



**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**  
**ЗАПОРІЗЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ**  
**Наукове товариство студентів, аспірантів, докторантів і**  
**молодих вчених**

**ЗБІРНИК ТЕЗ ДОПОВІДЕЙ**  
**науково-практичної конференції з міжнародною**  
**участю молодих вчених та студентів**  
**«Актуальні питання сучасної медицини і**  
**фармації 2019»**  
**13 – 17 травня 2019 року**



УДК: 61

A43

Конференція включена до Реєстру з'їздів, конгресів, симпозіумів та науково-практичних конференцій 2019 року (179), посвідчення Укр ІНТЕІ № 125 від 29.03.2019.

## **ОРГКОМІТЕТ КОНФЕРЕНЦІЇ:**

**Голова оргкомітету:** проф. Колесник Ю.М.

**Заступники голови:** проф. Туманський В.О., доц. Авраменко М.О.

**Члени оргкомітету:** проф. Візір В.А., доц. Моргунцова С.А., доц. Компанієць В.М., доц. Кремзер О.О., доц. Полковніков Ю.Ф., доц. Шишкін М.А., д.біол.н., доц. Павлов С.В., проф. Разнатовська О.М., голова студентської ради Усатенко М.С.

**Секретаріат:** доц. Іваненко Т.В., ст. викл. Абросімов Ю.Ю., студенти Подлужний Г.С., Москалюк А.С, Скоба В.С, Гонтаренко Е.О.

Збірник тез доповідей науково-практичної конференції з міжнародною участю молодих вчених та студентів «Актуальні питання сучасної медицини і фармації 2019» (Запорізький державний медичний університет, м. Запоріжжя, 13-17 травня 2019 р.). – Запоріжжя: ЗДМУ, 2019. – 200с.

**ISSN 2522-1116**

Запорізький державний медичний  
університет, 2019.

**Матеріал і методи.** Нормативно-правова база України, структурно-функціональний, юридично-технічний, системно-аналітичний.

**Отримані результати.** Україна не поступається більш заможним країнам, наприклад, таким як Польща та Франція, за кількістю лікарів на 100 тис. населення, а за кількістю лікарняних ліжок навіть значно їх перевищує. Але в Україні смертність від раку, серцево судинних захворювань, діабету, хронічних респіраторних захворювань вище.

Тому, Міністерство охорони здоров'я пропонує новий шлях пропонує новий шлях професійної підготовки та розвитку лікарських кадрів.

Нова модель – ліцензування лікарів. Новий алгоритм доступу до професії: 6 років університету (включаючи іспити «Крок1-2») – інтернатура (включаючи іспит «Крок-3») – неповна ліцензія – резидентура – повна ліцензія – здобуття балів – подовження ліцензії – у разі деяких проблем – зупинка або позбавлення ліцензії.

Новий алгоритм доступу до професії передбачатиме не лише отримання ліцензії після закінчення навчання, але й зміни в медичній освіті як такої, а також безперервний професійний розвиток, що отримав ліцензію.

**Висновки.** В цілому, нововведення мають благородну та позитивну мету. Однак є низка проблемних аспектів, які варто вирішувати. До них належать: посилення корупційних ризиків через небезпеку побудови нових корупційних схем (адже за рейтингом сприяння корупції від Transparency International ми посіли 130-ту сходинку із 180 можливих); занадто довгий термін підготовки лікарських кадрів та низькі соціальні стандарти їх забезпечення, що може негативно відобразитися на вищій медичній освіті та спонукати лікарів до еміграції; прозорість механізму обрання ліцензійної ради, який потрібно ретельно прописати на законодавчому рівні; медико-правові проблеми збалансування прав та інтересів лікаря та пацієнта, що потребують подальшого правового унормування.

## **ПРАВОВІ ПРОБЛЕМИ ГАРМОНІЗАЦІЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАКОНОДАВСТВА УКРАЇНИ ТА ЄС**

Іванченко Г.В., Гамбург Л.С.

**Вступ.** Нормативно-правовими актами в цій сфері правового регулювання в Україні, крім Конституції України, є закони України «Основи законодавства України про охорону здоров'я», «Про лікарські засоби» та ін. Упровадження європейських норм регламентації обігу лікарських засобів передбачає нові засоби регулятивного впливу держави, які, відповідаючи аналогічним засобам національного законодавства, все ж мають ширший зміст.

