

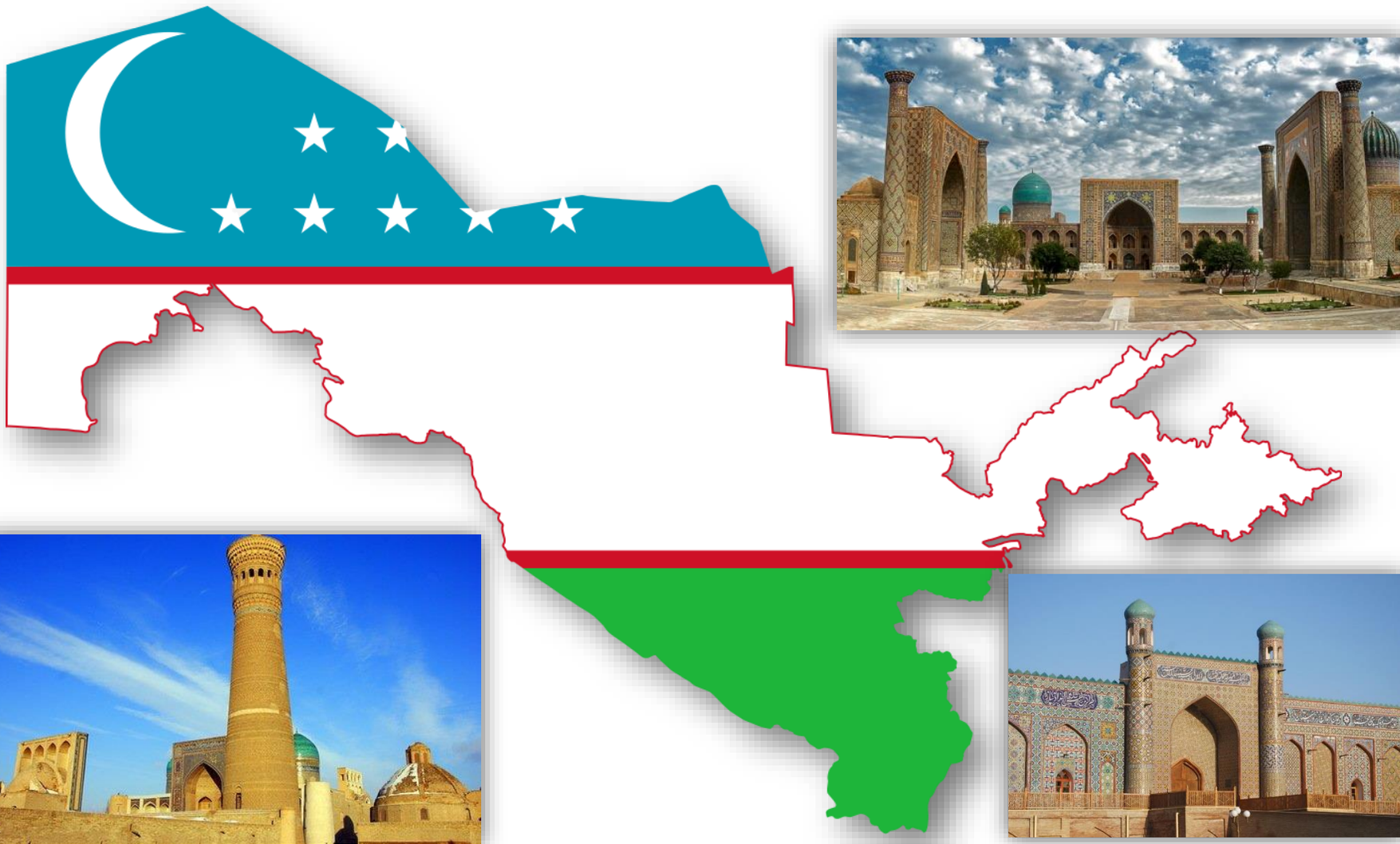


Система фармаконадзора в Республики Узбекистан

**Председатель Фармакологического
комитета
З.Х. Таджиханов**



**Численность населения Узбекистана в 2019 году составила 33
миллиона 254 тысячи 100 человек**



Перечень основных нормативно правовых актов, на основании которых осуществляется деятельность фармаконадзора в Республике Узбекистан.

