnych z pasz leczniczych. Ocena wybranych właściwości terapeutycznych weterynaryjnych leków układu pokarmowego.	
Wprowadzenie do badań klinicznych	K_W06, K_U08, K_K01
• Wprowadzenie do tematyki badań klinicznych – definicje, nomenklatura, cele, przykłady. Rodzaje badań klinicznych. Fazy badania. • Podstawy prawne projektowania i prowadzenia badań klinicznych. Etyczne i naukowe standardy jakości badań klinicznych z udziałem ludzi – Dobra Praktyka Badań Klinicznych – GCP (ang. Good Clinical Practice). • Rejestracja badania klinicznego. Nadzór nad przebiegiem badania klinicznego (monitorowanie badań klinicznych, nadzór sponsorski). Ocena skuteczności działania leczniczego produktu badanego. • Kategorie dokumentacji badania klinicznego według czasu powstania: przed, w trakcie i po zakończeniu badania; dokumentacja papierowa i elektroniczna. Tworzenie protokołu badania klinicznego oraz pozostałych dokumentów. • Pacjent w badaniach klinicznych. Zadania i odpowiedzialność zespołu badawczego. Rola i zadania Koordynatora badań klinicznych. Rynek badań klinicznych w Polsce.	
Zarządzanie projektami	K_W10, K_W12, K_U07, K_U10, K_U11, K_K01, K_K02
• Wprowadzenie do zarządzania projektami w branży farmaceutycznej • Model fazowy projektu w branży farmaceutycznej • Techniki inicjowania projektów w branży farmaceutycznej • Techniki planowania projektów w branży farmaceutycznej • Techniki controllingu i kontroli projektów w branży farmaceutycznej • Kształtowanie organizacji projektowej	
Złożone formy produktów farmaceutycznych	K_W01, K_W05, K_U06, K_K01
• Definicja i klasyfikacja złożonych form produktów farmaceutycznych • Technologia aerozoli leczniczych • Technologia systemów terapeutycznych (urządzeń lub postaci leku dozujących substancję leczniczą z zaprogramowaną szybkością przez określony czas): transdermalny system terapeutyczny, doustny system terapeutyczny, oczny system terapeutyczny, domaciczny system terapeutyczny, implantacyjny system terapeutyczny, Infuzyjny system terapeutyczny • Technologia leków pozajelitowych: leki do wstrzykiwań, płyny infuzyjne • Technologia radiofarmaceutyków • Postacie leków homeopatycznych • Podstawowe materiały medyczne: materiały opatrunkowe, materiały higieniczne, nici chirurgiczne, plastry, wszczepy, sprzęt medyczny jednorazowego użytku	