

ВСЕРОССИЙСКОЕ СОВЕЩАНИЕ «АКТУАЛЬНЫЕ ВОПРОСЫ КЛИНИЧЕСКОЙ
ФАРМАКОЛОГИИ И ЛЕКАРСТВЕННОГО ОБЕСПЕЧЕНИЯ»
КОНФЕРЕНЦИЯ «БЕЗОПАСНОСТЬ ФАРМАКОТЕРАПИИ: NOLI NOCERE!»

Итоги V Ежегодной Всероссийской научно-практической конференции с международным участием «Безопасность фармакотерапии: Noli nocere!»

С 19 мая 2022 года на базе РМАНПО состоялась V Ежегодная всероссийская научно-практическая конференция с международным участием «Безопасность фармакотерапии: Noli nocere!», которая проходила в рамках XIII Всероссийского совещания «Актуальные вопросы клинической фармакологии и лекарственного обеспечения».

В работе конференции «Безопасность фармакотерапии: Noli nocere!» приняли участие более 400 слушателей из 112 городов России, среди которых врачи разных специальностей, ординаторы, аспиранты, молодые ученые, преподаватели российских медицинских вузов, работники аптек, фармацевтических предприятий и компаний.

Главными организаторами мероприятия выступили Российская медицинская академия непрерывного профессионального образования, Казанская государственная медицинская академия – филиал РМАНПО, Межрегиональная общественная организация «Ассоциация клинических фармакологов», а также АНО «Национальный научный центр фармаконадзора».

С приветственным словом к участникам конференции обратились **Фарида Фатыховна Яркаяева**, д.фарм.н., заместитель министра здравоохранения Республики Татарстан (Казань), **Дмитрий Алексеевич Сычев**, д.м.н., профессор, профессор РАН, член-корреспондент РАН, заведующий кафедрой клинической фармакологии и терапии им. академика Б.Е. Вотчала, ректор ФГБОУ ДПО РМАНПО Минздрава России (Москва), **Рустем Шамильевич Хасанов**, д.м.н., профессор, член-корреспондент РАН, директор КГМА.

Целью мероприятия стало повышение уровня знаний специалистов в вопросах персонализированной медицины, клинической фармакологии, переносимости и нежелательных побочных реакций лекарственных препаратов, фармаконадзора, взаимодействия лекарственных средств и безопасности фармакотерапии соматических заболеваний и коморбидных состояний.

Программа конференции широко охватывала вопросы фармакологии, фармакотерапии, клинической фармакологии, фармаконадзора, взаимодействия лекарственных средств, эффективности и безопасности современных лекарственных средств, гериатрии, персонализированной медицины, взаимозаменяемости лекарственных препаратов, исследований лекарственных препаратов и другие и была ориентирована не только на врачебное сообщество слушателей, но и на организаторов здравоохранения, фармацевтов, провизоров, а также специалистов в области регистрации лекарственных средств, фармакоэкономики и фармакоэпидемиологии.

«В этом году конференция значительно расширила свою аудиторию и круг рассматриваемых тем. Особое внимание будет уделено вопросам взаимозаменяемости лекарственных средств. В условиях поставленных перед медицинским профессиональным сообществом задач руководством страны и потребителями лекарственных средств, будут затронуты вопросы появления и исследования отечественных лекарственных препаратов», – прокомментировал **Максим Леонидович Максимов**, д.м.н., профессор, декан факультета профилактической медицины и организации здравоохранения РМАНПО, заведующий кафедрой клинической фармакологии и фармакотерапии КГМА, главный внештатный специалист клинический фармаколог Минздрава РФ (Москва).

