## МИНОБРНАУКИ РОССИИ ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «САРАТОВСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ИМЕНИ Н.Г. ЧЕРНЫШЕВСКОГО»

Кафедра таможенного, административного и финансового права

## ОСОБЕННОСТИ ПЕРЕМЕЩЕНИЯ ЧЕРЕЗ ТАМОЖЕННУЮ ГРАНИЦУ ЕАЭС ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ

АВТОРЕФЕРАТ ДИПЛОМНОЙ РАБОТЫ

Студентка 6 курса 641 группы специальности 38.05.02 «Таможенное дело» юридического факультета СГУ им. Н.Г.Чернышевского Пронякова Анастасия Сергеевна

Научный руководитель доцент, к.ю.н.

Н.А. Мошкина

Зав. кафедрой таможенного, административного и финансового права, к.ю.н.

С.А. Овсянников

Саратов 2021

Во введении обоснована актуальность выбранной темы.

В настоящее время Российская Федерация является государством-членом Евразийского экономического союза.

Обеспечение населения эффективными качественными лекарственными средствами является одной из самых главных социальных задач государства. Решение данной задачи требует создания национального важнейших производства лекарственных препаратов, прежде входящих в перечень жизненно необходимых лекарственных препаратов, потребности очередь, обеспечивают которые, первую основные здравоохранения в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в Российской Федерации.

По многим позициям рынок лекарственных средств Российской Федерации значительно уступает зарубежным странам.

Лекарственные средства — это специфический продукт, качество которого потребитель не имеет возможности оценить самостоятельно, поэтому гарантия их эффективности, безопасности и качества является одной из важнейших задач фармацевтической отрасли на современном этапе ее развития.

Перемещение через таможенную границу любого товара — это всегда риск, но он увеличивается в несколько раз, если это лекарственные средства, от которых зависит жизнь и здоровье населения.

В современных условиях, таможенная служба уделяет постоянное внимание вопросам осуществления таможенного декларирования, таможенного контроля и обеспечения соблюдения порядка перемещения товаров через таможенную границу.

Целью дипломной работы является исследование перемещения лекарственных средств через таможенную границу.

Достижение поставленной цели определило необходимость решения следующих задач:

- дать определение лекарственным средствам и рассмотреть их возможные классификации;
- изучить вопрос о необходимости гармонизации фармакопей государств-членов EAЭС
- определить правовое регулирование перемещения лекарственных средств через таможенную границу EAЭC;
  - обозначить порядок ввоза и вывоза лекарственных средств;
- выявить особенность перемещения лекарственных средств через таможенную границу EAЭC;
- выявление перспектив развития таможенной службы Российской Федерации.

Объектом исследования являются общественные правоотношения, возникающие в процессе правового регулирования обращения на таможенной территории ЕАЭС и перемещения лекарственных средств на через таможенную границу.

Предмет исследования составляют правила ввоза лекарственных средств, особенности сертификации, лицензирования и регистрации лекарственных препаратов, нормы конституционного, гражданского и таможенного права, федеральные законы, определяющие порядок ввоза лекарственных средств в ЕАЭС.

Методологическая база исследования включает в себя следующие познания: сравнительно-правовой, логический, научные методы хронологический и статистический. Применение данных методов познания позволило выявить определенные тенденции, детально проанализировать и обобщить правовой материал, сделать определенные выводы И проанализировать данную проблему в рамках современных тенденций.

Дипломная работа представляет собой анализ и обобщение федеральных законов, правил, решений и приказов, в ней осуществлен теоретический и практический взгляд на сложившуюся проблему в сфере таможенного дела в рамках ЕАЭС. Помимо этого, научная новизна работы

определяется самой постановкой проблемы и многогранным подходом к ее исследованию с учетом разных уровней нормативных документов, использованных в данной дипломной работе.

В соответствии с целью и задачами построена *структура дипломной* работы. Она состоит из введения, двух разделов, включающих пять подразделов, заключения и списка используемой литературы.

