

ЗБІРНИК НАУКОВИХ ПРАЦЬ

З МАТЕРІАЛАМИ VII МІЖНАРОДНОЇ НАУКОВОЇ КОНФЕРЕНЦІЇ

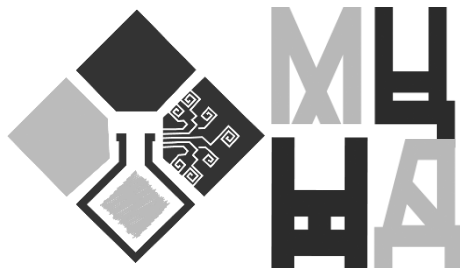
28 ЧЕРВНЯ 2024 РІК

М. ВІННИЦЯ, УКРАЇНА

**«НАУКОВИЙ ПРОСТІР: АКТУАЛЬНІ ПИТАННЯ,
ДОСЯГНЕННЯ ТА ІННОВАЦІЇ»**



ЗБІРНИК НАУКОВИХ
ПРАЦЬ З МАТЕРІАЛАМИ
VII МІЖНАРОДНОЇ
НАУКОВОЇ КОНФЕРЕНЦІЇ



НАУКОВИЙ ПРОСТІР: АКТУАЛЬНІ ПИТАННЯ, ДОСЯГНЕННЯ ТА ІННОВАЦІЇ

| 28 червня 2024 рік
м. Вінниця, Україна

Вінниця, Україна
«UKRLOGOS Group»
2024

Організація, від імені якої випущено видання:

ГО «Міжнародний центр наукових досліджень»

Номер запису організації в Єдиному реєстрі громадських об'єднань: 1499141.

Голова оргкомітету: Сотник С.Г.

Верстка: Зрада С.І.

Дизайн: Бондаренко І.В.

Рекомендовано до видання Вченою Радою Інституту науково-технічної інтеграції та співпраці. Протокол № 42 від 27.06.2024 року.



Конференцію зареєстровано Державною науковою установою у сфері управління Міністерства освіти і науки «Український інститут науково-технічної експертизи та інформації» в базі даних науково-технічних заходів України на поточний рік та бюлетені «План проведення наукових, науково-технічних заходів в Україні» (**Посвідчення № 57 від 05.01.2024**).

Збірник наукових праць з матеріалами конференції видано офіційно суб'єктом видавничої справи зі **Свідоцтвом ДК № 7860 від 22.06.2023**.

Матеріали конференції знаходяться у відкритому доступі на умовах ліцензії Creative Commons Attribution-ShareAlike 4.0 International License (CC BY-SA 4.0).

Науковий простір: актуальні питання, досягнення та інновації:

Н 34 збірник наукових праць з матеріалами VII Міжнародної наукової конференції, м. Вінниця, 28 червня, 2024 р. / Міжнародний центр наукових досліджень. — Вінниця: ТОВ «УКРЛОГОС Груп, 2024. — 212 с.

ISBN 978-617-8312-35-0

DOI 10.62731/mcnd-28.06.2024

Викладено матеріали учасників VII Міжнародної наукової конференції «Науковий простір: актуальні питання, досягнення та інновації», яка відбулася 28 червня 2024 року у місті Вінниця.

УДК 082:001

© Колектив учасників конференції, 2024

© ГО «Міжнародний центр наукових досліджень», 2024

ISBN 978-617-8312-35-0

© ТОВ «УКРЛОГОС Груп», 2024

СЕКЦІЯ XIV. ФІЛОСОФІЯ ТА ПОЛІТОЛОГІЯ

ПОЛІТИКА ВПРОВАДЖЕННЯ ШТУЧНОГО ІНТЕЛЕКТУ НА ПІДПРИЄМСТВІ Кобетяк А.Р., П'янікін Я.А.....	180
---	-----

СЕКЦІЯ XV. РЕЛІГІЄЗНАВСТВО ТА БОГОСЛОВ'Я

«АЛЛАТРА» В СИСТЕМІ СУЧАСНИХ НЕОРЕЛІГІЙНИХ ДЕСТРУКТИВНИХ КУЛЬТІВ УКРАЇНИ Бернацький В.В.	183
---	-----

СЕКЦІЯ XVI. ПЕДАГОГІКА ТА ОСВІТА

ДИДАКТИЧНІ УМОВИ ФОРМУВАННЯ МЕТОДОЛОГІЧНОЇ КУЛЬТУРИ ПІЗНАВАЛЬНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ УЧНІВ Галатюк Т.Ю.....	186
--	-----

