



Всем заинтересованным лицам

О законности выписки гомеопатических препаратов

Действующее законодательство Российской Федерации **разрешает использование гомеопатических лекарственных средств в сфере здравоохранения.**

Использование метода гомеопатии в практическом здравоохранении предусматривается приказом Министерства здравоохранения и медицинской промышленности РФ [от 29.11.1995 № 335](#) «Об использовании метода гомеопатии в практическом здравоохранении». Данным приказом утверждены Положение о враче, использующем гомеопатический метод, Правила отпуска гомеопатических лекарственных средств, Требования к заполнению медицинской карты амбулаторного больного врачом, использующим гомеопатический метод.

Определение гомеопатического препарата содержится в п. 15 ст. 4 Федерального закона от [12.04.2010 № 61-ФЗ](#) «Об обращении лекарственных средств», который определяет его как лекарственный препарат, произведенный или изготовленный из фармацевтической субстанции или фармацевтических субстанций в соответствии с требованиями общих фармакопейных статей к гомеопатическим лекарственным препаратам или в соответствии с требованиями фармакопеи страны производителя такого препарата.

Законом № 61-ФЗ на производителей указанных препаратов **возлагаются такие же обязанности** в сфере обращения лекарств, как и на производителей иных препаратов, в том числе по проведению доклинических исследований, экспертизы, государственной регистрации препаратов.

Производство, хранение и реализация гомеопатических лекарственных препаратов подлежат таким же требованиям по лицензированию в соответствии с Положением о лицензировании производства лекарственных средств, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от [06.07.2012 № 686](#).

Также, Решением Совета Евразийской экономической комиссии от [3 ноября 2016 г. N 78](#) «О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения» утверждены правила регистрации гомеопатических препаратов, действующие на территории всех стран – участников Евразийского экономического союза.

Кроме того, в настоящее время действуют приказы Минздрава России, регулирующие вопросы изготовления, отпуска и применения гомеопатических препаратов:

- от [27.07.2016 № 538н](#) «Об утверждении Перечня наименований лекарственных форм лекарственных препаратов для медицинского применения», которым утверждены специальные формы гомеопатических лекарственных препаратов;
- от [21.09.2016 № 725н](#) «Об утверждении Административного регламента Министерства здравоохранения Российской Федерации по предоставлению государственной услуги по государственной регистрации лекарственных препаратов для медицинского применения»;
- от [21.09.2016 № 724н](#) «Об утверждении требований к инструкции по медицинскому применению лекарственных препаратов»
- от [29.12.2012 № 1705н](#) «О Порядке организации медицинской реабилитации», которым утверждены Правила организации и деятельности отделения медицинской реабилитации медицинской организации, оказывающей медицинскую помощь в амбулаторных условиях, рекомендуемый в структурах таких отделений предусматривать кабинет гомеопатии.

При этом выпущенный отдельной группой частных лиц Меморандум № 2 «О лженаучности гомеопатии», принятый Комиссией по борьбе с лженаукой и фальсификацией научных исследований при Президиуме РАН, не основан на действующем законодательстве, не является официальной позицией РАН и тем более не имеет обязательного характера.

Данная позиция также подтверждается Генеральной прокуратурой РФ в письме [№ 74/1-217-2017 от 25.04.2017 г.](#), в котором проанализированы указанные выше источники и поясняется, что **«применение гомеопатии действующим законодательством не запрещено и урегулировано соответствующими нормативными документами».**

Таким образом, медицинские работники вправе в соответствии с действующим законодательством РФ применять в своей практике, выписывать и рекомендовать пациентам гомеопатические лекарственные препараты.

Карпеев А.А.  
Председатель Правления  
Национального совета по гомеопатии

