

Соловьев А. С., Курнач А. В., Григорук Ю. Н., Аузунас С. В.
**ЗАКОНОТВОРЧЕСКИЕ ИНИЦИАТИВЫ СОВЕРШЕНСТВОВАНИЯ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПРАВА В СИСТЕМЕ ПОДГОТОВКИ
И ПЕРЕПОДГОТОВКИ КАДРОВ**

*Научный руководитель д-р фарм. наук, проф. Пономаренко М. С.
Кафедра организации и экономики фармации
Национальная медицинская академия последипломного образования
имени П. Л. Шупика, г. Киев*

В начале 2015 года по инициативе группы депутатов Верховной Рады Украины при Национальной медицинской академии последипломного образования имени П. Л. Шупика создана рабочая группа по подготовке проекта новой редакции Закона Украины "О лекарственных средствах" и проекта Закона Украины "Об изделиях медицинских".

Основной целью рабочей группы являются: имплементация общеевропейского правового регулирования, достижение соответствия правовой системы Украины *acquis communautaire*, повышение взаимной совместимости соответствующих систем Украины и ЕС в сфере технического регулирования в соответствии с Законом Украины "Об Общегосударственной программе адаптации законодательства Украины к законодательству Европейского Союза", "Соглашения об ассоциации между Украиной, с одной стороны, и Европейским Союзом, Европейским сообществом по атомной энергии и их государствами – членами, с другой стороны и включение в ее состав экспертов и специалистов фармацевтической отрасли, опытных правоведов, диктуется необходимостью сегодняшнего дня. В частности: выполнение условий и требований ст. 22 Директивы 75/319 / EES и GMP Глава 2 "Персонал", относительно переподготовки и совершенствования кадров в сфере производства, реализации и контроля качества лекарственных средств; ст. 53 Конституции Украины относительно реализации права граждан на последипломное обучение. Такие права персонала должно быть законодательно закреплено в приведенных законах Украины. В настоящее время персонал предприятий промышленной фармации не в состоянии реализовать свое право на последипломное образование и аттестацию. Последипломное образование в Украине предусмотрено только для: врачей, провизоров, медсестер, фармацевтов. В настоящее время разработаны и соответственно согласовано заключительный проект "Положения о сертификации и лицензировании профессионального уровня персонала по производству лекарственных средств" (опубликован в "Фармацевтическом журнале" № 3 и № 4 в 2014 году); разработаны инструктивно-методические рекомендации на более чем 200 должностей, которые можно использовать как базу для соответствующих квалификационных характеристик.

Принять законодательный нормативно-правовой акт в отношении обязательной организации последипломного образования персонала в области производства лекарств не только по базовой специальности, а по фармацевтической должности.