

МИНИСТЕРСТВО НАУКИ И ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
МОСКОВСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ЮРИДИЧЕСКИЙ УНИВЕРСИТЕТ  
ИМЕНИ О. Е. КУТАФИНА (МГЮА)

А. И. Рарог, Т. Г. Понятовская, А. А. Бимбинов, В. Н. Воронин

# ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ УГОЛОВНОЕ ПРАВО РОССИИ

М О Н О Г Р А Ф И Я

**Ответственный редактор**

доктор юридических наук, профессор, заслуженный  
деятель науки Российской Федерации **А. И. Рарог**



Электронные версии книг на сайте  
**[www.prospekt.org](http://www.prospekt.org)**



• ПРОСПЕКТ •

Москва  
2019

УДК 343.2/.7(470+571)  
ББК 67.408(2Рос)  
Ф24

Электронные версии книг  
на сайте [www.prospekt.org](http://www.prospekt.org)

*Исследование выполнено при финансовой поддержке РФФИ по соглашению  
№ 17-03-00832.*

**Авторы:**

**Рарог А. И.**, доктор юридических наук, профессор, заслуженный деятель науки Российской Федерации — введение, § 1 главы 1, § 2 главы 2, заключение;  
**Понятовская Т. Г.**, доктор юридических наук, профессор — § 5 главы 2;  
**Бимбинов А. А.**, кандидат юридических наук — § 3 главы 2;  
**Воронин В. Н.**, кандидат юридических наук — § 2 главы 1, § 1, 4 главы 2.

Ф24 Фармацевтическое уголовное право России : монография / отв. ред.  
А. И. Рарог. — Москва : Проспект, 2019. — 216 с.

ISBN 978-5-392-29249-3

DOI 10.31085/9785392292493-2019-216

Предлагаемая монография подготовлена учеными кафедры уголовного права Московского государственного юридического университета имени О. Е. Кутафина (МГЮА). На основе анализа международно-правовых документов и законодательного опыта ряда зарубежных стран авторы оценивают новеллы российского уголовного права в части обеспечения фармацевтической безопасности в нашей стране и формулируют предложения, направленные на повышение качества и эффективности норм отечественного уголовного законодательства, обеспечивающих уголовно-правовое противодействие незаконному обороту медицинской продукции.

Законодательство приведено по состоянию на февраль 2019 г.

Работа предназначена для научных работников, преподавателей, аспирантов, магистрантов и студентов юридических учебных заведений, а также для сотрудников правоприменительных органов.

УДК 343.2/.7(470+571)  
ББК 67.408(2Рос)

*Авторы выражают благодарность СПС «КонсультантПлюс»  
за информационную поддержку.*

*Научное издание*

**РАРОГ АЛЕКСЕЙ ИВАНОВИЧ,  
ПОНЯТОВСКАЯ ТАТЬЯНА ГРИГОРЬЕВНА,  
БИМБИНОВ АРСЕНИЙ АЛЕКСАНДРОВИЧ,  
ВОРОНИН ВЯЧЕСЛАВ НИКОЛАЕВИЧ**

**ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЕ УГОЛОВНОЕ ПРАВО РОССИИ**

**Монография**

Подписано в печать 15.01.2019. Формат 60×90 <sup>1</sup>/<sub>16</sub>.

Печать цифровая. Печ. л. 13,5. Тираж 500 (1-й завод 100) экз. Заказ №

ООО «Проспект»

111020, г. Москва, ул. Боровая, д. 7, стр. 4.

ISBN 978-5-392-29249-3  
DOI 10.31085/9785392292493-2019-216

© Коллектив авторов, 2019  
© ООО «Проспект», 2019

## ОГЛАВЛЕНИЕ

<b>Введение.....</b>	<b>5</b>
<b>Глава 1. Развитие фармацевтического уголовного права .....</b>	<b>6</b>
§ 1. Конвенция «Медикрим» и фармацевтическое уголовное право зарубежных стран .....	6
§ 2. Становление фармацевтического уголовного права в России.....	22
<b>Глава 2. Уголовная ответственность за преступления против фармацевтической безопасности в России.....</b>	<b>40</b>
§ 1. Незаконное осуществление медицинской или фармацевтической деятельности .....	40
§ 2. Незаконное производство лекарственных средств и медицинских изделий (ст. 235 <sup>1</sup> УК РФ) .....	53
§ 3. Обращение фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и оборот фальсифицированных биологически активных добавок .....	67
§ 4. Подделка документов на лекарственные средства или медицинские изделия либо упаковки лекарственных средств или медицинских изделий .....	100
§ 5. Уголовно-политические основания запретов, предусмотренных в статьях 230 <sup>1</sup> и 230 <sup>2</sup> УК РФ .....	112
<b>Заключение .....</b>	<b>132</b>
<b>Приложения.....</b>	<b>133</b>
<i>Приложение 1</i>	
Конституция Российской Федерации (принята всенародным голосованием 12 декабря 1993 г. с учетом поправок, внесенных законами РФ о поправках к Конституции РФ от 30 декабря 2008 г. № 6-ФКЗ, от 30 декабря 2008 г. № 7-ФКЗ, от 5 февраля 2014 г. № 2-ФКЗ, от 21 июля 2014 г. № 11-ФКЗ) .....	133

*Приложение 2*

Федеральный закон от 29 декабря 2017 г. № 439-ФЗ  
«О ратификации Конвенции Совета Европы о борьбе  
с фальсификацией медицинской продукции и сходными  
преступлениями, угрожающими здоровью населения» ..... 134

*Приложение 3*

Конвенция Совета Европы о борьбе с фальсификацией  
медицинской продукции и сходными преступлениями,  
угрожающими здоровью населения (Конвенция «Медикрим») ..... 135

*Приложение 4*

Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ  
(ред. от 4 июня 2018 г.)  
«Об обращении лекарственных средств» ..... 145

*Приложение 5*

Федеральный закон «Об основах охраны здоровья граждан  
в Российской Федерации» от 21 ноября 2011 г.  
№ 323-ФЗ (последняя редакция) ..... 167

*Приложение 6*

Приказ Министерства здравоохранения РФ от 13 февраля 2013 г.  
№ 66 «Об утверждении Стратегии лекарственного обеспечения  
населения Российской Федерации на период до 2025 года  
и плана ее реализации» ..... 198

*Приложение 7*

Министерство спорта Российской Федерации  
приказ от 6 декабря 2017 г. № 1052 «Об утверждении  
перечней субстанций и (или) методов, запрещенных  
для использования в спорте» ..... 204