

Можливим шляхом усунення проблеми сегрегації досліджуваної суміші є укрупнення частинок N-ацетил-D-глюкозаміну до розміру Actimask® гранулюванням. Також завдяки вказаному підходу можливе зменшення електризації N-ацетил-D-глюкозаміну.

РОЗРОБКА АЛГОРИТМУ ВПРОВАДЖЕННЯ ПРИНЦИПІВ ТЕХНІЧНОГО РЕГУЛЮВАННЯ КОСМЕТИЧНОЇ ПРОДУКЦІЇ В УКРАЇНІ.

Казакова І.С., Коваленко С.М., Лебединець В.О., Казакова В.С.
Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна
kazakova_10@i.ua

Вступ. 20.01.21г. Постановою Кабінету Міністрів №65 затверджено Технічний регламент на косметичну продукцію (далі - Регламент), який прийнято відповідно до вимог європейського «Regulation (EC) No 1223/2009». Нормативно-правовий акт суттєво змінює правила обігу косметичної продукції (КП) на українському ринку. У зв'язку з цим особливого значення набуває впровадження вимог Регламенту в державну регуляторну політику та діяльність суб'єктів господарювання, зайнятих у всіх сферах життєдіяльності КП.

Мета дослідження. Метою роботи є розробка алгоритму впровадження принципів технічного регулювання КП в Україні.

Матеріали та методи. В роботі використані логічний, дослідницький методи, а також метод контент-аналізу. Метод К.Ісікави застосований для встановлення причинно-наслідкових зв'язків при вивченні потенційних ризиків, методи процесного і системного підходів використовували для розробки концептуальних підходів щодо регулювання обігу КП.

Отримані результати. Відповідно до мети роботи, першочергово досліджували сучасний стан практики технічного регулювання КП в країнах з розвиненим косметичним ринком. Система контролю за обігом КП в досліджуваних країнах Європейського Союзу (ЄС), США, Індії, Китаї і Японії забезпечується національними законодавчими актами і має зіставні вимоги регулювання, які повинні гарантувати основні принципи - якість, безпеку та ефективність продукції. Особливої уваги заслуговує European Cosmetic Regulation №1223 / 2009, оскільки вітчизняний Регламент розроблено відповідно до норм європейського законодавства. Об'єктами регулювання European Cosmetic Regulation є: продукт, процеси життєвого циклу продукту, учасники процесів обігу КП; органи, уповноважені на проведення контролю за продуктами і процесами. Для кожного процесу життєвого циклу продукції European Cosmetic Regulation регламентовані відповідні процедури та їх підсумковий результат (документація), що є предметом інспектування з боку органів контролю. Вимоги European Cosmetic Regulation №1223/2009, що пред'являються до процесів просування продукції на ринок, представлені послідовністю певних процедур і спрямовані на створення цілісної системи щодо забезпечення якості та безпечності продукції для здоров'я споживача.

Наступний етап роботи був присвячений вивченню сучасної ситуації з регулювання обігу КП в Україні. Технічний Регламент на косметичну продукцію вперше в Україні застосовує до КП принципи технічного регулювання та внаслідок цього вимагає детального вивчення всіх аспектів його впровадження, починаючи від аналізу змістовної частини документу до розробки підходів щодо реалізації його вимог стосовно кожного з об'єктів його

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. Активація 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.