



**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ
КОММЕНТАРИЙ
К СОГЛАШЕНИЮ
О ЕДИНЫХ ПРИНЦИПАХ И ПРАВИЛАХ
ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО
ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА
от 23 декабря 2014 г.
(постатейный)**

Ответственный редактор
кандидат юридических наук
Н.В. Путило

Электронно-
Библиотечная
Система
znanium.com

Москва
ИНФРА-М
2016

УДК 614.2
ББК 51.1
Н34

ФЗ № 436-ФЗ	Издание не подлежит маркировке в соответствии с п. 1 ч. 2 ст. 1
----------------	--

*Одобрено секцией частного права Ученого совета
Института законодательства и сравнительного правоведения
при Правительстве Российской Федерации*

Рецензенты:

Анна Владиславовна Попова — доктор юридических наук, профессор кафедры теории государства и права им. Г.В. Мальцева Института права и национальной безопасности ФГОБУ ВО «Российская академия народного хозяйства и государственной службы при Президенте РФ», профессор кафедры теории и истории государства и права ФГОБУ ВО «Финансовый университет при Правительстве РФ»;

Влада Юрьевна Лукьянова — кандидат философских наук, заведующий отделом правового анализа и прогнозирования ИЗИСП

Н34 Научно-практический комментарий к соглашению о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 г. (постатейный) / Н.В. Путило, Н.С. Волкова, А.Н. Морозов [и др.] ; отв. ред. Н.В. Путило. — М. : Институт законодательства и сравнительного правоведения при Правительстве Российской Федерации : ИНФРА-М, 2016. — 96 с. — www.dx.doi.org/10.12737/21496.

ISBN 978-5-16-012475-9 (print)

ISBN 978-5-16-105621-9 (online)

Построение единого рынка лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза – сложный период для регулирующих органов, требующий создания новых общих наднациональных норм и последующего приведения национальных законодательств в соответствие с этими нормами. В целях эффективной имплементации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза, подписанного в г. Москве 23 декабря 2014 г., особенно важно скоординированное выполнение его положений как в рамках самого Евразийского экономического союза, так и на уровне национального законодательства государств – членов ЕАЭС.

В ходе подготовки комментария был проведен сравнительный анализ законодательств Российской Федерации, Республики Беларусь, Республики Кыргызстан, Республики Казахстан, Республики Армения в сфере обращения лекарственных средств, обобщен опыт соответствующей регуляции в международном праве и в праве иных государств. Разъяснение положений Соглашения может способствовать свободному перемещению лекарственных средств и расширению экономических сфер для их производителей и продавцов, повышению доступности для населения государств – членов ЕАЭС безопасных, эффективных и качественных лекарственных препаратов, а в целом созданию единого рынка лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза.

Для специалистов в области медицины и фармацевтики, студентов, получающих высшее медицинское или фармацевтическое образование, работников органов государственной власти, деятельность которых связана с обращением лекарственных средств.

УДК 614.2
ББК 51.1

ISBN 978-5-16-012475-9 (print)
ISBN 978-5-16-105621-9 (online)

© Институт законодательства
и сравнительного правоведения
при Правительстве Российской Федерации, 2016

The Institute of Legislation and Comparative Law
under the Government of the Russian Federation

**SCIENTIFIC-PRACTICAL
COMMENTARY**

**TO THE AGREEMENT ON COMMON
PRINCIPLES AND RULES OF CIRCULATION
OF MEDICINES WITHIN THE EURASIAN
ECONOMIC UNION**

signed on December 23, 2014

(Itemized)

Managing editor
PhD in law
N.V. Putilo

Электронно-
Библиотечная
Система
znanium.com

Moscow
INFRA-M

*Approved at the Section of Private Law of the Academic Council
of the Institute of Legislation and Comparative Law
under the Government of the Russian Federation*

Reviewers:

A.V. Popova — doctor of legal Sciences, Professor of the Department of the-ory of state and law named after G.V. Maltsev Institute for law and national security Department at the Russian Academy of national economy and state service under the President of the Russian Federation, Professor of the De-partment of theory and history of state and law of the Finance University under the Government of the Russian Federation;

