

DOI: <http://dx.doi.org/10.21686/2410-7395-2024-2-157-170>

МЕХАНИЗМ ТАМОЖЕННОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ ИМПОРТА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ПРОДУКЦИИ

Ю. А. Свиридова, А. А. Никонорова, А. Г. Лучкин
Смоленский филиал РЭУ им Г. В. Плеханова,
Смоленск, Россия

Одной из главных особенностей фармацевтического рынка России является то, что в его структуре по критерию происхождения значительно преобладает импортируемая фармацевтическая продукция. Высокая доля импорта лекарственных средств обусловлена необходимостью обеспечения населения высококачественными лекарственными препаратами, в том числе жизненно важными медикаментами, аналоги которых не производятся в Российской Федерации. В связи с этим рассмотрение вопросов, связанных с таможенным регулированием импорта фармацевтической продукции, является особенно актуальным. Механизм государственного управления внешнеторговой сферы охватывает разнообразные инструменты, которые оказывают прямое или опосредованное воздействие на текущие экономические процессы, основным из которых выступает таможенное регулирование. Приоритетным направлением таможенного механизма является формирование благоприятной экономической среды для национального производства. Таможенные органы России принимают непосредственное участие в регулировании ввоза фармацевтической продукции в целях обеспечения экономической безопасности России, контролируя соблюдение соответствующих запретов и ограничений участниками ВЭД. В ходе проведенного исследования было установлено, что механизм таможенного регулирования ввоза фармацевтической продукции имеет решающее значение в формировании внешнеторгового оборота товаров исследуемой товарной группы.

Ключевые слова: импорт лекарственных средств, государство, таможенные органы, меры таможенно-тарифного и нетарифного регулирования.

MECHANISM OF CUSTOMS REGULATION OF THE IMPORT OF PHARMACEUTICAL PRODUCTS

Julia A. Sviridova, Anna A. Nikonorova, Andrey G. Luchkin
Smolensk Branch of Plekhanov Russian University of Economics,
Smolensk, Russia

One of the main features of the Russian pharmaceutical market is that imported pharmaceutical products significantly predominate in its structure according to the criterion of origin. The high share of imports of medicines is due to the need to provide the population with high-quality medicines, including vital medicines, analogues of which are not produced in the Russian Federation. In this regard, consideration of issues related to the customs regulation of imports of pharmaceutical products is particularly relevant. The mechanism of state management of the foreign trade sphere covers a variety of instruments that have a direct or indirect impact on current economic processes, the main of which is customs regulation. The priority area of the

customs mechanism is the formation of a favorable economic environment for national production. The customs authorities of Russia are directly involved in regulating the import of pharmaceutical products in order to ensure the economic security of Russia, monitoring compliance with relevant prohibitions and restrictions by participants in foreign economic activity. In the course of the conducted research, it was found that the mechanism of customs regulation of the import of pharmaceutical products is crucial in the formation of foreign trade turnover of goods of the studied commodity group.

Keywords: import of medicines, the state, customs authorities, measures of customs tariff and non-tariff regulation.

Фарминдустрия является значимой частью глобальной системы здравоохранения, при этом она занимает особое положение в мировой экономике. Ее отличительной чертой являются значительные инвестиции компании в НИОКР, исследования, разработки и инновационные продукты [8]. Формирующийся на ее основе рынок характеризуется сегодня ярко выраженной неоднородностью, нарастающей конкуренцией, сложившейся специализацией на уровне не только крупных международных компаний, но и на уровне стран и регионов мира, а также подверженностью влиянию глобальных факторов.

Следует отметить, что в структуре фармацевтического рынка России преобладает импортируемая продукция. По данным аналитиков, за период с 2020 по 2022 г. наблюдался устойчивый рост импорта данной товарной категории (рис. 1).

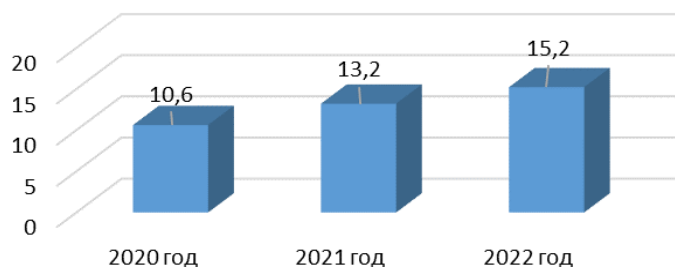


Рис. 1. Динамика импорта лекарственных средств (в млрд долл.)

