



Научно-исследовательский журнал «International Law Journal»

<https://ilj-journal.ru>

2025, Том 8, № 8 / 2025, Vol. 8, Iss. 8 <https://ilj-journal.ru/archives/category/publications>

Научная статья / Original article

Шифр научной специальности: 5.1.3. Частно-правовые (цивилистические) науки (юридические науки)

УДК 342.7

Правовые основы ценообразования на орфанные лекарственные препараты в условиях государственного регулирования

¹ Краевская А.Г., ¹ Изутина С.В.,

¹ Российский экономический университет им. Г.В. Плеханова

Аннотация: в данной работе авторами исследуются правовые основы ценообразования на орфанные лекарственные препараты в условиях государственного регулирования и ограниченных ресурсов здравоохранения. Особое внимание уделено экономическим механизмам стимулирования разработки редких лекарств, к которым относятся предоставление рыночной эксклюзивности на ограниченный срок, налоговые льготы для компаний-разработчиков, упрощенные и ускоренные процедуры регистрации, а также прямое государственное финансирование доклинических и клинических исследований. Рассмотрена система правового регулирования стоимости орфанных препаратов, включающая установление предельных отпускных цен, правила государственной регистрации цен, и процедуры их пересмотра с учетом данных о клинической эффективности и реальной практике применения. Проанализированы подходы к возмещению расходов, основанные на многоуровневом финансировании (федеральном и региональном), а также на использовании инструментов фармакоэкономической оценки, таких как анализ «затраты–эффективность» и «бюджетное влияние». Изучены действующие нормативно-правовые акты Российской Федерации, регулирующие ценообразование, включение препаратов в перечни жизненно необходимые и важнейшие лекарственные препараты, порядок госзакупок и договорные модели риск-шеринга. Результаты исследования подтверждают необходимость совершенствования механизмов ценообразования, повышения прозрачности процедур и развития комплексной системы стимулов, обеспечивающей баланс между доступностью терапии для пациентов с редкими заболеваниями и сохранением экономической мотивации для фармацевтических компаний к инновациям. Авторы вывели инновационные подходы к регулированию орфанных препаратов, предусматривающие внедрение адаптивного ценообразования, основанного на данных реальной клинической практики. Такой подход позволит динамически изменять уровень возмещения с учетом реально достигнутой терапевтической эффективности и влияния терапии на качество жизни пациентов.

Ключевые слова: орфанные лекарственные препараты, редкие заболевания, государственное регулирование цен, экономическое стимулирование, система возмещения расходов, фармакоэкономическая оценка, эксклюзивные права на рынок

Для цитирования: Краевская А.Г., Изутина С.В. Правовые основы ценообразования на орфанные лекарственные препараты в условиях государственного регулирования // International Law Journal. 2025. Том 8. № 8. С. 328 – 334.

Поступила в редакцию: 20 октября 2025 г.; Одобрена после рецензирования: 18 ноября 2025 г.; Принята к публикации: 16 декабря 2025 г.

Legal basis of pricing for orphan medicines in the context of government regulation

¹ Kraevskaya A.G., ¹ Izutina S.V.,
¹ Plekhanov Russian University of Economics

Abstract: *in this paper, the authors investigate the legal basis of pricing orphan medicines in the context of government regulation and limited healthcare resources. Special attention is paid to economic mechanisms for stimulating the development of rare medicines, which include the provision of market exclusivity for a limited period, tax incentives for development companies, simplified and accelerated registration procedures, as well as direct government funding for preclinical and clinical research. The system of legal regulation of the cost of orphan drugs is considered, including the establishment of marginal selling prices, rules for state registration of prices, and procedures for their revision, taking into account data on clinical efficacy and actual practice of use. Cost recovery approaches based on multi-level financing (federal and regional), as well as the use of pharmacoeconomic assessment tools such as cost-effectiveness and budget impact analysis are analyzed. The current regulatory legal acts of the Russian Federation regulating pricing, the inclusion of drugs in the lists of vital and essential medicines, the public procurement procedure and contractual risk-sharing models have been studied. The results of the study confirm the need to improve pricing mechanisms, increase transparency of procedures and develop a comprehensive incentive system that ensures a balance between the availability of therapy for patients with rare diseases and maintaining economic motivation for pharmaceutical companies to innovate. The authors have developed innovative approaches to the regulation of orphan drugs, providing for the introduction of adaptive pricing based on data from real clinical practice. This approach will allow dynamically changing the level of compensation, taking into account the actual achieved therapeutic effectiveness and the impact of therapy on the quality of life of patients.*