Впервые в этом году в рамках конференции были рассмотрены вопросы реализации мониторинга эффективности и безопасности лекарственных средств и медицинских изделий. Доклады были представлены всеми участниками организации системы фармаконадзора: регуляторными органами, медицинскими и фармацевтическими организациями, держателями регистрационных удостоверений. Принципы государственного регулирования вопросов фармаконадзора были подробно рассмотрены в докладе **Кирилла Витальевича Горелова**, заместителя начальника управления организации государственного контроля качества медицинской продукции, начальника отдела организации фармаконадзора Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (Москва).

Член-корреспондент РАН, профессор **Дмитрий Алексеевич Сычев** посвятил свое выступление вызовам и современным подходам к решению проблем мониторинга безопасности в медицинских организациях. В докладе ректора РМАНПО были представлены основные клинико-фармакологические подходы и современные инструменты для управления безопасностью лекарственной терапии в стационаре. Внедрение подобных клинико-фармакологических инструментов для управления лекарственной безопасностью в реальной практике позволяет существенно снизить риски медикаментозных ошибок и число нежелательных лекарственных реакций.

Заведующим кафедрой фармакологии СПбГУ (Санкт-Петербург) **Алексеем Сергеевичем Колбиным** на пленарном заседании были представлены современные подходы к анализу данных по безопасности с использованием данных реальной практики (RWD). Многие докладчики рассмотрели вопросы взаимосвязи фармакогенетики и фармаконадзора.

«В отличие от фармакоэкономики, которую обсуждают сейчас не только клинические фармакологи, а практически все медицинские дисциплины, тема фармаконадзора почти нигде не звучит. Очень важно, что клинические фармакологи уделяют данной проблематике особое внимание», – отметил Алексей Сергеевич.

Большой интерес у слушателей вызвал доклад **Бориса Константиновича Романова**, д.м.н., доцента, заведующего кафедрой фармакологии педиатрического факультета ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Москва), посвященный вопросам мониторинга безопасности вакцин для профилактики COVID-19.

Безопасная фармакотерапия в особых группах (беременные, дети и др.) стала предметом докладов **Екатерины Валерьевны Елисейевой**, д.м.н., профессора, заведующей кафедрой общей и клинической фармакологии ФГБОУ ВО «Тихоокеанский государственный медицинский университет» Минздрава России, главного внештатного специалиста клинического фармаколога Дальневосточного федерального округа (Владивосток), **Ольги Вилоровны Решетько**, д.м.н., профессора, главного внештатного специалиста клинического фармаколога Минздрава России по Приволжскому федеральному округу, заведующей кафедрой фармакологии ГБОУ ВПО «Саратовский государственный медицинский факультет им. В.И. Разумовского» (Саратов), и **Дмитрия Владимировича Иващенко**, д.м.н., доцента кафедры детской психиатрии и психотерапии РМАНПО (Москва).

По словам **Екатерины Валерьевны Елисейевой**: «Клиническая фармакология внесла существенный вклад в систему здравоохранения, в повышение эффективности, безопасности терапии, в организацию проведения клинических исследований. Что касается врачей, представляющих другие специальности, то клиническая фармакология давно вышла за рамки научной дисциплины или образовательного предмета – сегодня ни одно врачебное вмешательство невозможно представить без фармакотерапии. Мы сегодня работаем в условиях применения генно-инженерных препаратов для лечения тяжелых жизнеугрожающих орфанных заболеваний, в применении современных препаратов в онкологии, в онкогематологии, в эндокринологии, что позволяет сохранять долгие годы качественной жизни тех пациентов, чье состояние еще буквально 10-20 лет назад экспертами расценивалось как безнадежное. Свою лепту вносит совершенствование генетических методов исследования, которые дают возможность врачу любой

специальности персонализировано подойти к подбору эффективной безопасной терапии для каждого пациента. Поэтому невозможно представить себе сегодня ни одну сферу врачебной деятельности, которая бы не требовала углубленного изучения клинической фармакологии, и это означает, что сегодняшняя конференция – это то мероприятие, в котором должен принять участие каждый врач».

