

10. Контроль качества лекарственных средств

1. Гризодуб А.И., Георгиевский В.П. Определение компонентов смесей фторотан-циклогексан-бутилацетат-ментол// В кн.: Прикладная газовая хроматография (Медицина, фармация, продукты питания, виноделия, хроматографические материалы). - Тбилиси, 1984, с.14-17.
2. Определение метанола и воды в цимарине-стандарте методом газовой хроматографии./Росик Г.Г., Гризодуб А.И., Казаринов Н.А. и др. // Хим.-фармац. журн. - 1983. - Т.17, N 12. - С.1516-1519.
3. Контроль якості ін'єкційних розчинів: новий механізм утворення механічних включень / Гризодуб О.І., Левін М.Г., Асмолова Н.Н. та ін. // Вісник фармації. - 1994. - № 1-2. - С. 61-64.
4. Контроль качества лекарственных форм на основе тиотриазолина/ Георгиевский Г.В., Гризодуб А.И., Хованская Н.П. и др.// Фармаком. – 1995, № 1/2. - С. 28-34.
5. Георгиевский В.П., Гризодуб А.И., Пиотровская А.Г., Хованская Н.П. Аналитические аспекты создания лекарственных средств “generics” в Украине. Тезисы докладов Всероссийской научной конференции (21-23 ноября 1996 г., Санкт-Петербург). – Санкт-Петербург, 1996, с. 85.
6. Газохроматографічне визначення тіотриазоліну в таблетках тіотриазоліну/ Кучеренко Л.І., Вронська Л.В., Георгієвський Г.В., Лебединець Л.О. // Актуальні питання фармацевтичної та медичної науки і практики. - зб. наук. ст. – Запоріжжя, 2000. -Вип. VI. - С.17-23.
7. А.А. Зинченко, А.И. Гризодуб. Определение токсических соединений в фреонах, используемых в качестве пропеллентов// Вісник фармації. – 2001. - № 3 (27), с. 85.
8. Дмитриева М.В. Определение содержания этамбутола гидрохлорида в лекарственных формах спектрофотометрическим методом / Дмитриева М.В. // Фармаком. – 2001. – № 4. – С. 66-71.
9. Д.А. Леонтьев, А.И. Гризодуб, А.А. Зинченко. Идентификация растительных жиров методом ВЭЖХ// Актуальні питання фармацевтичної і медичної науки і практики. Збірник наукових статей. – Запоріжжя: Видавництво ЗДМУ, 2003, випуск X. - С. 68-70.
10. Зинченко А.А., Котова Э.Э., Боброва М.Е. Определение малых количеств селена в лекарственных препаратах методом газовой хроматографии // Актуальні проблеми аналітичної хімії. Матеріали сесії Наукової Ради НАН України з проблем «Аналітична хімія». – Дніпропетровськ, 2004. – 68 с.
11. Зинченко А.А., Котова Э.Э., Чибиляев Т.Х. Определение остаточных количеств воды в лиофилизированных лекарственных препаратах методом газовой хроматографии // Фармаком. – 2004. - № 1. – С. 66-71.
12. Сур С.В., Зволінська Н.Н., Пилипенко І.В., Чикалова С.О. Дослідження таблеток сульфаметоксазолу і триметоприму для виявлення на фармацевтичному ринку України фальсифікованих лікарських засобів // Фармацевтичний журнал. – 2005 - №3 С. 62-66.
13. Гризодуб А.И., Леонтьев Д.А., Дмитриева М.В., Баула О.П. Сравнительное исследование качества образцов оригинального и воспроизведенных препаратов таблеток клопидогреля // Вісник фармакології та фармації. – 2006. - № 2. – С. 18-24.
14. Георгиевский Г.В. Биологическая активность производных 1,2,4-триазола // Фармаком.-2006 . - №3 .- С.27-31