Keywords: *orphan medicines, rare diseases, government regulation of prices, economic incentives, cost recovery system, pharmacoeconomic assessment, exclusive rights to the market*

For citation: Kraevskaya A.G., Izutina S.V. Legal basis of pricing for orphan medicines in the context of government regulation. International Law Journal. 2025. 8 (8). P. 328 – 334.

The article was submitted: October 20, 2025; Approved after reviewing: November 18, 2025; Accepted for publication: December 16, 2025.

Введение

Экономическое стимулирование разработки орфанных лекарственных препаратов представляет собой совокупность правовых, финансовых и организационных инструментов, направленных на формирование благоприятной институциональной среды для субъектов фармацевтической деятельности, осуществляющих исследования, разработку и производство лекарственных средств для терапии редких заболеваний. Указанные механизмы призваны компенсировать высокую неопределенность результатов научных исследований, ограниченный коммерческий потенциал вследствие малочисленности целевых когорт пациентов, а также длительные и капиталоемкие циклы разработки.

Ключевым экономическим стимулом выступает предоставление исключительных прав на обращение (рыночная эксклюзивность), обеспечивающее производителю временное монопольное положение на период от семи до десяти лет, достаточный для возврата инвестиций. Налоговые стимулы включают налоговые кредиты на расходы по проведению клинических исследований, ускоренную амортизацию исследовательского оборудования и преференции по налогу на прибыль, что снижает совокупную стоимость капитала и улучшает инвестиционные показатели проектов. Регуляторные послабления реализуются через упрощенные и ускоренные процедуры государственной регистрации: сокращенные сроки рассмотрения регистрационных досье, механизмы условной регистрации на основе предварительных данных об эффективности и предоставление научно-консультативной поддержки со стороны уполномоченных органов, что оптимизирует временные и финансовые издержки [8, с. 145].

Государственное финансирование посредством грантов, субсидий и целевых программ играет критически значимую роль на ранних стадиях разработки, прежде всего в области фундаментальных и доклинических исследований, когда коммерческая осуществимость проектов неочевидна. Развитие специализированных фондов и механизмов государственно-частного партнерства способствует агрегированию ресурсов, распределению рисков между участниками и привлечению внебюджетного финансирования. Дополнительным фактором повышения эффективности выступает международная кооперация и гармонизация требова-

ний к регистрации орфанных лекарственных средств. Взаимное признание результатов клинических исследований и согласование стандартов регулирующего надзора расширяют потенциальные рынки сбыта, повышают предсказуемость регуляторных исходов и обеспечивают более эффективное использование ресурсов разработчиков.

Материалы и методы исследований

Правовые основы экономического стимулирования разработки орфанных лекарственных препаратов в Российской Федерации формируются совокупностью нормативных правовых актов различного уровня, образующих целостную систему регулирования специфической области фармацевтической деятельности. Базовым законодательным актом выступает Федеральный закон № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», который устанавливает специальный правовой режим государственной регистрации орфанных лекарственных препаратов и предусматривает возможность применения процедуры ускоренной экспертизы регистрационных досье. Данный нормативный акт создает институциональную основу для сокращения административных барьеров и временных издержек, связанных с допуском инновационных препаратов для лечения редких заболеваний на российский фармацевтический рынок [1].

Конкретизация критериев отнесения заболеваний к категории орфанных и порядок формирования соответствующего перечня закреплены в Постановлении Правительства РФ N 403 "О порядке ведения Федерального регистра лиц, страдающих жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан или их инвалидности, и его регионального сегмента". Этот подзаконный акт определяет методологические основы идентификации редких заболеваний, устанавливает процедурные требования к ведению перечня, механизмы его актуализации и критерии включения новых нозологических форм, что обеспечивает прозрачность и предсказуемость правового регулирования для всех заинтересованных субъектов [3].

