

ДОСЛІДЖЕННЯ ПЕРЕДУМОВ ВИХОДУ НА РИНОК НОВОЇ МАЗІ ЗІ ШРОТУ ЛИСТЯ ВІЛЬХИ КЛЕЙКОЇ

Баглай Т.О.

Національний фармацевтичний університет, м. Харків, Україна

mrs.bata@gmail.com

Вступ. У Національному фармацевтичному університеті отримані та досліджуються екстракти із кори та листя *Вільхи клейкої*. Перший має протизапальну, антимікробну та репаративну дію, другий прискорює репаративні процеси на внутрішньоклітинному рівні та має широкий спектр антимікробної активності. Також розроблено нову лікарську форму – мазь зі шроту листя *Вільхи клейкої*, результатами дослідження якої має стати підтвердження її виразної репаративної, а також протизапальної й антиалергічної дії при місцевому лікуванні шкірних пошкоджень різної генези.

Метою даного дослідження є встановлення підстав для вихід на ринок нової мазі зі шроту листя *Вільхи клейкої*, а саме готовності лікарської спільноти та призначення та використання нового препарату за його появи.

Методики дослідження. За спосіб дослідження запропоновано та використано метод опитування громадської думки серед статистично правильної вибірки з цільової аудиторії практикуючих лікарів первинної та вторинної ланок різних регіонів України. У опитуванні, що тривало в січні-лютому 2018 року, було поставлено відкриті узагальнено-ідентифікуючі та, передусім, закриті змістовні питання практики застосування лікарських засобів при лікуванні ран.

Статистичну обробку отриманих результатів проводили програмним забезпеченням «Статистика 8», загальноприйнятим в фармакології. Рівень значущості при застосуванні методів математичної статистики був прийнятий за $P = 0,05\%$. Достовірність різниці між середніми значеннями показників визначали за t -розподілом.

Основний матеріал дослідження. Серед опитаних більшість висловила готовність до призначення та застосування нового препарату зі шроту листя

Вільхи клейкої, зокрема, позитивний показник зріс від балансу (+/-) +76 до +92 у фокусі лікарів із фаху хірургія, травматологія, дерматологія (рис. 1).

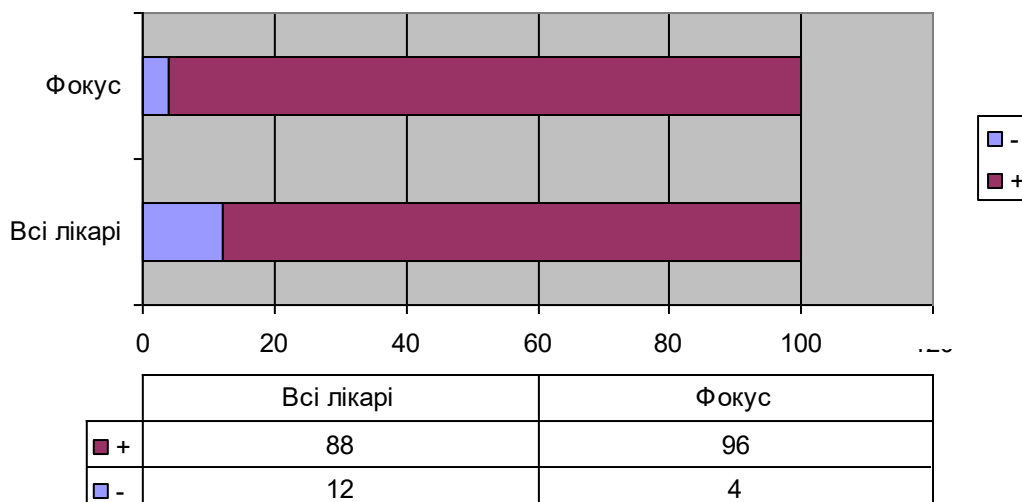


Рис. 1. Баланс схвалення/несхвалення виходу на ринок нової мазі зі шроту листя *Вільхи клейкої*

Серед провідних чинників позитивного відношення з боку всіх опитаних лікарів до впровадження нової лікарської форми, передусім, відзначаються (рис. 2) об'єми та зміст призначення (100%), побічних дій (98%), протипоказань (95%), походження препарату (71%) та ймовірна вартість (59%).

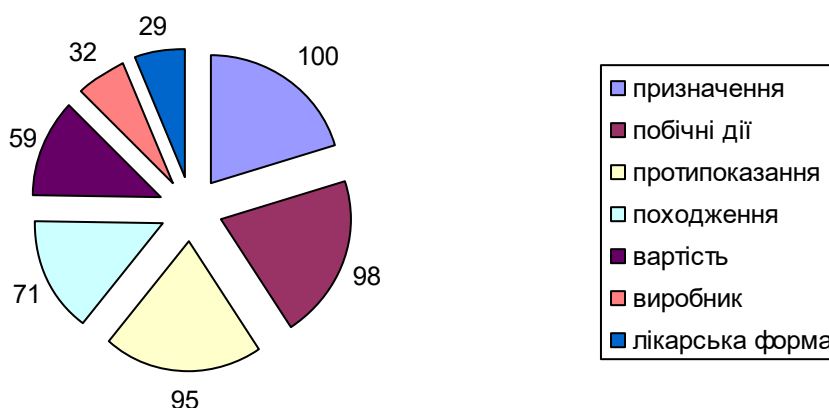


Рис. 2. Чинники рішення про застосування нової мазі зі шроту листя *Вільхи клейкої* (всі лікарі, мультивибір)

У фокусі (вторинна ланка) розподіл чинників не був виразно відмінним.

При чому під показаннями розумілися й фармакологічні властивості, а під походженням – природний чи синтетичний характер діючих речовин.

Через відкрите змістовне питання встановлено, що очікуються порівняння (співставлення) клінічних характеристик нового препарату з широковідомими та вживаними ранозагоюючими препаратами.

Висновки. До загальних висновків по дослідженню можна віднести наступне:

1. Лікарська спільнота позитивно ставитиметься до виходу на ринок нового препарату – нової мазі зі шроту листа *Вільхи клейкої*, причому спеціалізовані фахівці більш оптимістичні, ніж первинна ланка;

2. Серед чинників схвалення виходу на ринок нового «гравця» перевага віддається не сторонам, що є пріоритетними для споживача (ціна, виробник, генеза), а фармакологічним причинам (призначення, протипоказання, подібні дії) не залежно від лікарської ланки.

Серед перспектив треба окреслити маркетингові дослідження, зокрема, в сегменті D03AX (інші препарати, що сприяють загоєнню) препаратів, що сприяють загоєнню (рубцюванню) ран, а також лікарських засобів протизапальної й антиалергічної дії, показаних за лікування шкірних уражень, ефекти чого очікуються від нової мазі зі шроту листа *Вільхи клейкої*.

ДОСЛІДЖЕННЯ ДОСВІДУ ВИКОРИСТАННЯ СИСТЕМИ ОЦІНКИ ТЕХНОЛОГІЙ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я В ЄВРОПІ

Гаврилюк Я.Д.

Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, м. Київ, Україна

yaroslava.gavrylyuk@gmail.com

Вступ. В останні роки в ряді країн Європейського Союзу (ЄС) були введені методи оцінки технологій охорони здоров'я (НТА – Health Technology Assessments). НТА оцінює додаткову вартість нової технології охорони здоров'я