15. Зинченко А.А., Гризодуб А.И., Е.Т. Жиликова, В.П. Георгиевский. Фармакопейные аспекты контроля соединений серы в пробках для парентеральных препаратов // Фармаком. – 2006. - № 4. – С. 59-67.
16. Гризодуб А.И., Сур С.В., Георгиевский В.П. Проблемы качества и фальсификации лекарственных средств // Фармаком. – 2007. - № 2. – С. 6-15.
17. Георгиевский Г.В. Целенаправленный поиск новых фармакологически активных средств в ряду производных триазола // Фармаком.- 2007. - № 2.- С.60-66
18. Кучеренко Л.І., Георгієвський Г.В., Шаповалова Л.І. Розробка методів стандартизації нового лікарського препарату - кардіотрил// Фармаком.- 2008. - № 3.- С.55-60
19. Георгиевский Г.В. Обоснование проведения анализа производных 1,2,4-триазола при кислотно-основном титровании в неводных средах // Фармаком. – 2008. - № 4. – С. 60-65.
20. Георгиевский Г.В., Куликов А.Ю. Определение примесей в отечественных субстанциях - производных 1,2,4-триазола методом обращенно-фазовой ВЭЖХ// Фармаком. - 2009. - № 2.- С.67-98
21. Георгиевский Г.В. Разработка комплекса физико-химических методик, обеспечивающих создание и контроль качества оригинальных отечественных препаратов – производных 1,2,4-триазола. // Запорожский медицинский журнал - 2011. - Т. 13, № 1 -С. 58-70
22. Георгієвський Г.В., Мазур І.А. Будова та критичні показники якості субстанції лізинію// Фармаком. - 2011. - № 4.- С.40-48
23. Котов А.Г., Леонтьев Д.А., Леонтьев Д.Д., Гризодуб А.И. Разработка методологии выбора метода анализа для идентификации пищевых красителей // Фармаком. – 2011. - № 4. – С. 48-60.
24. Георгієвський Г.В. Методики оцінювання критичних показників якості у фармацевтичній розробці субстанції лізиній-3-метил-1,2,4-триазоліл-5-тіоацетату та 2,5 % розчину лізинію для ін'єкцій. // Фармацевтичний журнал. - 2012. - № 2.- С.27-42.
25. Вивчення процесу покриття таблеток-ядер кислоти ацетилсаліцилової в комбінації з тіотриазоліном у псевдо зрідженому шарі / Тригубчак О.В., Кучеренко Л.І., Грошовий Т.А., Георгієвський Г.В. // Актуальні питання фармацевтичної і медичної науки та практики- 2012. - № 1 -С. 78-82.
26. Подходы к разработке и созданию метаболитотропных препаратов – производных 1,2,4-триазола/ Мазур И.А., Беленичев И.Ф., Кучеренко Л.И., Георгиевский Г.В., Бухтиярова Н.В., Павлюк И.В., Стеблюк В.С.// Фармаком. - 2012. - № 3.- С.40-48.
27. Г.В. Георгієвський Розробка методики кількісного визначення вмісту 1-(β-фенілетил)-4-аміно-1,2,4-триазолію броміду у 0,2 % розчині для ін'єкцій // Запорожский медицинский журнал - 2012.- № 6 (75) .- С.59-62.
28. Профіль фармакокінетики сполуки «Лізиній» у крові після парентерального введення/ Ярош О.К., Мазур І.А.,Бобков В.М., Кучеренко Л.І., Георгієвський

