

დულაშვილი ნ., კვიციანიძე ნ., ზარქუა თ., ნემსიწვერიძე ნ., ჭუმბურიძე თ.

**ფარმაცევტული პროდუქტის ჯგუფების ფორმირების თავისებურებები საქართველოში
თსსუ, სოციალური და კლინიკური ფარმაციის დეპარტამენტი**

საქართველოში ფარმაცევტული პროდუქტის ჯგუფების ფორმირებაზე მოქმედი ფაქტორები, უკანასკნელი წლების მანძილზე, აქტუალური გახდა როგორც ექიმებისთვის, ასევე ფარმაცევტებისთვის და მომხმარებლებისთვის. ფარმაცევტული პროდუქტი რეკლამისა და საცალო რეალიზაციის მიზნით იყოფა სამ ჯგუფად: პირველ ჯგუფს განეკუთვნება - “ნარკოტიკული საშუალებების, ფსიქოტროპული ნივთიერებების, პრეკურსორებისა და ნარკოლოგიური დახმარების შესახებ საქართველოს კანონით” განსაზღვრული

სპეციალურ კონტროლს დაქვემდებარებული ფარმაცევტული პროდუქტი, აგრეთვე, ლეგალური ბრუნვის რეჟიმის თვალსაზრისით, საქართველოს შრომის, ჯანმრთელობისა და სოციალური დაცვის მინისტრის ბრძანებით მასთან გათანაბრებული სამკურნალო საშუალება. მეორე ჯგუფს განეკუთვნება ისეთი ფარმაცევტული პროდუქტი, რომლის არასათანადო გამოყენებამ შეიძლება მნიშვნელოვანი ზიანი მიაყენოს ადამიანის ჯანმრთელობასა და სიცოცხლეს და რომლის მიღებაც რეკომენდებულია მხოლოდ ექიმის დანიშნულებით და გაიცემა ფორმა N3 რეცეპტით.

ცხრილი № 1 საქართველოში I ჯგუფს მიკუთვნებული მედიკამენტების გაცემის წესები საზღვარგარეთის ქვეყნებში

სამკურნალო საშ. დასახელება	საფრანგეთი	გერმანია	კანადა	რუსეთი
დიაზეპამი რენაუდინი-10მგ/2მლ, ამპ.	I ჯგუფი			რეცეპტით
დორმიკუმი(მიდაზოლამი)-7,5მგ, ტაბ.	I ჯგუფი			I ჯგუფი
იმოვანი(ზოპიკლონი)-7,5მგ, ტაბ.	I ჯგუფი		რეცეპტით	
ბაკლოსანი (ბაკლოფენი)-10მგ, ტაბ.	I ჯგუფი	რეცეპტით	რეცეპტით	
ნეურონტინი (გაბაპენტინი)-600მგ, ტაბ.	I ჯგუფი	რეცეპტით	რეცეპტით	
ვალიუმი (დიაზეპამი)-10მგ, ტაბ.	I ჯგუფი			რეცეპტით
დრიმოლინი (ზოპიკლონი)-7,5მგ, ტაბ.	I ჯგუფი			
ზოლომაქსი (ალპრაზოლამი)0,5მგ,ტაბ.	I ჯგუფი			რეცეპტით
კლონაზეპამი(რივოტრილი)-2მგ, ტაბ.	I ჯგუფი		რეცეპტით	რეცეპტით
ლორაზეპამი-1მგ, 2მგ, ტაბ.	I ჯგუფი	რეცეპტით		რეცეპტით

ნასენი (ზოლპიდემი)-20მგ, ტაბ.	I ჯგუფი			
მიდაკსი 1%,10მლ, თვალის წვე;				რეცეპტით
ანდანტე 10მგ,კაფსულა;				რეცეპტით
ამინაზინი 25მგ/12მლ,ინექცია				რეცეპტით
ციკლოდოლი 2მგ, ტაბ;				რეცეპტით
ტებანტინი 300 მგ, კაფს;				რეცეპტით
ტრამადოლი 5%, 2მლ, ინექცია	I ჯგუფი	ურეცეპტოდ		რეცეპტით
ლირიკა(პრეგაბალინი)75,150,300მგ, კაფს	I ჯგუფი	ურეცეპტოდ	რეცეპტით *	

*საფრანგეთში I ჯგუფი ხასიათდება მაღალი რისკით და გაიცემა რეცეპტით ერთჯერადად.

