

планових заходів зі здійснення державного контролю у сфері господарської діяльності. У зв'язку з цим Державна служба з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужба) наразі не проводить планових перевірок (крім заходів державного ринкового нагляду). Перевірки, які не проведені через ці обмеження, переноситися не будуть, але при плануванні наступних щорічних заходів цей факт повинен бути врахований. Одночасно з цим, проводяться позапланові перевірки, перш за все, на підставі звернень громадян, а також перед ліцензійні перевірки.

Держлікслужба України також приймала активну участь у розробці ряду проектів нормативно-правових актів, зокрема законопроекту № 3615-1. Наприклад, тих що стосуються впровадження дистанційних форм реалізації безрецептурних ліків та товарів із аптечних закладів. Так, у відповідності до останніх змін у законодавчій та нормативно-правовій базі, що регулює фармацевтичну діяльність на даний час в Україні дозволена дистанційна реалізація безрецептурних ліків та інших товарів аптечного асортименту виключно аптекам.

При цьому, важливо зазначити, що впровадження таких новітніх форм обслуговування населення аптечними закладами різних форм власності можлива лише за умов дотримання всіх норм й вимог щодо забезпечення якості ЛП на всіх етапах товаропровідної мережі на вітчизняному фармацевтичному ринку.

Аналіз нормативно-правових нововведень у регулюванні фармацевтичної діяльності за умов пандемії коронавірусної інфекції в Україні

Панфілова Г. Л.*, Бобошко Л. Г.,**

*Кафедра організації та економіки фармації**

Національного фармацевтичного університету, м. Харків, Україна

*Кафедра загальної та біологічної хімії №1***

Донецького національного медичного університету, м. Лиман, Україна

boboshko_lg@ukr.net

З березня 2020 р. за умов поширення коронавірусної інфекції вітчизняна система охорони здоров'я стала функціонувати у принципово нових умовах. Це вплинуло на питання нормативно-правового регулювання деяких аспектів організації й фармацевтичної діяльності. Так, з 21.03.2020 р. набула чинності Постанова КМУ № 226, якою було спрощено процедуру введення в обіг медичних виробів (МВ), які не відповідають вимогам технічних регламентів, але які внесені до переліку, затвердженого постановою КМУ №224. Також постановою КМУ від 08.04.2020 р. № 271 було доповнено медичні технічні регламенти новими абзацами, які

надають повноваження Державній службі з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужбі) здійснювати виключення інформації з Реєстру осіб, відповідальних за введення МВ, активних медичних виробів, які імплантують, та МВ для діагностики *in vitro* в обіг. На даний час все більшої активності набувають питання вилучення з Реєстру осіб, відповідальних за введення МВ в обіг, у яких закінчився термін дії декларації про відповідність або договору (довіреності) від виробника, а також віднесення деяких виробів до медичних. Наступним важливим кроком, який був зроблений у напрямку змін норм й правил реалізації ліків, стало впровадження дистанційних форм обслуговування клієнтів з метою забезпечення безрецептурних препаратів та інших товарів аптечного асортименту. Загалом в країнах ЄС інтернет-продаж ліків регулюється Директивою 2001/83/ЄС. Але кожна країна-член ЄС має власне національне законодавство щодо класифікації та розмежування рецептурних/безрецептурних ліків (ст. 85(С) Директиви 2001/83/ЄС). Наприкінці треба зазначити, що пандемія COVID-19 на глобальному та локальному масштабі постає як випробування для всіх, без виключення, сфер суспільного життя. Не виключенням із цього переліку є й фармацевтична діяльність, яка в силу свого соціального навантаження за умов пандемії повинна бути готова до прийняття актуальних викликів суспільства.

Оцінка ринкового потенціалу розвитку сегменту світового фармацевтичного ринку протипухлинних препаратів, що використовуються у лікуванні лімфом

Панфілова Г. Л.*, Матушак М. Р. **

*Кафедра організації та економіки фармації**

Національного фармацевтичного університету, м. Харків, Україна

*Кафедра фармацевтичної ботаніки та фармакогнозії***

ВДНЗУ «Буковинський державний медичний університет», м. Чернівці, Україна

matushakmarta@gmail.com

За даними Національного канцер-реєстру щороку від онкологічних хвороб в Україні помирає близько 90 тис. осіб, з них 35% – це люди працездатного віку, серед яких значну частку складають працездатні громадяни. Враховуючи тяжкість патології лімфома Ходжкіна (ЛХ) займає особливе місце в структурі захворюваності населення від раку. Поява нових комбінованих стратегій, зниження значення хіміотерапії та трансплантації стовбурових клітин можуть врешті-решт забезпечити поліпшення загального рівня виживаності та якості життя хворих на ЛХ. Прогнозується, що ринок хіміотерапії зменшиться на 6,6% у доларовому вираженні до 2029 р. під впливом збільшення обсягів продажу нових таргетних препаратів. За