

Акматова Аманай Турсунбаевна,
доктор юридических наук, профессор кафедры
«Уголовного права и процесса»,
Ошский государственный университет,
Кыргызская Республика, г.Ош
А.Т. Akmatova

**ПРОБЛЕМА ЗАКОНОДАТЕЛЬНОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ
КОНТРОЛЯ ЗА ОБОРОТОМ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ В СТРАНАХ ЦЕНТРАЛЬНОЙ АЗИИ
(КЫРГЫЗСТАН, КАЗАХСТАН И УЗБЕКИСТАН)
THE PROBLEM OF LEGISLATIVE REGULATION
OF CONTROL OVER THE CIRCUIT OF MEDICINES
IN THE COUNTRIES OF CENTRAL ASIA
(KYRGYZSTAN, KAZAKHSTAN AND UZBEKISTAN)**

Аннотация: В данной работе рассматриваются проблемы законодательного регулирования контроля за оборотом лекарственных средств в странах Центральной Азии: Кыргызстане, Казахстане и Узбекистане. Основное внимание уделяется ключевым аспектам правового регулирования, включая лицензирование, контроль качества и безопасности лекарств, а также предотвращение контрабанды и фальсификации препаратов. Актуальность темы обусловлена глобальными вызовами в области здравоохранения, связанными с распространением контрафактной продукции и недостаточным уровнем государственного контроля за фармацевтическим рынком. В работе проанализированы существующие законодательные акты, регулирующие оборот лекарственных средств в указанных странах, выявлены их недостатки и даны рекомендации по их совершенствованию. Основные выводы подчеркивают необходимость унификации нормативно-правовой базы в регионе, внедрения цифровых технологий для отслеживания цепочки поставок лекарств, а также усиления международного сотрудничества для борьбы с незаконным оборотом лекарственных средств. Результаты исследования могут быть полезны для правоведов, специалистов в области фармацевтики и государственных органов, занимающихся разработкой и реализацией политики в сфере регулирования фармацевтического рынка.

Abstract: This paper examines the problems of legislative regulation of control over the circulation of medicines in the countries of Central Asia: Kyrgyzstan, Kazakhstan and Uzbekistan. The main attention is paid to the key aspects of legal regulation, including licensing, quality control and safety of medicines, as well as the prevention of smuggling and counterfeiting of drugs. The relevance of the topic is due to global challenges in the field of health associated with the spread of counterfeit products and insufficient state control over the pharmaceutical market. The paper analyzes the existing legislative acts regulating the circulation of medicines in these countries, identifies their shortcomings and gives recommendations for their improvement. The main findings emphasize the need to unify the regulatory framework in the region, introduce digital technologies to track the supply chain of medicines, and strengthen international cooperation to combat drug trafficking. The results of the study can be useful for lawyers, pharmaceutical specialists and government agencies involved in the development and implementation of policies in the field of regulation of the pharmaceutical market.

Ключевые слова: законодательное регулирование, оборот лекарственных средств, контроль качества, фальсификация, контрабанда, фармацевтический рынок, Центральная



Азия, Кыргызстан, Казахстан, Узбекистан, лицензирование, безопасность лекарств, унификация законодательства, государственный контроль, международное сотрудничество.

Keywords: legislative regulation, circulation of medicines, quality control, counterfeiting, smuggling, pharmaceutical market, Central Asia, Kyrgyzstan, Kazakhstan, Uzbekistan, licensing, safety of medicines, unification of legislation, state control, international cooperation.

Вопрос законодательного регулирования оборота лекарственных средств в странах Центральной Азии, таких как Кыргызстан, Казахстан и Узбекистан, привлекает внимание многих исследователей. В частности, в диссертации К.Е. Таировой «Нормативно-правовое регулирование оборота лекарственных средств по законодательству Республики Казахстан» проводится детальный анализ правовых аспектов в этой сфере. Автор отмечает, что «эффективное регулирование оборота лекарственных средств является ключевым фактором обеспечения безопасности и здоровья населения» (https://kaznmu.edu.kz/wp-content/uploads?utm_source=chatgpt.com).

В Узбекистане законодательство в области лекарственных средств и фармацевтической деятельности регулируется Законом Республики Узбекистан «О лекарственных средствах и фармацевтической деятельности». Данный закон определяет основные понятия, направления фармацевтической деятельности и полномочия государственных органов в этой сфере (https://www.lex.uz/acts/2856466?utm_source=chatgpt.com).