**Мета дослідження.** Виявлення основних проблем гармонізації фармацевтичного законодавства України та Європейського Союзу.

**Матеріал і методи.** Нормативно-правова база України та ЄС. Діалектичний, порівняльно-правовий (компаративний), системно-аналітичний, структурно-функціональний, формально-юридичний методи.

**Отримані результати.** Інтеграція України до ЄС, згідно з Угодою про асоціацію, передбачає гармонізацію основних елементів законодавчих систем і створення поглибленої та всеохоплюючої зони вільної торгівлі. Щодо лікарських засобів це означає, що системи законодавства ЄС та його держав-членів і України мають бути узгоджені з урахуванням європейського досвіду. Насамперед, законодавствам України та ЄС щодо лікарських засобів слід уніфікувати термінологію та запровадити єдині правила регулювання фармацевтичного ринку, а також закріпити порядок застосування вимог належних практик (GMP, GDP, GCP, GSP) у законодавстві України.

Оскільки Україна ще не є членом ЄС, норми Союзу не застосовуються в Україні автоматично. Тому національне законодавство має бути гармонізоване із законодавством ЄС відповідно до Угоди про асоціацію між Україною та ЄС і додатками до неї. Інша проблема полягає в тому, що рішення про затвердження лікарських засобів для їх упровадження у виробництво, допуск на ринок і запобігання ризикам здоров'я пацієнтів і здоров'я населення ухвалюються в різних законодавчих середовищах за різними процедурами. Компетентний орган України не може взяти участі в децентралізованій процедурі або процедурі взаємного визнання щодо лікарського засобу, запроваджених у ЄС. Такий лікарський засіб вимагає окремої національної торгової ліцензії (GMP, GDP, GCP, GSP) у законодавстві України (за застосованою в Україні термінологією – реєстраційного свідоцтва). З тієї ж причини лікарський засіб, схвалений компетентним

органом України на основі законодавства ЄС, не може бути експортований в ЄС без європейської торгової ліцензії на лікарський засіб.

Саме тому порядок і критерії отримання торгової ліцензії на лікарський засіб в Україні мають відповідати законодавству ЄС, при цьому повинен забезпечуватися захист права громадян на охорону здоров'я в Україні шляхом збереження основних дозвільних процедур. Гармонізація законодавства України та ЄС щодо обігу лікарських засобів є необхідною умовою виконання міжнародних зобов'язань нашої держави, що задекларовано у Концепції розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я України на 2011-2020 роки, затвердженій Наказом МОЗ від 13 вересня 2010 р. № 769, з комплексним урахуванням положень Директиви № 2001/83/ЄС Європейського

парламенту та Ради Європи «Кодекс Співтовариства відносно лікарських засобів для застосування людиною» (GMP, GDP, GCP, GSP) у законодавстві України. При удосконаленні законодавства України щодо обігу лікарських засобів та гармонізації його із законодавством ЄС повинні бути враховані й інші акти вторинного права Європейського Союзу.

**Висновки.** Інтеграція України до ЄС, згідно з Угодою про асоціацію, передбачає гармонізацію основних елементів законодавчих систем і створення поглибленої та всеохоплюючої зони вільної торгівлі. Отримання торгової ліцензії на лікарський засіб в Україні має відповідати законодавству ЄС, при цьому повинен забезпечуватися захист права громадян на охорону здоров'я в Україні шляхом збереження основних дозвільних процедур.

## **ДЕРЖАВНО-ГРОМАДСЬКЕ ПАРТНЕРСТВО В ПИТАННЯХ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ПРАВА НА ПАЛІАТИВНУ ДОПОМОГУ**

Інюшина А.В., Аніщенко М. А.  
Запорізький державний медичний університет

**Вступ.** Паліативна допомога – вид медичної допомоги, який дозволяє покращити якість життя паліативного пацієнта та допомогти членам його родини шляхом запобігання та полегшення страждань невиліковно хворої людини. В це поняття, окрім знеболення важко хворої людини, включають психологічну, соціальну та духовну підтримку для пацієнта або його рідних. А тому сам паліативний підхід має бути направлений на усю людину, як цілісну систему, а не окремо на хворобу та її симптоми.

