



**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ЗАПОРІЗЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ**

**НАУКОВЕ ТОВАРИСТВО СТУДЕНТІВ, АСПРАНТІВ, ДОКТОРАНТІВ І
МОЛОДИХ ВЧЕНИХ**

**ЗБІРНИК ТЕЗ ДОПОВІДЕЙ
ВСЕУКРАЇНСЬКОЇ НАУКОВО-ПРАКТИЧНОЇ
КОНФЕРЕНЦІЇ СТУДЕНТІВ ТА МОЛОДИХ ВЧЕНИХ
«ДОСЯГНЕННЯ СУЧАСНОЇ МЕДИЧНОЇ ТА
ФАРМАЦЕВТИЧНОЇ НАУКИ – 2022»**

4 лютого 2022 року



ЗАПОРІЖЖЯ – 2022

ОРГКОМІТЕТ КОНФЕРЕНЦІЇ:

ГОЛОВА ОРГКОМІТЕТУ:

ректор ЗДМУ, Заслужений діяч науки і техніки України, проф. Колесник Ю.М.

ЗАСТУПНИКИ ГОЛОВИ:

проректор з наукової роботи, Заслужений діяч науки і техніки України, проф. Туманський В.О.;

голова Координаційної ради з наукової роботи студентів, проф. Беленічев І.Ф.;

голова наукового товариства студентів, аспірантів, докторантів і молодих вчених, проф. Павлов С.В.;

секретар Координаційної ради з наукової роботи студентів, ст. викл. Абросімов Ю.Ю.;

голова студентської ради ЗДМУ Федоров А.І.

ЧЛЕНИ ОРГКОМІТЕТУ:

заступник голови студентської ради Будагов Р.І.; голова навчально-наукового сектору студентської ради Єложенко І.Л.

**ПРОБЛЕМА ФАЛЬСИФІКАЦІЇ ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ:
ПРАВОВІ ШЛЯХИ ЗАПОБІГАННЯ**

Гальчинська В. Ю.

Науковий керівник: доц. Гамбург Л. С.

Кафедра соціальної медицини, громадського здоров'я, медичного та фармацевтичного права
Запорізький державний медичний університет

Мета дослідження: узагальнення відомостей про суспільні явища, що зумовлюють фальсифікацію лікарських засобів (ЛЗ) та визначення правових шляхів її запобігання.

Матеріали та методи: Нормативно-правова база, тематична наукова література; метод пошуку інформації, аналізу, порівняльний, системно-структурний, формально-юридичний.

Отримані результати: Фальсифіковані лікарські засоби не відповідають вимогам нормативної документації за показниками справжності, опису та кількісного визначення фармакологічної речовини, що свідчить про порушення технологічного процесу і стандартів виробництва. В Україні частка фальсифікованих ЛЗ, за різними даними, становить 15–25%. Фальсифікацію ЛЗ в Україні зумовлюють: фактори управлінського характеру (відсутність механізму чіткого контролю над ціноутворенням); фактори економічного характеру (подорожчання іноземної валюти; наявність Інтернет-ресурсів продажу ЛЗ; діяльність нелегальних підприємств із виробництва ліків); фактори

соціального характеру (ненормоване вживання ЛЗ); фактори правового поля (відсутність дієвого механізму реалізації кримінальної відповідальності за фальсифікацію та обіг фальсифікованих ЛЗ; відсутність ефективної системи забезпечення якості ЛЗ).

У разі сумніву щодо якості споживач має право: вимагати в аптечному закладі сертифікат якості на ЛЗ, що видається виробником, який згідно Порядку відпуску ЛЗ і виробів медичного призначення з аптек та їх структурних підрозділів, затвердженого наказом МОЗ України від 19.07.2005 № 360, має бути наданий у термін не більше ніж одна доба.

Якщо споживач придбав фальсифікований ЛЗ, то може відповідно до закону «Про звернення громадян» подати повідомлення стосовно підозри щодо фальсифікації ЛЗ у Державну службу України з лікарських засобів та контролю за наркотиками (Держлікслужбу).

Висновки: Для вдосконалення механізму юридичної (зокрема, кримінальної) відповідальності пропонується частину 1 ст. 321¹ Кримінального кодексу України викласти у такій редакції: «Виробництво, виготовлення, придбання, перевезення, пересилання, зберігання з метою збуту або збут завідомо фальсифікованих ЛЗ, які не відповідають заявленим у супровідній документації показникам їх складу та лікарських властивостей – караються позбавленням волі на строк від трьох до п'яти років з конфіскацією фальсифікованих ЛЗ, сировини та обладнання для їх виготовлення».