



Дорогие коллеги!

Вы держите в руках последний в 2018 году номер нашего журнала. Хочу надеяться, что нашим читателям со стажем в уходящем году журнал был по-прежнему интересен и полезен, а для наших новых друзей знакомство с ним стало приятной неожиданностью, а сам журнал принёс новые факты и новые знания.

Мы старались в 2018 году следовать тем традициям, которые были заложены первым главным редактором журнала, чл.-корр. РАН, профессором Ю.Б. Белоусовым. Безусловно, приоритетны для редакции были статьи, посвящённые наиболее важным аспектам рационального назначения и использования лекарственных средств: проблемам организации клинических исследований, системы фармаконадзора, фармакоэкономики.

И в данном номере журнала мы остались верны традициям. Целый ряд статей посвящены клинико-экономической оценке лекарственных технологий у онкологических пациентов, больных с орфанными заболеваниями, тяжёлыми неврологическими расстройствами.

Особо обращает на себя внимание статья *Мишиновой С.А.*, посвящённая вопросу доступности патогенетической терапии орфанных заболеваний. Автор работы детально проанализировал различные документы, регламентирующие возможности оказания лекарственной помощи пациентам с редкими заболеваниями, и пришёл к выводу о том, 90 % препаратов, применяемых при лечении орфанной патологии, являются референтными, 34 % взаимозаменяемыми, 81 % из рассмотренных входят в Перечень ЖНВЛП на 2019 год. Остальные 19 % не являются необходимыми и соответственно не имеют зарегистрированной отпускной цены. Таким образом, проведённый анализ орфанных лекарственных перечней выявил отсутствие некоторой части дорогостоящих препаратов в Перечне ЖНВЛП, что делает невозможным осуществление контроля предельных отпускных цен производителя на эти препараты со стороны государства. Следовательно, выявленная ситуация, безусловно, требует неотложного вмешательства со стороны регуляторных органов.

Достаточно большой по объёму материал в сегодняшнем номере посвящён вопросам регулирования фармаконадзора в рамках Евразийского экономического союза. В данной статье рассматриваются основные положения базового документа — «Правила надлежащей практики фармаконадзора Евразийского экономического союза», который регулирует деятельность по изучению и предотвращению нежелательных реакций и других проблем, связанных с лекарственными средствами, в государствах — членах Союза, в том числе в Российской Федерации. Авторы детально описывают сложившиеся требования к организации системы фармаконадзора в фармацевтических компаниях, детализируют работу производителей в области управления рисками, а также определяют порядок информирования сотрудниками фармацевтической индустрии и специалистами медицинских учреждений уполномоченных органов о выявляемых проблемах безопасности при применении лекарственных препаратов.

Всегда открыты для ваших комментариев и предложений, очень их ждём.

С уважением,

*Главный редактор
Сергей Кенсаринович Зырянов*