

# Актуальна тема: GPP в Україні

*Належна аптечна практика (Good Pharmaceutical Practice, GPP) — це перелік професійних завдань, здійснення яких повинно слугувати інтересам хворих і відвідувачів аптек. Сьогодні в Україні створено умови для впровадження стандартів GPP. Це питання розглядалося під час круглого столу, який був організований і проведений Державною службою України з лікарських засобів*

— Україна поступово наближається до стандартів фармацевтичних практик, які діють в Європейському Союзі, — зазначила Інна Демченко, перший заступник голови Держлікслужби України. — Упровадження належних практик із виробництва, імпорту, дистрибуції та реалізації фармаконагляду є гарантією забезпечення якості ліків на всіх етапах — від виробництва до застосування. Введення стандартів Належної аптечної практики — це питання найближчого майбутнього.

Наразі фахівців фармацевтичного ринку України турбують такі питання: яким чином можуть бути введені необхідні аптечні практики та які документи буде взято за основу для їхньої розробки в нашій країні. Як повідомила Інна Демченко, у нас GPP буде вводиться у вигляді відповідного керівництва або шляхом прийняття належних стандартів. Надалі ці стандарти буде імплементовано в Ліцензійні умови. Базою для їхньої розробки, безумовно, стане «Належна аптечна практика: стандарти якості аптечних послуг», затверджена ВООЗ і МФФ.

Керівник Держлікслужби в місті Києві Наталія Гудзь порадила суб'єктам господарської діяльності при впровадженні GPP в аптечному закладі починати з наступних кроків:

- провести аудит внутрішньої діяльності;
- визначити та ідентифікувати всі робітничі процеси;
- чітко визначити та розподілити відповідальність;
- систематизувати та розробити документацію;
- організувати постійне навчання персоналу.

— Світовий досвід застосування стандартів фармацевтичних практик і сучасний стан розвитку фармацевтичної галузі України свідчать про нагальну потребу введення стандартів GPP у нашій державі, — зазначив Михайло Пасічник, президент Асоціації фармацевтичних працівників. — Лише за наявності в країні повного циклу якості, гарантованого належними фармацевтичними практиками, споживачу будуть доступні якісні, безпечні та ефективні лікарські засоби.

Упровадження вимог GPP сприятиме створенню умов, за якими фармацевт завжди буде керуватися міркуваннями благополуччя пацієнта. Належна фармацевтична опіка в роботі працівника аптеки дозволяє донести до пацієнта всю необхідну інформацію та рекомендації, потрібні для ефективного застосування ліків. У сучасних умовах актуальності набуває питання раціонального й економічно обґрунтованого призначення та належного використання лікарських засобів, що є складовою стандартів GPP.

Учасники наради наголосили, що через упровадження стандартів GPP можливо оцінити якість фармацевтичних послуг, які надають аптечні заклади споживачу. Існуюча законодавча база України вже має певні документи, які стануть підґрунтям під час роботи над упровадженням відповідних стандартів. Учасники наради висловили думку, що до перегляду документів та їхнього доопрацювання слід залучити представників професійних громадських організацій, науковців, фахівців галузі, які мають досвід практичної роботи в аптечних установах.

# КАК ЗАЩИТИТЬСЯ ОТ ГРИППА

В октябре состоялась научно-практическая конференция «Роль вирусов в патологии респираторной системы», посвященная вопросам терапии гриппа и ОРВИ. Мероприятие проходило под председательством А.Я. Дзюблика, д-ра мед. наук, профессора, заведующего отделением технологии лечения неспецифических заболеваний легких Национального института фтизиатрии и пульмонологии им. Ф.Г. Яновского (Киев), с участием отечественных и зарубежных специалистов — пульмонологов, фтизиатров, инфекционистов, терапевтов и кардиологов

Вирусные инфекции — наиболее частая причина респираторных заболеваний и обострения других соматических патологий. Вакцинация, к сожалению, не гарантирует полной безопасности. «Вакцины разрабатываются против тех штаммов вируса гриппа, — говорит А.Ю. Егоров, профессор University of Natural Resources and Life Sciences (Австрия), — которые циркулировали в прошлые годы. Нет гарантии, что человек не заболеет при контакте с обновленным штаммом, обладающим присущими только ему уникальными свойствами».

Так как вирусы гриппа быстро мутируют, появляются новые штаммы, актуальной остается проблема разработки универсального препарата широкого спектра действия, который применялся бы для профилактики и лечения гриппа и ОРВИ. Участники конференции обсуждали механизмы воздействия таких препаратов на вирусы. В частности, терапевтическая эффективность инновационного противовирусного препарата Ингавирин® проявляется в сокращении периода лихорадки, уменьшении интоксикации (головная боль, слабость, головокружение), катаральных явлений, снижении числа осложнений и продолжительности заболевания. «Кроме того, клинические исследования показали, что Ингавирин® в комплексной терапии осложненных острых респираторных вирусных инфекций усиливает действие других лекарств (например антибиотиков), что положительно сказывается на результате лечения», — отметила в своем докладе Л.В. Колобухина, д-р мед. наук, профессор, академик РАЕН, заведующая лабораторией респираторных вирусных инфекций с апробацией лекарственных средств Института вирусологии им. Д.И. Ивановского (Москва).

Директор представительства группы компаний STADA в Украине С.В. Дьяченко в своем выступлении сказал: «Тема вирусных респираторных заболеваний традиционно актуальна для нашей страны. Подобные мероприятия дают возможность врачам пообщаться со своими коллегами и признанными мировыми экспертами. Мы уверены, что специалисты — участники конференции — станут проводниками знаний для своих коллег».

[www.ingavirin.ru](http://www.ingavirin.ru)