

© КОЛЛЕКТИВ АВТОРОВ, 2017  
УДК 615.065

## ИНФОРМАЦИЯ О СИМПОЗИУМЕ ВОЗ ПО ФАРМАКОНАДЗОРУ (14–17 НОЯБРЯ 2016 г., г. МАСКАТ, ОМАН).

**Р. Н. Аляутдин**

*Федеральное государственное бюджетное учреждение  
«Научный центр экспертизы средств медицинского применения»  
Министерства здравоохранения Российской Федерации,  
127051, Российская Федерация, Москва, Петровский бульвар, д. 8, стр. 2*

39-й ежегодный симпозиум по фармаконадзору (ФН) под эгидой ВОЗ прошел 14–17 ноября 2016 г. в Маскат (Оман). Непосредственным организатором этого форума является Уppsальский центр по мониторингу (UMC), имеющий статус сотрудничающего центра ВОЗ. Основные цели проведения симпозиума: необходимость оценки состояния системы ФН в сотрудничающих с ВОЗ странами, особенно развивающимися или имеющими ограниченные экономические возможности; обсуждение актуальных проблем ФН; пропаганда и распространение новых прогрессивных методов ФН.

Выбор Омана, как страны, принимающей этот симпозиум, не случаен. За последние годы это государство Персидского залива добилось впечатляющих успехов в развитии системы ФН, которая очень внимательно курируется министерством здравоохранения Омана. Во время личных встреч автор этой статьи имел возможность убедиться в высоком уровне квалификации специалистов, занятых в системе ФН.

Первый день симпозиума был посвящен теме «Региональные вызовы фармаконадзору». Само название темы дискуссии предполагает значительную гетерогенность докладов, что, конечно, создает трудности для модераторов этого дня, и было приятно видеть, как успешно справилась с этой нелегкой задачей во время пленарного заседания представительница Республики Беларусь, член редакционного совета нашего журнала «Безопасность и риск фармакотерапии» Светлана Борисовна Сеткина (на фото 1 — в центре, с микрофоном).

Важнейшей частью симпозиума стали совещания рабочих групп, проводимых по актуальным проблемам ФН, таким как «Препода-

вание основ ФН», «Статистические методы в ФН», «Как повысить уровень репортажирования», «Взаимодействие лекарственных препаратов и пищевых добавок». Заседания рабочих групп проводились в интерактивном режиме, что в значительной степени повышало интерес к этим встречам. Расписание работы этих групп было настолько плотным, что порой приходилось участвовать в работе двух групп одновременно.

Весомый вклад в успешность проведения заседаний рабочих групп внес заместитель начальника Управления организации государственного контроля качества медицинской продукции Росздравнадзора Глаголев Сергей Владимирович, глубоко профессиональные выступления которого произвели прекрасное впечатление на аудиторию.

ФГБУ «НЦЭСМП» Минздрава России было представлено на симпозиуме сообщением «Проблемы взаимозаменяемости ингибиторов кальцинеурина», подготовленным сотрудниками ЦЭБЛС (Е. Ю. Пастернак и соавт.) и содержащим результаты анализа нежелательных реакций, возникающих при замене циклоспорина и тациримуса в рам-



**Фото 1.** Пленарное заседание 39-го симпозиума ВОЗ по фармаконадзору



**Фото 2.** Обсуждение стенового сообщения Р. Н. Аляутдином с министром здравоохранения Омана (фото из газеты «Аль Ватан», Оман).

ках одного МНН. Работа выполнена в рамках исполнения государственного задания по теме НИР «Научное обоснование, разработка и совершенствование методологии оценки взаимозаменяемости лекарственных препаратов для медицинского применения» на основе данных данных АИС-Росздравнадзор-Фармаконадзор. Представленные директором ЦЭБЛС результаты исследования вызвали живой интерес со стороны оманских коллег, в частности, министра здравоохранения Омана д-ра Ахмеда Мохаммеда Обейд

Аль-Саида. Особенно подробно обсуждались причины возникновения осложнений при терапии ингибиторами кальциневрина, возможности профилактики нежелательных реакций (фото 2).

В итоговых документах симпозиума значительное внимание было уделено проблеме результативности ФН, в частности, вопросу: что получает население от ФН. При ответе на этот вопрос затрагивались фундаментальные основы ФН, такие, как необходимость помочь каждому конкретному пациенту, а не всей нации с одной стороны, но с другой стороны рекомендации ФН должны носить обобщающий характер, так, чтобы предотвратить возникновение нежелательных реакций в рамках всей страны.

По-прежнему актуальной проблемой остается проблема низкого качества сообщений и их недостаточного количества. К сожалению, эти недостатки отмечаются в материалах нескольких симпозиумов ВОЗ, что указывает на сложность принятия исчерпывающих мер. Значительное внимание было уделено ФН при лекарственной терапии беременных женщин. Очевидно, это направление все больше будет выделяться с учетом расширения фармакотерапии при беременности.