

ВІДКРИВАЄМО НОВЕ СТОРІЧЧЯ: ЗДОБУТКИ ТА ПЕРСПЕКТИВИ

регулювання. З огляду на той факт, що для Регламенту передбачено «перехідний» період вступу в силу - 18 місяців з дня публікації Постанови - на даний момент актуальним є формування умов для його подальшого впровадження. Аналіз змісту, форми і структури Регламенту підтверджує його відповідність European Cosmetic Regulation №1223 / 2009 і вимогам Закону України «Про технічні регламенти». Завдання сьогоденного «перехідного» етапу з впровадження Регламенту - сформулювати основні проблемні процедури в процесах життєвого циклу продукції і розробити алгоритм дій по їх вирішенню.

Як впливає із аналізу чинних норма правового забезпечення обігу КП, на сьогоднішній день в Україні складно забезпечити виконання вимог технічного регулювання продукції для ряду процесів її життєвого циклу. В якості основних причин, здатних впливати на процеси впровадження Регламенту, були визначені наступні - організаційно-управлінські дії, кадрове, нормативно-правове забезпечення, а також фінансовий чинник та фактор впливу зовнішнього середовища. В свою чергу, основні причини залежать від комплексу чинників, здатних впливати на результативність процесу. Із застосуванням методології системного походу, розроблений алгоритм дій по впровадженню принципів технічного регулювання КП, визначених Регламентом. Запропонована модель плану впровадження нормативно-правового акту передбачає комплекс організаційних заходів, спрямованих на усунення/мінімізацію встановлених ризиків, що у кінцевому результаті, дозволить організаційно забезпечити всі етапи проходження «перехідного» періоду при реалізації вимог Регламенту.

Висновки. Проведено аналіз практики регулювання обігу КП та встановлено тенденції сучасної регуляторної політики на косметичному ринку в Україні та ряді зарубіжних країн; проведено аналіз вимог European Cosmetic Regulation №1223 / 2009, встановлено об'єкти його регулювання та проведена їх систематизація; вивчена сучасна ситуація з технічного регулювання обігу КП в Україні та визначено проблемні питання в процесі впровадження Регламенту; розроблений алгоритм дій по впровадженню принципів технічного регулювання в обіг КП на вітчизняному ринку. Перспективним продовженням даного дослідження є розробка системи менеджменту якості по забезпеченню вимог до безпеки парфюмерно-косметичної продукції на всіх етапах її життєвого циклу.

АКТУАЛЬНІСТЬ КОМБІНОВАНИХ ПРЕПАРАТІВ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ МІКСТ-ІНФЕКЦІЙ

Кієнко Л.С., Бобрицька Л.О., Спиридонов С.В., Гриценко В.І.
Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна
bravesvs@gmail.com

Вступ. Останнім часом все рідше зустрічаються інфекції, викликані лише одним типом вірусу. Найчастіше спостерігають мікст-інфекції (63,7%), які супроводжуються різноманітними клінічними проявами та потребують особливих підходів до лікування таких пацієнтів. Активізація бактеріальної флори при вірусних інфекціях досягає 40-50%.

Найбільш представлені комбінації стрептококової та лактобацилярної (35%), кандидозної та стафілококової (30%), протейно-стафілококової (20%) та нейсеріально-стрептококової (10%) мікрофлори.

Саме тому серед шляхів розширення спектру фармакотерапевтичної дії препарату є застосування субстанцій, які проявляють протигрибкові та антибактеріальні властивості.

Актуальними для створення противірусних ліків є синтетичні субстанції, зокрема «золотий стандарт» лікування герпесвірусної інфекції – ацикловір.

Для розширення спектру фармакологічної дії нагальним є додавання речовини, що виявляє антимікробну дію, зокрема мірамістину. На фармацевтичному ринку України комбіновані лікарські засоби для фармакотерапії герпесвірусних захворювань майже відсутні, що зумовлює необхідність їх розроблення.

Мета дослідження. Створення нового лікарського засобу комбінованої дії у вигляді м'якої лікарської форми для лікування герпесвірусних інфекцій.

Матеріали та методи. Мірамістин, ацикловір, фармако-технологічні та структурно-механічні дослідження.

Отримані результати. Найбільш прийнятними для лікування герпесу шкіри та слизових оболонок є м'які лікарські форми. Вони ефективно діють в осередку розвитку патологічного процесу, дуже популярні серед пацієнтів і лікарів.

За результатами структурно-механічних досліджень обрано склад мажевої основи (олія вазелінова та парафін у співвідношенні 85:15). На основі проведених мікробіологічних досліджень встановлена оптимальна концентрація мірамістину у складі мазі – 0,5 %.

Висновки. На підставі проведених фізико-хімічних, мікробіологічних та фармако-технологічних досліджень розроблено склад та технологію виробництва мазі під умовною назвою «Ацимір».

ДОГЛЯД ЗА ШКІРОЮ ОБЛИЧЧЯ ПРИ НОСІННІ МЕДИЧНОЇ МАСКИ

Кілеєва О. П.,¹ Бушуєва І.В.²

¹Медичний фаховий коледж Запорізького державного медичного університету,
Запоріжжя, Україна

²Запорізький державний медичний університет, Запоріжжя, Україна
kileeva.op@zsmu.zp.ua, valery999@ukr.net

Вступ. На теперішній час культура носіння захисних засобів від захворювань, які передаються повітряно-крапельним шляхом щільно ввійшла у наше повсякденне життя. Але, при постійному носінні захисної\медичної маски або респіратора шкіра не встигає відновлюватися, і у пацієнтів з акне виникає її запалення. При даних обставинах шкіра потребує посиленого догляду. Це допоможе запобігти виникненню саме маскне (новий термін, який використовують лікарі-дерматологи). Питання про те, як позбутися маскне (акне, що виникли через носіння захисної маски) стало головним питанням для пацієнтів з вугровою хворобою. Звичні доглядові засоби не завжди здатні побороти такого роду висипання.

Мета дослідження. Аналіз лікарських косметичних засобів (ЛКЗ), що використовують при акне та маскне.

Матеріали та методи. Інформаційний пошук, статистичний, маркетинговий, узагальнення.

Отримані результати. До пандемії з цим явищем стикалися спортсмени. Такі висипання виникали від фізичних навантажень під спортивною екіпіровкою через спеку і піт. Маскне - це проблеми зі шкірою обличчя, пов'язані з постійним носінням маски.