**Первая глава** дипломной работы «Правовые основы регулирования лекарственных средств в ЕАЭС». Проанализированы и даны определения лекарственных средств. Автором выявлены основные исторические данные зарождения и появления понятия лекарственные средства. А также обосновано правовое регулирование лекарственных средств в ЕАЭС.

Первый российский сборник сведений о лекарственных препаратах «Фармакопея России» появился в 1778 г. В него вошли как последние открытия тех лет, так и накопленные веками в различных травниках и зелейниках знания.

Автором в своем исследовании дает следующие определения.

Лекарственными препаратами называются вещества и (или) их смеси, обладающие определенными физико-химическими свойствами, выпускаемые в определенной форме и обеспечивающие целебное воздействие на организм.

Фармакологическое действие конкретного лекарственного препарата определяется его химическим составом, концентрацией, формой, в которой он выпускается, и введенным в организм количеством.

Согласно Договору о Евразийском экономическом союзе — это вещества или их комбинации, вступающие в контакт с организмом человека или животного, проникающие в органы, ткани организма человека или животного, применяемые для профилактики, диагностики (за исключением веществ или их комбинаций, не контактирующих с организмом человека или животного), лечения заболевания, реабилитации, для сохранения, предотвращения или прерывания беременности и полученные из крови, плазмы крови, из органов, тканей организма человека или животного,

растений, минералов методами синтеза или с применением биологических технологий.

Понятие лекарственных средств содержится также в ст. 1 «Соглашения о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза» (далее - Соглашение). При этом в Соглашении используется более узкий, чем в законодательстве Российской Федерации, подход к определению лекарственного средства: к ним отнесены только средства, предназначенные для человека, но не для животных. Еще более наблюдается широкое понимание лекарственных средств Кыргызской Республике, где согласно ст. 4 Закона Кыргызской Республики от 30 апреля 2003 г. № 91 «О лекарственных средствах» к лекарственным средствам отнесены изделия медицинского назначения, активные пищевые добавки и др.

Кроме основного понятия «лекарственных средств» законодательство содержит также две его разновидности: лекарственный препарат и фармацевтическая субстанция.

Существует множество классификаций лекарственных препаратов исходя из их химического состава, действия на организм человека, формы выпуска, показаний. Рассмотрим наиболее распространенные из них.

В зависимости от основного действия, оказываемого на организм, все лекарственные препараты подразделяют по клинико-фармакологическим группам (понижающие артериальное давление, желчегонные, противосудорожные и др.).

Следующая классификация лекарственных средств — в зависимости от цели использования, состава и правовых норм, регулирующих их обращение:

1. Лекарственные средства, которые можно бесплатно получить от государства, то есть обеспечивают отдельные категории граждан, имеющих право на государственную социальную помощь, в виде набора социальных услуг;

- 2. Лекарственные средства, включенные в список жизненно необходимых и важнейших лекарственных средств (далее ЖНВЛС); Их перечень утверждается Правительством РФ. Сюда относят: панкреатин, инсулин, фолиевая кислота, лидокаин, ацикловир, ацетилсалициловая кислота, парацетамол, глицин, йод, лоперамид, кагоцел и другие.
- 3. Лекарственные средства, отпускаемые населению в аптечных организациях и не отнесенные к первым двум категориям;
- 4. Лекарственные средства, приобретаемые медицинскими организациями для оказания медицинской помощи гражданам, находящимся на стационарном лечении и в дневном стационаре.

Лекарственные средства также принято классифицировать на оригинальные лекарственные средства и воспроизведенные лекарственные средства.

Оригинальное лекарственное средство – лекарственное средство, содержащее впервые полученную фармацевтическую субстанцию или новую комбинацию фармацевтических субстанций, эффективность и которых безопасность подтверждены результатами доклинических лекарственных клинических исследований средств И исследований лекарственных препаратов. Права на оригинальное лекарственное средство защищаются патентом. Производитель может получить патент как на продукт или субстанцию (химическое вещество), так и на способ его производства.

