

ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ РАЦІОНАЛЬНОЇ ТА БЕЗПЕЧНОЇ ФАРМАКТОЕРАПІЇ В УКРАЇНІ

Білай І.М., Михайлюк Є.О.

Кафедра клінічної фармації, фармакотерапії та УЕФ

Запорізький державний медичний університет

м. Запоріжжя, Україна

belay_im@mail.ru

Друга половина ХХ і початок нинішнього століття характеризується значними досягненнями в області біології, медицини, фармакології й фармації. Однак виникла потреба в поглибленні аналізу причин виникнення, вивчення механізмів розвитку побічних реакцій (ПР) лікарських засобів (ЛЗ), починаючи з їх розробки до впровадження в широку медичну практику.

Лікар, призначаючи ті чи інші засоби, не замислюється, а іноді просто не знає про їх несумісності. В середньому, 5% всіх госпіталізованих хворих – це пацієнти з патологією, так чи інакше пов'язаною з побічною дією лікарських препаратів. Проведені за останні роки фармакоепідеміологічні дослідження показали, що проблема ускладнень лікарської терапії набагато більш серйозна, ніж припускали раніше. Перше шокуюче повідомлення було опубліковано американськими вченими в 1998 році. Вони показали, що в США щороку реєструється в середньому до 2,1 млн. ПР в рік, а в результаті ускладнень фармакотерапії щорічно госпіталізується до 8,8 млн хворих.

Колишній СРСР, на жаль, свого часу не приймав реальної участі в міжнародних заходах. Однак, з метою контролю за безпекою застосування ЛЗ в МОЗ СРСР в 1969 р був організований відділ обліку, систематизації та експрес-інформації про ПР ліків. В Україні після проголошення незалежності вперше в історії системи охорони здоров'я офіційним вивченням ПР ЛЗ розпочав займатись з 1996 р. підрозділ Фармакологічного комітету МОЗ України (Експертний центр). Діяльність його була спрямована на збір та аналіз, в першу чергу тієї інформації про побічні реакції.

Діяльність Експертного центру МОЗ України направлена на проведення постійного аналізу та узагальнення інформації про ПР ЛЗ з метою надання обґрунтованих рекомендацій для проведення безпечної фармакотерапії та фармакопрофілактики у хворих.