

продукти, пов'язані з коронавірусом, при цьому лише на підроблені хірургічні маски припало близько 600 випадків. Усього за період з 3 по 10 березня 2020 р. було вилучено понад 34 тис. контрафактних та неякісних масок, антисептичних спреїв, ЛЗ.

У результаті операції «Пангея XIV» було вилучено близько 9 млн. ЛЗ та МВ, серед яких набори для тестування COVID-19, маски, шприци, катетери, хірургічні пристрої тощо. Слід підкреслити, що підроблені набори для тестування COVID-19 становили більше половини всіх вилучених МВ. Наприклад, в Італії операція призвела до вилучення близько 500 тис. підроблених хірургічних масок, а також 35 промислових машин, що використовуються для їх виробництва та пакування.

Зазначена вище тенденція також підтверджується підсумками аналізу координованої Європолем спеціальної операції «Щит» (березень-вересень 2020 р.), в якій взяли участь правоохоронні органи 27 країн (з них 8 тих, що не є членами ЄС). Під час проведення цього заходу було вилучено майже 55 млн. МВ (маски, тести, комплекти для діагностики) та 70 тис. літрів дезінфікуючих засобів.

Висновки. Підкреслено, що міжнародне співробітництво має важливе значення для здійснення практичних заходів з протидії незаконному обігу МВ. Висвітлено, що основними сучасними тенденціями порушень обігу МВ є збільшення кількості фальсифікованої медичної продукції, яка використовується для діагностики та попередження поширення коронавірусної інфекції, а також її онлайн-продаж.

Показано, що найрозповсюдженими способами нелегальної дистанційної торгівлі МВ є продаж завдяки використанню: 1) незаконних інтернет-аптек; 2) «зламаних» веб-сайтів, на яких без відома оператора реалізуються контрафактні МВ; 3) сторінок в соціальних мережах; 4) онлайн-магазинів; 5) незаконної реклами в мережі Інтернет тощо.

АНАЛІЗ АСОРТИМЕНТУ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ АРТЕРІАЛЬНОЇ ГІПЕРТЕНЗІЇ В АПТЕЦІ

Подколзіна М. В., Куриленко Ю. Є.

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна
economica@nuph.edu.ua

Вступ. Гіпертонічна хвороба (ГХ) - одне з найпоширеніших захворювань сучасності. За даними ВООЗ, від високого артеріального тиску страждає понад 1,5 млрд. населення планети, а майже 10 млн. людей помирає від серцево-судинних захворювань, пов'язаних з артеріальною гіпертензією. Щороку в Україні реєструють понад 110 тисяч випадків інсультів і 50 тисяч гострих інфарктів міокарда. Фахівці впевнені, ці цифри були б набагато меншими, якби хворі правильно та вчасно лікували ГХ. Якби ці люди знизили тиск на 10 мм.рт.ст., ймовірність розвитку інфарктів та інсультів зменшилася б на 30%; на 20 мм.рт.ст. – ризик скоротився б майже на 45%.

Мета дослідження. вивчення фармацевтичного забезпечення хворих на гіпертонічну хворобу.

Матеріали та методи. історичний, логічний, структурного аналізу.

Результати дослідження. Аналіз схем лікування різних форм ГХ показує, що у фармакотерапії АГ застосовують досить широкий спектр лікарських засобів, оскільки

лікування потребує коригування на супутні захворювання (атеросклероз, ожиріння, порушення серцевого ритму та ін.). Наприклад, схеми фармакотерапії ГХ, що застосовуються у США, включають тріаду препаратів, а саме β-адреноблокаторів, діуретиків та інгібіторів АПФ. В Україні, Росії та країнах СНД традиційно застосовують β-адреноблокатори та блокатори кальцієвих каналів в комбінації з діуретичними, гіполіпідемічними та заспокійливими лікарськими засобами.

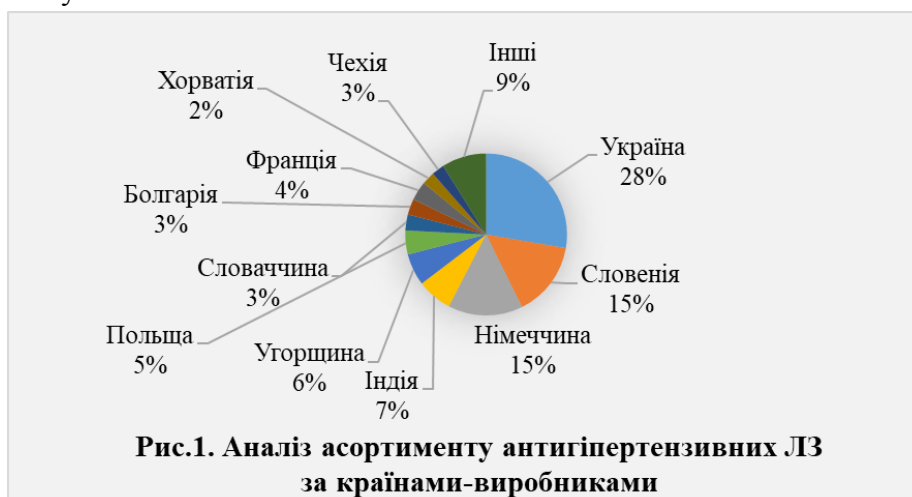
Дослідження асортименту та цін на лікарські засоби для лікування ГХ проводилось в аптеці «Мед-сервіс» м. Павлоград Дніпропетровської області.

