

О результатах изменений в системе государственного регулирования в сфере реализации лекарственных средств

© Левченко^{1*} Вячеслав Евгеньевич, Новиков^{2*} Олег Олегович,
Михеев² Игорь Анатольевич, Васильченко¹ Евгений Иванович,
Левченко³⁺ Алена Вячеславовна, Новикова² Екатерина Олеговна

¹ Кафедра огневой подготовки. Белгородский юридический институт МВД РФ имени И.Д. Путилина. ул. Горького, 71. г. Белгород, 308024. Россия. Тел.: +7 952 422 2153. E-mail: levchenko1alena@gmail.com

² Научно-образовательный ресурсный центр «Фармация» РУДН, кафедра фармации московского медицинского университета «Реавиз». Российский университет дружбы народов. ул. Миклухо-Маклая, 6. г. Москва, 117198. Россия. Тел.: +7 495 787 3803. E-mail: novikov-oo@rudn.ru

³ РГАУ-МСХА им. К.А. Тимирязева. ул. Тимирязевская, 49. г. Москва, 127550. Россия.

Тел.: +7 952 422 2153. E-mail: levchenko1alena@gmail.com

*Ведущий направление; +Поддерживающий переписку

Ключевые слова: реализация лекарственных средств, государственное регулирование, тенденции.

Аннотация

Основная задача, решаемая посредством введения свода целевых правоприменительных регламентов, заключается в противодействии производству и обороту контрафактной продукции на фармацевтическом рынке. Государству важно свести к минимуму оборот на потребительском рынке нелегальных лекарственных средств и создать в рыночном сегменте полностью прозрачную базу налогообложения.

В данном обзоре освещаются результаты изменений в системе государственного регулирования в сфере реализации лекарственных средств в отрезке времени с момента выхода Постановления Правительства Российской Федерации №62 «О проведении эксперимента по маркировке контрольными (идентификационными) знаками и мониторингу за оборотом отдельных видов лекарственных препаратов для медицинского применения» с 2017 г. на территории всех регионов страны. Рассмотрены предметные изменения в фармацевтическом рынке по данным Росздравнадзора начиная с 2020 г. Представлена краткая статистика выявленных за этот период правонарушений различного уровня, приведены конкретные примеры. Выявлены положительные закономерности в пресечении незаконного оборота лекарственных средств на территории Российской Федерации, сложившиеся в результате введения регламентирующих мер.

Показано, что в нашей стране создана система, позволяющая эффективно выявлять факты оборота некачественного, фальсифицированного и контрафактного товара. Организации, не соблюдающие требования государственных структур, в обязательном порядке столкнутся с разнообразными мерами административной и уголовной ответственности в соответствии с поправками в КоАП и УК РФ. Созданная система прошла стадии апробации и окончательного юридического становления. Приведенная в данной статье отрицательная динамика нарушений обязательных требований реализации фармацевтической деятельности позволила в 2022 г. в силу внешнеполитических причин отказаться от проведения плановых проверок в отношении юридических лиц и индивидуальных предпринимателей по всем видам контроля без риска ущемления прав российских потребителей.

Выходные данные для цитирования русскоязычной версии статьи:

Левченко В.Е., Новиков О.О., Михеев И.А., Васильченко Е.И., Левченко А.В., Новикова Е.О.

О результатах изменений в системе государственного регулирования в сфере реализации лекарственных средств. *Бутлеровские сообщения*. 2022. Т.71. №9. С.76-80. DOI: 10.37952/ROI-jbc-01/22-71-9-76

или

Vyacheslav E. Levchenko, Oleg O. Novikov, Igor A. Mikheev, Evgeny I. Vasilchenko, Alyona V.

Levchenko, Ekaterina O. Novikova. On the results of changes in the system of state regulation in the field of sale of medicines. *Butlerov Communications*. 2022. Vol.71. No.9. P.76-80. DOI: 10.37952/ROI-jbc-01/22-71-9-76. (Russian)