1

- Закон Республики Узбекистан №399 от 4 января 2016 года "О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности".

2

- Приказ Министерства здравоохранения Республики Узбекистан №13 от 9 марта "Об утверждении положения о порядке информирования выявленных побочных реакций при применении лекарственных средств".

3

- Постановления Кабинета Министров Республики Узбекистан №213 от 23.03.2018 г.

ЗАКОН РЕСПУБЛИКИ УЗБЕКИСТАН
от 4 января 2016 г. № ЗРУ-399
**«О лекарственных средствах и фармацевтической
деятельности»**



Закон Республики
Узбекистан
«О лекарственных
средствах и
фармацевтической
деятельности»

Статья 13. Фармаконадзор

Фармаконадзор является деятельностью, направленной на выявление, оценку и предотвращение побочных реакций, представляющих собой непреднамеренную и неблагоприятную для организма реакцию, наблюдаемую у человека при использовании лекарственного средства в соответствии с инструкцией по его применению.

Исполнитель деятельности по фармаконадзору в Республике Узбекистан.

Согласно Постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан №213 от 23.03.2018 глава 4 пункт 19(в), деятельность по фармаконадзору в Республике Узбекистан осуществляет Фармакологический комитет.

Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан №213 от 23.03.2018 г.

1.5. Детальное описание фармакологического надзора и системы управления рисками при медицинском применении лекарственного препарата, предлагаемое заявителем

1.5.1. Документ, подтверждающий наличие квалифицированного лица, ответственного за фармакологический надзор, для сбора и регистрации побочных реакций, выявляемых на территории Республики Узбекистан

1.5.2 Периодический обновляемый отчет по безопасности

Организация - получатель сообщений о нежелательных реакциях при применении лекарственных средств в Республике Узбекистан.

Фармакологический комитет является получателем сообщений о нежелательных реакциях при применении лекарственных средств в Республике Узбекистан.



Перечень сроков репортирования нежелательных реакций (НР) согласно нормативно-правовым актам Республике Узбекистан.

- Нежелательные реакции с летальным исходом, Синдром Лайелла, синдром Стивенса-Джонса и анафилактические реакции должны репортироваться в Фармакологический комитет в течении 24 часов с момента выявления.
- Все остальные нежелательные реакции (НР) должны быть репортированы в Фармакологический комитет в течении 10 дней с момента выявления нежелательной реакции (НР).



ДОСТИЖЕНИЯ



По итогам деятельности Фармакологического комитета в 2006 году Узбекистан принят в качестве Действительного члена международной программы ВОЗ по мониторингу побочных реакций лекарственных средств

Date: 04 August 2006



ORGANISATION MONDIALE DE LA SANTE
WELTGESUNDHEITS ORGANISATION

ВСЕМИРНАЯ ОРГАНИЗАЦИЯ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

REGIONAL OFFICE FOR EUROPE
BUREAU REGIONAL DEL'EUROPE
REGIONALBURO FÜR EUROPA
ЕВРОПЕЙСКОЕ РЕГИОНАЛЬНОЕ БЮРО

Head office:
8, Scherfigsvej, DK-2100 Copenhagen Ø, Denmark
Telephone: +45 39 17 17 17; Fax: +45 39 17 18 18;
E mail: postmaster@euro.who.int
Web site: <http://www.euro.who.int>

Our reference:
Notre reference:
Unser Zeichen: khadjibaev
См. наш номер: uzb
04.08.06

Your reference:
Votre reference:
Ihr Zeichen:
На Ваш номер:

Dr A.M.Khadjibaev
The Deputy Minister of Health
Ministry of Health of the
Republic of Uzbekistan
Navoi Str. 12
700011 Tashkent
Uzbekistan

Dear Dr Khadjibaev,

We would like to extend our congratulations to you on the successful establishment of working relations between the National Centre in Tashkent and the WHO Programme for International Drug Monitoring Programme, with Uzbekistan as the 80th full member of the Programme. We look forward to fruitful collaboration with your country through this important network.

