

При чому під показаннями розумілися й фармакологічні властивості, а під походженням – природний чи синтетичний характер діючих речовин.

Через відкрите змістовне питання встановлено, що очікуються порівняння (співставлення) клінічних характеристик нового препарату з широковідомими та вживаними ранозагоюючими препаратами.

Висновки. До загальних висновків по дослідженню можна віднести наступне:

1. Лікарська спільнота позитивно ставитиметься до виходу на ринок нового препарату – нової мазі зі шроту листя *Вільхи клейкої*, причому спеціалізовані фахівці більш оптимістичні, ніж первинна ланка;

2. Серед чинників схвалення виходу на ринок нового «гравця» перевага віддається не сторонам, що є пріоритетними для споживача (ціна, виробник, генеза), а фармакологічним причинам (призначення, протипоказання, подібні дії) не залежно від лікарської ланки.

Серед перспектив треба окреслити маркетингові дослідження, зокрема, в сегменті D03AX (інші препарати, що сприяють загоєнню) препаратів, що сприяють загоєнню (рубцюванню) ран, а також лікарських засобів протизапальної й антиалергічної дії, показаних за лікування шкірних уражень, ефекти чого очікуються від нової мазі зі шроту листя *Вільхи клейкої*.

ДОСЛІДЖЕННЯ ДОСВІДУ ВИКОРИСТАННЯ СИСТЕМИ ОЦІНКИ ТЕХНОЛОГІЙ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я В ЄВРОПІ

Гаврилюк Я.Д.

Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, м. Київ, Україна

yaroslava.gavrylyuk@gmail.com

Вступ. В останні роки в ряді країн Європейського Союзу (ЄС) були введені методи оцінки технологій охорони здоров'я (НТА – Health Technology Assessments). НТА оцінює додаткову вартість нової технології охорони здоров'я

порівняно з існуючими. Медичні технології включають в себе лікарські засоби, медичне обладнання, методи діагностики і лікування, реабілітацію та методи профілактики. В Україні ця система знаходиться на стадії розробки та можливого подальшого впровадження законодавством України.

Мета. Дослідити досвід країн ЄС у впровадженні системи оцінки технологій охорони здоров'я для подальшого застосування в Україні. Використано бібліографічний та аналітичний методи дослідження.

Основний матеріал дослідження. Оцінка системи технологій охорони здоров'я (ОТОЗ) в Європі використовується вже понад 35 років і є основним інструментом в політиці охорони здоров'я та важливою частиною процесу прийняття рішень щодо здоров'я в більшості країн ЄС. У 2005 році була створена Європейська мережа з ОТОЗ, головною метою якої є оптимізація використання ресурсів медичних систем і забезпечення співпраці у сфері системи ОТОЗ в Європі. Керуючись директивою Європарламенту 2011/24/EU щодо співпраці в сфері ОТОЗ та обміну науково-практичною інформацією між країнами ЄС, був створений проект, який має назву НТА Core Model® (укр. Базова модель ОТОЗ). Модель складається з трьох наступних компонентів, кожна з яких має певну мету: 1. стандартизований набір питань ОТОЗ (онтологія), що дозволяє користувачам визначати свої конкретні питання дослідження в межах ієрархічної структури; 2. методичні вказівки, які допоможуть відповісти на питання дослідження; 3. спільна структура звітування для представлення результатів у стандартному форматі «питання-відповідь». За допомогою цієї моделі можна створити звіти з великим обсягом інформації, зробити пошук та використання інформації легким і доступним для всіх зацікавлених сторін у різних країнах. ОТОЗ також використовується національними органами влади, щоб допомогти вирішити, на які технології потрібно відшкодовувати кошти на національному рівні.

Висновки. Система ОТОЗ є дуже важливою частиною процесу прийняття рішень щодо здоров'я населення. Вже розроблена та впроваджена модель у ЄС, за допомогою якої можна зручно користуватися системою ОТОЗ у різних країнах

Європи. Таким чином, можна стверджувати, що використання положень цієї системи в Україні допоможе прискорити процес медичної реформи.

СУЧАСНИЙ СТАН ПОВОДЖЕННЯ З ЛІКАРСЬКИМИ ЗАСОБАМИ, ЩО НЕ ПІДЛЯГАЮТЬ ПОДАЛЬШОМУ ВИКОРИСТАННЮ, В АПТЕЧНИХ ЗАКЛАДАХ УКРАЇНИ

Гала Л.О.

Національний медичний університет імені О.О. Богомольця, м. Київ, Україна

lilia.gala@nmu.ua

Вступ. Досягнення фармацевтичної галузі щодо розробки нових ефективних лікарських засобів (ЛЗ) важливі для збереження здоров'я населення, проте її відходи з кожним роком все більше впливають на навколишнє середовище, оскільки накопичуються у ґрунті та поверхневих водах. ЛЗ потрапляють у живу природу двома основними шляхами: у складі виділень організму та через систему водопостачання у зв'язку з тим, що невикористані або неякісні препарати зливаються чи викидаються в каналізацію.

Метою роботи є аналіз фактичного стану поводження з ЛЗ, які не підлягають подальшому використанню, в аптечних закладах України для виявлення напрямів подальших досліджень. **Матеріали дослідження** – результати анкетування фармацевтичних працівників. Використано **методи** – аналітико-порівняльний та експертного опитування фахівців.

Результати дослідження. Протягом квітня-травня 2017 року проведено анкетування фахівців аптечних закладів м. Києва та декількох областей країни. Усього роздано 317 анкет. У подальшому використовувалися дані анкет експертів з «дуже високим», «високим» та «достатнім» рівнями компетентності (232 опитаних – 73,2% від загальної кількості прийнятих до роботи анкет).

За даними анкетування лише 24,6% опитаних знають про існування