

**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ТЕРНОПІЛЬСЬКИЙ НАЦІОНАЛЬНИЙ МЕДИЧНИЙ
УНІВЕРСИТЕТ ІМЕНІ І. Я. ГОРБАЧЕВСЬКОГО**



**НАУКОВО-ТЕХНІЧНИЙ ПРОГРЕС І ОПТИМІЗАЦІЯ
ТЕХНОЛОГІЧНИХ ПРОЦЕСІВ СТВОРЕННЯ
ЛІКАРСЬКИХ ПРЕПАРАТІВ**

**МАТЕРІАЛИ VIII НАУКОВО-ПРАКТИЧНОЇ КОНФЕРЕНЦІЇ
З МІЖНАРОДНОЮ УЧАСТЮ
*23–24 вересня 2020 р.***

Тернопіль
ТНМУ
«Укрмедкнига»
2020

УДК 615.1

Редакційна колегія:

проф. Кліщ І.М., проф. Грошовий Т.А., проф. Фіра Л.С., доц. Вронська Л.В.,
доц. Демчук М.Б., доц. Чубка М.Б., ас. Стечишин І.П. ас. Дуб А.І.,
ас. Павлюк Б.В.

Науково-технічний прогрес і оптимізація технологічних процесів
створення лікарських препаратів : матеріали VII наук.-практ. конф. з міжнар.
участю (Тернопіль, 23-24 вересня 2020 р.). – Тернопіль : ТНМУ, 2020. – 320 с.

*Усі матеріали збірника подаються в авторській редакції. Відповідальність
за представлені результати досліджень несуть автори тез.*

КОМПАРАТИВНИЙ АНАЛІЗ ОРГАНІЗАЦІЙНО-ПРАВОВИХ АСПЕКТІВ ПІДПРИЄМНИЦЬКОЇ ДІЯЛЬНОСТІ З РЕАЛІЗАЦІЇ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ В УКРАЇНІ ТА ПОЛЬЩІ

Н.О. Ткаченко, В.О. Демченко, Т.К Чернявська

Запорізький державний медичний університет

tkachenkonat2@gmail.com, vict0riya@ukr.net, czerniavskatetiana@gmail.com

Євроінтеграційні процеси під час реформування вітчизняної системи охорони здоров'я загалом, та її фармацевтичного сектору зокрема, актуалізують питання, що пов'язані з вивченням досвіду здійснення підприємницької діяльності у зазначеній галузі сусідніх країн. За обсягом і потужністю двосторонніх відносин з країнами ЄС саме українсько-польські відносини є визначально стратегічними, що означає не тільки широкий діапазон партнерства, а й виважену й далекоглядну позицію обох сторін.

Мета роботи - проведення порівняльного аналізу систем підприємницької діяльності з реалізації лікарських засобів в Україні та Польщі для подальшого формування стратегії й тактики поведінки у вітчизняному фармацевтичному бізнес-середовищі.

Для досягнення зазначеної мети на першому етапі досліджень були визначені проблемні питання організаційно-правового характеру вітчизняної фармації. У першу чергу, це гармонізація чинного законодавства України згідно із законодавством ЄС; ефективне фінансування системи забезпечення населення лікарськими засобами (ЛЗ), зокрема, ефективне впровадження програми «Доступні ліки», удосконалення та контроль процедури публічних закупівель ліків та раціональний їх розподіл тощо; удосконалення державного регулювання та забезпечення якості ліків; підвищення рівня раціонального використання ліків (поліпрагмація, самолікування, закореніла практика безрецептурного відпуску Rx-препаратів тощо).

На другому етапі досліджень вивчено правове підґрунтя й процес здійснення підприємницької діяльності з роздрібною реалізацією ЛЗ у Польщі та визначені відмінні риси у порівнянні з Україною.

