

Уважаемые читатели!

Рады представить вашему вниманию новый выпуск журнала *Lex Genetica*, в котором рассмотрены темы, охватывающие регулирование использования микроорганизмов в промышленности, особенности персонализированной иммунопрофилактики, правовые аспекты применения новейших технологий, таких как CRISPR-Cas9, а также вопросы защиты интеллектуальной собственности в агропромышленном комплексе.

Международно-правовой блок исследований открывает статья М.В. Некотеневой, посвящённая правовому регулированию использования микроорганизмов и их метаболитов в пищевой и кормовой промышленности. Автор анализирует международные и национальные подходы к обеспечению безопасности и эффективности таких технологий.

В разделе «*Lex Genetica*: Публично-правовое измерение» С.В. Воронкова рассматривает регулирование персонализированной иммунопрофилактики, а именно – правовые, медицинские и социально-экономические аспекты учета иммунного статуса при вакцинации работников в рамках персонализированной медицины. Автор делает вывод о необходимости совершенствования российского законодательства с целью внедрения научно обоснованного механизма персонализации вакцинации, что позволит повысить безопасность и доверие к программам иммунизации, улучшить эпидемиологический контроль и эффективность использования ресурсов здравоохранения.

Следующий раздел журнала посвящен сравнительно-правовым исследованиям. Целью статьи Н.В. Дородоновой и О.С. Рыбаковой является рассмотрение эволюции правового регулирования фундаментальных и доклинических исследований по редактированию генома человека в Китайской Народной Республике с 1990 по 2025 г.

Китайский исследователь Д. Донг анализирует развитие системы сохранения генетических ресурсов в Китае и предлагает пути ее улучшения. Ф. Чонг рассматривает вопросы защиты прав интеллектуальной собственности в торговле сельскохозяйственной продукцией в Китае, выделяя следующие основные проблемы: охрана географических указаний, нарушение патентных прав на аграрные технологии и споры о правах на новые сорта растений.

В завершение выпуска Д.В. Пономарева представляет обзор лучших мировых практик нормативного правового регулирования государственных закупок лекарственных средств, а также рекомендации российскому законодателю по совершенствованию соответствующих правовых актов в обозначенной сфере.

Мы надеемся, что представленные материалы станут полезным ресурсом для исследователей, юристов, практиков и всех, кто интересуется правовыми аспектами биотехнологий и здравоохранения. Приглашаем к дискуссии и дальнейшему изучению этих актуальных тем.

*С наилучшими пожеланиями,
главный редактор О.С. Гринь*