В наибольшем физическом объеме Россия импортирует лекарственные средства (кроме товаров товарной позиции 3002, 3005 или 3006), состоящие из смешанных или несмешанных продуктов, для использования в терапевтических или профилактических целях, расфасованные в виде дозированных лекарственных форм или упаковки для розничной продажи. Доля физического объема импорта данного вида лекарственных средств за период 2022 г. составила более 98%. Импорт готовых лекарственных средств по итогам этого года показал прирост в 20% в упаковках (всего ввезено 2,24 млрд упаковок). Отгрузки готовых лекарствен-

ных средств в минимальных единицах дозирования (МЕД) составили 41,3 млрд ед., при этом темпы роста сопоставимые (+20%) [6].

В структуре фармацевтического рынка по критерию происхождения вплоть до 2020 г. доминировала позиция импортных лекарственных средств (ЛС) в стоимостном выражении – их доля превышала 70%, в то время как на отечественные ЛС приходилось не более 30% (рис. 2).



Рис. 2. Структура фармацевтического рынка России в разрезе происхождения ЛС в денежном выражении в 2018–2022 гг.

В 2020 г структура рынка изменилась: доля импорта снизилась до 56% при одновременном росте отечественных ЛС до 44%, что связано с ориентацией на импортозамещение в сфере лекарственного обеспечения. Это было достигнуто за счет локализации импортных производств на территории страны, в результате чего к категории импортных теперь относятся только те ЛС, которые произведены и ввезены как импорт [10].

Особую категорию фармацевтической продукции составляет фармацевтическая субстанция, представляющая собой активное биологическое вещество, изготовленное в точном соответствии с действующими стандартами, предназначенное для производства конкретного лекарственного средства. Наличие фармацевтических субстанций является залогом успеха работы производителей лекарственных средств. На сегодняшний день на территории России не так много компаний, которые занимаются изготовлением непосредственно фармацевтического сырья. В отношении импорта фармацевтических субстанций также наблюдается устойчивый рост – в среднем на закупки сырья российские фармкомпании тратят по 2 млрд долларов в год. По подсчетам аналитиков фармрынка RNC Pharma, объем поставок фармсубстанций в Россию за 2022 г. увеличился почти на 19% в натуральном выражении [2].

В настоящее время доля иностранных субстанций составляет около 80% от общего объема на российском рынке (рис. 3).

Большая часть фармацевтических субстанций поступает из Китая и Индии, на них приходится около 80% импорта, из стран Евросоюза – 15–16%, немного поставляют США [9].

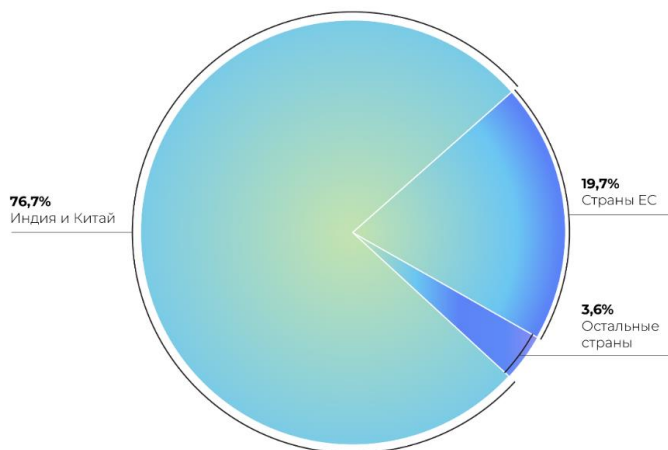


Рис. 3. Структура импорта фармсубстанций в разрезе стран в 2022 г. (в %)

Таким образом, по итогам 2022 г. российский фармацевтический рынок сохранил зависимость от импорта фармацевтической продукции.

