

УДК 342.9

***ФАЛЬСИФИКАЦИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ: РЕГУЛИРОВАНИЕ В
РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА***

Когдабец А.Н.

Студентка

ФГБОУ ВО «Брянский государственный университет им. ак. И.Г.

Петровского»

Брянск, Россия

Крестёнова Д.М.

Студентка

ФГБОУ ВО «Брянский государственный университет им. ак. И.Г.

Петровского»

Брянск, Россия

Аннотация: фальсификация лекарственных препаратов является глобальной проблемой не только Российской Федерации, но и других стран с развитой фармацевтической промышленностью. В представленной работе будет освещена проблема, касающаяся всех стран мира – фальсификация лекарственных средств и методы борьбы с ней.

Ключевые слова: национальное регулирование, лекарственные средства, Таможенный союз, фальсификация лекарственных средств.

***THE FALSIFICATION OF MEDICINAL PRODUCTS: REGULATION IN
THE FRAMEWORK OF THE EURASIAN ECONOMIC UNION***

Kogdabets A.N.

Student

Вектор экономики | www.vectoreconomy.ru | СМЭИ ЭЛ № ФС 77-66790, ISSN 2500-3666

Bryansk state University n. a. AK. I. G. Petrovsky
Bryansk, Russia

Krestenkova D.M.
Student

Bryansk state University n. a. AK. I. G. Petrovsky
Bryansk, Russia

Abstract: falsification of medicines is a global problem not only in the Russian Federation, but also in other countries with a developed pharmaceutical industry. In the presented work the problem concerning all countries of the world – falsification of medicines and methods of fight against it will be highlighted.

Key words: national regulation, medicines, Customs Union, falsification of medicines.

Незаконная торговля поддельными лекарственными препаратами уже давно приобрела глобальный характер. В настоящий момент этот «бизнес» является одним из самых прибыльных в мире, уступая разве что торговле наркотиками или оружием [5].

Поддельные препараты в большинстве случаев отличаются по своему химическому составу от оригиналов, и в лучшем случае могут нанести лёгкий вред здоровью, а в худшем – стать причиной летального исхода. Но даже если химический состав будет максимально близок, стоит учесть, что производство таких препаратов проходит без надлежащего контроля и без соблюдения санитарных и других норм.

Наибольший процент подделок приходится на лекарственные средства, пользующиеся большим спросом у населения. Как правило, подделки уходят на

внутренний рынок, тем не менее, экспорт таких препаратов составляет около половины всех изготовленных товаров [1].

Отсутствие единых критериев, используемых специалистами, размеров незаконного оборота лекарственных средств в нашей стране определить почти невозможно. Наиболее объективными, можно считать расчеты Министерства экономического развития РФ. Специалисты этого министерства считают, что около 10% всех лекарственных препаратов, находящихся в обороте, являются подделкой.

В самую большую группу риска попадаю препараты, реализуемые в сети Интернет. Наибольшую опасность несут препараты с эффектом «плацебо» т.е. не имеющие в себе активных веществ и по своей сути, являющиеся ядом. Производство таких препаратов сопровождается использованием компонентов, не имеющих отношения к фармакологии и запрещенных для создания лекарственных средств.

Приоритетной задачей фармакологической индустрии является обеспечение населения легальными препаратами, имеющими доступную цену для всех слоев населения [2].

Фальсифицированные препараты вызывают недоверие к фармацевтическим работникам, и в глазах потребителя аптека становится не гарантией качества и здоровья, а опасным учреждением. Фальсификаты подрывают доверие ко всей системе здравоохранения.

С фальсификацией лекарственных препаратов возникает опасность не только для жизни и здоровья граждан, но и для легальных производителей. С попаданием поддельной продукции на рынок, они несут колоссальные убытки, связанные со снижением процента продаж легальной продукции. Как правило, подделки имеют меньшую цену, чем и привлекают большинство покупателей [4].

Вступление в силу правил Евразийского экономического союза ограничивающих импорт и экспорт товаров между странами участниками, возникла необходимость в создании стандартов обращения лекарственных препаратов, системы лицензирования производителей, а также их ответственность за распространение фальсифицированной продукции [6].

В связи с созданием Евразийского экономического союза были разработаны системы экономических правоотношений в фармакологической сфере, а также в сфере оборота лекарственных препаратов.

При этом необходимо учитывать, что нормативно правовые акты должны быть согласованы и никак не противоречить стандартам в сфере обращения лекарственных средств, основанных на международных нормах.

В дальнейшем планируется разработка единых требований к маркировке и регистрации лекарственных средств, в соответствии с правилами Европейского союза.

Главная цель создания информационной системы кроется в обеспечении эффективного регулирования, а также всех требуемых видов контроля оборота лекарственных средств на таможенной территории евразийского экономического союза с использованием информационных технологий, при перевозке товаров и транспортных средств через таможенную границу.

При выявлении на территории государства подделанного лекарственного препарата орган Евразийского экономического союза вносит информацию в электронную базу данных фальсифицированных лекарственных средств, обнаруженных на территории государства-члена Евразийского таможенного союза.

В Евразийском экономическом союзе уже разрабатывается единая информационная система контроля, распространяющаяся на обращение лекарственных препаратов. В единой информационной системе будет

зарегистрирована информация о странах производителях – членах ЕАЭС, а также перечень производимых препаратов [7].

Основной целью создания информационной системы является эффективное регулирование обращения лекарственными препаратами между странами участниками ЕАЭС. Это позволит грамотно использовать имеющиеся ресурсы борьбы с фальсификацией препаратов, предотвращая появление некачественной продукции, как на внешнем, так и на внутреннем рынке.

Данные о выявленных поддельных препаратах заносятся в электронную базу данных фальсифицированных лекарственных препаратов. При этом указывается на территории какого государства была обнаружена партия препаратов, а также данные о компании, предположительно которой было произведено лекарственное средство [3].

Заключение. В настоящее время ведётся активная борьба с фальсификацией лекарственных препаратов, разрабатываются новые способы и средства контроля в сфере обращения данной продукции, а инновационные методы позволяют эффективно использовать уже имеющиеся ресурсы.

Библиографический список:

1. Голосенко О.Г., Гудкова О.В. Контрабанда и иные преступления в сфере таможенного дела // Современные научные исследования и разработки. 2017. №9(17). С. 118-121.
2. Гудкова О.В., Федькина Н.Л. Таможенные преступления // Актуальные вопросы современной экономики. 2017. №6. С. 118-121.
3. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.04.2015 № 30 (ред. от 14.11.2017) «О мерах нетарифного регулирования»
4. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.05.2013 № 115 «Проект Соглашения о единых принципах и правилах регулирования

обращения лекарственных средств в рамках ТС и ЕЭП» // www.alta.ru/tamdoc/13kr0115/

5. Словарь финансовых и юридических терминов // www.consultant.ru/

6. Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 03.07.2016) «Об обращении лекарственных средств» (с изм. и доп., вступ. в силу с 01.01.2017) // www.consultant.ru/law

7. Федосенко А.В., Гудкова О.В. Борьба с фальсификацией лекарственных средств в аспекте наднационального регулирования в рамках Таможенного Союза // Современные научные исследования и разработки. 2017. №9(17). С. 486-488.

Оригинальность 80%