

## АНАЛІЗ НОРМАТИВНОЇ БАЗИ, ЯКА РЕГЛАМЕНТУЄ ОБІГ ОКРЕМИХ КАТЕГОРІЙ КОСМЕТИЧНОЇ ПРОДУКЦІЇ.

Казакова І. С.

Науковий керівник: Лебединець В. О.

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна

kazakova\_10@i.ua

**Актуальність.** У відповідності до вимог Угоди асоціацію між Україною та Європейським Союзом (ЄС) про оцінку відповідності та прийнятності промислових товарів передбачено гармонізацію технічних регламентів, стандартів і процедур оцінки відповідності країн-учасниць вимогам законодавства ЄС. Перспективи євроінтеграції України сприяють підвищенню конкурентоспроможності української продукції, зокрема, косметичної галузі, та її просування на зарубіжні споживчі ринки.

**Мета.** Аналіз нормативної документації України та країн ЄС щодо окремих категорій косметичної продукції у статусі медичних виробів на етапі реформування вітчизняної парфумерно-косметичної галузі в рамках євроінтеграції.

**Матеріали та методи.** Як об'єкти дослідження були вивчені нормативні документи, які регламентують обіг на споживчому ринку окремих категорій косметичної продукції. В якості методів дослідження були застосовані методики аналізу відкритих інформаційних джерел - матеріали законодавчих документів, контент-аналізу тощо.

**Результати.** Відповідно до поставлених цілей дослідження, було проведено аналіз діючої національної та зарубіжної законодавчої бази, присвяченої питанням здійснення ринкового нагляду за обігом косметичної продукції у статусі медичних виробів на споживчому ринку. Постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 затверджено Технічний регламент щодо медичних виробів. Зокрема, до категорії медичних виробів віднесені такі косметичні продукти, як імпланти ін'єкційні на основі гіалуронової кислоти, гелі для інтрадермального введення. В країнах ЄС у 2017 р. прийнято регламенти Європейського парламенту і Ради 2017/745 «Про медичні вироби» та 2017/746 «Про медичні вироби для діагностики *in vitro*» (далі — Регламенти), якими в тому числі встановлено більш жорсткі вимоги до якості, безпеки медичних виробів.

**Висновки.** За результатами аналізу діючої національної та зарубіжної законодавчої бази, присвяченої питанням регулювання обігу косметичної продукції у статусі медичних виробів на споживчому ринку, розглянуто зарубіжний досвід та тенденції удосконалення технічного регулювання у даній сфері. Отримані дані рекомендовано використовувати для подальшої роботи по удосконаленню діючої нормативної документації, яка регулює обіг косметичної продукції у статусі медичних виробів в Україні з метою забезпечення її відповідності європейським нормам і сучасним тенденціям розвитку косметичної індустрії.

## УПРАВЛІННЯ УТИЛІЗАЦІЄЮ ФАРМАЦЕВТИЧНИХ ЗАЛИШКІВ У НАСЕЛЕННЯ. ДЕРЖАВНИЙ ПІДХІД

Клевцова Н. В., Романенко. К. М.

Дніпровська академія неперервної освіти, Дніпро, Україна

kn720116@gmail.com

**Актуальність.** Медичні відходи становлять лише 4% від загальної кількості відходів, але вони можуть містити в собі небезпечну інфекційну складову, що викликає захворювання