На сегодняшний день на основе нормативно-правовых актов и внесенных соответствующих изменений в законодательство Россия создает свою фармацевтическую промышленность, которая будет основываться на отечественном базисе. Правительство всячески стимулирует производителей фармацевтических препаратов к постепенному освобождению от импортной зависимости как от лекарственных средств, так и от субстанций, тем самым наращивая объемы производства отечественных препаратов [6]. Это одна из главных проблем в вопросе лекарственной безопасности. Новым этапом в развитии отечественной фарминдустрии станет выход на полный цикл создания фармпрепаратов, включая производство субстанций [4].

Несмотря на очевидные успехи проводимой в России последние годы политики импортозамещения, отечественные производители лекарственных средств не могут полностью обеспечить потребности российского рынка. Часть необходимых лекарственных средств и фармацевтических субстанций приходится ввозить из зарубежных стран.

На практике государство осуществляет наиболее действенную политику в сфере здоровья и улучшения благосостояния населения. Стремлением распространения и поддержания идей о здоровом образе жизни государство делает вклад в свое будущее процветание, поскольку чем дольше человек остается активным и здоровым, тем дольше он может участвовать в трудовой и общественной деятельности.

При этом каждая конкретная страна использует свои индивидуальные методы по поддержанию благосостояния населения. Прежде всего они зависят от уровня социального, экономического, политического развития страны, богатства, уровня жизни и др. В качестве примера приведем некоторые правительственные действия, направленные на поддержание внутреннего благополучия граждан:

1) контроль над обеспечением населения страны товарами и услугами, ограничение проникновения и распространения некачественной продукции;

2) введение налогов, пошлин, ограничений на опасную, вредную для здоровья населения продукцию. Данные меры необходимы для контроля и регулирования государством спроса на определенные товары. Например, введение акцизов на алкогольную, табачную продукцию;

3) предоставление субсидий на ряд определенных товаров и услуг с целью поддержания или увеличения объемов такой продукции;

4) иные меры воздействия.

Как отмечалось выше, государство осуществляет контроль во всех областях. Однако действия по контролю и надзору невозможно реализовывать единолично. Для этого в стране сформирована целая система органов исполнительной власти, которые включают в себя организации, непосредственно входящие в государственный аппарат, т. е. на законодательном уровне они наделены правом и компетенциями действовать от лица и во благо страны. В свою очередь каждый из органов ограничен своей сферой деятельности. Эффективность их деятельности достигается благодаря иерархичной системе управления, которая подразумевает совместное, последовательное взаимодействие всех структурных подразделений конкретного государственного органа исполнительной власти, а также его прямое подчинение и подотчетность вышестоящему органу или сотрудничество с другими государственными органами. Государственный контроль, регулирующий сферу ввоза, перемещения через таможенную границу товаров с целью их последующей реализации на внутреннем рынке страны, осуществляет исполнительная власть, а именно таможенные органы. В их задачи входит обеспечение порядка и контроля перемещения через таможенную границу товаров, подлежащих санитарному, ветеринарному, карантинному, фитосанитарному контролю [1].

Регулирование внешнеторговой деятельности со стороны государства непосредственно связано с социально-экономическим развитием страны и ее регионов, что обеспечивает качество жизни всего населения России. Механизм государственного управления внешнеторговой сферой охватывает разнообразные юридические и экономические инструменты, оказывающие прямое или опосредованное воздействие на текущие экономические процессы, основным из которых является таможенное регулирование.

Формирование благоприятной экономической среды для национального производства – приоритетное направление таможенного механизма. Наряду с этим он способствует сохранению надлежащего уровня экономической безопасности, так как в процессе таможенного регулирования обеспечивается реализация государственного контроля в стратегических отраслях промышленного производства [5].

Таможенные органы России принимают непосредственное участие в регулировании ввоза фармацевтической продукции в целях обеспечения экономической безопасности России, контролируя соблюдение соответствующих запретов и ограничений участниками ВЭД.

Методы таможенного регулирования внешнеэкономической деятельности, применяемые в условиях ЕАЭС, подразделяются на две составляющие: таможенно-тарифное регулирование и нетарифное регулирование.

