

Доступ к лекарственным средствам и вакцинам в рамках международного гуманитарного права

Научный руководитель – Таболин Владимир Викторович

Иванова Маргарита Игоревна

Студент (бакалавр)

Государственный университет управления, Институт государственного управления и права, Москва, Россия

E-mail: margaret160500@yandex.ru

В соответствии с Уставом ВОЗ (1946 г.), «обладание наивысшим достижимым уровнем здоровья является одним из основных прав всякого человека» [3]. В частности, здравоохранение играет детерминирующую роль в формировании физического и психического здоровья человечества в целом.

XXI век - век тотальной глобализации и непрерывно развивающихся научно-технических технологий, где в течение последних нескольких лет более пристальное внимание уделяется медицинским новшествам - как с точки зрения порождающих их инновационных процессов, так и с точки зрения методов их распространения в системах здравоохранения [1]. Основными доминирующими проблемами, касающимися непосредственно аспектов права на здоровье, являются общедоступность основных лекарственных средств; необходимость методов стимулирования инноваций; обеспечение справедливого доступа людей ко всем важнейшим продуктам, включая лекарства, вакцины и медицинские изделия. Именно поэтому всяческая реформация структуры глобального бремени болезней культивирует перманентный спрос на новые технологии и продукты, адаптированные к условиям их применения, следовательно, взаимосвязь инновационных процессов и проблем обеспечения доступа становится более прозрачной и очевидной.

Эффективная координация действий и тесное сотрудничество в исследовании тенденций правовых факторов и параметров политики, влияющих на создание и популяризацию медицинских технологий [2], а также взаимовлияния между здравоохранением, правилами международной торговли и системой интеллектуальной собственности, становятся главной точкой концентрации для таких всемирных организаций как ВОЗ, ВОИС и ВТО, многогранность следствия задач которых определяется их мандатами и насущной практической потребностью.

Вследствие этого, данная дилемма охватывает целый ряд насущных аспектов и важных процессов, непосредственно затрагивающих интересы государств, которым первостепенно следовало бы:

1) Применять инструменты гибкости ТРИПС, в частности, увеличить число категорий фармацевтической продукции, исключаемой из области патентуемых (в соответствии с статьей 27.2 ТРИПС) [4], с целью обеспечения прав всех людей на доступные лекарственные средства и вакцины;

2) Продлить действия программ по сохранению рабочих мест, а также по выплате денежных средств предприятиям, научно-исследовательским институтам, задействованных в разработке или производстве лекарственных средств и вакцин с целью повышения доступа к лекарственным средствам и вакцинам

3) Рассмотреть важность надлежащей подготовки медицинских кадров, в том числе общинных медицинских работников с целью повышения уровня медицинской грамотности в развивающихся странах для достижения наивысшего достижимого уровня физического

и психического здоровья, а также расширения всеобщего охвата услугами здравоохранения;

4) Разработать государствами-членами ВОЗ безопасные механизмы транспортировки грузов с лекарственными средствами, медицинскими препаратами в отдаленные регионы первоначально нуждающихся стран, а также совершенствование организации перевозок медработников наиболее оптимальными путями в условиях вспышки эпидемий и гуманитарной помощи в целях реализации прав человека на здоровье;

5) Осуществлять мониторинг и анализ проявлений неравенства в отношении здоровья с использованием данных различных секторов в целях выработки национальных мер политики в отношении социальных детерминант здоровья;

6) Разрабатывать специализированные меры политики, которые обеспечили бы прозрачность всей цепочки создания лекарственных препаратов и вакцин, а также определения их стоимости, включая публичное раскрытие информации в отношении результатов клинических испытаний, затрат на проведение научных исследований, разработок, закупочных цен и процедур, а также наценок в системе поставок;

Все вышеперечисленные проблемы несомненно сложны, многогранны и требуют разноплановых решений, адаптированных к конкретным условиям в нынешних реалиях. Вследствие этого, полноценное и качественное исследование данных аспектов станет прочной платформой для дальнейшего обсуждения и синтеза насущных вопросов политики, а также полноценного анализа для прогнозирования перспектив развития качества и уровня жизни стран, первоначально нуждающихся и заинтересованных в экстенсивности развития и модернизации здравоохранения.

Источники и литература

- 1) Игнатенко, Г. В. Международное право: учебник / отв. ред. Г. В. Игнатенко, О. И. Тиунов - 6-е изд., перераб. и доп. – Москва : Норма : ИНФРА-М, 2021. - 752 с.
- 2) Тиунов, О. И. Международное гуманитарное право : учебник / О.И. Тиунов. - 3-е изд., перераб. и доп. – М.: Норма : НИЦ ИНФРА-М, 2021. - 320 с.
- 3) Всемирная организация здравоохранения: <https://www.who.int/ru/news-room/fact-sheets/detail/human-rights-and-health>
- 4) Соглашение по торговым аспектам прав интеллектуальной собственности: https://www.wipo.int/edocs/lexdocs/treaties/ru/wto01/trt_wto01_001ru.pdf