

гемостатичну та регенеруючу дію. Ця речовина добре всмоктується зі слизової оболонки, не токсична, не має місцевопоздражнюючої та іншої побічної дії. Тому, за літературними даними лізоцим рекомендується для профілактики та лікування інфекційно-запальних захворювань ротової порожнини, до яких відноситься і стоматит. На сьогодні лізоциму гідрохлорид є діючою речовиною таких препаратів як: «Лізак» (Україна), «Лісобакт» (Боснія і Герцеговина), «Ларіпронт» (Німеччина/Єгипет), «Гексаліз» (Франція), що випускаються у формі таблеток для розсмоктування, і зубна паста «Splat» (Росія).

Лікування стоматиту в домашніх умовах у першу чергу передбачає використання різних трав'яних відварів і настоїв антисептичної, протизапальної та імуностимулюючої дії. Лікарі рекомендують полоскання календулою, що має високий протимікробний і протизапальний ефект та сприяє загоєнню. Фармакологічна активність календули обумовлена вмістом каротиноїдів (лікопін, каротин, а також його кисневі похідні (цитроксантин, віолаксантин, флавоксантин, рубіксантин та ін.)), флавоноїдів та тритерпеноїдів (моноефіри, фарадіол). Календула входить до складу таких засобів по догляду за порожниною рота, як зубні пасти, еліксири і розчини (напр., «Ротокан» (Україна)). Як об'єкт наших досліджень був обраний сухий екстракт календули.

Наступним етапом наших досліджень є вибір допоміжних речовин з метою розробки складу та технології дентального лікарського засобу у формі гелю.

## **Дослідження комплексу заходів щодо запобігання пандемії COVID-19 в Україні**

**Панфілова Г. Л.\* Богдан Н. С.\*\*,**

*Кафедра організації та економіки фармації\**

*Національного фармацевтичного університету, м. Харків, Україна*

*Кафедра фармації\*\**

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

*nataliabogdan1602@gmail.com*

Пандемія COVID-19 внесла значні зміни в організацію діяльності практично всіх галузей суспільного життя. Так, вже на початку березня минулого року урядом України були розроблені та у подальшому розроблені комплекси заходи щодо протидії поширенню коронавірусної інфекції. Більш детально зупинимось на їх аналізі.

Після запровадження режиму суворого карантину на території України від 17.03.2020 р. Верховною Радою було прийнято ряд законів, пов'язаних із протидією коронавірусу. Так, на період суворого карантину було заборонено проведення органами державного нагляду

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](mailto: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