Yours sincerely


Kees de Joncheere
Regional Adviser
Health Technologies and Pharmaceuticals

WHO Regional Office for Europe
8, Scherfigsvej,
DK-2100 Copenhagen Ø,
Denmark

Telephone: +45 39 17 17 17
Fax: +45 39 17 18 18

E mail: postmaster@euro.who.int
Web site: <http://www.euro.who.int>

**В 2006 году Узбекистан
принят в качестве
действительного члена
международной
программы ВОЗ по
мониторингу побочных
действий
лекарственных
средств.**



Доступ к электронным базам национального Центра (г Упсала, Швеция) участвующего в программе ВОЗ по международному мониторингу (безопасности) лекарственных средств



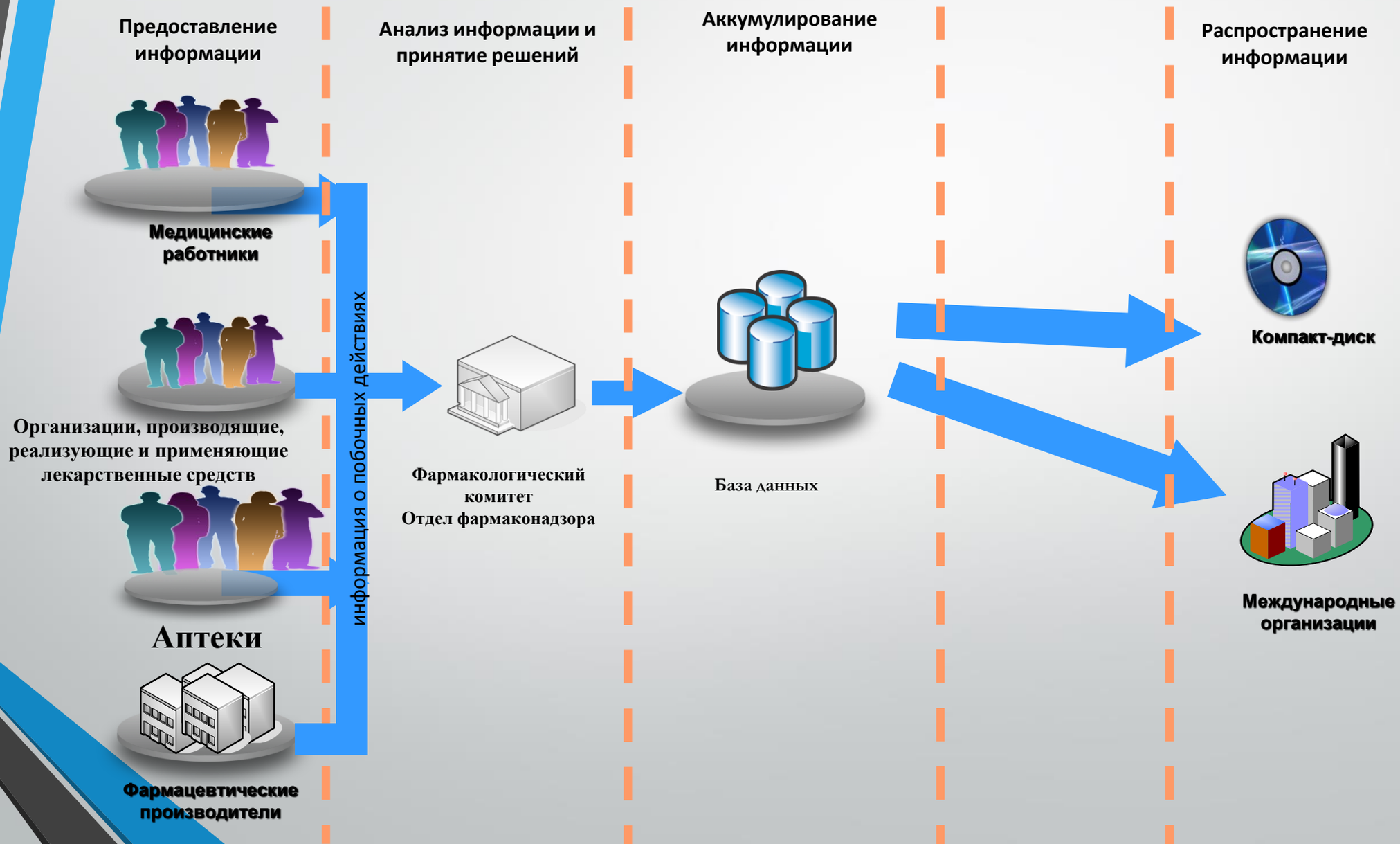
[Vigibase](#)