ІНТЕГРАЦІЯ SCRUM ТА KANBAN В ОСВІТНІЙ ПРОЦЕС БАКАЛАВРІВ З ІНЖЕНЕРІЇ ПРОГРАМНОГО ЗАБЕЗПЕЧЕННЯ: ВПЛИВ НА ПІДГОТОВКУ ДО КОЛЕКТИВНОЇ ПРОФЕСІЙНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ Заволока Є.Е.	190
---	-----

ЗМІСТ ТА ФУНКЦІЇ ПІСЛЯДИПЛОМНОЇ ОСВІТИ ЯК СКЛАДОВОЇ ПРОФЕСІЙНОГО РОЗВИТКУ ПЕДАГОГІЧНИХ ПРАЦІВНИКІВ В УМОВАХ ВІДКРИТОЇ ОСВІТИ Купрієвич В.О.....	193
---	-----

РОЛЬ ЕКОЛОГІЧНОЇ КОМПЕТЕНТНОСТІ СТАРШОКЛАСНИКІВ ДЛЯ ПОВОЄННОЇ ВІДБУДОВИ УКРАЇНИ Поводиренко В.М.....	197
--	-----

СЕКЦІЯ XVII. ПСИХОЛОГІЯ ТА ПСИХІАТРІЯ

ПСИХОЛОГІЧНІ ОСОБЛИВОСТІ ФОРМУВАННЯ МІЖСОБИСТІСНИХ ВІДНОСИН В УМОВАХ ТРИВАЛОЇ РОЗЛУКИ ЧЕРЕЗ ВІЙНУ Панкова Г.Ш.	200
---	-----

СЕКЦІЯ XVIII. ФАРМАЦІЯ ТА ФАРМАКОТЕРАПІЯ

АНАЛІЗ СИСТЕМИ ФАРМАКОНАГЛЯДУ В СУЧАСНІЙ КЛІНІЧНІЙ ПРАКТИЦІ Образенко М.С., Беляєва О.І., Ящук І.С., Волощук Х.Ю.....	203
--	-----

СЕКЦІЯ XVIII. ФАРМАЦІЯ ТА ФАРМАКОТЕРАПІЯ

АНАЛІЗ СИСТЕМИ ФАРМАКОНАГЛЯДУ В СУЧАСНІЙ КЛІНІЧНІЙ ПРАКТИЦІ

Образенко Майя Сергіївна

ORCID ID: 0000-0003-0986-1942

старший викладач кафедри організації та економіки
фармації з післядипломною підготовкою
Одеський національний медичний університет, Україна

Беляєва Оксана Іванівна

ORCID ID: 0000-0001-6792-5911

канд. фарм. наук, доцент кафедри організації та
економіки фармації з післядипломною підготовкою
Одеський національний медичний університет, Україна

Ящук Ірина Сергіївна

ORCID ID: 0000-0002-3697-5454

старший викладач кафедри організації та економіки
фармації з післядипломною підготовкою
Одеський національний медичний університет, Україна

Волощук Христина Юріївна

ORCID ID: 0009-0001-2940-1647

старший викладач кафедри організації та економіки
фармації з післядипломною підготовкою
Одеський національний медичний університет, Україна

Якість лікарських засобів, як важлива складова безпеки та рівня життя людини та суспільства, завжди була і залишається у центрі уваги вчених та практиків фармації. Саме тому одним із головних напрямів розвитку фармацевтичного сектору вітчизняної галузі охорони здоров'я є створення якісної та діючої системи фармаконагляду [1].