**საფრანგეთში II ჯგუფი ხასიათდება დაბალი რისკით, რეცეპტი გამოიყენება მრავალჯერადად 6 თვის განმავლობაში.

ცხრილი№2 საქართველოში ურეცეპტოდ გასაცემი ზოგიერთი მედიკამენტის გაცემის წესები საზღვარგარეთის ქვეყნებში

საქართველოში გაიცემა რეცეპტის გარეშე											
ქვეყნები	ვიეტნამი 50,100მგ, კაფ	ატროვენტი 10მლ, ინჰ	ფამოტიდინი 20მგ, ტბ	ლანსოპრასოლი 30მგ, კაფ	ლევითრა 10მგ, ტბ	მაქსიტროლი 5მლ,	ომეპრაზოლი 20მგ, კაფ	პიროქსიკამი 10,20მგ კაფ	ზანტაკი 75, 300მგ ტბ	ოფთალმიკი 0,5%, 5მლ, თვ. ჭკ.	ტავეგილი 1მგ, ტაბ.
საფრანგეთი	Iჯგ.	Iჯგ.	IIჯგ.	IIჯგ.	Iჯგ.		IIჯგ.	Iჯგ.			
გერმანია	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	ურეცეპტოდ
კანადა	რეცეპტით	რეცეპტით		რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	ურეცეპტოდ		რეცეპტით	რეცეპტით
რუსეთი	რეცეპტით		რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით	რეცეპტით			რეცეპტით	ურეცეპტოდ

დასკვნა. საზღვარგარეთის ქვეყნებთან შედარებით და ექსპერტის შეფასებით, ნათლად გამოიკვეთა, რომ საჭიროა გაგრძელდეს ფარმაცევტული პროდუქტის ჯგუფების ფორმირებაზე მუშაობა და გათვალისწინებული იქნას საერთაშორისო მიდგომები;

ლიტერატურა:

1. კატცუნგი, ა.ტრევორი “ბაზისური და კლინიკური ფარმაცოლოგია. მე-11-ე გამოცემა. თბილისი. 2010წ.
2. საქართველოს კანონი „წამლისა და ფარმაცევტული საქმიანობის შესახებ“. 2009 წ.
3. მეორე ჯგუფს მიკუთვნებული ფარმაცევტული პროდუქტის (სამკურნალო საშუალების) რეცეპტის გამოწერის წესისა და ფორმა №3 - რეცეპტის ბლანკის ფორმის დამტკიცების შესახებ, ბრძანება №01-53/ ნ. 18.07.2014. ბრძანება №01-59/ნ.03.09.2014. ბრძანება №01-75/ნ.. 21.10.2014. ბრძანება №01-27/ნ. 20.07.2016.
4. ნარკოტიკული საშუალებების, ფსიქოტროპული ნივთიერებების პრეკურსორებისა და ზოგიერთი ფსიქოტროპული ნივთიერებების შემცველი სამკურნალო საშუალებების ნუსხისა და მათი ლეგალური ბრუნვის წესები. ბრძანება №22/ნ. 22.01.2004. ბრძანება №239/ნ. 15.10.2004. ბრძანება №115/ნ. 20.04.2006. ბრძანება №308/ნ. 30.11.2006. ბრძანება №47/ნ. 24.02.2010. ბრძანება 01-75/ნ. 30.12.2011. ბრძანება №01-30/ნ. 15.06.2011. ბრძანება №01-7/ნ. 14.03.2013.
5. რეკლამისა და საცალო რეალიზაციის მიზნით პირველ და მესამე ჯგუფისათვის მიკუთვნებული ფარმაცევტული პროდუქტის ნუსხის განსაზღვრა. ბრძანება № 331/ნ. 13.10.2009. ბრძანება №01.11/ნ .11.02.2014. ბრძანება№01-57/ნ . 16.08.2014. ბრძანება 02-1164/ო. 09.09.14. ბრძანება №02-1373/ო. 01.10.14. ბრძანება№02-906/ო. 01.07.15.
6. PPharmacology and clinical pharmacology. Handbook. New Zealand. 2016.

Dughashvili N., Kvizhinadze N., Zarqua T., Nemsitsveridze N., Tchumburidze T.

PECULIARITIES OF FORMING THE GROUPS OF PHARMACEUTIC PRODUCTS IN GEORGIA TSMU, THE DEPARTMENT OF SOCIAL AND CLINICAL PHARMACY

The ministry of labour, health and social affairs has carried out the reclassification of the lists of essential drugs many times in recent years. Due to the aforementioned changes, we decided to study and process the peculiarities of forming the groups of pharmaceutical products in Georgia and the factors that influence them. The results of the survey showed that, compared to foreign countries, it is necessary to continue to work on forming the groups of pharmaceutical products and take into account the international approaches, to implement the prescription institute. The government should make strict control over effective measures in order to avoid the risks of using drugs improperly.