Роздрібна реалізація ЛЗ у Польщі відбувається відповідно до Фармацевтичного Закону (Prawo Farmaceutyczne) на основі ліцензії на відкриття аптечних закладів. Польські аптеки поділяються на відкриті (загальнодоступні), лікарняні та відомчі (забезпечують медичні заклади, що визначені міністром національної оборони та міністром юстиції, кабінети лікарів, лабораторії, ізолятори, терапевтичні палати й інші заклади).

Видача ліцензії на відкриття аптеки, її заміна, внесення змін або анулювання проводиться Фармацевтичним інспектором воєводства (Voivodeship Pharmaceutical Inspection). Отримати ліцензію на відкриття аптеки може лише громадянин Польщі із фармацевтичною освітою (магістр фармації). Якщо заявник на отримання ліцензії на керування аптекою є лікарем, ліцензія йому буде видана тільки у тому випадку, якщо він надасть заяву про відмову вести професійну

діяльність лікаря. У аптеці відкритого типу «директором аптеки» має бути призначена особа з фармацевтичною освітою, віком не більше 65 років, яка працювала аптеці не менш ніж 5 років або не менше 3-х років, у випадку, якщо така особа безпосередньо здійснювала реалізацію ЛЗ. При цьому, ця особа може бути директором тільки однієї аптеки. Провізор може працювати самостійно тільки після спеціалізації, складання іспиту та отримання відповідного посвідчення. Rx-ЛЗ, як правило, відпускає тільки провізор, а технік-фармацевт виконує допоміжні функції: виготовлення й фасування екстемпоральних ліків.

Якщо аптека не була введена в експлуатацію протягом 4 місяців з моменту видачі їй дозволу, власник позбувається права володіти ліцензією. Ті ж санкції застосовуються у випадку, якщо аптечний заклад не виконує прописаний у ліцензії вид комерційної діяльності протягом 6 місяців після надання дозволу.

Отже, проведені дослідження показали високий рівень самоорганізації фармацевтичної спільноти Польщі та існування певних обмежень (професійних, територіальних, ринкових) у підприємстві, що пов'язане з реалізацією ЛЗ.

АНАЛІЗ СУЧАСНИХ РИЗИКІВ ЩОДО ЯКОСТІ ПІСЛЯДИПЛОМНОЇ ОСВІТИ ТА ПРОФЕСІЙНОГО РОЗВИТКУ ПРОВІЗОРІВ В УКРАЇНІ

С.Г. Убогов, В.В. Трохимчук, В.І. Тодорова, Л.Б. Пилипчук

*Національна медична академія післядипломної освіти імені П.Л. Шупика,
ubogov@ukr.net*

Вступ. Однією з найважливіших вимог до спеціалістів фармації є постійне поглиблення та розвиток їх професійних компетенцій. В Україні цей вид підготовки проводиться на післядипломному етапі, зокрема, на циклах інтернатури, спеціалізації, стажування, тематичного удосконалення (ТУ), передатестаційної підготовки (ПАЦ) та шляхом участі в заходах інформальної освіти (надалі – ЗІО), що є складовою безперервного професійного розвитку (БПР) провізорів. Здійснюється ця підготовка у закладах післядипломної медичної освіти та підрозділах післядипломної освіти (інститутах, факультетах) закладів вищої медичної (фармацевтичної) освіти (надалі – ЗВО). До проведення ЗІО також активно долучилися різні підприємства і фахові громадські організації (ФГО). Разом з тим, незважаючи на наявність в Україні великої кількості провайдерів освітніх послуг щодо *післядипломної підготовки та вдосконалення провізорів*, досвід показує, що протягом останніх років у цій системі накопичилася ціла низка проблем.

Мета роботи – вивчення можливих ризиків та їх наслідків для якості післядипломної освіти та професійного розвитку провізорів в Україні.

Матеріали та методи дослідження. Матеріалами дослідження є: наукові публікації, публічна інформація організацій, що здійснюють післядипломну підготовку, підвищення кваліфікації та БПР провізорів. В роботі використано методи дослідження: системно-оглядовий, історичний, аналізу та узагальнення,