

Хилько Елена Геннадьевна
Заместитель начальника ЭИО № 1,
ЭКС – филиал ЦЭКТУ г. Новосибирска

Khilko Elena Gennadievna
Expert forensic service – regional branch of the
Central Expert Forensic Customs Authority (Novosibirsk)
Deputy Head of Expert Research Department № 1
E-mail: hilkoelena@list.ru

**ПРАКТИКА ПРОИЗВОДСТВА ЭКСПЕРТИЗ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
ПРЕПАРАТОВ, СОДЕРЖАЩИХ ФЕНОБАРБИТАЛ И ТРАМАДОЛ,
В ТАМОЖЕННЫХ ЦЕЛЯХ И ИСПОЛЬЗОВАНИЕ ПОЛУЧЕННЫХ
РЕЗУЛЬТАТОВ ДЛЯ КВАЛИФИКАЦИИ ПРЕСТУПЛЕНИЙ**

**THE PRACTICE OF CONDUCTING EXAMINATIONS WITH RESPECT TO
DRUGS CONTAINING PHENOBARBITAL AND TRAMADOL FOR CUSTOMS
PURPOSES AND USING THE RESULTS OF EXAMINATIONS
TO QUALIFY CRIMES**

Аннотация: В статье рассмотрены особенности производства экспертиз лекарственных препаратов, содержащих ограниченные к обороту лекарственные средства, и применение полученных результатов для квалификации преступлений, связанных с незаконным перемещением через таможенную границу ЕАЭС психотропных и сильнодействующих веществ.

Abstract: Examination of drugs containing drugs limited in circulation has some peculiarities, as well as the use of the results of examinations to qualify crimes for the illegal movement across the customs border of the EAEU psychotropic and potent substances.

Ключевые слова: экспертиза, таможенные органы, нетарифное регулирование, наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, сильнодействующие вещества.

Keywords: expertise, customs authorities, non-tariff regulation, narcotic drugs, psychotropic substances and their precursors, potent substances.

Основными задачами таможенных органов Российской Федерации согласно статье 351 Таможенного кодекса Евразийского экономического союза¹ являются:

- 1) защита национальной безопасности государств – членов ЕАЭС, жизни и здоровья человека;
- 2) обеспечение исполнения международных договоров и актов в сфере таможенного регулирования.

¹ Далее – ТК ЕАЭС.

В целях реализации указанных выше задач таможенные органы Российской Федерации в пределах своей компетенции выполняют следующие функции:

- обеспечивают исполнение международных обязательств Российской Федерации в области таможенного дела;
- осуществляют противодействие незаконному обороту наркотических средств и психотропных веществ, перемещаемых через таможенную границу ЕАЭС и/или государственную границу Российской Федерации;
- выявляют, предупреждают, пресекают преступления и административные правонарушения в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии [10] установлены единые меры нетарифного регулирования на таможенной территории ЕАЭС и утвержден Перечень товаров, в том числе наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подпадающих под разрешительный порядок ввоза / вывоза через таможенную границу ЕАЭС, осуществляемого юридическими лицами при наличии лицензии.

Ввоз / вывоз физическими лицами ограниченного количества наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров в виде лекарственных препаратов для личного применения возможен по медицинским показаниям при наличии подтверждающих документов.

Провоз физическими лицами лекарственных препаратов или биологически активных добавок¹ в форме таблеток, капсул, порошков, экстрактов через таможенную границу ЕАЭС сопряжен с тем, что под их видом могут скрываться наркотические средства и психотропные вещества, и осуществляется, как правило, в сопровождаемом багаже либо посредством международных почтовых отправлений².

Одной из мер таможенного контроля за перемещаемыми лекарственными препаратами и БАДами является экспертиза. Таможенными органами Российской Федерации экспертизы и исследования товаров назначаются в Центральное экспертно-криминалистическое таможенное управление³, его региональные филиалы и выносные подразделения по вопросам:

- обнаружения в составе объектов исследования наркотических средств, психотропных веществ, а также их прекурсоров, сильнодействующих и ядовитых веществ и установления их количественного содержания;
- идентификации объектов исследования: лекарственные препараты или БАДы;
- установления рыночной стоимости лекарственных препаратов или БАДов, содержащих наркотические средства, психотропные вещества, а также их прекурсоры, сильнодействующие и ядовитые вещества, на рынке страны вывоза либо ввоза товара на дату пересечения границы РФ.

Наиболее частыми объектами экспертиз по вопросам обнаружения наркотических средств, психотропных и сильнодействующих веществ для

¹ Далее – БАД.

² Далее – МПО.

³ Далее – ЦЭКТУ.

таможенных целей являются лекарственные препараты, содержащие трамадол и фенобарбитал, которые, как правило, ввозятся в багаже физических лиц, прибывающих из Китайской Народной Республики (КНР), без подтверждающих медицинских документов в количествах, превышающих потребности одного человека. По внешнему виду объекты исследования представляют собой таблетки белого цвета плоскоцилиндрической формы, иногда имеют гравировку в виде иероглифов 去痛片 на одной из поверхностей. В переводе с китайского языка надпись 去痛片 означает «таблетки против боли».

