

ПРАВОВОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ КАК ОБЪЕКТА ГРАЖДАНСКИХ ПРАВООТНОШЕНИЙ

Манько Диана Александровна, Трамбачева Татьяна Дмитриевна,
ЧУО «БИП – Институт правоведения» (г. Могилев, Беларусь)

В данной статье авторы проанализировали законодательство, регулирующее особый объект гражданских правоотношений – лекарственные средства – и пришли к выводу, о том, что данный объект имеет признак ограниченно оборотоспособных вещей, так же выделили ряд лекарственных средств, наделенных универсальными свойствами, которые делают их предметом регулирования гражданского законодательства и выяснили, что определяет особенности их обращения.

Сегодня весьма актуальным для юридической науки является вопрос рассмотрения лекарственных средств в качестве объектов гражданских правоотношений. Специфика обращения лекарственных средств уже давно исследуется на стыке различных отраслей права. В июле 2006 года вступил в силу Закон Республики Беларусь «О лекарственных средствах» № 161-З. В рамках подготовки ныне действующего нормативного акта активно велись научные дискуссии, основная их часть сводилась к правомерности применения понятий «оборот» и «обращение» в названии закона. Для гражданских правоотношений более широким является понятие «оборот», поскольку применительно к лекарственным средствам данное понятие включает в себя и отношения, предшествующие появлению лекарственных средств на фармацевтическом рынке в качестве товара [2]. В то время как под оборотом лекарственных средств целесообразно понимать деятельность, которая представляет собой переход субъективных имущественных прав от одних участников правоотношений к другим, выраженную, прежде всего, в отношениях, связанных с переходом права собственности на них. Согласно вышеуказанной статье, под лекарственным средством понимается – вещество или комбинация нескольких веществ природного, синтетического или биотехнологического происхождения, обладающие фармакологической активностью и в определенной лекарственной форме применяемые для медицинской профилактики, диагностики, лечения и медицинской реабилитации пациентов, предотвращения беременности путем внутреннего или внешнего применения [1].

В настоящее время активно ведутся различные дискуссии на предмет того, следует ли относить лекарственные средства к источникам повышенной опасности. В этих случаях предлагается учитывать два признака: наличие

вредоносных свойств; невозможность полного контроля за ними со стороны человека [3].

Традиционно в лекарственном средстве определенным образом должны сочетаться такие свойства, как эффективность и безопасность. К сожалению, крайне мало лекарств, которые в современных условиях отвечали бы одновременно и критериям эффективности, и критериям высокой безопасности. Поэтому применительно к лекарственным средствам специалистами прямо указывается на необходимость специального технического регламента [1].

Анализируя специальную литературу в области технологии лекарственных средств, а также действующее патентное законодательство, следует сделать вывод, что лекарственные средства являются объектом права интеллектуальной или промышленной собственности. Торговое название лекарственного средства – название, под которым препарат поступает в гражданский оборот и которое служит существенным элементом системы обеспечения качества и безопасности этого оборота. Оно должно идентифицировать товар (лекарственное средство) и опосредованно – его производителя. Свободное обращение объектов гражданских прав является общим правилом. Ограничение оборотоспособности объектов гражданских прав или тем более полное их изъятие из оборота является исключением из этого правила. Определение лекарственных средств, закрепленное в ст. 1 Республики Беларусь «О лекарственных средствах», акцентирует внимание на целевом назначении данных объектов – профилактике, диагностике, лечении заболеваний человека, реабилитации, а также сохранении, предотвращении или прерывании беременности [2]. В Законе «О лекарственных средствах» кроме общего перечня лекарственных средств и препаратов, содержится положение о том, что действие данного закона распространяется и на обращение «наркотических лекарственных средств и психотропных лекарственных средств с учетом особенностей, установленных законодательством Республики Беларусь о наркотических средствах, психотропных веществах и об их прекурсорах, а также на обращение радиофармацевтических лекарственных средств с учетом особенностей, установленных законодательством Республики Беларусь в области обеспечения радиационной безопасности. Таким образом, законодатель дублирует в статье, раскрывающей основные понятия, определение наркотических лекарственных средств и психотропных веществ. Следует сказать, что именно эта категория лекарственных препаратов является ограниченно оборотоспособной, то есть лекарственные средства, входящие в данную категорию препаратов, являются ограниченными в гражданском обороте. Для теории гражданского права и практики все большее значение приобретает деление лекарственных средств на рецептурные и безрецептурные, или отпускаемые по рецепту и без рецепта врача. Такое деление предусматривается законодателем в ст. 5 Закона «О лекарственных средствах», где указано, что лекарственные средства, от-

пускаемые по рецепту врача, подлежат продаже только через аптеки, аптечные пункты. Лекарственные средства, отпускаемые без рецепта врача, могут продаваться также в аптечных магазинах и аптечных киосках.

Таким образом, из вышеизложенного следует сделать следующие выводы: лекарственные средства, кроме особых характеристик, позволяющих выделить их в отдельный объект гражданских правоотношений, наделены и рядом универсальных свойств, которые делают их предметом регулирования гражданского законодательства. Прежде всего, лекарственные средства – это движимые, потребляемые вещи, наделенные родовыми признаками. Именно совокупность общих и отдельных свойств обуславливает особенности их обращения, порядок регулирования которого устанавливается рядом законодательных актов.

Список источников

1. **Душкина, М. Н.** Некоторые проблемы правового регулирования лекарственных средств как объекта гражданских правоотношений [Электронный ресурс] / М. Н. Душкина // Бизнес в законе. Экономико-политический журнал. – 2012. – № 4. – С. 29–31 // Киберленинка.– Режим доступа: file:///C:/Users/admin/Downloads/nekotorye-voprosy-pravovogo-regulirovaniya-lekarstvennyh-sredstv-kak-obekta-grazhdanskih-pravootnosheniy. – Дата доступа: 16.05.2017.
2. «О лекарственных средствах» : Закон Республики Беларусь 20 июля 2006 года №161-3 Консультант Плюс: Беларусь. [Электронный ресурс] / ООО «Юр-Спектр», Нац. центр правовой информ. Респ. Беларусь. – Минск, 2016. – Дата доступа: 16.05.2017
3. **Крючкова, П. В.** Реформа технического регулирования / П. В. Крючкова, С. С. Завидова, Р. У. Хабриев // Право и экономика. – 2003. – № 7. – С. 20–28.