

На завершальному етапі роботи нами було розроблено рекомендації для лікування/профілактики осіб із мігренню, що мають сприяти підвищенню ефективності та безпеки антимігренозної терапії.

Висновки. На думку респондентів, із факторів, що впливають на прихильність до лікування найбільш вагомими виявились: зручна для пацієнта форма випуску препарату, швидкий початок його дії, стійкість ефекту, мінімальна потреба в повторній дозі, можливість оптимального самолікування. Взаємодія лікарів, фармацевтів та осіб із мігренню, направлена на підвищення ефективності та безпеки терапії, буде сприяти покращенню прихильності до лікування пацієнтів, а отже, і рівня їх якості життя.

АНАЛІЗ ОБІЗНАНОСТІ СУБ'ЄКТІВ КЛІНІЧНОГО ДОСЛІДЖЕННЯ ЩОДО ДІЙ ПРИ НАСТАННІ СТРАХОВОГО ВИПАДКУ

Безугла Н.П., Жулай Т.С., Дар'єв В.О.

Науковий керівник: Отрішко І.А.

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна
innaotrishko@gmail.com

Вступ. Клінічні дослідження (КД) відіграють життєво важливу роль у покращенні лікування пацієнтів та надання медичної допомоги. Їхнє значення продовжує зростати, оскільки наше розуміння патологічних та етіологічних причин хвороб розширюється, а також зі збільшенням населення світу зростає і захворюваність. Така тенденція призводить до збільшення кількості клінічних досліджень та їх глобалізації. Відомо, що більшість клінічних досліджень є довготривалими, особливо ті, до яких залучені хворі онкологічного, ревматологічного профілю, з аутоімунними захворюваннями та ін.

Саме тому важливим аспектом планування КД є організація страхування суб'єктів дослідження, що гарантує їх безпеку. Зважаючи на глобалізацію КД у світі, а також на відновлення галузі в Україні, актуально визначити рівень обізнаності учасників дослідження з питань страхування для покращення подальшої взаємодії сторін-учасників КД та поліпшенню надання медичної допомоги у разі потреби.

Мета дослідження. Дослідження обізнаності суб'єктів клінічного дослідження щодо дій при настанні страхового випадку.

Матеріали та методи. Мети дослідження було досягнуто шляхом проведення систематичного аналізу наукової літератури та нормативно-правових актів щодо страхування суб'єктів дослідження під час проведення КД. Практична частина дослідження була здійснена шляхом проведення соціального анкетування 50 осіб, які є суб'єктами дослідження різних терапевтичних профілів.

Результати дослідження. Проведення клінічних досліджень пов'язане з високою імовірністю настання страхових випадків, тому під час організації та планування дослідження необхідно забезпечувати належне страхування суб'єктів дослідження, що, крім того, є обов'язковим процесом з точки зору Належної клінічної практики законодавчих вимог багатьох країн. Крім того, страхування є дієвим способом захисту учасників дослідження.

Більш того, науковці зазначають, що наявність зрозумілого механізму страхування та дій під час настання страхового випадку є додатковим фактором надання суб'єктом дослідження згоди на участь у КД, що прискорює процесу набору учасників у КД. Також це є

певною мотивацією для залучення дослідників, оскільки часто заходи, затверджені протоколом є складними, а незрозумілий алгоритм дій при настанні страхового випадку є небажаним фактором.

У ході проведення дослідження було опитано 50 респондентів, серед яких 31 чоловік і 19 жінок. Переважна більшість опитуваних відповідає віковій категорії 40-49 років.

Опитування встановило, що 10% респондентів (5 осіб) не знають про необхідність повідомляти страхову компанію щодо настання страхового випадку. Також 30% опитуваних (15 осіб) не знають, у який термін вони можуть надати інформацію щодо настання страхового випадку страховій компанії.

Із 50 респондентів лише 15 переглядають алгоритм дій під час настання страхового випадку та/або інформовану згоду частіше одного разу на 3 місяці. Такі результати передбачають необхідність заохочення суб'єктів дослідження до періодичного перегляду вищезазначених документів та відновлення інформації у пам'яті.

Серед 50 опитуваних лише 20% (10 респондентів) задають питання дослідникам стосовно страхування.

Крім того, у ході проведення опитування було визначено, що лише 20 респондентів ознайомлюють родичів або близьких з інформацією про страхування під час проведення клінічного дослідження, де респондент є суб'єктом дослідження.

Варто зазначити, що 80% респондентів (10 осіб) визначили важливе забезпечення страхування під час проведення клінічних досліджень як критично важливе.

Після проведення опитування та обробки результатів нами було розроблено рекомендації щодо покращення обізнаності суб'єктів дослідження з питань дій у разі настання страхового випадку, що спрямовані на покращення взаємодії між усіма сторонами-учасниками клінічного дослідження.

Висновки. Відповідно до отриманих результатів, нами визначено, що страхування є невід'ємною частиною клінічних досліджень, а також механізмом захисту суб'єктів дослідження, що підтверджено як даними систематичного аналізу публікацій, так і думкою респондентів.

Результати опитування показали, що низький відсоток суб'єктів дослідження звертає увагу на алгоритм дій під час настання страхового випадку. У той же час більшість респондентів вважає наявність страхування під час дослідження важливим. Такі результати свідчать про необхідність впровадження запропонованих методів покращення обізнаності суб'єктів дослідження щодо дій при настанні страхового випадку до практичної діяльності.

МОЖЛИВОСТІ ВИКОРИСТАННЯ ШТУЧНОГО ІНТЕЛЕКТУ У КЛІНІЧНИХ ДОСЛІДЖЕННЯХ

Безугла Н.П., Жулай Т.С., Жидулов М.А.

Науковий керівник: Отрішко І.А.

Національний фармацевтичний університет, Харків, Україна
innaotrishko@gmail.com

Вступ. Технології на основі штучного інтелекту все частіше використовуються в медичній та фармацевтичній галузях. У процесі розробки нової молекули для майбутнього лікарського засобу штучний інтелект допомагає швидко аналізувати величезні бази даних