[Vigimed](#)

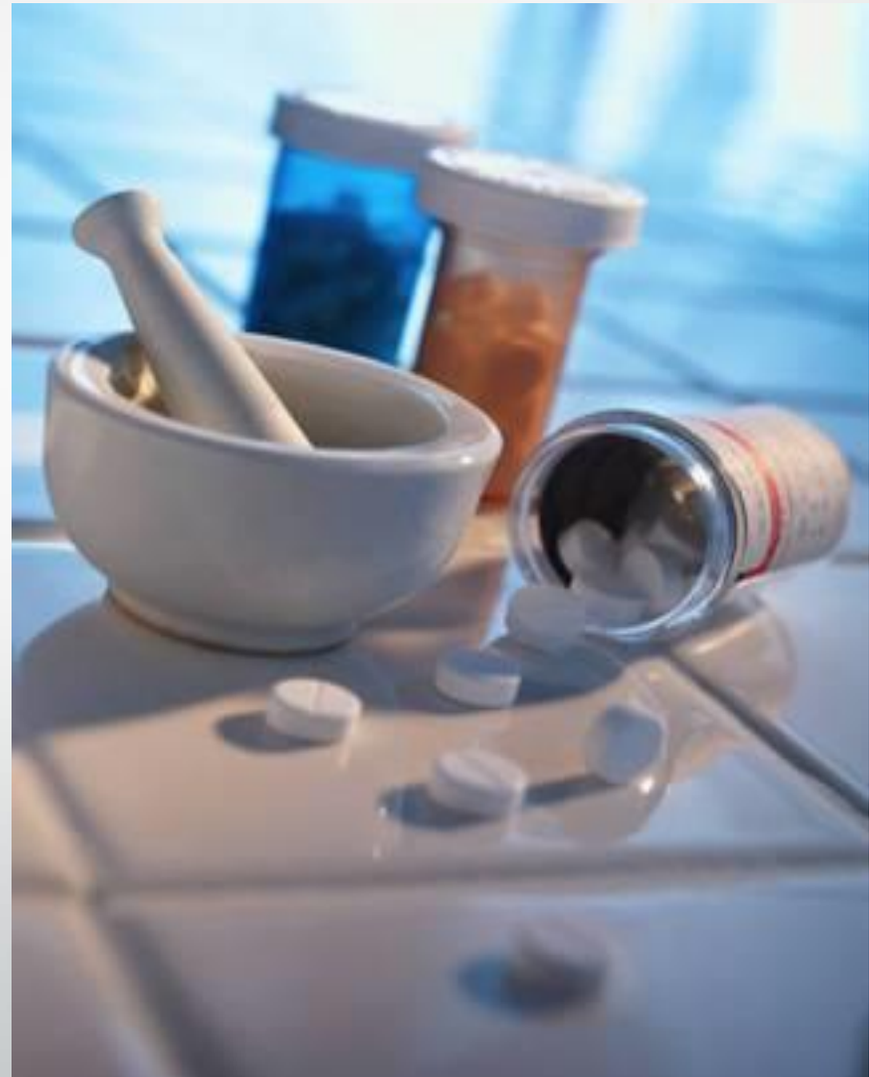
[Vigisearch](#)