Воспроизведенное лекарственное средство – лекарственное средство, содержащее такую же фармацевтическую субстанцию или комбинацию таких же фармацевтических субстанций в такой же лекарственной форме, что и оригинальное лекарственное средство, и поступившее в обращение после поступления в обращение оригинального лекарственного средства.

Правительством РФ ежегодно утверждается перечень жизненно необходимых и важнейших лекарственных препаратов для медицинского применения, обеспечивающих необходимые потребности здравоохранения

в целях профилактики и лечения заболеваний, в том числе преобладающих в структуре заболеваемости в Российской Федерации.

В настоящее время на официальном сайте Евразийской экономической комиссии размещен проект информационного справочника понятий, применяемых в рамках Евразийского экономического союза в сфере обращения лекарственных средств (в ред. от 29 января 2016 г.). Это обширный и основательный глоссарий, содержащий более ста определений и понятий, расположенных в алфавитном порядке.

Рассматривая систему нормативных документов Евразийского экономического союза (EAЭС) в сфере обращения лекарственных средств, следует помнить, что она организована в виде соподчиненной системы актов.

Актами высшего уровня являются:

- 1. Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (статья 30 которого содержит базовую норму введения единого регулирования обращения лекарственных средств на территории ЕАЭС);
- 2. Соглашение о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года.

Оно устанавливает основные принципы регулирования обращения лекарственных средств и разграничивает какие вопросы обращения лекарственных средств переходят на наднациональный уровень, а какие остаются в сфере национального законодательства;

3. Протокол о присоединении Республики Армения к Соглашению о единых принципах и правилах обращения лекарственных средств в рамках Евразийского экономического союза от 23 декабря 2014 года, подписанный 2 декабря 2015 года.

Следующий уровень документов представляют собой решения Совета ЕЭК (документы, которые подписываются вице-премьерами 5 государствчленов ЕАЭС) и решения Коллегии ЕЭК (документы, которые принимаются Коллегией из 10 министров и подписываются Председателем Коллегии ЕЭК).

Все решения являются документами прямого действия, вступают в силу в сроки, указанные в постановляющей части. Для своего применения они не требуют каких-либо дополнительных национальных нормативных актов и по юридической силе превалируют над национальными нормативными актами государств-членов.

Нижний уровень документов Союза представляют собой рекомендации Коллегии ЕЭК, которые устанавливают стандарт применения регулирования в сфере обращения лекарственных средств, выполнение которого признается отвечающим нормам Надлежащих практик ЕАЭС. При этом любой из участников фармацевтического рынка вправе обосновать применение иного подхода к выполнению данного процесса, однако в этом случае он обязан документально подтвердить эквивалентность норм обеспечения безопасности, качества и эффективности такого процесса стандарту, установленному в рекомендации.

В 2017 году произошли изменения, связанные с появлением единого рынка лекарственных средств и медицинским изделий ЕАЭС, а также с разработкой единых правил регистрации препаратов и нормативно-правовой базы. А с 1 января 2019 года вступили в силу поправки в Постановление Правительства РФ от 30.11.2015 г. № 1289, введенные Постановлением Правительства РФ от 12.05.2018 г. № 572.

Глава 2 «Организационные основы перемещения лекарственных средств через таможенную границу EAЭС».

Практические вопросы ввоза и вывоза лекарственных средств через таможенную границу ЕАЭС, особенность лицензирования, сертификации и регистрации лекарственных средств при ввозе.

Основной поток лекарств на рынок ЕАЭС идет со стороны иностранных фармацевтических производителей, обладающих большим опытом и существенными ресурсами для активного продвижения своей продукции.

После развала СССР наша отечественная фармацевтическая промышленность оказалась неконкурентоспособной по целому ряду причин: от технологического отставания отрасли до ориентированности советского народного хозяйства на преимущественное развитие сырьевого сектора, тяжелой и военной промышленности в ущерб остальным секторам экономики, которые развивали по остаточному принципу. В период становления современного российского государства на рынке практически полностью отсутствовало какое-либо правовое регулирование отрасли, что открывало большие возможности огромному количеству мошенников, которые этим беззастенчиво пользовались, обманывая людей.