V.Y. Lukyanova — candidate of philosophical Sciences, head. the Depart-ment of legal analysis and forecasting the Institute of Legislation and Com-parative Law under the Government of the Russian Federation

**Scientific-Practical Commentary to the Agreement on Common Princi-
ples and Rules of Circulation of Medicines within the Eurasian Economic
Union signed on December 23, 2014 (itemized)** / N.V. Putilo, N.S. Vol-
kova, A.N. Morozov [etc.] ; managing editor N.V. Putilo. — M. : The
Institute of Legislation and Comparative Law under the Government of
the Russian Federation : INFRA-M, 2016. — 96 p. — www.dx.doi.org/10.12737/21496.

ISBN 978-5-16-012475-9 (print)

ISBN 978-5-16-105621-9 (online)

This scientific-practical commentary to the Agreement on Common Principles and Rules of Circulation of Medicines within the Eurasian Economic Union signed in Moscow on December 23, 2014 addressed to specialists in medicine and pharmaceuticals, people receiving higher medical or pharma-ceutical education, employees of public authorities whose activities are related with the circulation of medicines.

Comparative analysis of the legislation of the Russian Federation, the Republic of Belarus, the Republic of Kyrgyzstan, the Republic of Kazakhstan, the Republic of Armenia in the sphere of circula-tion of medicines was conducted during the preparation of the commentary, the experience of regula-tion of relevant field in the international law and the law of other states was generalized.

The commentary is based on the results of studies carried out by the state assignment of the In-stitute of Legislation and Comparative Law under the Government of the Russian Federation, 2016.

АВТОРСКИЙ КОЛЛЕКТИВ

Путило Наталья Васильевна, кандидат юридических наук, заведующий отделом социального законодательства ИЗИСП — введение, ст. 1 (в соавторстве с Ф.В. Цомартовой), ст. 10 (в соавторстве с А.В. Препьяловым);

Волкова Наталья Сергеевна, кандидат юридических наук, ученый секретарь ИЗИСП — ст. 5, 8, 11, 16;

Морозов Андрей Николаевич, кандидат юридических наук, заместитель заведующего отделом зарубежного конституционного, административного, уголовного законодательства и международного права ИЗИСП — преамбула, ст. 4 (п. 3–5), 17, 18, 19, 20, 21;

Цомартова Фатима Валерьевна, кандидат юридических наук, старший научный сотрудник отдела социального законодательства ИЗИСП — ст. 1 (в соавторстве с Н.В. Путило), ст. 6, 14, 15;

Калмыкова Анастасия Валентиновна, старший научный сотрудник отдела административного законодательства и процесса ИЗИСП — ст. 9, 12, 13;

Препьялов Александр Васильевич, соискатель ИЗИСП — ст. 2, 3, 4 (п. 1–2), 7, 10 (в соавторстве с Н.В. Путило)

COLLECTIVE OF AUTHORS

Putilo N.V., candidate of legal Sciences, head of Department of social legislation of the Institute of Legislation and Comparative Law under the Government of the Russian Federation (ILCL) — the introduction, article 1 (co-authored with Tsomartova F.V.), article 10 (co-authored with Prepyalov A.V.)

Volkova N.S., candidate of legal Sciences, scientific Secretary (ILCL) — articles 5, 8, 11, 16

Morozov A.N., candidate of legal Sciences, Deputy head of Department of foreign constitutional, administrative, criminal law and international law (ILCL) — the preamble, article 4 (paras. 3–5), 17, 18, 19, 20, 21

Tsomartova F.V., candidate of law Sciences, senior researcher, of Department of social legislation (ILCL) — article 1 (co-authored with Putilo N.V.), article 6, 14, 15

Kalmykova A.V., senior researcher of Department of administrative legislation and process (ILCL) — articles 9, 12, 13

Prepyalov A.V., competitor (ILCL) — articles 2, 3, 4 (paras. 1–2), 7, 10 (co-authored with Putilo N.V.)