Система информирования о побочных действиях лекарственных средств



в журнале
«Фармацевтический
вестник Узбекистана» по
вопросам фармаконадзора
опубликовано более 20
статьи и информации





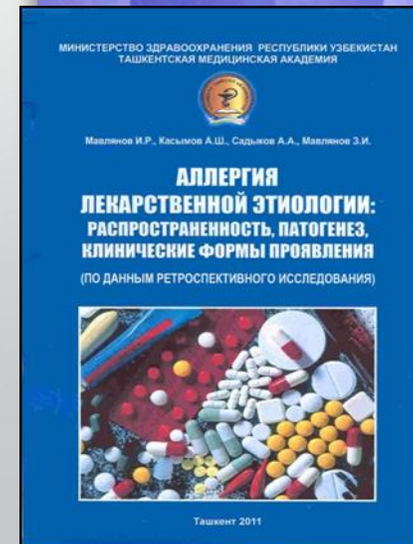
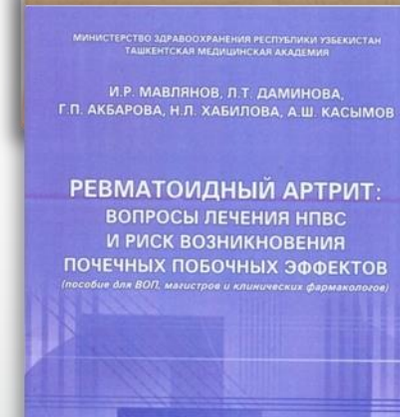
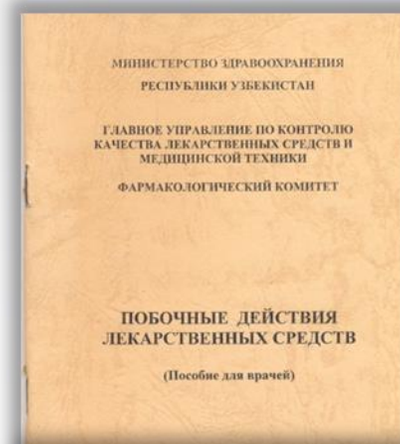
Изданы пособия для практических врачей:

«Побочные действия лекарственных средств»

«Ревматоидный артрит: вопросы лечения НПВС и риск возникновения побочных эффектов»

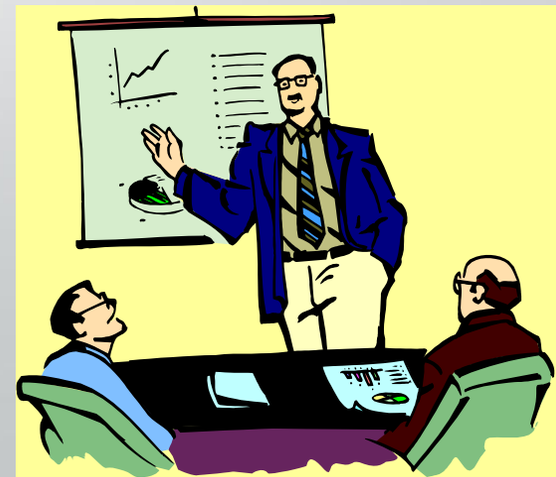
«Аллергия лекарственной этиологии: распространенность, патогенез, клинические формы проявления»

Изданы учебные пособия





2012 году организовывается курсы повышения квалификации по циклу «Фармаконадзор», рассчитанная на 72 часа, с выдачей сертификата.



Безопасность ЛС

Главная проблема – мотивация врачей



Некогда





Страшно!!!

Вдруг накажут?!