Таблетки имеют заводскую упаковку в виде конвалют (по две таблетки в одной ячейке), блистеров либо полимерных банок.

Таблетки против боли, сопровождающиеся маркировкой на упаковке китайскими иероглифами 去痛片, согласно переводу имеют следующий состав: 15 мг фенобарбитала, 150 мг амидопирина, 150 мг фенаcetина, 50 мг кофеина. Маркировка на упаковке таблеток содержит буквенно-цифровое обозначение национального фармацевтического стандарта КНР.

В выносное подразделение ЦЭКТУ в г. Иркутске для проведения экспертных исследований поступали таблетки, содержащие фенобарбитал в комбинации с другими фармакологически активными компонентами (амидопирином, фенаcetином, кофеином) и имеющие следующие обозначения национальных фармацевтических стандартов КНР: «Н22022396», «Н23020192», «Н23020099», «Н22021559», «Н23020711», «Н23020274», «Н22023207», «Н23022267», «Н22025507», «Н21020013».

Исследования в целях обнаружения в представленных таблетках наркотических средств, психотропных и сильнодействующих веществ проводились с применением метода хромато-масс-спектрометрии [5]. Отбор проб для проведения исследования осуществлялся согласно методическим рекомендациям ЭКЦ МВД России [4].

Количественное определение фенобарбитала в составе таблеток проводилось методом газовой хроматографии с применением внутреннего стандарта на основании информационного письма ЭКЦ МВД России [2].

Для таможенных целей объекты исследования с маркировкой на упаковке 去痛片 были идентифицированы как лекарственные препараты в форме таблеток, содержащие фенобарбитал в сочетании с другими фармакологически активными компонентами и расфасованные в упаковки для розничной продажи. Фенобарбитал включен в единый Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, утвержденный Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии [10].

Товароведческое исследование лекарственных препаратов с маркировкой на упаковке 去痛片 для установления рыночной стоимости проводилось на основании Базовой методики ЦЭКТУ [3] с использованием сравнительного метода (подхода) как наиболее эффективного в отношении аналогичных товаров и с учетом максимального соответствия аналогов и исследуемого

товара по потребительским свойствам, качественным характеристикам, стране изготовления, маркировке на упаковке и др.

В целях определения рыночной стоимости товара исследовался рынок идентичных / аналогичных товаров на территории КНР с использованием поисковых ресурсов сети Интернет (Yandex, Google). При анализе рынка учитывались следующие критерии: тип упаковки товара, маркировка на упаковке, страна происхождения, состав лекарственного препарата.

На интернет-сайтах китайских производителей устанавливались предложения о продаже на территории Китая лекарственных препаратов, по характеристикам (компонентному составу, предназначению, типу упаковки, маркировке на ней) идентичных / аналогичных оцениваемым объектам. Исходя из выявленных ценовых предложений рассчитывалась средняя рыночная стоимость лекарственных препаратов на территории Китая в юанях, которая далее вычислялась в рублях по курсу, установленному Центральным банком Российской Федерации на требуемую дату (табл. 1).

Таблица 1

Пример расчета стоимости одного из лекарственных препаратов, содержащих фенobarбитал

Товарные характеристики	Объект исследования	Аналог 1 https://www.315jiage.cn/x-WeiFenLei/87966.htm	Аналог 2 https://www.yaofangwang.com/medicine-282203.html?fuid=17	Аналог 3 https://www.yaofangwang.com/medicine-282203.html?fuid=17
Товарная принадлежность	Лекарственный препарат			
Форма выпуска	Таблетки			
Маркировка на упаковке	H21020013; 去痛片			
Состав таблеток	150 мг аминопирина, 150 мг фенаcetина, 50 мг кофеина и 15 мг фенobarбитала			
Упаковка	Конвалюта из прозрачного полимерного материала с ячейками на 2 таблетки			
Количество таблеток в упаковке	10	10		
Дата исследования рынка	20.09.2018			
Цена предложения за упаковку в юанях		2,00	1,00	3,00
Среднестатистич		0,2	0,3	0,1

еская стоимость (цена) одной таблетки в юанях				
Среднестатистическая стоимость (цена) одной таблетки в юанях		0,2		
Рыночная стоимость (цена) 4 000 таблеток в юанях	800,00			
Рыночная стоимость (цена) 4 000 таблеток на 01.08.2018 в рублях*	7 307,54			

*В пересчете на российские рубли на 01.08.2018: 10 китайских юаней = 91,3442 руб.; официальный сайт Центрального банка Российской Федерации: http://www.cbr.ru/currency_base.

Поскольку исследуемые объекты, являющиеся лекарственными препаратами производства КНР, имеющими маркировку иероглифами, не соответствующую требованиям Решения Совета Евразийской экономической комиссии [11], не зарегистрированы в Государственном реестре зарубежных лекарственных средств, разрешенных к медицинскому применению на территории Российской Федерации [14], определить их рыночную стоимость невозможно.