СОДЕРЖАНИЕ

ВВЕДЕНИЕ	10
-----------------------	----

КОММЕНТАРИЙ

«СОГЛАШЕНИЕ О ЕДИНЫХ ПРИНЦИПАХ

И ПРАВИЛАХ ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА»

(Москва, 23 декабря 2014 года)	15
---	----

Преамбула	15
Статья 1. Определения	17
Статья 2. Сфера применения Соглашения	20
Статья 3. Регулирование обращения лекарственных средств	25
Статья 4. Функционирование общего рынка лекарственных средств в рамках Союза	27
Статья 5. Гармонизация государственных фармакопей государств-членов	31
Статья 6. Доклинические и клинические исследования (испытания) в государствах-членах	37
Статья 7. Регистрация и экспертиза лекарственных средств	40
Статья 8. Реализация лекарственных средств	46
Статья 9. Производство лекарственных средств	49
Статья 10. Фармацевтические инспекции	57
Статья 11. Оптовая реализация, транспортирование и хранение лекарственных средств	61
Статья 12. Фармаконадзор	63
Статья 13. Государственный контроль (надзор) за обращением лекарственных средств	68
Статья 14. Единый реестр зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и информационные базы данных в сфере обращения лекарственных средств	75
Статья 15. Информационная система Союза в сфере обращения лекарственных средств	81
Статья 16. Информационное взаимодействие уполномоченных органов государств-членов в случае принятия мер, ограничивающих обращение лекарственных средств	85
Статья 17. Сотрудничество уполномоченных органов государств-членов	89
Статья 18. Внесение изменений в Соглашение	90
Статья 19. Порядок разрешения споров	90
Статья 20. Переходные положения	92
Статья 21. Вступление Соглашения в силу	93

CONTENTS

INTRODUCTION	10
--------------------	----

COMMENTARY

«THE AGREEMENT ON COMMON PRINCIPLES AND RULES OF CIRCULATION OF MEDICINES WITHIN THE EURASIAN ECONOMIC UNION»

(Moscow, December 23, 2014).....	15
----------------------------------	----

Preamble	15
Article 1. Definition	17
Article 2. Scope of the Agreement	20
Article 3. Regulation of Circulation of Medicines	25
Article 4. Functioning of the Common Market of Medicines in the framework of the Union	27
Article 5. Harmonization of National Pharmacopoeias of Member States	31
Article 6. Preclinical and Clinical Studies (trials) in Member States	37
Article 7. Registration and Examination of Medicines	40
Article 8. Sales of Medicines	46
Article 9. Production of Medicines	49
Article 10. Pharmaceutical Inspection	57
Article 11. Wholesale, Transportation and Storage of Medicines	61
Article 12. Pharmacovigilance	63
Article 13. State Control over the Circulation of Medicines	68
Article 14. Unified Register of Registered Medicines of the Eurasian Economic Union and Information Database in the Sphere of Circulation of Medicines	75
Article 15. Information System of the Union in the Sphere of Circulation of Medicines	81
Article 16. Information Interaction between Authorized Bodies of Member States in the Adoption of Measures Restricting the Circulation of Medicines	85
Article 17. Cooperation of the Authorized Bodies of the Member States	89
Article 18. Amendments to the Agreement	90
Article 19. Settlement of Disputes	90
Article 20. Transitional Provisions	92
Article 21. Entry into Force of the Agreement	93

ВВЕДЕНИЕ

Создание единого рынка лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза (ЕАЭС; Союз) и по правилам Евразийского союза — это движение не только в сторону свободы перемещения лекарственных средств и расширения экономических сфер для их производителей и продавцов, но и в сторону повышения доступности для населения государств — членов ЕАЭС безопасных, эффективных и качественных лекарственных препаратов.

