

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

продуктів» до ДД відносяться вітаміни, вітамінно-мінеральні комплекси, рослинна сировина (вуглеводи, амінокислоти, протеїни, ліпіди, рослинні олії, екстракти і т.д.), окремо або в суміші у формі таблеток, порошків, розчинів, що приймаються разом з їжею або додаються до їжі з метою покращення імунітету та загального стану здоров'я людини.

Також останній НПА є основою регулювання порядку допуску ДД на ринок. За загальним правилом, оператори ринку харчових продуктів зобов'язані здійснити реєстрацію потужності, яка використовується на будь-якій стадії виробництва та обігу, або ж отримати експлуатаційний дозвіл (є обов'язковим для тих операторів ринку, які здійснюють діяльність, пов'язану з виробництвом та/або зберіганням харчових продуктів тваринного походження). При цьому в ч. 2 ст. 23 Закону від 23.12.1997 № 771/97-ВР вказано ряд винятків, коли не вимагається отримання експлуатаційного дозволу.

Важливо зазначити що ДД не є лікарськими засобами та не можуть використовуватися для лікування захворювань людини, що часто є предметом маніпулювання вибором кінцевого споживача.

ДД, за винятком новітніх, на сьогодні не ввійшли до переліку продукції, яка підлягає обов'язковій реєстрації. До січня 2015 р. існувала вимога із включення таких об'єктів до Державного реєстру харчових продуктів для спеціального дієтичного споживання, функціональних харчових продуктів та ДД, який перебував у віданні МОЗ України. Після відміни вимоги із включення до реєстру виробник ДД залишається зобов'язаним лише проходити експертизу, що здійснюється органами Держпродспоживслужби, за результатами якої одержується висновок на обмежений строк та з конкретною сферою застосування. Це в значній мірі відкрило наш ринок для фальсифікованої продукції.

Основним документом, що регулює виробництво ДД в Україні є Технічний регламент, який встановлює мінімальні специфікації якості для харчових продуктів.

Під час приймання даної категорії товару в аптеці відповідно до ст. 37 Закону України від 23.12.1997 р. № 771/97-ВР єдиним документом, яким мають супроводжуватися об'єкти санітарних заходів (до яких відносяться ДД) під час їх перевезення (пересилання), є товарно-транспортна накладна.

Висновки. Таким чином, багато питань щодо регулювання обігу ДД в Україні залишається не вирішеними. А ряд прийнятих змін до існуючих НПА ніяк не вирішують проблему якості ДД на ринку України, насамперед це стосується питання фальсифікації цієї продукції. Тому потрібне посилення рівня нормативного регулювання операторів ринку ДД в Україні.

АНАЛІЗ АСОРТИМЕНТУ ФІТОПРЕПАРАТІВ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗАПАЛЬНИХ ПРОЦЕСІВ СЕЧОВИВІДНИХ ШЛЯХІВ НА ФАРМАЦЕВТИЧНОМУ РИНКУ УКРАЇНИ ТА ПОЛЬЩІ

Проскурова Я. О., Мала О. С., Задорожна Н. В.

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

Вступ. Інфекція сечовивідних шляхів (ІСШ) є поширеною інфекцією серед різних вікових категорій, яка вражає будь-яку частину сечовидільної системи, включаючи нирки, сечовий міхур