**Мета дослідження.** Дослідити нормативно-правові акти, що регулюють організацію паліативної допомоги в Україні.

**Матеріал і методи.** Нормативно-правові акти щодо паліативної та хоспісної медицини в Україні, Конституція України, структурно-функціональний, аналітичний, описовий методи

**Отримані результати.** З 2011 року паліативна допомога як окремий вид медичної допомоги закріплена законодавчо: Закон України від 07.06.2011 р. № 3611-VI «Про внесення змін до Основ законодавства України про охорону здоров'я щодо удосконалення надання медичної допомоги». До основних нормативно-правових актів, що регулюють паліативну допомогу, належить також наказ Міністерства охорони здоров'я України від 21.01.2013 р. № 41 «Про організацію паліативної допомоги в Україні», яким було затверджено Порядок надання паліативної допомоги та Перелік медичних показань для надання паліативної допомоги, а також наказ Міністерства соціальної політики України від 29.01.2016 р. №58 «Про затвердження Державного стандарту паліативного догляду».

Однак, з огляду на те, що організація паліативної допомоги має комплексний мультидисциплінарний характер, потребує значних коштів та зусиль, ефективне провадження такої допомоги лише структурами публічної влади вважається досить ускладненим, вагомий поштовх сприяння в наданні даного виду медичної допомоги надходить від громадянського суспільства.

Окремі громадяни та громадські об'єднання беруть участь в організації надання паліативної допомоги на підставі Конституції України, Законів України «Про громадські об'єднання», «Про благодійну діяльність та благодійні організації», «Про волонтерську діяльність» та інші нормативно-правові акти.

Так, у 2002 році Всеукраїнська благодійна організація «Рада захисту прав та безпеки пацієнтів» вперше підняла питання про забезпечення прав пацієнтів наприкінці життя. У 2007 році було створено Всеукраїнську Асоціацію паліативної допомоги, яка залучала церкви та релігійні об'єднання до допомоги невиліковно хворим. 2008 року створено Інститут паліативної та хоспісної медицини, як головний заклад з організації паліативної допомоги. 2010 р. на базі Національної медичної академії післядипломної освіти імені