Повышение конкурентоспособности продукции фармацевтической промышленности государств — членов ЕАЭС на внутренних и на мировых рынках может быть достигнуто за счет того, что производителям придется сталкиваться с меньшим числом административных барьеров для выхода на общий рынок фармацевтической продукции ЕАЭС, будут увеличены объемы производства, производители станут активнее инвестировать средства в освоение новых препаратов.

Однако построение единого рынка лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза — это сложный период для регулирующих органов, требующий как создания новых общих национальных норм, так и последующего приведения национальных законодательств в соответствие с ними.

С точки зрения системы правового регулирования «единого рынка» предполагается построение иерархичной системы: основополагающим документом для фармацевтической сферы является Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г., который закрепил основные сроки и принципы формирования общего рынка лекарственных средств. Затем в соответствии с договором от 23 декабря 2014 г. в Москве Республикой Беларусь, Республикой Казахстан и Российской Федерацией было подписано Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств (далее также — Соглашение). В настоящее время пять государств подписали данный договор (Кыргызская Республика к данному документу присоединилась в декабре 2014 г., а Республика Армения — в декабре 2015 г.).

Как правило, в национальном законодательстве государств — членов ЕАЭС закреплено, что вступившие в установленном законом порядке в силу международные договоры являются составной частью их правовой системы. Для Российской Федерации указанное Соглашение является обязательным с 12 февраля 2016 г. в силу норм Фе-

дерального закона от 31 января 2016 г. № 5-ФЗ «О ратификации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза»¹. Ранее Соглашение было ратифицировано Республикой Беларусь² и Республикой Казахстан³.

Для реализации соглашения Евразийской экономической комиссией по вопросам обращения лекарственных средств было разработано более 30 актов, обеспечивающих унифицированное правовое регулирование. Однако процесс не завершен, требуется утверждение многих из них, разработка и принятие ряда новых актов. Согласно последним данным, в 2016–2018 гг. планируется принять 67 актов по вопросам регулирования общего рынка лекарственных средств в рамках ЕАЭС по трем группам вопросов: 1) производство и качество; 2) требования к лекарственным препаратам альтернативной медицины; 3) доклиническое и клиническое изучение лекарственных средств⁴. Предвидя подобную ситуацию, в Соглашении стороны специально предусмотрели, что до вступления в силу решений комиссии, регулирующих обращение лекарственных средств, применяются соответствующие правовые акты государств.

Все аспекты функционирования фармацевтического рынка попадают под регулирующее действие Соглашения. По-прежнему будут в сфере национального законодательства государств такие аспекты, как регулирование получения лицензий на производство лекарственных средств, деятельность аптек, реклама лекарственных средств, формирование перечней и регулирование цен для лекарств из перечня жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов. Без изменений остался принцип: лекарственные препараты на рынок допускаются лишь при соответствии их правилам ЕАЭС; автоматическое признание документов о соответствии требованиям международного стандарта GMP (Good Manufacturing Practice) не предполагается.

Помимо Соглашения, которое является международным договором и входит в право Евразийского экономического союза в соответ-

¹ Официальный интернет-портал правовой информации. URL: <http://www.pravo.gov.ru>

² Закон Республики Беларусь от 15 июля 2015 г. «О ратификации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза».

³ Закон Республики Казахстан от 12 октября 2015 г. № 355-V ЗПК «О ратификации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза».

⁴ URL: <http://www.eurasiancommission.org/ru/nae/news/Pages/26-07-2016-2.aspx>

ствии со ст. 6 Договора о ЕАЭС, в сфере обращения лекарственных средств действуют решения органов Евразийского экономического союза, также являющиеся составной частью права ЕАЭС. К таким решениям, в частности, относится Решение Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 108 «О реализации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза».

Указанное Решение предусматривает, что государствам — членам Евразийского экономического союза необходимо:

- совместно с Евразийской экономической комиссией (ЕЭК, Комиссия) обеспечить разработку и принятие актов данной комиссии, направленных на реализацию Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза;

- обеспечить разработку гармонизированных общих фармакопейных статей, устанавливающих общие требования к методам контроля качества, оборудованию, необходимому для проведения испытаний качества лекарственных средств, упаковочным материалам, реактивам, лекарственным формам, фармацевтическим субстанциям, стандартным образцам, вспомогательным веществам, используемым в производстве лекарственных средств, предназначенных для обращения в рамках Евразийского экономического союза.

