



**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ЗАПОРІЗЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ МЕДИКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ
УНІВЕРСИТЕТ**

ЗБІРНИК МАТЕРІАЛІВ

**НАУКОВО-ПРАКТИЧНОЇ КОНФЕРЕНЦІЇ З
МІЖНАРОДНОЮ УЧАСТЮ**

**ОСНОВНІ ТЕНДЕНЦІЇ СУЧАСНОГО
РЕФОРМУВАННЯ ЗАКОНОДАВСТВА В СФЕРІ
ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я**

20-21 грудня 2023 року



**ЗАПОРІЖЖЯ
2024**

Сізнцова Юлія Юріївна, Чемерисов Володимир Васильович, Морозова Наталія Олександрівна, Макаров Дмитро Олександрович ДЕЯКІ ПИТАННЯ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ПРОВЕДЕННЯ ЕСПЕРТИЗИ ТИМЧАСОВОЇ НЕПРАЦЕЗДАТНОСТІ НА СУЧАСНОМУ ЕТАПІ.....	37
Субот Надія Іванівна ЗВ'ЯЗОК КОРУПЦІЇ В МЕДИЦИНІ ТА КОНТРАБАНДИ ТРАНСПЛАНТАЦІЙНИХ ОРГАНІВ Й АНАТОМІЧНИХ МАТЕРІАЛІВ ЛЮДИНИ.....	41
Таранов Володимир Володимирович ПЕРШІ ПОЗИТИВНІ РЕЗУЛЬТАТИ СТВОРЕННЯ КАФЕДРИ СОЦІАЛЬНОЇ МЕДИЦИНИ, ГРОМАДСЬКОГО ЗДОРОВ'Я, МЕДИЧНОГО ТА ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПРАВА.....	43
Ткаченко Наталя Олександрівна, Маганова Тамара Валеріївна, Демченко Вікторія Олександрівна ЩОДО ПИТАННЯ УРЕГУЛЮВАННЯ ПОСЛУГ, ЯКІ НАДАЮТЬСЯ ФАРМАЦЕВТИЧНИМ ФАХІВЦЕМ.....	44

створюється на кафедрі для студентів, більш виважено і відповідально характеризувати сучасний стан розвитку галузі охорони здоров'я та процес її реформування.

Велике позитивне значення має спільна участь викладачів кафедри різного профілю в наукових та науково-практичних конференціях, які проводяться двічі на рік, на яких розглядається багато питань, що є актуальними як для юристів, так і для медиків.

Внаслідок швидких змін, що відбуваються в охороні здоров'я, підручники та методична література з соціальної медицини, організації та економіки охорони здоров'я, маркетингу, менеджменту, та інших, споріднених з ними дисциплін, або взагалі не видаються, або видаються з суттєвим запізненням, В цих умовах в якості основного джерела інформації доводиться використовувати державні нормативні документи: Закони України, Укази Президента, Постанови Кабінету міністрів, накази МОЗ. Велика частина положень означених документів потребує трактування, юридичної інтерпретації, роз'яснень. У зв'язку з цим співпраця з фахівцям-юристами фахівців-медиків також є дуже корисною.

Таким чином, маємо підстави вважати, що рішення створити кафедру, що об'єднує два напрямки освітньої діяльності, - соціальну медицину, громадське здоров'я з одного боку, медичне та фармацевтичне право – з іншого, було раціональним і плідним, дає нові можливості і перспективи.

Ткаченко Наталя Олександрівна,

завідувачка кафедри управління та економіки фармації Запорізького державного медико-фармацевтичного університету, д.фарм.н., професор

Маганова Тамара Валеріївна,

асистент кафедри управління та економіки фармації Запорізького державного медико-фармацевтичного університету, PhD

Демченко Вікторія Олександрівна,

доцент кафедри управління та економіки фармації Запорізького державного медико-фармацевтичного університету, к.фарм.н., доцент

ЩОДО ПИТАННЯ УРЕГУЛЮВАННЯ ПОСЛУГ, ЯКІ НАДАЮТЬСЯ ФАРМАЦЕВТИЧНИМ ФАХІВЦЕМ

Сьогодні для усіх фармацевтичних фахівців (ФФ), що працюють у різних ланках фармацевтичного сектору (дослідники, виробники, дистриб'ютори), введені в дію галузеві стандарти, які адаптовані до

законодавства Європейського Союзу та визначають сукупність організаційно-технічних заходів, етичних і наукових вимог щодо якості лікарських засобів (ЛЗ) та здійснення фармаконагляду: Належна виробнича практика (Good Manufacturing Practice, GMP), Належна клінічна практика (Good Clinical Practice, GCP), належна лабораторна практика (Good Laboratory Practice, GLP), Належна практика дистрибуції (Good Distribution Practice, GDP), Належна практика з фармаконагляду (Good pharmacovigilance practices, GVP). Однак, з усього ланцюжку життєвого циклу ЛЗ та системи відповідності вимогам Належних практик, випав ФФ, який працює в аптечному закладі і безпосередньо контактує зі споживачами ліків, надає їм фармацевтичну допомогу (ФД) – забули про Належну аптечну практику (Good Pharmacy Practice, Good Pharmaceutical Practice, GPP). Постає логічне питання про впровадження міжнародних стандартів для вищезгаданих учасників фармацевтичного сектору, коли найближча до пацієнтів ланка - аптека, працює без сучасного міжнародного стандарту, який визначає професійні вимоги до ФФ та самого закладу. Зауважимо, що у Законі України «Про лікарські засоби» зазначено повний перелік стандартів.

GPP – документ, який визначає сукупність правил реалізації фармацевтичних послуг та допомоги у сфері аптечної діяльності, зокрема під час роздрібної торгівлі ЛЗ, їх зберігання, контролю якості, виготовлення (виробництва) ЛЗ в умовах аптеки, відпуску, дотримання яких забезпечує ефективність фармакотерапії та якість ЛЗ на етапах їх закупівлі, виготовлення (виробництва), зберігання та роздрібної торгівлі. Тобто, GPP є «буквою закону» чи протоколом (стандартом) надання фармацевтичної послуги (ФП).

ФП – послуга з надання ФД ФФ аптеки, зокрема при відпуску ЛЗ, що включає продаж, інформування щодо застосування, просвіту і пропаганду здорового способу життя людини та надання інформації щодо ЛЗ, у тому числі у межах забезпечення відповідального самолікування відповідно до протоколів фармацевтичного працівника. Однак, у цьому питанні є також невизначеності: відсутня чітка система ФП, адже кількість послуг, які надає ФФ, набагато більша того, що зазначено у Законі України «Про лікарські засоби».

Отже, нагальною потребою є затвердження GPP та впровадження його у фармацевтичну практику, а у подальшому – урегулювання питання щодо ФП. Означені заходи підвищать суспільний статус носіїв професії фармацевта та повернуть довіру пацієнтів до фармації.