Практическое воплощение установленных правил отражено в перечне редких заболеваний, утвержденном Министерством здравоохранения Российской Федерации, который определяет конкретные заболевания, для терапии которых могут разрабатываться и применяться орфанные лекарственные препараты. Данный акт имеет принципиальное значение для определения объема государственных гарантий лекарственного обеспечения и формирования целевых сегментов фармацевтического рынка.

Важнейшим элементом правовой конструкции является Федеральный закон № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации», закрепляющий право граждан с редкими заболеваниями на обеспечение необходимыми лекарственными препаратами за счет бюджетных средств. Установление такой государственной гарантии формирует устойчивый платежеспособный спрос, снижает коммерческие риски разработчиков, повышает предсказуемость возврата инвестиций и создает экономические предпосылки для развития данного направления фармацевтической индустрии [2].

Регулирование ценообразования орфанных препаратов и механизмов возмещения затрат носит комплексный характер, направленный на достижение баланса между доступностью терапии и сохранением стимулов для инноваций. Государственное регулирование цен основано на анализе экономической обоснованности затрат с учетом международных ориентиров, уникальности технологии, объема инвестиций в НИОКР и социально-экономической значимости терапии. Система финансирования сочетает федеральные и региональные бюджетные механизмы, а также инструменты обязательного медицинского страхования. Фармакоэкономическая оценка служит ключевым инструментом принятия решений о включении препаратов в программы государственного финансирования с применением адаптированных методологических подходов, учитывающих специфику редких заболеваний [9, с. 34].

Централизованные закупки обеспечивают эффект масштаба, равномерное распределение препаратов между субъектами РФ, стандартизацию оценки стоимости и повышение прозрачности процедур. Для препаратов с истекшей патентной защитой применяются меры стимулирования конкуренции, включая развитие биоаналогов и механизмы референтного ценообразования. Мониторинг ценообразования предусматривает сопоставление зарегистрированных цен с фактическими условиями поставок и регулярный пересмотр с учетом макроэкономических изменений. Международное сотрудничество способствует методологической гармонизации и обмену лучшими практиками финансирования орфанной терапии.

Нормативно-правовое регулирование ценообразования в Российской Федерации представляет комплексную систему актов, обеспечивающих государственный контроль над ценами и гарантии доступности медицинской помощи. Федеральный закон № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» закрепляет особенности регистрации цен на орфанные препараты и создает правовую основу регулирования фармацевтического рынка. Постановление Правительства РФ № 462 детализирует порядок регистрации предельных отпускных цен, включая специальные процедуры для орфанных позиций. Федеральный закон № 323-

ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан» определяет механизмы государственных гарантий лекарственного обеспечения граждан с орфанными заболеваниями за счет бюджетных средств. Постановление Правительства РФ № 1640 об утверждении государственной программы «Развитие здравоохранения» предусматривает конкретные меры по обеспечению пациентов с редкими заболеваниями лекарственными препаратами. Приказ Минздрава России № 1094н устанавливает особенности назначения орфанных препаратов и порядок документирования для целей возмещения расходов [1, 2, 4, 5, 6].

Проведенное исследование правовых и экономических основ регулирования ценообразования на орфанные лекарственные препараты в условиях государственного контроля позволяет сформулировать ряд принципиальных выводов, имеющих как теоретическое, так и практическое значение для совершенствования системы лекарственного обеспечения пациентов с редкими заболеваниями. Установлено, что действующая в Российской Федерации нормативно-правовая база в целом обеспечивает институциональный каркас для государственного регулирования оборота орфанных препаратов, устанавливая механизмы ценового контроля, процедуры государственной регистрации и систему бюджетного финансирования лекарственного обеспечения. Федеральный закон № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» вместе с Федеральным законом № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» формируют правовой фундамент для гарантирования доступности специализированной терапии, одновременно создавая предпосылки для развития соответствующего сегмента фармацевтической индустрии. Анализ экономических стимулов разработки орфанных препаратов выявил комплексный характер инструментов государственной поддержки, включающих предоставление эксклюзивных прав на рынок, налоговые преференции, упрощение регуляторных процедур, прямое финансирование исследований и создание специализированных фондов. Указанные механизмы призваны компенсировать высокую степень коммерческой неопределенности, обусловленную малочисленностью целевых популяций пациентов, длительными циклами разработки и значительными объемами капиталовложений при ограниченном потенциале возврата инвестиций. Вместе с тем существующая система стимулирования нуждается в дальнейшем развитии и адаптации к современным вызовам биомедицинской науки и фармацевтического рынка [1, 2].

