نموذج وصف المقرر

1. اسم المساق						
تصميم الجرعة الدوائية						
	2. رمز المساق					
	Phind23_5210					
		ية/ الفصل الدر اسي				
		، الثاني	مسة/ الفصل	السنة الخاه		
	4. تاريخ اعداد الوصف					
	2024/02/01					
 استمارات الحضور المتوفرة 						
	تواقيع الطلبة على ورقة الحضور					
		ن والوحدات الدراسية				
	N. N		نظري (30			
	الايميل الرسمي	سيين المسؤولين عن الكورس الدراسي مع				
			عبد الحكيم			
		omar.hamid@				
		_	عبد الجبار	٠,		
		thamer.omar(<u>uomosu </u>			
		رس_	هدانک اندور	.0		
	1. عملية تطوير الأدوية الجديدة والموافقة عليها					
		ات عامة في تصميم الأشكال الصيدلانية.				
	, أشكال الجر عات.	ب المسبق والمراعاة الصيدلانية في تصميم				
		ات التصنيع الجيدة الحالية(cGMP)				
	 الصيدلة الحيوية والحركية الدوائية للأدوية في تصميم الأشكال الصيدلانية 					
		، التعلم والفهم	إستراتيجيات			
التدريس						
	سيمنار ات					
				الواجبات		
	الأختبارات المفاجئة					
			بنية المقرر	.10		
طرق طرق التقييم	اسماء المواضيع	مخرجات التعلم	الساعات	الاسبوع		
التعلم						
.1 = 1	New drug	Drug discovery and drug	2	1		
محاضرات امتحان	1	design				
نظرية ورقي	approval process					
مختبرات						
عملية	Norre dans -	Dialogical short-ti-ti-	2	2		
محاضرات نظریة امتحان	0	Biological characterization	2	2		
نظریة امتحان مختبرات ورقي	development and approval process					
محلبرات ورقي	approvar process					
			1	1		

امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	New drug development and approval process	Early formulation	2	3
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	New drug development and approval process.	Clinical studies	2	4
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	cGMP	 List common terms used in the Current Good Manufacturing Practice (cGMP) for finished pharmaceuticals Describe the organization and personnel required by cGMP 	2	5
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	cGMP.	 Describe the intent and importance of written procedures within the various components of cGMP Describe the various types of tamper-evident packaging, and provide a product example of each type 	2	6
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	cGMP.	 Differentiate between pharmaceutical manufacturing and extemporaneous compounding Describe Chapter 795 of the current United States Pharmacopeia (USP) 	2	7
امتحان نصف الفصل				8	
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Pharmaceutical and formulation considerations.	 List reasons for the incorporation of drugs into various dosage forms Compare and contrast the advantages/disadvantages of various drug dosage forms Describe the information needed in preformulation studies to characterize a drug substance for possible inclusion into a dosage form 	2	9

امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Pharmaceutical and formulation considerations	 Describe the five types of drug instability of concern to the practicing pharmacist Describe the purpose and general protocol for accelera stability studies 	2	10
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Pharmaceutical and formulation considerations.	 Summarize approaches employed to stabilize drugs in pharmaceutical dosage forms Calculate rate reactions for various liquid dosage forms Categorize various pharmaceutical ingredients and excipients 	2	11
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Biopharmaceutical a Pharmacokinetics consideration	Principles of drug absorption	2	12
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Biopharmaceutical a Pharmacokinetics consideration	Dissolution and drug absorption	2	13
امتحان ورقي	محاضرات نظریة مختبرات عملیة	Biopharmaceutical a Pharmacokinetics consideration	Bioavailability and bioequivalence	2	14
سمنارات الطلاب			15		

	11. التقييم
	 40 درجة للنظري (سيمنار + حضور + كوز + امتحان نصف الفصل)
	(سيمنار + حضور + كوز + امتحان نصف الفصل)
	 60 درجة امتحان نهائي
	 مجموع 100 درجة
	12. المصادر التعليمية
1. Ansel's pharmaceutical dosage forms	الكتب المنهجية
drug delivery system, Ninth Edition.	
1. Ansel's pharmaceutical dosage forms	المصادر الرئيسة
drug delivery system, Ninth Edition.	
	المصادر الاضافية
	المواقع الالكترونية