Лекарственные препараты, содержащие трамадол, в регионе деятельности иркутского подразделения ЦЭКТУ чаще всего обнаруживаются при досмотре багажа физических лиц, пересекающих границу Российской Федерации и Монголии и, как правило, не имеющих подтверждающих медицинских документов. Маркировка объектов исследования может быть как на русском языке, что соответствует требованиям, действующим на территории ЕАЭС, так и на латинице, что противоречит им.

Для обнаружения и количественного определения трамадола в объектах исследования также используется методическая база ЭКЦ МВД России.

Установление рыночной стоимости лекарственных препаратов, содержащих трамадол и зарегистрированных в Государственном реестре лекарственных средств [14], не вызывает затруднений. Поскольку трамадол в разных лекарственных формах включен в Перечень жизненно необходимых и

важнейших лекарственных препаратов¹, предельные цены на него устанавливаются государством [13]. Цены на препараты, включенные в список ЖНВЛП, публикуются на портале по фармацевтической деятельности и лекарственному обеспечению [15].

Результаты экспертиз, производимых в таможенных целях на предмет выявления в исследуемых объектах фенобарбитала и трамадола, используются для принятия решений должностными лицами таможенных органов в отношении перемещаемых лекарственных препаратов, квалификации преступлений, совершенных физическими лицами, перевозившими данные товары.

Трамадол входит в Список сильнодействующих веществ, утвержденный Постановлением Правительства РФ [6], в соответствии с которым преступления, связанные с незаконным перемещением лекарственных препаратов, содержащих трамадол, следует квалифицировать по статье 226.1 УК РФ.

Вместе с тем трамадол включен в единый Перечень наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, утвержденный Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии [10].

Данное противоречие, согласно информационному письму Генеральной прокуратуры РФ [1], решается в пользу норм международного договора. В соответствии с требованиями части 4 статьи 15 Конституции Российской Федерации незаконное перемещение трамадола через таможенную границу ЕАЭС должно квалифицироваться по статье 229.1 УК РФ.

Список литературы

1. Информационное письмо Генеральной прокуратуры Российской Федерации от 2 октября 2012 г. № 23/4-363-2012 «О квалификации контрабанды веществ, включенных в Перечень наркотических средств».
2. Информационное письмо ЭКЦ МВД России от 20 ноября 2009 г. № 37/24-6388 «Исследование сильнодействующих веществ, часто встречающихся в экспертной практике».
3. Метельков С.Н., Кормаков П.А., Кучеров А.В., Панкратова П.Г. и др. Определение рыночной стоимости. Базовая методика определения рыночной стоимости товара: Учебно-практическое пособие / Под общ. ред. А.В. Кучерова, В.В. Миронова. – М.: ЦЭКТУ ФТС России, 2017.
4. Методические рекомендации «Отбор проб при исследовании наркотических средств» / В.И. Сорокин, Е.П. Семкин, А.В. Беляев. – М.: ЭКЦ МВД России, 1994.
5. Методические рекомендации «Экспертное исследование веществ органической природы на принадлежность к наиболее распространенным синтетическим наркотическим и сильнодействующим средствам» /

¹ Далее – ЖНВЛП.

В.Н. Агинский, А.П. Савилов, В.И. Сорокин, Г.И. Сорокина. – М.: ЭКЦ МВД России, 1995.

6. Постановление Правительства РФ от 29 декабря 2007 г. № 964 «Об утверждении списков сильнодействующих и ядовитых веществ для целей статьи 234 и других статей Уголовного кодекса Российской Федерации, а также крупного размера сильнодействующих веществ для целей статьи 234 Уголовного кодекса Российской Федерации».

7. Постановление Правительства Российской Федерации от 29 октября 2010 г. № 865 «О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в Перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов».

8. Распоряжение Правительства РФ от 23 октября 2017 г. № 2323-р «Об утверждении Перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов на 2018 год, а также перечней лекарственных препаратов для медицинского применения и минимального ассортимента лекарственных препаратов, необходимых для оказания медицинской помощи».

9. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2015 г. № 172 «Об утверждении Номенклатуры лекарственных форм».

10. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21 апреля 2015 г. № 30 «О мерах нетарифного регулирования».

11. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 г. № 76 «Об утверждении Требований к маркировке лекарственных средств для медицинского применения и ветеринарных лекарственных средств».

12. Соглашение от 23 декабря 2014 г. «О единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза».

13. Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».

14. Государственный реестр лекарственных средств. [Электронный ресурс]. Режим доступа: <http://grls.rosminzdrav.ru/grls.aspx>.

15. Информация интернет-сайтов: <http://farmcom.info/>;
<https://www.315jiage.cn>; <http://www.cbr.ru>, <https://www.webapteka.ru>;
<http://www.ehaoyao.com>.