Результаты и обсуждения

Система государственного регулирования цен на орфанные препараты демонстрирует попытку сбалансировать противоречивые интересы различных участников: обеспечение финансовой устойчивости бюджетной системы, гарантирование доступности терапии для пациентов и сохранение экономических стимулов для инновационной деятельности фармацевтических компаний. Применение фармакоэкономической оценки с использованием адаптированных методологических подходов позволяет учитывать специфику редких заболеваний, однако требует дальнейшего методического совершенствования в части работы с малыми выборками, суррогатными конечными точками и неопределенностью долгосрочных клинических исходов. Многоуровневая система финансирования, сочетающая федеральные и региональные бюджетные источники с механизмами обязательного медицинского страхования, обеспечивает распределение финансовой нагрузки и позволяет концентрировать ресурсы на наиболее затратных позициях. Централизованные закупки способствуют реализации эффекта масштаба, стандартизации подходов и повышению прозрачности процедур, однако потенциал данного инструмента используется не в полной мере [7].

Предложенные инновационные механизмы развития системы регулирования орфанных препаратов включают внедрение моделей адаптивного ценообразования, связанных с результатами реальной клинической практики, что позволит корректировать уровень возмещения в зависимости от фактически достигнутой терапевтической эффективности и влияния на качество жизни пациентов. При этом следует отметить, что ценообразование на орфанные лекарственные средства часто характеризуется непрозрачностью методологических подходов и отсутствием единых критериев обоснования стоимости, что затрудняет объективный контроль за обоснованностью устанавливаемых цен и комплексную оценку экономической эффективности использования этих препаратов в национальных системах здравоохранения [10, с. 14].

Формирование национального регистра пациентов с орфанными заболеваниями обеспечит повышение точности планирования потребностей, прозрачность распределения ресурсов и контроль их целевого использования. Разработка механизмов портфельного стимулирования создаст предпосылки для комплексного развития терапевтических направлений, а заключение многосторонних международных соглашений о совместном финансировании научных исследований позволит распределить затраты между странами и расширить доступность инновационной терапии. Создание специализированных технологических платформ и исследовательской инфраструктуры с государственной поддержкой снизит барьеры входа для малых и средних инновационных компаний, стимулируя развитие конкурентной среды и диверсификацию источников инноваций. Введение дифференцированной системы налоговых стимулов, учитывающей сте-

пень редкости заболевания и медико-социальную значимость терапии, повысит адресность и эффективность бюджетной поддержки.

Выводы

Результаты исследования свидетельствуют о необходимости системной модернизации правового регулирования разработки, ценообразования и возмещения расходов на орфанные лекарственные препараты. Требуется совершенствование законодательной базы в направлении расширения спектра экономических стимулов, гармонизации регуляторных требований с международными стандартами, внедрения гибких моделей ценообразования и создания эффективных механизмов мониторинга результатов терапии. Ключевой задачей при этом является достижение оптимального баланса между обеспечением физической и финансовой доступности орфанных лекарственных препаратов для нуждающихся пациентов и созданием достаточных экономических стимулов для фармацевтических компаний инвестировать значительные ресурсы в долгосрочную разработку инновационных лекарственных средств для редких заболеваний, характеризующихся высокими рисками и ограниченным коммерческим потенциалом.

Реализация предложенных мер будет способствовать повышению доступности специализированной медицинской помощи для пациентов с редкими заболеваниями при одновременном обеспечении устойчивого развития национальной фармацевтической индустрии и рационального использования бюджетных ресурсов системы здравоохранения. Перспективы дальнейших исследований связаны с углубленным анализом практики применения инновационных моделей ценообразования, а также разработкой методологии комплексной оценки социально-экономических эффектов от внедрения орфанных препаратов с учетом долгосрочных последствий для системы здравоохранения и общества в целом.