Таможенно-тарифное регулирование используется и отдельными суверенными государствами для защиты собственных национальных экономических интересов, и в рамках интеграционных объединений для согласования действий всех стран, входящих в их состав, и создания единого торгового и экономического пространства внутри данных объединений [15]. Основным инструментом таможенно-тарифного регулирования является тариф, который представляет собой систематизированный в соответствии с Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности (ТН ВЭД) перечень ставок таможенных пошлин.

Таможенный тариф выступает в качестве основного инструмента таможенно-тарифного регулирования, определяющего условия ввоза и вывоза товаров, а также оказывающего воздействие на различные аспекты экономической активности страны. Этот механизм регулирования имеет решающее значение для формирования условий внешней торговли, определения конкурентоспособности отечественных товаров, а также обеспечения финансовой устойчивости государственного бюджета [7].

Таможенный тариф выполняет функцию обеспечения защиты отечественного рынка посредством таможенных пошлин, которые позволяют контролировать баланс экспорта и импорта, стимулирует экспорт и обеспечивает равенство участников внешнеторговой деятельности. Эффективное функционирование таможенно-тарифного регулирования имеет стратегическое значение для национальной экономики. Процесс установления и корректного применения таможенных пошлин обеспечивает не только защиту от дешевого импорта, который может нанести ущерб внутренней промышленности, но и создает условия для стимулирования экспорта, повышения конкурентоспособности отечественных товаров и общего благосостояния страны. Можно сказать, что таможенные пошлины представляют собой один из видов налогообложения. Таким образом, государство получает возможность регулировать це-

ны на национальном рынке на товары, поступающие из-за рубежа. Увеличение размеров ставки приводит к дополнительным расходам для участников ВЭД, что изменяет рыночную стоимость товара в сторону ее повышения. Данная мера служит для защиты интересов представителей национального производственного сектора, поскольку противодействует вытеснению с национального рынка их продукции товарами из других государств. В то же время уменьшение ставки часто используется для стимулирования поступления в страну товаров, в которых государство заинтересованно, например, использующихся в стратегически важных производственных направлениях.

При нетарифном регулировании товары подвергаются комплексу мер ограничительно-запретительного характера для дальнейшего уменьшения их ввоза или вывоза, чтобы защитить национальную экономику, усилить конкуренцию национальных производителей и обеспечить безопасность жизни и здоровья населения, окружающей среды.

Нетарифные меры регулирования можно условно разделить на две основные группы: экономические и административные. Основной целью административных мер нетарифного регулирования являются ограничения доступа ввоза или вывоза товаров, что приводит к лишению права свободного выбора, так как государство фактически регулирует товары на внутреннем рынке. В административной группе нетарифных мер регулирования применяются следующие меры: лицензирование, квотирование, ветеринарный и фитосанитарный контроль и др. При использовании экономических мер нетарифного регулирования, которые являются частью экономической торговой политики, используют следующие меры: субсидии, дотации; особые виды пошлин, такие как антидемпинговые, компенсационные и специальные и др. [5].

В то время как цель тарифных мер регулирования понятна, роль нетарифных мер регулирования является неоднозначной. Нетарифные меры регулирования имеют свои цели, которые разнятся в зависимости от государства и международных организаций, но основная их цель – запрет или ограничение в сфере регулирования внешнеэкономической деятельности для защиты национальных интересов государства. Помимо этого, нетарифные меры регулирования применяются для отдельных категорий товаров, находящихся в едином перечне товаров, которые могут быть запрещены к ввозу или вывозу с территории государства, а также есть перечень товаров, подпадающих под ограничение по перемещению через таможенную границу.

При ввозе фармацевтической продукции на таможенную территорию ЕЭАС применяются определенные таможенным законодательством меры таможенно-тарифного и нетарифного регулирования. Так, ввоз фармацевтической продукции регулируется рядом нормативно-правовых актов, подлежащих обязательному исполнению всех требований

установленного законодательства как стран – участниц ЕАЭС, так и национального законодательства каждой из стран – участниц ЕАЭС [3].

