

ГОСУДАРСТВЕННАЯ ДУМА
ФЕДЕРАЛЬНОГО СОБРАНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ШЕСТОГО СОЗЫВА

КОМИТЕТ ПО БЕЗОПАСНОСТИ И ПРОТИВОДЕЙСТВИЮ КОРРУПЦИИ

ул. Охотный ряд, д. 1, Москва, 103265 Тел. 8(495)692-89-32 Факс 8(495)692-95-75 E-mail: csecurity@duma.gov.ru

11 04 2014 г.

№ вн3.15- 14/366

Председателю
Комитета по гражданскому,
уголовному, арбитражному и
процессуальному законодательству

П.В.Крашенинникову

Уважаемый Павел Владимирович!

Направляем официальный отзыв Верховного суда Российской Федерации на проект федерального закона № 392886-6 «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации в части противодействия обороту фальсифицированных, контрафактных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и фальсифицированных биологически активных добавок».

Приложение: на 2 л. в 1 экз.

Председатель Комитета



И.А.Яровая

Мандрыгин К.В.
692-24-68



338340 595109

Государственная Дума ФС РФ
Дата 11.04.2014 Время 13:04
№вн3.15-14/366; 3.3



**Заместитель
Председателя Верховного Суда
Российской Федерации**

Поварская ул., д. 15, Москва, 121260

25.12.2013 № 2-ВС-5414/13

На №ЯИА-2-36/36914 от 25.11.2013

Депутатам
Государственной Думы
Федерального Собрания
Российской Федерации

И.А. Яровой
Э.А. Валееву
А.С. Прокопьеву

ОФИЦИАЛЬНЫЙ ОТЗЫВ

**на проект федерального закона «О внесении изменений
в отдельные законодательные акты Российской Федерации в части
противодействия обороту фальсифицированных, контрафактных,
недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств,
медицинских изделий и фальсифицированных биологических добавок»**

В соответствии со статьёй 8 Федерального закона «О введении в действие Уголовного кодекса Российской Федерации» законопроект рассмотрен в Верховном Суде Российской Федерации в части, касающейся внесения изменений в Уголовный кодекс Российской Федерации.

Законопроектом предлагается дополнить Уголовный кодекс Российской Федерации новыми статьями 235¹ «Незаконное производство лекарственных средств и медицинских изделий», 238¹ «Оборот фальсифицированных, недоброкачественных и незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий и фальсифицированных биологически активных добавок, содержащих запрещённые компоненты», 327² «Изготовление и использование поддельных документов на лекарственные средства и медицинские изделия, а также изготовление поддельной упаковки лекарственных средств и медицинских изделий».

Законопроект принципиальных возражений не вызывает. Вместе с тем необходимо обратить внимание на следующее.

В проектной статье 235¹ УК РФ предлагается предусмотреть ответственность за производство лекарственных средств или медицинских изделий без специального разрешения (лицензии), если такое разрешение (лицензия) обязательно (обязательна). При этом наступившие в результате



13/0246081/001

совершения указанных действий последствия, а равно размер нанесённого ущерба или полученного дохода находятся за рамками состава данного преступления и, исходя из содержания проектной нормы, не должны учитываться при признании деяния преступлением (состав преступления формальный). Между тем санкция указанной проектной статьи предусматривает достаточно строгое наказание – безальтернативное лишение свободы на срок от пяти до восьми лет со штрафом, что существенно ~~превышает наказание, предусмотренное, например, по части второй~~ статьи 171 УК РФ за незаконное предпринимательство, сопряжённое с извлечением дохода в особо крупном размере (на сумму свыше 6 миллионов рублей). Кроме того, за производство *фальсифицированных* лекарственных средств и медицинских изделий в крупном размере проектной статьёй 238¹ УК РФ предусмотрено менее строгое наказание – принудительные работы или лишение свободы на срок от 3 до 5 лет, а за те же деяния при отягчающих обстоятельствах (в частности смерть человека) – лишение свободы на срок от 5 до 8 лет, что аналогично наказанию, предлагаемому в проектной статье 235¹ УК РФ.

Представляется, что такое законодательное решение не отвечает принципу справедливости, закреплённому статьёй 6 УК РФ, а также юридической технике построения санкций уголовно-правовых норм.

По нашему мнению, санкции проектной статьи 235¹ УК РФ необходимо определить с учётом наказуемости деяний, ответственность за которые предлагается предусмотреть в проектной статье 238¹ УК РФ, в том числе ввиду того, в случае производства *фальсифицированных* лекарственных средств и медицинских изделий эта норма будет являться специальной по отношению к сформулированной в статье 235¹ УК РФ.

Высказанные замечания предлагаем учесть в дальнейшей работе над законопроектом.



А.А. Толкаченко