

Уважаемые читатели!

У журнала «Безопасность и риск фармакотерапии» — юбилей: 150 статей было опубликовано в нем с момента его появления в 2013 г. За эти годы произошли радикальные изменения фармаконадзорного «ландшафта» в России. Немногих энтузиастов дополнили первые эксперты по безопасности лекарственных средств, аттестованные комиссией Минздрава России, сотни уполномоченных по фармаконадзору и огромное количество врачей и ученых, активно участвующих в мониторинге эффективности и безопасности.

Поле приложения для системы фармаконадзора в России колоссальное: на 1 января 2019 г. Государственный реестр лекарственных средств Минздрава России содержал 43 542 записи, из них 25 687 зарегистрированных российских лекарственных препаратов, 17 855 — зарубежного производства, 2174 фармацевтические субстанции. В единый справочник-каталог лекарственных препаратов для осуществления закупок для обеспечения государственных и муниципальных нужд включено 6100 наименований лекарственных средств.

На веб-сайте Евразийского экономического союза в разделе «Общий рынок лекарственных средств» начала функционировать «Единая информационная база данных по выявленным нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включающая сообщения о неэффективности лекарственных средств», однако по состоянию на начало 2019 г. она не содержала реальных сообщений.

Внесены изменения и дополнения в «Руководство по надлежащей практике фармаконадзора» Европейского агентства по лекарственным средствам — обновлены модули, добавлены новые разделы. Особый интерес для России представляет руководство по аспектам фармаконадзора для педиатрической популяции.

Международная база данных Vigibase последние несколько лет пополнялась рекордными темпами — более 2 млн сообщений о нежелательных реакциях лекарственных препаратов за 2017 г. и более 2,45 млн сообщений за 2018 г. Начиная с 1967 г. по 9 января 2019 г. в Vigibase собрано более 18,4 млн сообщений и 125 «сигналов» по лекарственной безопасности.

Эффективность мониторинга безопасности лекарственных препаратов напрямую зависит от активности фармпроизводителей, врачей, провизоров и пациентов. Только общими усилиями можно повысить безопасность лекарственных средств.

Редакция журнала надеется на дальнейший прогресс фармаконадзора в России и продолжение нашего плодотворного сотрудничества с авторами актуальных статей в данной области, представляющих интерес для всех работников здравоохранения России.

*Заместитель главного редактора
доктор медицинских наук
Б.К. Романов*