На данный момент в ЕАЭС основным нормативно-правовым документом таможенного регулирования является Таможенный кодекс ЕАЭС, а также Договор о ЕАЭС от 29 мая 2014 г., который включает в себя раздел VII «Регулирование обращения лекарственных средств и медицинских изделий». На национальном уровне нормативно-правовые акты, регламентирующие ввоз лекарственных средств в Российскую Федерацию, включают в себя Федеральный закон от 12 апреля 2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и принятое в его развитие Постановление Правительства Российской Федерации от 1 июня 2021 г. № 853 «О порядке ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации». В соответствии с указанными нормативными актами правом ввоза лекарственных средств обладает ограниченное число субъектов: производители лекарственных средств – для целей собственного производства; организации оптовой торговли лекарственными средствами [12].

Согласно действующему законодательству, ввозимые на территорию Российской Федерации лекарственные средства должны содержаться в Государственном реестре лекарственных средств, кроме ввозимых для проведения клинических исследований лекарственных препаратов и предназначенных для проведения экспертизы лекарственных средств с целью осуществления государственной регистрации и в иных случаях, поименованных в Федеральном законе от 12 апреля 2010 г. № 61 «Об обращении лекарственных средств». При этом необходимо наличие разрешения на ввоз конкретной партии препарата в случаях, предусмотренных частью 3 статьи 47 61-ФЗ. Так, часть 3 статьи 47 61-ФЗ допускает, что для отдельных партий незарегистрированных на территории страны лекарств Минздравом России может быть выдано специальное разрешение на ввоз.

Запрещается ввоз фальсифицированных товаров, недоброкачественных или контрафактных лекарств. На товары, относящиеся к категории наркотических и психотропных, следует получить специальное разрешение от Министерства здравоохранения Российской Федерации, в противном случае ввоз таких товаров на территорию ЕЭС запрещен. Незаконная перевозка сильнодействующих, запрещенных к ввозу или ядовитых веществ через границу таможенной территории приравнивается к контрабанде.

Соблюдение мер нетарифного регулирования определено Решениями Евразийской экономической комиссии (ЕЭК) или законодательством государства – члена ЕАЭС. В рамках нетарифного регулирования ввоза фармацевтической продукции необходимо выделить Решение Коллегии ЕЭК от 21 апреля 2015 г. № 30 (ред. от 28 апреля 2020 г.) «О мерах нетарифного регулирования», которое устанавливает необходимость предо-

ставления свидетельства о государственной регистрации, а также наличия лицензии, выдаваемой Министерством экономического развития и торговли Российской Федерации [13].

На сегодняшний день весомое значение среди нетарифных мер, применяемых в отношении импортируемых товаров, имеют меры технического регулирования. Фармацевтическая продукция входит в единый перечень продукции, в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках ЕАЭС, закрепленные в Федеральном законе от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании». Так, мерой технического регулирования является подтверждение соответствия ввозимых на таможенную территорию ЕАЭС товаров требованиям безопасности, которые осуществляется в форме сертификата соответствия или декларации о соответствии. В Российскую Федерацию можно ввозить только лекарственные средства, качество которых подтверждено сертификатом производителя. С 1 июля 2020 г. введена обязательная маркировка лекарственных препаратов с помощью кода Data Matrix, которая также относится к числу мер технического регулирования ввоза фармацевтической продукции.

Применение мер таможенно-тарифного регулирования, связанных с перемещением фармацевтической продукции через таможенную границу ЕАЭС, тоже имеет свои особенности. Так, ввозные таможенные пошлины, устанавливаемые для импортируемой фармацевтической продукции, являются простыми, определяются исключительно в проценте от таможенной стоимости товара. Основная причина данного обстоятельства – высокий уровень стоимости фармацевтической продукции, а также нерациональность ее обложения сложными пошлинами из-за трудностей в определении базы.

Необходимо отметить, что после вступления Российской Федерации в ВТО, начиная с 2014 г. произошло существенное снижение ставок ввозных таможенных пошлин (ранее уровень ставок составлял от 0 до 15%, преимущественно 10%). При этом по комплексным лекарственным средствам (группа 3003) как до вступления в ВТО, так и в настоящее время ставка ввозной таможенной пошлины нулевая, так как значительное количество специфических препаратов не изготавливается в России и ЕАЭС в целом, что требует их импорта.

