

НОВИНИ МОЗ

**Найважливішим завданням
влади є забезпечення
доступності наймолодших гро-
мадян України до найкращих
медичних практик і ліків**

Забезпечення доступності наймолодших громадян України до найкращих медичних практик і лікарських засобів є одним з найважливіших завдань української влади, заявила міністр охорони здоров'я України Раїса Богатирьова, виступаючи на Всеукраїнській нараді з питань захисту прав дитини, що відбулася в м. Києві під головуванням Президента України Віктора Януковича.

Медичну допомогу дітям забезпечує потужна мережа, починаючи з лікувальних закладів первинної ланки до високоспеціалізованих клінік,

таких як Національна дитяча спеціалізована лікарня «ОХМАТДИТ» та науково-дослідні інститути. Водночас Р. Богатирьова звернула увагу на те, що потребує перегляду ситуація щодо доступності лікарських засобів: «Необхідно терміново збільшувати фінансування амбулаторного та стаціонарного лікування в регіонах. Це обов'язкова вимога до керівників облдержадміністрацій». При цьому вона відзначила чітку позитивну тенденцію, що спостерігається у фінансуванні державних програм, спрямованих насамперед на забезпечення дітей, хворих на соціально небезпечні захворювання, та дітей, що потребують лікування високоякісними медичними препаратами. Так, у 2009 р. з державного бюджету на фінансування державних програм, спрямованих на покращення медичної допомоги

дітям, виділялося понад 370 млн грн, натомість цього року на ці потреби виділено 600 млн грн.

Уперше за багато років діти віком до шести років, хворі на різні форми гемофілії, на 100% забезпечуються за державні кошти факторами крові для первинної та вторинної профілактики, повідомила Р. Богатирьова. За її словами, другий рік поспіль з державного бюджету виділяють кошти для здійснення реабілітації дітей, насамперед пільгових категорій, у Міжнародній клініці відновного лікування в м. Трускавець. За останні два роки відкрито обласну дитячу лікарню в м. Черкаси, що будувалася майже 20 років, новий корпус у Запорізькій обласній дитячій лікарні, хірургічний корпус Національного інституту року, розпочато модернізацію НДСЛ «ОХМАТДИТ».

З цього року під час профілактичних оглядів запроваджено новий компонент, спрямований на раннє виявлення факторів ризику вживання дитиною алкоголю або наркотиків. Досвід України серед усіх країн Європейського регіону в цій сфері вважається найбільш позитивним: «Безперечно, у нас ще багато невирішених питань, які потребують великих вкладень і політичних рішень, але головне те, що ми не стоїмо на місці і рухаємося у вірному напрямку», – зауважила міністр охорони здоров'я України.

**Фахівці Державної
служби України
з лікарських засобів взяли
участь у 15-й Міжнародній
конференції регуляторів
лікарських засобів**

В столиці Естонії, м. Таллінні, відбулася 15-та Міжнародна конференція регуляторних органів з лікарських засобів (International Conference of Drug Regulatory Authorities, ICDRA). Конференція була організована Державним агентством з лікарських засобів Естонії спільно з Радою Європи, Європейським директором з якості лікарських засобів і охорони здоров'я, а також Всесвітньою організацією охорони здоров'я. Участь у заході взяли понад 300 делегатів з більш ніж 100 країн світу, зокрема представники регуляторних органів із лікарських засобів та міністерств охорони здоров'я, ВООЗ, Європейського агентства з лікарських засобів, уповноваженого органу США та інших організацій.

Програма конференції ICDRA включала пленарні засідання та семінари, в ході яких протягом 4 днів обговорювалися найактуальніші питання: якості лікарських засобів і виробів медичного призначення, реформи регулювання обігу ліків та їх безпеки, глобалізації клінічних досліджень, сучасних трендів у регулюванні терапії препаратами крові тощо.

Однією з найцікавіших була презентація представника Європейської Комісії Стефана Фюрінга «Нові правила для активних фармацевтичних інгредієнтів». У рамках презентації аналізувалися нові правила отримання від національного уповноваженого органу країни-експортера письмового підтвердження для активних фармацевтичних інгредієнтів (АФІ), що експортуються на територію Європейського Союзу, щодо відповідності виробництва АФІ вимогам належної виробничої практики (GMP), які запроваджуються у 2013 році.

На конференції Pre-ICDRA виступив також директор українського Державного навчального центру з належної виробничої/дистрибуторської практики Д. Гурак, який поінформував іноземних колег про систему регулювання обігу лікарських засобів в Україні та висвітлив досягнення вітчизняної профільної служби з впровадження європейських стандартів регулювання в галузі.

За результатами конференції Pre-ICDRA та ICDRA учасники підготували рекомендації щодо впровадження необхідних заходів уповноваженими регуляторними органами.

Довідка

Починаючи з 1980 р., ВООЗ спільно з партнерами раз на 2 роки проводить конференцію ICDRA, щоб забезпечити можливість представникам уповноважених регуляторних органів з лікарських засобів держав – членів ВООЗ зустрітися та обговорити шляхи зміцнення співпраці з метою сприяння обміну інформацією та пошуку нових підходів для вирішення питань, що викликають спільне занепокоєння. Конференції ICDRA відіграють важливу роль у визначенні пріоритетів для впровадження необхідних заходів на національному та міжнародному рівні для регулювання обігу лікарських засобів, зокрема вакцин, імунобіологічних ліків, лікарських засобів рослинного походження, препаратів крові тощо.

За інформацією прес-служби МОЗ України

**З Новим
Роком!**

Хай буде Новий рік

схожий на диво,

Щоб кожен день

жилося радісно

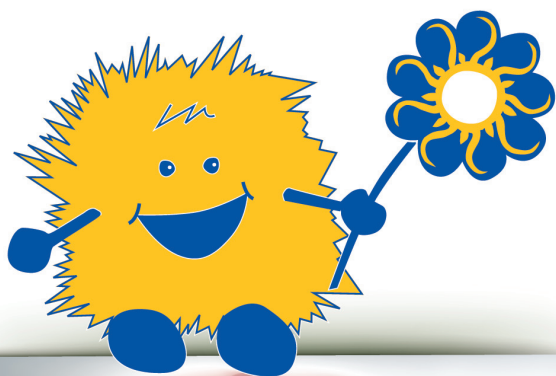
й щасливо!

Щоб здійснилися

задуми і мрії,

І щастям

повнились надії!



З найкращими побажаннями медична лабораторія



synevo