

небезпечно, оскільки відомо, що 80,0 % пухлин прямої кишки на початкових стадіях мають схожу з гемороєм клінічну картину. Дослідження ознайомленості респондентів із антигеморойними ЛЗ, засвідчило, що лише деякі ліки були лідерами, а саме: прокто-глівенол (94,7%), проктозан (94,7%), реліф аванс (78,9%), флебодія (73,7%), нормовен (73,7%). Натомість менш знайомими були ЛЗ: вундехіл (10,5%), бетіол (21,1%), ультрапрокт (31,6%). Із представлених у анкеті антигеморойних ЛЗ респондентам довелось хоча б одноразово застосовували лише п'ять із них: детралекс – 55,6%, проктозан – 33,3%, реліф аванс – 22,2% та флебодія – 11,1%. Вважаємо, що такі особливості можуть також бути частково пов'язаними із рекламною та маркетинговою політикою виробників деяких ЛЗ.

Висновки. Згідно проведеного анкетного опитування незважаючи на вік та рухливий спосіб життя, у кожного третього респондента (33,3%) спостерігались ознаки геморойної хвороби, що викликає необхідність інформування пацієнтів щодо досліджуваної проблеми. Майже половина (47,6%) респондентів лише при виникненні серйозних симптомів готові звернутись до лікаря-проктолога, 23,8% при будь-яких симптомах підуть до лікаря, а практично кожен третій (28,6%) при будь-яких проявах захворювання займуться самолікуванням

Список літератури

1. Програмний комплекс «Аптека» компанії «Моріон». – [Електронний ресурс]. – Режим доступу: pharmbase.com.ua/poisk
2. Інформаційний фонд "Державний реєстр лікарських засобів України" ». – [Електронний ресурс]. – Режим доступу: <http://www.drlz.com.ua>

Актуальність дослідження стабільності в екстемпоральних лікарських формах

Зінько К.О., Ярних Т.Г., Буряк М.В.

Національний фармацевтичний університет, м. Харків, Україна

marinaburjak@gmail.com

Вступ. Дослідження стабільності є дуже важливим завданням у процесі розроблення лікарського засобу. Стабільність – це показник якості лікарських препаратів, який забезпечує збереження їхніх терапевтичних властивостей упродовж декількох років у процесі зберігання. Стабільність має бути об'єктом пильної уваги виробника лікарського засобу, оскільки цей показник не перевіряють органи державного контролю якості, а він є повною відповідальністю виробника [1].

Мета дослідження. Провести літературний пошук у наукометричних базах даних, щодо актуальності дослідження стабільності в екстемпоральних лікарських формах.

Методи та об'єкти дослідження. Аналіз масиву наукових літературних даних.

Основні результати. Важливим показником якості лікарських засобів є стабільність і термін придатності, тобто час протягом якого не спостерігається негативних змін фізико-хімічних, фармакологічних і споживацьких характеристик препарату [2-3]. Стабільність лікарських препаратів і їх якість тісно пов'язані. Дослідження стабільності залежно від різних чинників, встановлення термінів придатності готових препаратів становить одну з найважливіших проблем, розв'язанням якої займаються фахівці різних галузей фармації. Мета випробувань стабільності – це отримання даних про зміну якості діючої речовини або лікарського препарату з плином часу під впливом різних факторів навколишнього середовища, таких як температура, вологість і світло, а також встановлення рекомендованих умов зберігання і періоду до проведення повторних випробувань для діючої речовини або терміну зберігання для лікарського препарату [2]. Стабільність є важливим показником якості лікарських препаратів, бо забезпечує збереження їх терапевтичних і профілактичних властивостей, у більшості випадків протягом декількох років у процесі зберігання [1]

Висновки. Враховуючи незаперечне значення стабільності актуальним є дослідження та вивчення цього питання щодо порошків екстемпорального виготовлення.

Список літератури

2. Георгієвський В., Ляпунов М., Безугла О. та ін. Настанова з якості. Лікарські засоби. Випробування стабільності. Настанова 42-3.3.2004 – К.: Міністерство охорони здоров'я України. – 2004.– 60 с.
3. Державна фармакопея України / ДП «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів». – 2-е вид. – Харків: ДП «Український науковий фармакопейний центр якості лікарських засобів», 2015. – Т. 1. – 1128 с.
4. ICH Topic Q1E Evaluation of Stability Data. August 2003 CPMP/ICH/420/02. – EMA. – 2006. –17 с.

Аналіз цільового фармацевтичного ринку кардіологічних препаратів

Злагода В.С., Германюк Т.А., Бобрицька Л.О.*, Шпичак О.С.*

Вінницький національний медичний університет ім.М.І.Пирогова, м.Вінниця, Україна

** Національний фармацевтичний університет, м. Харків, Україна*

zlagoda.vika@gmail.com

Вступ. Серцево-судинні захворювання (ССЗ) є основними причинами смертності і інвалідизації населення в усьому світі (ВООЗ) та з кожним роком показники неухильно збільшуються [1]. В Україні 68% населення від загального рівня захворюваності вмирає від серцево-судинних захворювань [2]. Факторами ризику є високий артеріальний тиск, харчування, високий індекс маси тіла, тютюнопаління, високий рівень глюкози крові,