- Г.В., Барчина О.І., Крисько А.Г., Волуй А.В. Зінченко О.А.// Фармакологія та лікарська токсикологія - 2012. - № 5(30)
29. Георгієвський Г.В., Зінченко О.А. Визначення вмісту технологічних домішок в субстанції 1-(β -фенілетил)-4-аміно-1,2,4-триазолію броміду // Фармакологія та лікарська токсикологія - 2012. - № 6(31) .- С.29-36.
 30. Георгієвський Г.В. Розробка методики потенціометричного визначення субстанції 1-(β -фенілетил)-4-аміно-1,2,4-триазолію броміду // Український журнал клінічної та лабораторної медицини - Український журнал клінічної та лабораторної медицини - 2012. – Т.7, № 3 .- С.158-161.
 31. Георгієвський Г.В., Мазур І.А. Обґрунтування напрямку синтезу та доказ хімічної будови 1-(β -фенілетил)-4-аміно-1,2,4-триазолію броміду// Фармаком. - 2012. - № 4.- С.41-47
 32. Куликов А.Ю., Бойченко А.П., Чернышева О.С. Определение примесей в субстанции дротаверина гидрохлорид методом обращенно-фазовой ВЭЖХ // Методы и объекты химического анализа. - 2013. – Т.8. – № 2. – С. 91-97.
 33. Ренкевич А.Ю., Куликов А.Ю. Разработка и валидация методики количественного определения 4-аминобутановой кислоты в таблетках алендроната натрия методом мицеллярной тонкослойной хроматографии // Методы и объекты химического анализа. - 2013. – Т.8. – № 4. – С. 199-206.
 34. Георгиевский Г.В., Зинченко А.А., Кучеренко Л.И., Шаповалова Л.И. Разработка методики количественного определения содержания примеси 4-амино-4Н-1,2,4- триазола в активном фармацевтическом ингредиенте 1-(β -фенилэтил)-4-амино-1,2,4- триазолия бромиде // Фармаком. - 2013. - № 1. – С. 32-38.
 35. Зинченко А.А. Определение продуктов разложения в препаратах для инъекций с нестабильными в растворах действующими веществами // Фармаком. - 2013. - № 3. – С. 39-44
 36. Актуальные вопросы контроля качества плазмы крови человека для фракционирования в Украине / И. В. Волчик, Т. М. Тихоненко, Ю. М. Краснополянский и др. // Науковий журнал МОЗ України. – 2014. – № 2(6). – С. 85-90.
 37. Котов А.Г., Леонтьев Д.А., Леонтьев Д.Д., Гризодуб А.И. Разработка методологии выбора метода анализа для идентификации пищевых красителей // Фармаком. – 2011. - № 4. – С. 48-60.
 38. Котов А.Г., Леонтьев Д.Д., Мострянська Н.М., Броніна О.А., Ханін В.А. Розробка та впровадження методик ідентифікації харчових барвників у лікарських засобах та функціональних харчових продуктах // Функціональні харчові продукти – дієтичні добавки – як дієвий засіб різнопланової профілактики захворювань: Матеріали I Міжнародної науково-практичної конференції (11-12 квітня 2013 року) Харків: Вид-во «ЕСЕН», 2013. – с. 140-142.
 39. Леонтьев Д.А., Губаревич І.Г., Нікішина Л.Є., Комарова Ю.А. [та ін.]. Розробка методики та нормування вмісту супровідних домішок у новій субстанції фенсуциналу // Фармаком. – 2010. – № 3. – С. 45-56.
 40. Леонтьев Д.А., Леонтьев Д.Д., Воловик Н.В., Иванов Л.В. Разработка и использование специализированного программного обеспечения для определения молекулярно-массового распределения гепаринов низкомолекулярных // Аналітична хімія у фармації: Матеріали II Міжнародної науково-практичної інтернет-конференції (17 березня 2016 р.). – Х.: Вид-во НФаУ, 2016. – С. 50-52.
 41. Леонтьев Д.Д., Котов А.Г., Леонтьев Д.А. Розробка методики ідентифікації харчових барвників E104, E110, E129, E133, E171 в оболонках капсул // Фармаком, № 3. – 2016. –