В соответствии с п. 1 ст. 3 Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств регулирование обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза осуществляется в соответствии с Соглашением, другими международными договорами, входящими в право ЕАЭС, решениями Евразийской экономической комиссии, а также законодательством государств-членов.

Таким образом, имплементация Соглашения осуществляется на международно-правовом и внутригосударственном уровнях. В целях эффективной имплементации Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств особенно важно обеспечение гармонизированного и скоординированного осуществления его положений как в рамках самого Евразийского экономического союза и его органов, так и на уровне национального законодательства государств — членов ЕАЭС.

Статьей 100 Договора о Евразийском экономическом союзе предусмотрена императивная и конкретная дата начала функционирования общего рынка лекарственных средств в рамках Союза — с 1 января 2016 г. Как следует из ст. 30 Договора и ст. 4 Соглашения, общий

рынок лекарственных средств — это рынок, соответствующий требованиям надлежащих фармацевтических практик. Следовательно, для того, чтобы говорить о функционировании общего для государств — членов Евразийского экономического союза рынка лекарственных средств, необходимо наличие и юридическое действие ряда документов, закрепляющих комплекс норм, объединенных под наименованием «надлежащие фармацевтические практики».

Анализ текста Соглашения показывает, что под надлежащими фармацевтическими практиками понимаются правила, распространяющиеся на все этапы обращения лекарственных средств. В Соглашении названы: надлежащая лабораторная практика, надлежащая клиническая практика, надлежащая производственная практика, надлежащая дистрибьюторская практика, надлежащая аптечная практика, надлежащая практика фармаконадзора, требования к проведению исследований (испытаний) лекарственных средств.

В соответствии с Планом мероприятий по разработке нормативных правовых актов Евразийской экономической комиссии, предусмотренных проектом соглашения о единых принципах и правилах регулирования обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза, подлежащих разработке в целях реализации ст. 30 и п. 1 ст. 100 Договора о Евразийском экономическом союзе, необходимо разработать и принять более 30 документов наднационального регулирования. Причем именно их совокупность и одновременное действие будут свидетельствовать о том, что сложилось самостоятельное и достаточное регулирование общего рынка лекарственных средств.

В настоящее время Евразийской экономической комиссией был разработан и размещен на официальном сайте¹ ряд международных правовых актов прямого действия, регулирующих отдельные вопросы функционирования единого рынка лекарственных средств. В силу норм Решения от 23 декабря 2014 г. № 98 Высшего Евразийского экономического совета «О Регламенте работы Евразийской экономической комиссии»² к компетенции Совета Евразийской экономической комиссии отнесено утверждение правил надлежащей практики и иных актов в сфере обращения лекарственных средств. Советом ЕЭК принято около 10 решений, касающихся медицинских изделий, но имеется отставание в принятии аналогичных актов по вопросам лекарственных средств. Оно обусловлено тем, что одним из наиболее

¹ URL: http://eec.eaeunion.org/ru/act/txnreg/deptexreg/oo/Pages/obr_lek_sr.aspx

² Официальный сайт Евразийской экономической комиссии. URL: <http://www.eurasiancommission.org/>, 25.12.2014.

сложных вопросов для достижения согласованных позиций в сфере обращения лекарственных средств стал вопрос о взаимозаменяемости лекарственных средств¹.

Отдельно в Регламенте выделены вопросы, принятие решений по которым осуществляется Коллегией Евразийской экономической комиссии на основе консенсуса. В настоящее время в сфере обращения лекарственных средств Коллегией Евразийской экономической комиссии приняты: Решение № 172 «Об утверждении Номенклатуры лекарственных форм», Решение № 121 «О Положении о Фармакопейном комитете Евразийского экономического союза», Решение № 178 «О Правилах определения категорий лекарственных препаратов, отпускаемых без рецепта и по рецепту», Решение № 119 «О Концепции гармонизации фармакопей государств — членов Евразийского экономического союза».