THE PROSPECT OF CREATING NEW PILLS FOR ORAL MUCOSA DISEASES .....	158
Chonka H.	
ВАЛІДАЦІЯ СПЕКТРОФОТОМЕТРИЧНИХ МЕТОДІВ КІЛЬКІСНОГО ВИЗНАЧЕННЯ ДІЮЧОЇ РЕЧОВИНИ В МАЗІ «ТІОТРИАЗОЛІН».....	159
Шевченко О.А.	
СУЧАСНІ АСПЕКТИ СТОМАТОЛОГІЇ .....	160
ВПЛИВ ПСИХОЛОГІЧНОЇ ПІДГОТОВКИ НА РІВЕНЬ МОТИВОВАНОСТІ ДО СТОМАТОЛОГІЧНОГО ЛІКУВАННЯ СЕРЕД РОБІТНИКІВ СТАЛЕЛИВАРНОЇ ПРОМИСЛОВОСТІ .....	160
Возна І.В., Бригадир О.С., Калянова В.А.	
СТАН ВІДНОВЛЕНЬ ЗУБІВ ПІСЛЯ ЕНДОДОНТИЧНОГО ЛІКУВАННЯ.....	161
Костенко Р.С.	
ОЦІНКА РОЗПОВСЮДЖЕНОСТІ ТА ІНТЕНСИВНОСТІ КАРІЄСУ ЗУБІВ У ДІТЕЙ З БРОНХІАЛЬНОЮ АСТМОЮ .....	162
Лепетченко Є.С.	
РЕЗУЛЬТАТИ ЗАСТОСУВАННЯ КОМПЛЕКСУ РЕПАРАТИВНИХ ПРЕПАРАТІВ, ПРИ ЛІКУВАННІ ХІРУРГІЧНИХ РАН З ВТОРИННОЮ ЕПІТЕЛІЗАЦІЄЮ, У НАЙБЛИЖЧІ ТЕРМІНИ СПОСТЕРЕЖЕННЯ .....	162
Маршалова Р.І., Глазунов О.А.	
ЛАБОРАТОРНЕ ДОСЛІДЖЕННЯ ЗРАЗКІВ ФОТОКОМПОЗИЦІЙНОГО МАТЕРІАЛУ .....	163
Роман О.Б.	
БІЛЬ ПІСЛЯ ПЛОМБУВАННЯ, ЯК УСКЛАДНЕННЯ ЛІКУВАННЯ ЗУБІВ.....	164
Смірнова І.В., Пахолов Б.В.	
ФАКТОРИ, ЩО ВПЛИВАЮТЬ НА ЦІНОУТВОРЕННЯ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ГОСТРОГО ПОГЛИБЛЕНОГО КАРІЄСУ .....	164
Смірнова І.В., Ель Кандуссі А., Магуза С., Малумі С.	
ВИВЧЕННЯ БАКТЕРІАЛЬНОЇ КОНТАМІНАЦІЇ В РІЗНИХ ВИДАХ З'ЄДНАННЯ ІМПЛАНТАТУ ТА АБАТМЕНТА В СИСТЕМІ СТОМАТОЛОГІЧНИХ ІМПЛАНТАТІВ IMPLIFE® .....	165
Чертов С.О., Приступа Т.А.	
<b>АКТУАЛЬНІ ПИТАННЯ МЕДИЧНОГО ТА ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ПРАВА.....</b>	<b>166</b>
ОСНОВНІ НАПРЯМИ УДОСКОНАЛЕННЯ АНТИКОРУПЦІЙНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ В ЗАКЛАДАХ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я .....	166
Аніщенко М.А.	
РЕФОРМА ВТОРИННОЇ МЕДИЧНОЇ ДОПОМОГИ: ПРОБЛЕМИ ТА ПЕРСПЕКТИВИ .....	166
Базарнова А.В., Аніщенко М.А.	
ПРАВОВІ ПРОБЛЕМИ ВІДПУСКУ РЕЦЕПТУРНИХ ПРЕПАРАТІВ В АПТЕЦІ.....	167
Белецький А.В., Скріпкін С.В.	
ПРОБЛЕМИ ЛЕГАЛІЗАЦІЇ МЕДИЧНОЇ МАРИХУАНИ В УКРАЇНІ .....	168
Бершадська А.В., Скріпкін С. В.	
АДМІНІСТРАТИВНА ВІДПОВІДАЛЬНІСТЬ ПАЦІЄНТІВ ЗА ДІЮЧИМ ЗАКОНОДАВСТВОМ УКРАЇНИ....	169
Висоцький Б.А., Аніщенко М.А.	
ПРАВОВІ ПРОБЛЕМИ КОНЦЕПЦІЇ ПРОФЕСІЙНОГО ЛІЦЕНЗУВАННЯ ЛІКАРІВ .....	169
Данильченко Є.В., Аніщенко М. А.	
ПРАВОВІ ПРОБЛЕМИ ГАРМОНІЗАЦІЇ ФАРМАЦЕВТИЧНОГО ЗАКОНОДАВСТВА УКРАЇНИ ТА ЄС.....	170
Іванченко Г.В., Гамбург Л.С.	
ДЕРЖАВНО-ГРОМАДСЬКЕ ПАРТНЕРСТВО В ПИТАННЯХ ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ ПРАВА НА ПАЛІАТИВНУ ДОПОМОГУ .....	171
Інюшина А.В., Аніщенко М. А.	
ЕЛЕКТРОННІ ІНФОРМАЦІЙНІ ІНТЕРНЕТ-СЕРВІСИ ЯК ЕЛЕМЕНТ МЕДИЧНОЇ РЕФОРМИ .....	172
Кандибей В.К., Аніщенко М.А.	
ПРОБЛЕМА ПРАВОВОЇ РЕГЛАМЕНТАЦІЇ ВІДПУСКУ АНТИБАКТЕРІАЛЬНИХ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ З АПТЕЧНИХ ЗАКЛАДІВ.....	173
Клименко П.О., Гамбург Л.С.	