C. 15-22.

42. Volovyk Natalia, Leontiev Dmytro, Leontiev Denis, Ivanov Lev. Development of software for the calculation of the molecular weight distribution in low-molecular-weight heparins according to the European Pharmacopoeia // Proc. 2 International Conference on Bridging Innovations in Pharmaceutical Medical and Bio Sciences organised by the Council of Science and Technology, 11-12 February 2017. – Bhopal, India. – 2017. – P. 122.
43. The use of 2,6-dichloroquinone-4-chlorimide for quantitative determination of phenylephrine hydrochloride in combined tablets with paracetamol and chlorpheniramine maleate / O. Kryvanych, N. Bevz, N. Harna, O. Bevz // Ceska and slovenska farmacie journal. - 2015. - № 64. – P. 202-227.
44. Леонтьев Д.А., Воловик Н.В., Иванов Л.В., Леонтьев Д.Д. Определение молекулярно-массового распределения декстранов с использованием специализированного программного обеспечения // Сучасні тенденції 2017: зб. тез доп. Київської конф. з аналітичної хімії, м. Київ, 18-21 жовтня 2017 р. – Київ, 2017. – С. 174-175.
45. Леонтьев Д.Д., Котов А.Г., Леонтьев Д.А. Особенности идентификации титана диоксида и железа оксидов в оболочках капсул // Мат. респ. науч.-практ. конф. «Фармация: наука, образование, инновации и производство» (с междунар. участием). Ташкент, 3 октября 2017. – С. 21-22.
46. Leontiev D., Bevz O., Volovyk N., Gella I., Georgiyants V. The synthesis and study of profiles of the ornidazole impurities // Scientific Journal «ScienceRise: Pharmaceutical Science». – 2018. – № 1(11). – С. 4-11.
47. Леонтьев Д.Д., Котов А.Г., Леонтьев Д.А., Воловик Н.В. Использование методологии выбора метода анализа для идентификации пищевых красителей в лекарственных средствах // Управління якістю в фармації : зб. мат. XII наук.-практ. конф. з міжнар. участю, м. Харків, 18 трав. 2018 р. – Х.: НФаУ, 2018. – С. 120.
48. Чикалова С.О., Леонтьев Д.А., Леонтьев Д.Д., Воловик Н.В. Використання методу визначення речовин, що відновлюють, у методиках контролю очистки технологічного обладнання // Синтез і аналіз біологічно активних речовин і лікарських субстанцій : тези доповідей Всеукр. наук.-практ. конф. з міжнар. уч., присвяченої 80-річчю з дня народження доктора фармацевтичних наук, професора О.М. Гайдукевича (12-13 квітня 2018 р., м. Харків). – Х.: НФаУ, 2018. – С. 353.
49. Дмитриева М. В., Гризодуб А. И., Сур С. В., Солобюкова Н. А., Карповец Т. П., Подпрудников Ю. В. Механические включения: видимые частицы. Фармакопейный контроль качества жидких лекарственных средств для парентерального применения // Фармаком. – 2018. – № 2. – С. 17-28.
50. Леонтьев Д. А., Петрус В. В., Гризодуб А. И., Воловик Н. В. Количественное определение и однородность дозированных единиц: эффекты неоднородности и обеспечение качества // Фармаком. – 2018. – № 2. – С. 45-55.
51. Volovyk N., Leontiev D., Gryzodub O. The transparency principle for pharmacopoeial reference standards // Acta Pharmaceutica Hungarica – CESPT Edition, 2018, 3(88): 107.
52. Leontiev D., Petrus V., Volovyk N., Gryzodub O. Development of the approach for method transfer for assay of desloratadine in film-coated tablets // Acta Pharmaceutica Hungarica – CESPT Edition, 2018, 3(88): 189-190.
53. Volovyk N., Leontiev D., Denisenko N., Gryzodub O. Development of a procedure for personnel qualification by UV-Vis spectrophotometry // Innopharm 3 : Proc. 3rd International Conference on Academic and Industrial Innovations: Transitions in Pharmaceutical, Medical and Biosciences, 22-23 October 2018, Goa, India. – P. 48.

54. Leontiev D., Petrus V., Volovyk N., Gryzodub O. Validation of the procedure for spectrophotometric determination of desloratadine in tablets in accordance with the uncertainty concept // Innopharm 3 : Proc. 3rd International Conference on Academic and Industrial Innovations: Transitions in Pharmaceutical, Medical and Biosciences, 22-23 October 2018, Goa, India. – P. 170.
55. Leontiev De, Kotov A., Leontiev D., Gryzodub O., Volovyk N. Identification of the food colouring Sunset Yellow FCF in tablets // Innopharm 3 : Proc. 3rd International Conference on Academic and Industrial Innovations: Transitions in Pharmaceutical, Medical and Biosciences, 22-23 October 2018, Goa, India. – P. 17