За визначенням ВООЗ, фармаконадзор являє собою науку та галузь практичної діяльності, які пов'язані з виявленням, оцінкою, інтерпретацією та профілактикою несприятливих наслідків фармакотерапії або будь-якої іншої проблеми, пов'язаної з медичним втручанням.

В Україні фармаконагляд забезпечується шляхом застосування міжнародних стандартів, виконання правил і вимог, та створення і функціонування системи фармаконагляду [2].

Моніторинг безпеки лікарських засобів, який використовується повсюдно, має бути невід'ємною частиною клінічної практики. Якість медичної допомоги значною мірою залежить від інформованості медичних працівників про принципи

фармаконагляду та їх практичну діяльність відповідно до цих принципів. Підвищення ефективності медичної допомоги, що надається пацієнтам, залежить від: освіти та підготовки фахівців-медиків з питань безпеки лікарських засобів, обміну інформацією між національними центрами фармаконагляду, координації таких обмінів та ув'язування клінічного досвіду в галузі безпеки лікарських засобів з політикою наукових досліджень та охорони здоров'я. Регулярна інформація та обмін даними, що проводиться таким чином, означають, що національні програми фармаконагляду мають ідеальну можливість для виявлення прогалин у дії лікарських засобів на людину.

Здійснення фармаконагляду має циклічний та безперервний характер. По-перше виявляється випадок побічної реакції (ПР), що найчастіше може статися у закладі охорони здоров'я, включаючи аптечний заклад, або на дому, де відбувається лікування хворого. Після цього працівник з медичною або фармацевтичною освітою, пацієнт або його представник чи заявник повинен повідомити про цей випадок у відповідні терміни та у форматі, що встановлені законодавством країни. Інформація про випадки небажаної реакції надсилається до Державного експертного центру МОЗ України, який координує здійснення фармаконагляду в країні. Саме там відбувається накопичення даної інформації та її аналіз, включаючи виявлення ризиків, їх оцінку та переваг щодо застосування лікарських засобів. Результати аналізу стають підґрунтям для прийняття відповідних регуляторних рішень, які повинні бути оприлюднені та доступні як медичній громадськості, так і пересічним громадянам.

Система фармаконагляду в Україні стикається з рядом проблем, таких як недостатність ресурсів та інфраструктури, а також викликів у впровадженні ефективних механізмів координації та співпраці.

При здійсненні фармаконагляду в Україні проведений аналіз отриманих даних дозволив розподілити ПР за фармакотерапевтичною групою лікарського засобу, системними проявами за класифікацією MedDRA. Найбільша частка повідомлень про ПР ЛЗ стосується застосування протимікробних засобів для системного застосування (65,6%). На другому місці у цьому списку засоби, що впливають на серцево-судинну систему (9,8%). Дещо менше випадків ПР відмічалось при застосуванні засобів, що діють на нервову систему (6,6%), а також на травну систему та метаболізм (4,0%).

Висновки. Постійне спостереження та своєчасне виявлення небажаних явищ має ключове значення для безпеки лікарських засобів [3]. Це дає нам можливість постійно оцінювати баланс, при якому користь від застосування лікарських засобів перевищує можливі ризики, а також розробляти та впроваджувати в практику заходи, спрямовані на запобігання несприятливим наслідкам лікарської терапії, підвищуючи її безпеку.

Список використаних джерел:

1. Наказ МОЗ України від 21.05.2015 № 299 «Про затвердження стандарту «Настанова. Лікарські засоби. Належні практики фармаконагляду».
2. Наказ МОЗ України від 27.12.2006 №898 «Про затвердження Порядку здійснення нагляду за побічними реакціями лікарських засобів, дозволених до медичного застосування».
3. СТ-Н МОЗУ 42-8.5:2015 «Настанова. Лікарські засоби. Належні практики фармаконагляду».