Механизм подготовки актов, имеющих обязательную силу в рамках ЕАЭС, достаточно сложен. Так, например, Совет Евразийской экономической комиссии утверждает то или иное решение после того, как проект был одобрен Коллегией Евразийской экономической комиссии. Комиссия, в свою очередь, предварительно осуществляет рассмотрение и одобрение проектов решений Евразийского межправительственного совета и (или) Высшего совета, которые затем утверждаются или рассматриваются Евразийским межправительственным советом и (или) Высшим Евразийским экономическим советом. В научной литературе отмечается также, что Регламент по ряду позиций является документом, не только определяющим правила процедурного характера, но и вводящим новые правовые институты².

¹ URL: <http://www.eurasiancommission.org/ru/nae/news/Pages/2016-07-04.aspx>

² См. об этом: Лукьянова В.Ю. Оценка регулирующего воздействия юридически обязательных решений Евразийской экономической комиссии // Право. by. 2016. № 2(40). С. 92.

КОММЕНТАРИЙ

«Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» (Москва, 23 декабря 2014 года)

Преамбула

Государства — члены Евразийского экономического союза, именуемые далее государствами-членами,

основываясь на Договоре о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года,

подтверждая намерение развивать экономическое сотрудничество и расширять торгово-экономические связи,

признавая, что лекарственные средства относятся к социально значимой продукции,

в целях формирования общего рынка лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза (далее — Союз),

ставя целью укрепление здоровья населения государств-членов путем обеспечения доступа к безопасным, эффективным и качественным лекарственным средствам,

признавая целесообразность проведения скоординированной политики в сфере обращения лекарственных средств с учетом взаимной заинтересованности в обеспечении гарантий безопасности, эффективности и качества лекарственных средств для жизни и здоровья людей, охраны окружающей среды, жизни и здоровья животных и растений, предупреждения действий, вводящих в заблуждение потребителей,

стремясь к созданию оптимальных условий для развития фармацевтической промышленности, повышению конкурентоспособности фармацевтической продукции, производимой на территориях государств-членов, и выходу на мировой рынок,

стремясь к устранению необоснованных ограничений во взаимной торговле,

согласились о нижеследующем:

В преамбуле Соглашения подчеркивается, что оно заключено в соответствии с Договором о ЕАЭС. Кроме того, необходимо заметить, что разработка Соглашения прямо предусмотрена п. 2 ст. 30 Договора о ЕАЭС.

Научное издание

**НАУЧНО-ПРАКТИЧЕСКИЙ
КОММЕНТАРИЙ
К СОГЛАШЕНИЮ
О ЕДИНЫХ ПРИНЦИПАХ И ПРАВИЛАХ
ОБРАЩЕНИЯ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ
В РАМКАХ ЕВРАЗИЙСКОГО
ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА
от 23 декабря 2014 г.**

(постатейный)

Ответственный редактор
Н.В. Путило

Подписано в печать 26.09.2016.
Формат 60×90/16. Бумага офсетная. Гарнитура NewtonС.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 6,0.
Тираж 500 экз. Заказ № .

ТК 648040-762238-260916

ООО «Научно-издательский центр ИНФРА-М»
127282, Москва, ул. Полярная, д. 31В, стр. 1.
Тел.: (495) 280-15-96, 280-33-86. Факс: (495) 280-36-29.
E-mail: books@infra-m.ru <http://www.infra-m.ru>

Отпечатано в типографии ООО «Научно-издательский центр ИНФРА-М»
127282, Москва, ул. Полярная, д. 31В, стр. 1
Тел.: (495) 280-15-96, 280-33-86. Факс: (495) 580-36-29

Институт законодательства и сравнительного правоведения
при Правительстве Российской Федерации