На отдельных секциях – «Фармаконадзор в медицинской организации» (модераторы: **Александр Васильевич Матвеев**, к.м.н., доцент кафедры клинической фармакологии и терапии им. академика Б.Е. Вотчала, руководитель Академического образовательного центра фундаментальной и трансляционной медицины РМАНПО (Москва), и **Виталий Анатольевич Поливанов**, руководитель Центра фармаконадзора ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Москва) и «Система фармаконадзора у ДРУ» (модераторы: **Ренад Николаевич Аляутдин**, д.м.н., профессор, начальник управления экспертизы безопасности лекарственных средств ФГБУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Минздрава России (Москва), и **Анатолий Евгеньевич Крашенинников**, д.фарм.н., генеральный директор АНО «ННЦ ФАРМАКОНАДЗОРА», заведующий кафедрой фармации ФГАОУ ВО РНИМУ им. Н.И. Пирогова Минздрава России (Москва), – рассматривались частные вопросы фармаконадзора в медицинских организациях и у держателей регистрационных удостоверений. В рамках секций были представлены результаты исследовательских работ по изучению безопасности НПВС, препаратов, используемых в терапии COVID-19, антибиотиков и другие.

Вниманию участников были представлены итоги работы ведущих региональных центров Республики Татарстан (**Ирина Сергеевна Бурашникова**, к.м.н., доцент кафедры клинической фармакологии и фармакотерапии КГМА, клинический фармаколог Казанского филиала ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора, Казань) и Свердловской области (**Аэлита Анатольевна Неганова**, к.м.н., доцент, заведующая центром ГАУЗ СО «СОКБ № 1», Екатеринбург).

Отдельные доклады были посвящены значению сбора информации от фармацевтических работников (**Игорь Борисович Яковлев**, д.фарм.н., доцент, заведующий кафедрой фармации, профессор ФГБОУ ВО «Марийский государственный университет», Йошкар-Ола), важности взаимодействия фармацевтических компаний и врачей (**Ольга Ермишина**, руководитель группы фармакобезопасности АО «Байер»), проведению клинических исследований (**Алина Чингисовна Мустафина**, преподаватель кафедры медицинской техники РМАНПО, Москва).

Особый интерес у слушателей вызвала работа секции «Эффективность и безопасность фармакотерапии в особых группах пациентов», модераторами которой выступили **Галина Александровна Батищева**, д.м.н., профессор, заведующая кафедрой клинической фармакологии ФГБОУ ВО ВГМУ им. Н.Н. Бурденко, член профильной комиссии Минздрава России по клинической фармакологии, главный внештатный специалист по клинической фармакологии департамента здравоохранения Воронежской области, заслуженный врач РФ (Воронеж), и Максим Леонидович Максимов.

Как сказала Галина Александровна Батищева: «Хочется выразить огромную благодарность организаторам конференции, потому что за период постковидного разобщения мы соскучились – нам нужна не просто информация, нам нужно свежее, актуальное, живое общение с коллегами. С другой стороны – обмен опытом, который прозвучал в докладах коллег из разных регионов, разных медицинских вузов, потому что за эти годы были получены новые сведения, связанные и с лечением COVID-19, и с постковидными нарушениями, и теми проблемами, с которыми сталкиваются клинические фармакологи – антибиотикорезистентность, побочные эффекты лекарственной терапии, орфанные заболевания, фармакоэкономический анализ, новые эффективные схемы лечения. Поэтому конференция необходима и вузовским работникам, и врачам практического здравоохранения. Дискуссионность сохраняется практически непрерывно. Тематика конференции по клинической фармакологии несет в себе и традиционные разделы, которые всегда нужны и востребованы, и новые темы – например, постковидные нарушения».

Программа мероприятия прошла аккредитацию в Комиссии по оценке учебных мероприятий и материалов установленным требованиям для НМО.

Организатор:

Центр развития академических проектов РМАНПО

conference@rmapo.ru