

There are no translations available.

Резолюция  
Республиканской научно-практической конференции  
с международным участием

"КАЧЕСТВЕННОЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ  
И ФАРМАКОНАДЗОР"

12-14 октября 2005 года Министерством здравоохранения Республики Татарстан и Казанской государственной медицинской академией последипломного образования была проведена в городе Казани Первая Российская конференция "Качественное использование лекарственных средств и фармаконадзор" с международным участием. В работе конференции приняли участие 350 человек из 20 регионов России, стран СНГ, дальнего зарубежья, представители Всемирной организации здравоохранения и ведущие специалисты России и международного сообщества.

На конференции впервые был представлен современный срез научно-практических проблем службы фармаконадзора и клинической фармакологии:

1. Качественное (рациональное) использование лекарственных средств имеет первостепенное значение для развития системы здравоохранения.
2. Выделены основные проблемы нерационального использования лекарственных средств: избыточное, чрезмерное применение лекарств (полипрагмазия), злоупотребление антибиотиками, психотропными средствами, устаревшими средствами с одной стороны, и неоправданно дорогостоящими лекарствами с другой стороны.
3. Фармакоэкономика определена как основа качественного использования лекарств.
4. Вопросы мониторинга безопасности лекарств и фармаконадзора недостаточно разработаны.
5. Информационные технологии и доказательная медицина получают развитие в современной клинической фармакологии.

Определены достигнутые успехи: создана служба фармаконадзора, достигнуто снижение полипрагмазии, начато внедрение международных непатентованных наименований (МНН) лекарственных средств в практику врачебных назначений.

Конференция считает, что приоритетными направлениями развития службы фармаконадзора и клинической фармакологии должны стать:

1. Дальнейшее внедрение системы формулярного регулирования и использования концепции основных ЛС для принятия решений, как наиболее эффективных стратегий, содействующих улучшению рациональности использования ЛС.
2. Дальнейшее развитие эффективной службы фармаконадзора.
3. Повсеместная организация центров по регистрации нежелательных лекарственных реакций.
4. Организация мониторинга эффективности и безопасности лекарств в учреждениях здравоохранения с целью повышения качества оказания медицинской помощи населению (фармакоэпидемиологические и фармакоэкономические исследования).
5. Борьба с курением.
6. Увеличение роли клинической фармакологии как клинической специальности с целью обеспечения необходимого влияния на качество работы врачей и фармацевтов.
7. Обязательное привлечение врачей клинических фармакологов к разработке различного рода ограничительных перечней (ДЛО, ПЖНВЛС), и клинических рекомендаций всех уровней.
8. Дальнейшее развитие службы клинической фармакологии и необходимость полной укомплектованности стационаров и амбулаторно-поликлинических учреждений врачами этой специальности.
9. Создание вертикали управления службы клинической фармакологии.
10. Последипломное обучение врачей и фармацевтов навыкам рационального использования ЛС, принципам доказательной медицины и современным информационным технологиям.

Конференция считает необходимым:

1. Обратиться в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения и социального развития РФ об ограничении числа регистрируемых воспроизведенных лекарственных средств по одному МНН.
2. Просить Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации ввести должность главного специалиста по клинической фармакологии (внештатно):
  - а. Организовать учебно-методические комиссии по клинической фармакологии в области последиplomного образования. Включить обучение клинической фармакологии врачей всех клинических специальностей, провизоров и фармацевтов;
  - б. Упорядочить работу в учреждениях здравоохранения медицинских представителей фармацевтических компаний с учетом этических норм деятельности на фармацевтическом рынке;
  - с. Продолжить совершенствование лабораторного обеспечения клинико-фармакологической службы с развитием фармакокинетического и фармакогенетического мониторинга.

d. Проводить конференцию "Качественное использование лекарств и фармаконадзор" в Казани регулярно - не реже 1 раза в 3 года и придать ей статус Всероссийской конференции.

Подписана заместителем министра здравоохранения Республики Татарстан, профессором Р.С.Сафиуллиным