Ставка ввозной таможенной пошлины на лекарства редко превышает 5%, а НДС может быть уплачен по ставке 10%, если предоставлены все необходимые разрешительные документы, а код ТН ВЭД лекарственного средства включен в Постановление Правительства Российской Федерации от 15 сентября 2008 г. № 688 «Об утверждении перечней кодов медицинских товаров, облагаемых налогом на добавленную стоимость по налоговой ставке 10 процентов». В свою очередь, ввоз фармацевтических субстанций имеет преференции и облагается нулевой ввозной пошлиной.

Более того, в апреле 2022 г. впервые таможенная пошлина на ввоз лекарственных средств была обнулена. Это была вынужденная мера, направленная на преодоление последствий от санкций, введенных недружественными странами. Позже ее продлили до 31 марта 2023 г. Обнуление пошлин помогло не допустить резкого роста цен на лекарства и сохранить положительную динамику поставок. Введенные меры способствовали стабилизации экономики России и работы российских импортозависимых фармпроизводителей [11].

Анализ применения ставок Единого таможенного тарифа (ЕТТ) в отношении импортируемой фармацевтической продукции показывает прямую связь между установленными ставками ввозной таможенной пошлины и внешнеторговым оборотом фармацевтической продукции. Изменения в ЕТТ оказывают заметное воздействие на объемы импорта фармацевтической продукции. Уменьшение ставок стимулирует импорт, тогда как их увеличение приводит к снижению. Это еще раз подтверждает, что таможенно-тарифное регулирование играет важную роль в формировании оборота товаров исследуемой товарной группы.

Таким образом, система таможенного регулирования ввоза фармацевтической продукции является одним из важнейших факторов развития экономики не только российского спектра, но и для внешнеторговой политики на зарубежных рынках.

В заключение, необходимо отметить, что таможенное регулирование лекарственных средств на территории Российской Федерации – это сложный структурный механизм, который на данный момент времени еще недостаточно сформирован. В настоящее время существует ряд неурегулированных проблемных вопросов, связанных с импортом лекарственных средств в Россию, обострившихся на фоне пандемии коронавирусной инфекции, а также в связи с жесткими санкциями в отношении России со стороны недружественных стран. Для преодоления всех отрицательных последствий правительство Российской Федерации должно предпринять своевременные и отвечающие современным реалиям меры государственной поддержки всех участников оборота лекарственных средств, от импортеров до аптечной сети, а также должны быть внесены все соответствующие поправки в нормативно-правовые документы, регулирующие оборот лекарственных средств, в частности, их импорт на территорию России в рамках ЕАЭС. На сегодняшний день все выделенные проблемы представляют угрозу экономической безопасности России, так как лекарственные средства выступают специфическим товаром и товаром первой необходимости для обеспечения лекарственной, экономической и национальной безопасности России в целом.