сейчас ситуация поменялась. Государства Однако, условиях экономических санкций предпринимает активные меры импорт замещению, дающему положительный импульс для развития отечественной фармацевтической индустрии, позволяя снизить расходы на иностранных препаратов, которая обходится российскому бюджету недешево из-за слабеющего рубля и оптимизировать риск лишения рубежа усугубления лекарственных средств из-за случае внешнеэкономической ситуации.

Автором выделяются особенности ввоза и вызова лекарственных средств.

Автор приводит примеры лекарственных средств, которых допускаются на территорию РФ без разрешения Министерства здравоохранения РФ, как зарегистрированных, так и не зарегистрированных в России для медицинского применения.

Экспорт лекарственных препаратов из нашей страны осуществляется без ограничений, предусмотренных российским таможенным законодательством и законодательством о внешнеторговой деятельности, на что прямо указано в п. 8 ст. 47 Закона № 61-ФЗ. Данная мера направлена на поощрение экспорта и увеличение выручки от развития отечественной фармацевтической промышленности, которая в целом показывает

позитивную динамику роста и соответствует задаче расширения не сырьевого экспорта, являющегося ключевой предпосылкой для структурных изменений в экономике.

Автор приводит статистические данные объема рынка лекарственных средств по итогу 2018 года.

В данном параграфе «Особенности сертификации, лицензирования и регистрации лекарственных препаратов при ввозе на территорию ЕАЭС», рассмотрены два важнейших вопроса, имеющих отношение к перемещению лекарственных средств через таможенную границу ЕАЭС.

Во-первых, рассмотрен и проанализирован порядок ввоза и вывоза лекарственных средств в ЕАЭС. Выявлены основные тенденции развития российского рынка лекарственных средств.

Во-вторых, изучены особенности сертификации, лицензирования и регистрации лекарственных препаратов при ввозе на территорию ЕАЭС. Выявлено, что особое значение имеют именно особенности проведения всех этих процедур. В зависимости от места происхождения, от цели ввоза лекарственных препаратов на территорию ЕАЭС, от их дальнейшего использования, законодателем установлены различные порядки прохождения этих процедур.

Заключение В Конституции Российской Федерации признается право каждого человека на охрану здоровья и медицинскую помощь в соответствии с Всеобщей декларацией прав человека и Международным пактом об экономических, социальных и культурных правах, а также Европейской конвенцией о защите прав человека и основных свобод.

В 2010г. году был введен Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств», главной идеей которого стало усиление государственного контроля в сфере обращения лекарственных средств. Эти задачи позволяют более эффективно осуществлять регулирование обращения лекарственных средств в ЕАЭС. Данный закон способствует формированию на территории Российской Федерации более эффективной системы

обращения лекарственных препаратов на рынок, что позволит отечественным лекарственным препаратам и препаратам государств-участников ЕАЭС отвечать мировым требованиям и барьером к возможности появления контрафактных и некачественных препаратов.

Подводя итог нашему исследованию можно сделать следующие выводы.

В мае 2017 года страны ЕАЭС ратифицировали нормативную базу регулирования обращения лекарственных препаратов на территории Союза. С этого времени юридически заработал единый рынок лекарственных препаратов ЕАЭС, который объединил национальные рынки медицинских средств. Однако, до сих пор понятийный аппарат в этой сфере до конца не урегулирован. В работе установлено, что понятия о лекарственных средствах ЕАЭС имеют расхождения. Издание информационного справочника на уровне ЕАЭС будет выполнять роль консолидированного документа, соединяющего воедино введенные и определенные иными актами понятия в сфере обращения лекарственных средств. Им нужно будет руководствоваться. Им нужно будет руководствоваться при обращении лекарственных средств в ЕАЭС.

Автор пришел к выводу, что имеется актуальность создания Фармакопеи ЕАЭС, т.к. в настоящее время в Фармакопеях стран-участниц ЕАЭС имеются расхождения. Фармакопея ЕАЭС значительно упростит процесс обращения лекарственных средств в ЕАЭС.