За результатами аналізу асортименту ЛЗ за країнами виробниками (рис. 1.) встановлено, що препарати українського виробництва становлять 27% (85 найменувань), серед яких: Еналаприл-Дарниця таб. 0.01 №20, Торсид таб. 5мг №10, Каптопрес-Дарниця таб. №20 та інші. Імпортні ЛЗ в цілому займають 72% асортименту антиангінальних ЛЗ. Найбільші долі мають Словенія та Німеччина - по 15%. З цих країн постачають такі широко відомі ЛЗ, як Енап таб. 10мг №20, Ізокет аер. 1.25мг/1доз 300доз.

За результатами аналізу асортименту ЛЗ за фармакологічними групами, встановлено, що найбільшу долю займають препарати групи інгібіторів АПФ - 35% (111 найменувань), серед яких 23 препарати українського виробництва (Рамізес таб. 5мг №30 (Фармак), Лізиноприл-Астрафарм таб. 5мг №20, Еналаприл табл.п/о 0,01г №20 (КМП/Артеріум), Еналозид таб. 25мг №20 (Фармак).

Бета-адреноблокатори займають 17% (57 найменувань), серед яких 15 препаратів українського виробництва Атенолол-Здоров'я таб. 50мг №20, Небівал таб. 5мг №20 (КВЗ), Анаприлін 0,01 №50 (Здоров'я). Препарати з групи блокаторів кальцієвих каналів займають 16% (51 найменування), серед яких 19 препаратів українського виробництва. По 12% займають антагоністи рецепторів ангіотензину-II (37 найменувань); діуретики (37 найменувань), серед яких 13 препаратів українського виробництва. Найменшим асортиментом представлені нітропрепарати – 3% (10 найменувань) та комбіновані препарати різних фармакологічних груп – 3% (5 найменувань) відповідно.

Протягом досліджуваного періоду спостерігалась дуже нерівномірна присутність певних препаратів в асортименті аптеки, деякі ЛЗ з'являлись на полицях аптеки тільки 2-4 дні у місяці, що спричиняло багато відмов у відпуску, проте на кожен фармакологічну групу препаратів завжди було в наявності по 2 найменування ЛЗ, отже провізори могли запропонувати заміну.



У періоди підвищення захворюваності на Ковід-19 також спостерігався дефіцит в оптовій ланці препаратів клопідогрелю, які виписують хворим на ГХ за програмою «Доступні ліки». Цю проблему вдавалося вирішувати завдяки внутрішнім ресурсам мережі аптек та завчасно збільшеним запасам цих препаратів.

Висновки. В асортименті аптеки під час дослідження були присутні ЛЗ з усіма діючими речовинами, які рекомендовані для лікування ГХ, що вказує на достатню забезпеченість хворих антигіпертензивними ЛЗ.

АНАЛІЗ ПРАВОВОГО РЕГУЛЮВАННЯ РИНКУ ДІЄТИЧНИХ ДОБАВОК В УКРАЇНІ

Подурець О. С.

Науковий керівник: Карпенко Л. А.

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна

socpharm@nuph.edu.ua

Вступ. На сучасному етапі дієтичні добавки (ДД) (термін «біологічно активні добавки» наразі скасований), які містять різні природні біоактивні сполуки, є складовою частиною оптимального харчування людини. Вони стали найважливішим елементом нашого життя. Саме тому ринок ДД в усьому світі, в т.ч. в Україні, впевнено зростає. За темпами приросту даний сегмент значно випереджає інші категорії товарів «аптечного кошика» - лікарські засоби, косметичку та медичні вироби. Але питання регулювання обігу ДД залишаються на сьогодні досить актуальними і потребують постійного вивчення.

Мета дослідження. Метою нашого дослідження став аналіз правового регулювання ринку ДД в Україні.

Матеріали та методи. Нормативно-правові акти (НПА) щодо питань обігу ДД в Україні, бібліографічний (аналіз наукової інформації), контент-аналіз.

Результати дослідження. Дієтична добавка – це харчовий продукт, що споживається у невеликих визначених кількостях додатково до звичайного харчового раціону, який є концентрованим джерелом поживних речовин, у тому числі білків, жирів, вуглеводів, вітамінів, мінеральних речовин (цей перелік не є виключним), і виготовлений у вигляді таблеток, капсул, драже, порошків, рідин або інших формах.

На сьогодні Державна служба України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (Держпродспожислужба) є центральним органом виконавчої влади, який регулює сферу обігу та реалізацію ДД. Вона організовує та здійснює в межах своїх повноважень державний нагляд (контроль) щодо безпеки та якості харчових продуктів; видає документи дозвільного характеру; затверджує експортні потужності.

Виробництво та обіг ДД в Україні регулюється основним Законом України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» від 23.12.1997 № 771/97-ВР (в редакції від 21.03.2021), Законом України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин" (в редакції від 21.03.2021), а також з 06.08.2019 р. Законом України "Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів". При цьому згідно з Законом України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових