

**Kryminologiczne
i prawnokarne aspekty
podrabiania towarów
i fałszowania produktów
leczniczych**

Przejdź do produktu na ksiegarnia.beck.pl

Spis treści

Wstęp	XI
Noty o Autorach	XIII
Wykaz skrótów	XV
Wykaz literatury	XIX

Część I. Podrabianie towarów i produktów leczniczych w perspektywie międzynarodowej

Wprowadzenie	3
Rozdział I. Główne źródło problemu – Chiny	7
§ 1. Gospodarka oparta na imitacji	9
I. Kontekst społeczno-kulturowy	10
II. Infrastruktura rynku podrabianych towarów	11
III. Yiwu – międzynarodowe centrum handlu podróbkami	13
IV. Podrabianie towarów jako czynnik rozwoju ekonomicznego ..	16
V. „Made in China”	19
§ 2. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów środkami penalnymi w Chińskiej Republice Ludowej	26
I. Zakres kryminalizacji podrabiania znaków towarowych i towarów w ustawodawstwie Chińskiej Republiki Ludowej	27
II. Przestępstwa przeciwko znakom towarowym	27
III. Karalność fałszowania produktów i sprzedaży produktów sfalszowanych	29
IV. Polityka ścigania i karania sprawców przestępstw przeciwko znakom towarowym	31
V. Rola represji karnej w handlu elektronicznym podrabianymi towarami	34
§ 3. Podrabianie produktów leczniczych i handel fałszowanymi lekami	36
I. Zagadnienia ogólne	36
1. Skutki zdrowotne	36
2. Skutki ekonomiczne	39
3. Skala i tendencje zjawiska	40
II. Rola Chin	44
1. Kwestie prawne	46

2. Ewolucja zjawiska	47
3. Charakter przestępczości farmaceutycznej <i>online</i>	49
3.1. Działania SFDA	52
3.2. Chińskie apteki internetowe	53
3.3. Uwarunkowania makrospołeczne	54
3.4. Nielegalne apteki internetowe	55
Rozdział II. Dystrybucja podrabianych towarów na platformach handlu elektronicznego	59
§ 1. Internetowe portale aukcyjne	61
I. Luksusowe marki vs. Alibaba	63
II. Współpraca międzynarodowa Alibaby	65
III. Sztuczna inteligencja	67
IV. „Pawilony luksusu”	70
§ 2. Sieci społecznościowe	72
I. Ogólne tendencje	75
II. Przewaga sprzedawców z Chin	79
III. „Czarny piątek” na Instagramie	81
IV. Komunikatory internetowe	83
§ 3. Inne kategorie naruszeń	85
I. Podróbki w Darknecie	85
II. <i>Cybersquatting</i>	86
§ 4. Przeciwdziałanie zjawisku	89
I. Kontrola reklamodawców	90
II. Międzynarodowe operacje policyjne	92
1. „Operacja na naszych stronach”	92
1.1. Podstawy prawne	94
1.2. Zajęcie i przypadek nazwy domeny internetowej	94
2. Operacja Pangea	96
3. Operacja Afrodyta	101
III. Projekt Komisji Europejskiej	104
1. Główne postanowienia protokołu ustaleń (MoU) z 2011 r.	105
2. Trzy linie obrony	106
3. Ewaluacja MoU przez Komisję	108
3.1. Metodologia pomiaru i wyniki skuteczności MoU	108
§ 5. Podsumowanie	115
I. Fenomenologia i uwarunkowania problemu	115
II. Zapobieganie i przeciwdziałanie	118

**Część II. Wyniki badań aktowych nad handlem
podrabianymi towarami i produktami leczniczymi w Polsce**

Rozdział I. Przedmiot i cel badań, charakterystyka badanego materiału i metod badawczych	125
Rozdział II. Kryminologiczny obraz zjawiska i badanej populacji	129
§ 1. Fenomenologia czynów związanych z handlem podrabianymi towarami i produktami leczniczymi wprowadzanymi do obrotu bez zezwolenia	129
I. Uwagi wstępne	129
II. Rodzaj sprzedawanych towarów	133
III. Marki sprzedawanych towarów	139
IV. Miejsca sprzedaży podrobionych towarów	141
V. Okoliczności ujawnienia czynu przez organy ścigania	143
§ 2. Charakterystyka sprawców przestępstw i ich <i>modus operandi</i> (na podstawie analizy badań aktowych oraz wywiadów z funkcjonariuszami publicznymi)	148
I. Płeć	149
II. Wiek	152
III. <i>Locus delicti</i>	155
IV. Obywatelstwo	156
V. Rodzaj oferowanego towaru	159
VI. <i>Modus operandi</i>	163
VII. Uprzednia karalność	167
Rozdział III. Polityczno-kryminalne aspekty handlu podrabianymi towarami i produktami leczniczymi na podstawie wyników przeprowadzonych badań aktowych spraw z art. 124 PrWłPrzem i art. 305 PrFarm	171
§ 1. Kwalifikacja prawna czynu	171
§ 2. Porozumienia karnoprocesowe	175
§ 3. Pokrzywdzony jako oskarżyciel posiłkowy	179
§ 4. Postępowania przygotowawcze w sprawach z art. 124 PrFarm i art. 305 PrWłPrzem	180
§ 5. Rozstrzygnięcia zapadłe w badanych sprawach	191
I. Rodzaje rozstrzygnięć	191
II. Kary	193
III. Przepadek, środki karne i środki kompensacyjne	200
IV. Zasadnicze elementy uzasadnienia	202
§ 6. Tendencje do niesłusznych skazań z art. 124 PrFarm i inne problemy w zakresie stosowania prawa w badanych sprawach	203
§ 7. Problemy ujawnione w sprawach z art. 305 PrWłPrzem	210

Część III. Prawo porównawcze i standardy międzynarodowe

Rozdział I. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów i fałszowaniu produktów leczniczych w prawie międzynarodowym, angielskim, francuskim, niemieckim i włoskim	215
§ 1. Istota problemu i zakres badań	215
§ 2. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów	217
I. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów w prawie międzynarodowym	217
1. Porozumienie w sprawie Handlowych Aspektów Praw Własności Intelektualnej (<i>Agreement on Trade-Related Aspects of Intellectual Property Rights</i> , TRIPS)	217
2. Problemy i możliwe sposoby ich rozwiązania we współpracy międzynarodowej w zwalczaniu handlu podrobionymi towarami	222
II. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów w prawie angielskim ..	227
III. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów w prawie francuskim .	232
IV. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów w prawie niemieckim	238
V. Przeciwdziałanie podrabianiu towarów w prawie włoskim	242
1. Przepisy kodeksu prawa własności przemysłowej	242
2. Przepisy księgi pierwszej włoskiego kodeksu karnego możliwe do zastosowania przy zwalczaniu naruszeń prawa do znaków towarowych	244
3. Przepisy księgi drugiej włoskiego kodeksu karnego	245
§ 3. Przeciwdziałanie fałszowaniu produktów leczniczych środkami prawnymi	250
I. Przeciwdziałanie fałszowaniu produktów leczniczych w prawie międzynarodowym	250
II. Przeciwdziałanie fałszowaniu produktów leczniczych w prawie angielskim	255
1. Implementacja regulacji unijnych do prawa angielskiego ..	261
III. Przeciwdziałanie fałszowaniu wyrobów medycznych w prawie francuskim	264
IV. Przeciwdziałanie fałszowaniu produktów leczniczych w prawie niemieckim	268
1. Ustawa o produktach medycznych (<i>Arzneimittelgesetz</i>)	268
2. Ustawa o reklamie produktów i usług leczniczych (<i>Heilmittelwerbegesetz</i>)	270
V. Przeciwdziałanie fałszowaniu wyrobów medycznych w prawie włoskim	271
§ 4. Podsumowanie	275

Rozdział II. Ocena dostosowania polskiego ustawodawstwa karnego do międzynarodowych i europejskich standardów normatywnych w dziedzinie przeciwdziałania fałszowaniu produktów leczniczych	279
§ 1. Zagadnienia ogólne	279
§ 2. Konwencja Medicrime	282
§ 3. Artykuł 118a dyrektywy 2001/83/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z 6.11.2001 r. w sprawie wspólnotowego kodeksu odnoszącego się do produktów leczniczych stosowanych u ludzi	288
§ 4. Przepisy polskiego prawa karnego, które mogą mieć zastosowanie do zwalczania podrabiania produktów leczniczych	291
§ 5. Podsumowanie	302
 Część IV. Polskie ustawodawstwo karne <i>de lege lata</i> i <i>de lege ferenda</i>	
Rozdział I. Analiza karnoprawnych przepisów prawa polskiego mających na celu zwalczanie zjawiska podrabiania towarów i fałszowania produktów leczniczych	307
§ 1. Podrabianie towarów	307
§ 2. Fałszowanie produktów leczniczych	320
§ 3. Uwagi <i>de lege ferenda</i>	333
Postscriptum	335

[Przejdź do księgarni →](#)