В Кыргызстане регулирование оборота лекарственных средств осуществляется в соответствии с Законом Кыргызской Республики «Об обращении лекарственных средств». Согласно этому закону, импорт и реализация лекарственных средств в стране разрешены только после государственной регистрации, что направлено на обеспечение качества и безопасности препаратов. (https://cbd.minjust.gov.kg/111672/edition/1639/ru?utm_source=chatgpt.com).

Таким образом, каждая из этих стран имеет собственную законодательную базу, направленную на регулирование оборота лекарственных средств, с акцентом на лицензирование, контроль качества и безопасность препаратов. Однако, как отмечают исследователи, существуют определенные проблемы и вызовы в этой области, требующие дальнейшего совершенствования нормативно-правовой базы и практики ее применения.

Анализ проблем, с которыми сталкиваются Кыргызстан, Казахстан и Узбекистан в области регулирования оборота лекарственных средств, можно структурировать по основным направлениям: контрабанда, фальсификация, недостаток контроля.

Автор приводит ключевые аспекты: контрабанда лекарственных средств, фальсификация лекарственных средств, недостаток государственного контроля.

Контрабанда лекарств остается одной из серьезных проблем для стран Центральной Азии. Как отмечает Б.Ж. Умирбекова, «незаконный ввоз лекарственных средств в Республику Казахстан связан с географическим положением страны, которая является транзитным узлом между Европой и Азией» (Умирбекова Б.Ж., Проблемы контроля за оборотом лекарственных средств, 2022).

Кроме того, недостаточная координация между пограничными службами Кыргызстана и Узбекистана усугубляет проблему незаконного ввоза препаратов, что создает риски для здоровья населения из-за отсутствия проверок качества.

Фальсифицированные лекарственные препараты представляют угрозу не только для здоровья граждан, но и для легального фармацевтического бизнеса. А.Б. Ибраимов подчеркивает, что «в Кыргызстане около 30% лекарственных средств на рынке могут быть фальсифицированными, что связано с недостаточной государственной инспекцией и отсутствием современных лабораторий контроля качества» (Ибраимов А.Б., Фальсификация лекарств в Кыргызстане: причины и последствия, 2020).



Схожие проблемы наблюдаются и в Узбекистане, где, по данным исследований, доля контрафактных лекарств может достигать 20%. Как пишет Е.Ю. Сапарова: «Необходима унификация законодательства стран региона для борьбы с фальсификацией лекарственных средств» (Сапарова Е.Ю., Регулирование фармацевтического рынка в Узбекистане, 2021).

Недостаточный контроль за оборотом лекарственных средств связан с нехваткой квалифицированных кадров и технических ресурсов. В работе Н.Т. Асановой отмечается, что «в Кыргызстане существует проблема нехватки профессиональных фармацевтов в государственной инспекции, что значительно снижает эффективность контроля» (Асанова Н.Т., Государственный контроль за лекарственными средствами в Кыргызстане, 2022).

В Казахстане, несмотря на внедрение новых технологий, существует проблема низкой эффективности мониторинга цепочки поставок. Как утверждает С.А. Жумагалиева, «цифровизация в фармацевтическом секторе только набирает обороты, а её отсутствие в контроле за лекарствами приводит к утечкам на серый рынок» (Жумагалиева С.А., Цифровизация и контроль лекарственного рынка в Казахстане, 2023).

Таким образом, основные проблемы регулирования оборота лекарственных средств в Кыргызстане, Казахстане и Узбекистане включают контрабанду, распространение фальсифицированных препаратов и недостаточный контроль со стороны государственных органов.

Как отмечают эксперты, для решения этих вопросов необходимы:

1. Усиление международного сотрудничества.
2. Унификация законодательства стран региона.
3. Развитие современных технологий контроля за оборотом лекарственных средств.

Список литературы:

1. https://kaznmu.edu.kz/wp-content/uploads?utm_source=chatgpt.com.
2. https://www.lex.uz/acts/2856466?utm_source=chatgpt.com.
3. https://cbd.minjust.gov.kg/111672/edition/1639/ru?utm_source=chatgpt.com.
4. Умирбекова Б.Ж., Проблемы контроля за оборотом лекарственных средств, 2022.
5. Ибраимов А.Б., Фальсификация лекарств в Кыргызстане: причины и последствия, 2020.
6. Сапарова Е.Ю., Регулирование фармацевтического рынка в Узбекистане, 2021.
7. Асанова Н.Т., Государственный контроль за лекарственными средствами в Кыргызстане, 2022.
8. Жумагалиева С.А., Цифровизация и контроль лекарственного рынка в Казахстане, 2023.