Список источников

1. Об обращении лекарственных средств: Федеральный закон от 12.04.2010 № 61-ФЗ (ред. от 23.07.2025) // Российская газета. 2010. № 78. 14 апреля. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)
2. Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации: Федеральный закон от 21.11.2011 № 323-ФЗ (ред. от 23.07.2025) (с изм. и доп., вступ. в силу с 01.09.2025) // Российская газета. 2011. № 263. 23 ноября. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)
3. О порядке ведения Федерального регистра лиц, страдающих жизнеугрожающими и хроническими прогрессирующими редкими (орфанными) заболеваниями, приводящими к сокращению продолжительности жизни граждан или их инвалидности, и его регионального сегмента: постановление Правительства РФ от 26.04.2012 № 403 (ред. от 05.06.2020) // Собрание законодательства РФ. 2012. № 19. Ст. 2428. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)
4. Об утверждении государственной программы Российской Федерации "Развитие здравоохранения": постановление Правительства РФ от 26.12.2017 № 1640 (ред. от 27.12.2024) (с изм. и доп., вступ. в силу с 01.01.2025) // Собрание законодательства РФ. 2018. № 1 (Часть II). Ст. 373. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)
5. О государственном регулировании цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения: постановление Правительства РФ от 08.04.2025 № 462 (вместе с «Правилами государственной регистрации и перерегистрации предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения», «Правилами ведения государственного реестра предельных отпускных цен производителей на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения», «Правилами установления исполнительными органами субъектов Российской Федерации предельных размеров оптовых надбавок и предельных размеров розничных надбавок к фактическим отпускным ценам, установленным производителями лекарственных препаратов, на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения», «Правилами формирования отпускных цен на лекарственные препараты, включенные в перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, организациями оптовой торговли лекарственными средствами, аптечными организациями, индивидуальными предпринимателями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, медицинскими организациями, имеющими лицензию на фармацевтическую деятельность, и их обособленными подразделениями, расположенными в сельских населенных пунктах, в которых отсутствуют аптечные организации») // Собрание законодательства РФ. 2025. № 15. Ст. 1902. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)

6. Об утверждении Порядка назначения лекарственных препаратов, форм рецептурных бланков на лекарственные препараты, Порядка оформления указанных бланков, их учета и хранения, форм бланков рецептов, содержащих назначение наркотических средств или психотропных веществ, Порядка их изготовления, распределения, регистрации, учета и хранения, а также Правил оформления бланков рецептов, в том числе в форме электронных документов: приказ Минздрава России от 24.11.2021 № 1094н: зарегистрировано в Минюсте России 30.11.2021 № 66124. URL: <http://pravo.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)

7. Перечень редких (орфанных) заболеваний / разработан Минздравом России. URL: <https://minzdrav.gov.ru> (дата обращения: 12.10.2025)

8. Басова А.В. Медицинское право: учебник для вузов / под ред. Г.Н. Комковой. 2-е изд., перераб. и доп. Москва: Издательство Юрайт, 2025. 306 с. (Высшее образование). ISBN 978-5-534-20634-0 // Образовательная платформа Юрайт [сайт]. URL: <https://urait.ru/bcode/558498> (дата обращения: 12.10.2025)

9. Волков А.М., Лютягина Е.А. Правовое обеспечение профессиональной деятельности в медицине: учебник для среднего профессионального образования. Москва: Издательство Юрайт, 2025. 278 с. (Профессиональное образование). ISBN 978-5-534-14239-6 // Образовательная платформа Юрайт [сайт]. URL: <https://urait.ru/bcode/567817> (дата обращения: 12.10.2025)

10. Судебно-медицинская экспертиза: учебник и практикум для вузов / под ред. Е.Х. Баринова, В.А. Клевно, П.О. Ромодановского. Москва: Издательство Юрайт, 2025. 317 с. (Высшее образование). ISBN 978-5-534-13718-7 // Образовательная платформа Юрайт [сайт]. URL: <https://urait.ru/bcode/567607> (дата обращения: 12.10.2025)

References

1. On the Circulation of Medicines: Federal Law of 12.04.2010 No. 61-FZ (as amended on 23.07.2025). Rossiyskaya Gazeta. 2010. No. 78. April 14. URL: <http://pravo.gov.ru> (date of access: 12.10.2025)

