

ФАРМАЦЕВТИЧНІ ЗНАННЯ, ЯК ДЖЕРЕЛО ДОКАЗОВОЇ БАЗИ У КРИМІНАЛЬНОМУ ПРОЦЕСІ

Жерновніков С. О. адвокат, Гриценко С. В.,
Комунальне підприємство охорони здоров'я

Центральна районна аптека №63 ім. М.О. Валяшка, м. Куп'янськ, Україна

Правова допомога, яку може надати адвокат, набуває особливої актуальності саме на етапі збирання доказів. Адвокат, користуючись наданими йому правами, може виявити неповноту, не все сторонність та не об'єктивність фактів у розслідуванні кримінальних справ, попередити можливі порушення прав, і свобод підзахисного, виявити слабкі і сумнівні сторони обвинувачення та звернути на них увагу суду.

З огляду на такі завдання, адвокат повинен використовувати вказані в законі можливості і засоби в цілях виявлення обставин, виправдовуючи підзахисного або пом'якшуючи його відповідальність.

Діяльність адвоката, що складає змістовну сторону функції захисту в кримінальному процесі є гарантією реалізації права кожного громадянина на правову допомогу.

В сучасних умовах з'являються кримінальні справи, в яких ті, чи інші злочини або право діяння відбуваються із застосуванням лікарських засобів та/або під їх впливом. Для надання правової допомоги в такого роду справах, адвокату необхідно мати можливість отримувати консультації від різних спеціалістів фармацевтичної галузі.

Як приклад справа, в якій підозрюваний «Є» вживав психотропні лікарські засоби, за призначеною лікарем схемою. Завдяки дослідженням фахівців в області фармації, було встановлено, що «Є» в момент скоєння злочину знаходився в неосудному стані з огляду на пряму та побічну дію призначених лікарських засобів.

Таким чином, цей приклад, як і інші, вказує про необхідність впровадження фармацевтичних знань на службу захисту прав людини, необхідність плідної співпраці адвоката з фармакологами і провізорами.

Саме така багаторічна співпраця з колективом Комунального підприємства охорони здоров'я Центральна районна аптека №63 ім. М.О. Валяшка, м. Куп'янська, в якому працює кандидат фармацевтичних наук, 3 провізори вищої категорії, 1 провізор першої категорії дає можливість отримувати таку кваліфіковану допомогу і будь-які консультації з питань застосування лікарських засобів.

ОСНОВНІ НАПРЯМИ УДОСКОНАЛЕННЯ НОРМАТИВНО-ПРАВОВОЇ БАЗИ ВІТЧИЗНЯННОЇ СИСТЕМИ РЕІМБУРСАЦІЇ ВАРТОСТІ ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ ДОПОМОГИ

Гетало О. В., Яковлева О. С.

Запорізький державний медичний університет, м. Запоріжжя, Україна

Нещодавно в Україні лише незначні категорії населення (немовлята, інваліди певних категорій, хворі на окремі захворювання і т.п.) мали можливість отримувати лікарські засоби (ЛЗ) безоплатно. Загалом, така практика не носила системного характеру та виглядала, в більшості випадків, як система надання ліків амбулаторним пацієнтам через лікарні. Разом з тим, складна соціально-економічна ситуація, яка склалась в країні потребує розробки дієвих соціально-економічних механізмів забезпечення доступності фармацевтичної допомоги населенню. Вивчення європейського досвіду свідчить, що одним із засобів реалізації зазначених механізмів є функціонування системи компенсації вартості ЛЗ, яка має загальноприйнятну назву reimbursement (реімбурсація).

З квітня 2012 року в Україні почав реалізуватися пілотний проект, який було запроваджено постановами КМУ від 25.04.2012 р. № 340 «Про реалізацію пілотного проекту щодо запровадження державного регулювання цін на лікарські засоби для лікування осіб із гіпертонічною хворобою» та від 05.09.2012 р. № 907 «Про затвердження Порядку часткового відшкодування вартості лікарських засобів для лікування осіб з гіпертонічною хворобою». У квітні 2016 року наказом МОЗ від 13.04.2016 р. № 359 «Про затвердження Положення про реєстр референтних цін (цін відшкодування) на препарати інсуліну та Порядку розрахунку референтної ціни (ціни відшкодування) на препарати інсуліну» визначенні вимоги до формування та внесення змін до реєстру референтних цін та порядок до їх розрахунку на препарати інсуліну.

Задля втілення ключових аспектів сталої системи відшкодування витрат на ЛЗ в Україні необхідно окреслити основні напрямки удосконалення правової основи її функціонування в Україні. Для цього необхідно першочергове вирішення таких питань:

- формування реєстру захворювань, для лікування яких буде відшкодуватися вартість ліків;
- визначення на базі існуючого стандарту лікування рівня відшкодування ліків для кожного захворювання з визначеного переліку;
- узгодження системи відшкодування частки вартості та базових (референтних обґрунтованих) цін на ліки, які будуть визначені як такі, що потребують відшкодування;
- проведення розрахунків необхідних обсягів фінансування;
- побудова адекватної фінансової моделі реімбурсації та розробка концепції фінансування (державне фінансування, державні чи приватні страхові фонди);
- розробка критеріїв щодо створення переліку категорій пацієнтів, виходячи з аналізу наявних можливостей та ресурсів, що отримують право на відшкодування витрат на медикаменти з визначенням частки у вартості препаратів, що має компенсуватися;
- розробка технічного механізму відшкодування.

Необхідно також зазначити, що при формуванні вітчизняної моделі реімбурсації вартості ЛЗ, варто враховувати такі ключові вимоги європейських стандартів. По-перше, під час створення переліків ЛЗ, вартість яких відшкодується, необхідно враховувати як їх ефективність, так і економічну виправданість їх застосування, що є необхідною умовою раціоналізації видатків державних коштів. По-друге, необхідно створення установи, яка б займалася питанням визначення фармакоеконімічних особливостей ЛЗ, що включені або розглядаються як можливі для включення до позитивних переліків ЛЗ.

ИМПЛЕМЕНТАЦИЯ ЗАКОНОДАТЕЛЬНОЙ БАЗЫ ЕС ПО РЕГИСТРАЦИИ БИОСИМИЛЯРОВ В УКРАИНЕ

Литвинова Е. В., Посылкина О. В.

Национальный фармацевтический университет, г. Харьков, Украина

Биотехнологические препараты открыли новые возможности терапии заболеваний, трудно поддающихся лечению. Однако, ввиду сложности их разработки и производства стоимость таких препаратов, как правило, довольно высокая. Одним из путей повышения экономической доступности для населения является замена биотехнологических препаратов на биосимиляры. Их внедрение повышает доступность лечения для пациентов, обеспечивая не только положительный научно-технический, экономический, но и социальный результат, поскольку фармация является социально значимой отраслью. Сегмент биотехнологических