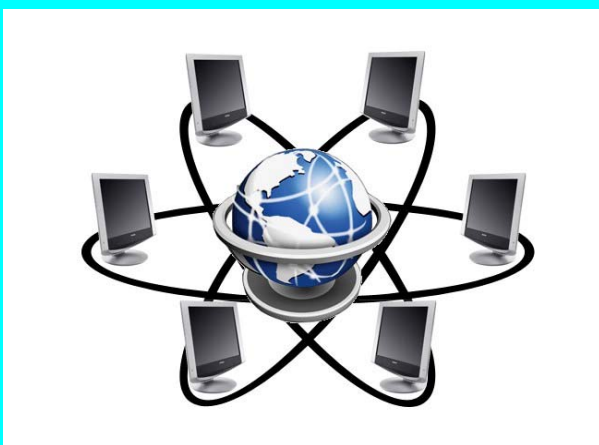




# СБОРНИК ТЕЗИСОВ

## І МЕЖДУНАРОДНОЙ ІНТЕРНЕТ-КОНФЕРЕНЦІИ МОЛОДЫХ УЧЕНИХ И СТУДЕНТОВ

“СОВРЕМЕННЫЕ ДОСТИЖЕНИЯ  
МЕДИЦИНСКОЙ И  
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ НАУКИ»  
23-25 октября 2012 г., г. Запорожье



## **ОРГАНИЗАЦИОННЫЙ КОМИТЕТ**

**Председатель оргкомитета:**

**Ректор Запорожского государственного медицинского университета, Заслуженный деятель науки и техники Украины, профессор Ю.М. Колесник**

**Заместители председателя:**

**профессор Туманский В.А., профессор Беленичев И.Ф.**

**Члены оргкомитета:**

**доц. Нерянов Ю.М., проф. Визир В.А., доц. Авраменко Н.А.,  
доц. Павлов С.В., проф. Рябоконь Е.В., проф. Панасенко  
О.И., доц. Компаниец В.М., доц. Полковников Ю.Ф.,  
доц. Кремзер А.А., доц. Мельник И.В., асс. Абросимов Ю.Ю.**

**Секретариат:**

**к.мед.н., асс. Пахольчук О.П.; к.мед.н., асс. Соколик Е.П.**

**Члены локального оргкомитета:**

**к.мед.н., асс. Колесник М.Ю.; к.мед.н., асс. Иваненко Т.В.;  
к.фарм. н., ст. преп. Шкода А.С.; к.мед.н., асс. Гайдаржи Е.И.;  
к.фарм.н., асс. Тимошик Ю.В.; асп. Иващук Д.А.**

<http://www.zmsmu.com.ua>

## **ОГЛАВЛЕНИЕ**

Оглавление	3с.
Теоретическая медицина	4с.
Клиническая и профилактическая медицина	26с.
Фармация	97с.
Вопросы организации здравоохранения и медицинского образования	134с.

мають цінність і можуть бути використані при розробці та створенні лікарських форм препаратів рослинного походження.

УДК 615.2/3.074:543

### **СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНЕ ВИЗНАЧЕННЯ МЕТОПРОЛОПУТАРТРАТУ**

**Ключові слова:** спектрофотометрія, метопрололутартрат, бромкрезоловий пурпурний.

**Ключевые слова:** спектрофотометрия, метопрололатартрат, бромкрезоловый пурпурный.

**Keywords:** spectrophotometry, metoprolol, bromcresol purple.

Жук Ю.М., Васюк С.О.

Запорізький державний медичний університет

Кафедра аналітичної хімії

Метопрололутартрат відноситься до кардіоселективнихадреноблокаторів. Їх застосування дозволяє знизити смертність і частоту госпіталізації від серцевої недостатності. Однак, велика кількість фальсифікатів на фармацевтичному ринку робить доцільною розробку нових, більш чутливих і простих у виконанні методик кількісного визначення зазначененої групи лікарських засобів. Тому, метою нашої роботи стало вивчення умов реакції метопрололутартрату з бромкрезоловим пурпурним (БКП) та розробка на цій основі методик його кількісного визначення в лікарських формах. Експериментально було встановлено, що метопрололутартрат реагує з БКП при кімнатній температурі в ацетоновому середовищі з утворенням забарвленого продукту з максимумом світлопоглинання при 400 нм. Відкривальний мінімум, розрахований за загальноприйнятою методикою, становить 0,33 мкг/мл, що свідчить про високу чутливість методики. Підпорядковання основному закону світлопоглинання перебуває у межах концентрації метопрололутартрату 1-2 мг/мл. Розрахунок грамового вмісту метопрололутартрату в лікарських формах (таблетках) проводили методом стандарту. Згідно ДФУ методики було валідовано за такими характеристиками як лінійність, правильність, збіжність та робасність. Розроблену методику можна рекомендувати для впровадження в Державну інспекцію з контролю якості ліків, а також ВТК хіміко-фармацевтичних заводів.

УДК 543.544+543.422.3

### **КІЛЬКІСНЕ ВИЗНАЧЕННЯ КЕТАМІНУ МЕТОДОМ ГАЗОВОЇ ХРОМАТОГРАФІЇ З МАС-СЕЛЕКТИВНИМ ДЕТЕКТОРОМ**

**Ключові слова:** газова хроматографія, кетамін, кількісне визначення.

**Ключевые слова:** газовая хроматография, кетамин, количественное определение.

**Key words:** gas chromatography, ketamine, quantitative determination.

Загородній С.Л.

Науковий керівник: С.О. Васюк

Запорізький державний медичний університет

Кафедра аналітичної хімії

Активне використання препаратів кетаміну у медицині, а також поширення нелегального зловживання ним у якості психотропної речовини, обумовлює необхідність розробки нових та вдосконалення існуючих методик його якісного та кількісного аналізу. Метою нашої роботи була розробка методики кількісного визначення кетаміну методом газової хроматографії з мас-селективним детектором у субстанції та лікарських формах. Субстанцію кетаміну розчиняли у метанолі у діапазоні концентрацій 0,6 мг/мл - 1,0 мг/мл. Отримані розчини аналізували на газорідинному хроматографі з мас-детектором Agilent Technologies 6890N/5975B, обладнаному капілярною колонкою HP-5MS. Тривалість одного вимірювання 6 хвилин. Для розробленої методики були визначені деякі валідаційні характеристики відповідно до вимог ДФУ, а саме, лінійність, збіжність і правильність. Доведено, що методика є валідною за цими показниками. Отримані результати дозволяють зробити висновок,