2. On the Fundamentals of Protecting Citizens' Health in the Russian Federation: Federal Law of 21.11.2011 No. 323-FZ (as amended on 23.07.2025) (as amended and supplemented, entered into force on 01.09.2025). Rossiyskaya Gazeta. 2011. No. 263. November 23. URL: <http://pravo.gov.ru> (date accessed: 12.10.2025)

3. On the procedure for maintaining the Federal Register of Persons Suffering from Life-Threatening and Chronic Progressive Rare (Orphan) Diseases Leading to a Reduction in Life Expectancy of Citizens or Their Disability, and its Regional Segment: RF Government Resolution of 26.04.2012 No. 403 (as amended on 05.06.2020). Collected Legislation of the Russian Federation. 2012. No. 19. Art. 2428. URL: <http://pravo.gov.ru> (date accessed: 12.10.2025)

4. On approval of the state program of the Russian Federation "Development of Healthcare": Resolution of the Government of the Russian Federation of 26.12.2017 No. 1640 (as amended on 27.12.2024) (as amended and supplemented, entered into force on 01.01.2025). Collected Legislation of the Russian Federation. 2018. No. 1 (Part II). Art. 373. URL: <http://pravo.gov.ru> (date accessed: 12.10.2025)

5. On state regulation of prices for drugs included in the list of vital and essential drugs for medical use: RF Government Resolution No. 462 of 08.04.2025 (together with the "Rules for state registration and re-registration of maximum selling prices of manufacturers for drugs included in the list of vital and essential drugs for medical use", "Rules for maintaining the state register of maximum selling prices of manufacturers for drugs included in the list of vital and essential drugs for medical use", "Rules for establishing by executive bodies of constituent entities of the Russian Federation maximum wholesale markups and maximum retail markups to actual selling prices set by drug manufacturers for drugs included in the list of vital and essential drugs for medical use", "Rules for the formation of selling prices for drugs included in the list of vital and essential drugs for medical use, by organizations engaged in the wholesale trade of drugs, pharmacy organizations, individual entrepreneurs licensed for pharmaceutical activity, medical organizations licensed for pharmaceutical activity, and their separate divisions located in rural areas where there are no pharmacy organizations"). Collection of Legislation of the Russian Federation. 2025. No. 15. Art. 1902. URL: <http://pravo.gov.ru> (date of access: 12.10.2025)

6. On approval of the Procedure for prescribing medicinal products, forms of prescription forms for medicinal products, the Procedure for issuing these forms, their accounting and storage, forms of prescription forms containing the prescription of narcotic drugs or psychotropic substances, the Procedure for their manufacture, distribution, registration, accounting and storage, as well as the Rules for issuing prescription forms, including in the form of electronic documents: order of the Ministry of Health of Russia dated 24.11.2021 No. 1094н: registered with the Ministry of Justice of Russia on 30.11.2021 No. 66124. URL: <http://pravo.gov.ru> (date of access: 12.10.2025)

7. List of rare (orphan) diseases. developed by the Ministry of Health of Russia. URL: <https://minzdrav.gov.ru> (date of access: 12.10.2025)

8. Basova A.V. Medical Law: textbook for universities. edited by G.N. Komkova. 2nd ed., revised and enlarged. Moscow: Yurait Publishing House, 2025. 306 p. (Higher education). ISBN 978-5-534-20634-0. Yurait Educational Platform [website]. URL: <https://urait.ru/bcode/558498> (date of access: 12.10.2025)

9. Volkov A.M., Lyutyagina E.A. Legal support of professional activity in medicine: textbook for secondary vocational education. Moscow: Yurait Publishing House, 2025. 278 p. (Professional education). ISBN 978-5-534-14239-6. Educational platform Yurait [website]. URL: <https://urait.ru/bcode/567817> (date of access: 12.10.2025)

10. Forensic Medical Examination: Textbook and Workshop for Universities. edited by E.Kh. Moscow: Yurait Publishing House, 2025. 317 p. (Higher education). ISBN 978-5-534-13718-7. Educational platform Yurait [website]. URL: <https://urait.ru/bcode/567607> (date of access: 12.10.2025)

Информация об авторах

Краевская А.Г., Российский экономический университет им. Г.В. Плеханова

Изутина С.В., кандидат юридических наук, доцент, Российский экономический университет им. Г.В. Плеханова

© Краевская А.Г., Изутина С.В., 2025