



Итоги 2016 года

Дорогие друзья!

Завершился 2016 год, можно подвести некоторые его итоги.

Несомненно, ушедший год подарил нам много позитивных событий и приятных впечатлений. Применительно к нашему журналу это выразилось в серьёзном обновлении редакционной коллегии, привлечении к сотрудничеству новых авторов и, хочется верить, новых читателей. Уверен, что бережно сохраняемая идеология журнала, определённая его первым главным редактором Юрием Борисовичем Белоусовым, по-прежнему близка широкому кругу наших коллег.

Вот и завершающий 2016 год номер журнала, который вы держите сейчас в руках, всё также посвящён самым актуальным вопросам в области клинической фармакологии и лекарственной терапии.

Традиционно журнал даёт возможность читателям сопоставить эффективность, безопасность и затраты, связанные с использованием как новых, так и традиционно используемых лекарственных средств. Не сомневаюсь, подобные исследования будут востребованы для принятия осмысленного и взвешенного решения о назначении или закупке лекарственных препаратов прежде всего в бюджетном здравоохранении в силу ограниченности его финансовых возможностей, хотя уверен в том, что и в секторе внебюджетной лекарственной помощи такие работы должны вызывать большой интерес, поскольку понимание экономической эффективности используемых лекарств позволит грамотно и рационально распределять финансовые ресурсы.

Совершенствованию методологии проведения клинических исследований посвящены 2 работы, представленные группой авторов под руководством *Фитилёва С.Б.* Чрезвычайно интересным представляется предлагаемые ими обобщённый опыт проведения исследований ранних фаз, ведения первичной документации в клинических исследованиях на здоровых добровольцах и оценка роли провизора в подобного рода проектах.

Оценка безопасности лекарств является одной из основных задач как пред-, так и пострегистрационных исследований, однако далеко не всегда получаемая в них информация в полной мере отражает все особенности профиля безопасности препарата. Кроме того, нежелательные реакции при использовании лекарственных средств могут возникать и в тех ситуациях, когда назначение препарата производится с отступлением (сознательным или нет) от требований инструкции по его использованию, что в клинических исследованиях предусмотреть в принципе невозможно. Обобщению последствий таких нерегламентированных назначений в реальной клинической практике и разработке комплекса мероприятий по их снижению посвящены три статьи данного номера.

Думается, что уменьшению количества нежелательных реакций при применении лекарственных средств будет способствовать и внедрение автоматизированной системы по управлению процессами фармаконадзора, поскольку это позволит ускорить процесс обработки информации и повысить его качество.

Очень ждём ваших откликов, комментариев, статей, рецензий. Будем благодарны за предложения по тематике будущих публикаций.

До новых встреч!

Искренне Ваш,

д.м.н., профессор
Сергей Кенсариневич Зырянов