Список литературы

1. Берлова Н. В., Чадова Т. В. Анализ действующей системы обеспечения безопасности товаров, перемещаемых через таможенную границу Евразийского экономического союза // Вестник евразийской науки. – 2019. – № 1.
2. Ввоз субстанций для лекарств в Россию рекордно вырос в 2022 году. – URL: <https://pharmmedprom.ru/news/vvoz-sutstantsii-dlya-lekarstv-v-rossiyu-rekordno-viros-v-2022-godu/>
3. Герцик Ю. Г. Перспективы развития интеграционных процессов стран ЕАЭС в области повышения эффективности и безопасности медицинских изделий // Экономические отношения. – 2020. – Т. 10. – № 2. – С. 437–446.
4. Измайлов А. М. Некоторые аспекты развития отечественной фармацевтической отрасли // Экономика и менеджмент инновационных технологий. – 2023. – № 1. – URL: <https://ekonomika.snauka.ru/2023/01/24227>
5. Калмыкова Е. А., Никонорова А. А. Механизм таможенного регулирования внешнеэкономической деятельности // Актуальные проблемы бухгалтерского учета, анализа, контроля и налогообложения в условиях цифровизации экономики : межвузовский сборник научных трудов и результатов совместных научно-исследовательских проектов, представленных на 6-й Международной научно-практической конференции в Государственном университете управления (ГУУ), Москва, 5–7 апреля 2022 г. – М. : Русайнс, 2022. – С. 365–367.
6. Курс на импортнезависимость: как фармрынок адаптируется к новым условиям. – URL: <https://www.rbc.ru/economics/19/10/2022/634993939a794770ddbde6>
7. Легкий, А. А., Фролова А. В., Нерсисян Л. К. Особенности таможенно-тарифного регулирования в условиях ЕАЭС // Экономика и бизнес: теория и практика. – 2021. – № 11-1(81). – С. 119–121.
8. Надь С., Асмятуллин Р. Р. Фармацевтическая промышленность мира: инвестиции в НИОКР в постковидный период // Международная торговля и торговая политика. – 2022. – Т. 8. – № 4 (32). – С. 62–70.
9. Нечаева Ю. Импорт фармацевтических субстанций в Россию // Ремедиум. – 2020. – № 1-3. – С. 17–19.
10. Ноздрачева Е. Н. Об изменении структуры отечественного фармацевтического рынка // Россия и новые вызовы: экономика и общество: материалы II Международной научно-практической конференции, Курск, 19 апреля 2023 года. – Курск : Курский государственный аграрный университет имени И. И. Иванова, 2023. – С. 140–145.
11. Развитие фармацевтического рынка России 2023 в новой реальности: ключевые игроки и результаты. – URL: <https://delprof.ru/press->

center/open-analytics/razvitie-farmatsevticheskogo-rynka-rossii-2023-v-novoy-realnosti-klyuchevye-igroki-i-rezultaty/

12. Таубэ А. А. Некоторые аспекты нормативно-правового регулирования обращения лекарственных средств для медицинского применения в ЕС и ЕАЭС // Медико-фармацевтический журнал Пульс. – 2019. – Т. 21. № 10. – С. 12–19.

13. Федулова М. В. Таможенное регулирование лекарственных средств на территории РФ / М. В. Федулова // Международный журнал гуманитарных и естественных наук. – 2021. – № 1-3(52). – С. 168–170.

14. Черкасова Е. А. Система таможенно-тарифного регулирования в ЕАЭС на современном этапе // Экономика и бизнес: теория и практика. – 2022. – № 4-2. – С. 222–224.

References

1. Berlova N. V., Chadova T. V. Analiz deystvuyushchey sistemy obespecheniya bezopasnosti tovarov, peremeshchaemykh cherez tamozhennuyu granitsu Evraziyskogo ekonomicheskogo soyuza [Analysis of the Current System of Ensuring the Safety of Goods Transported Across the Customs Border of the Eurasian Economic Union]. *Vestnik evraziyskoy nauki*. [Bulletin of Eurasian Science], 2019, No. 1. (In Russ.).

2. Vvoz substantsiy dlya lekarstv v Rossiyu rekordno vyros v 2022 godu [The Import of Substances for Medicines to Russia Increased Record-Breaking in 2022.]. (In Russ.). Available at: <https://pharmmedprom.ru/news/vvoz-sutstantsii-dlya-lekarstv-v-rossiyu-rekordno-viros-v-2022-godu/>

3. Gertsik Yu. G. Perspektivy razvitiya integratsionnykh protsessov stran EAES v oblasti povysheniya effektivnosti i bezopasnosti meditsinskikh izdeliy [Prospects for the Development of Integration Processes of the EAEU Countries in the Field of Improving the Efficiency and Safety of Medical Devices]. *Ekonomicheskie otnosheniya* [Economic Relations], 2020, Vol. 10, No. 2, pp. 437–446. (In Russ.).

4. Izmaylov A. M. Nekotorye aspekty razvitiya otechestvennoy farmatsevticheskoy otrasli [Some Aspects of the Development of the Domestic Pharmaceutical Industry]. *Ekonomika i menedzhment innovatsionnykh tekhnologiy* [Economics and Management of Innovative Technologies], 2023, No. 1. (In Russ.). Available at: <https://ekonomika.snauka.ru/2023/01/24227>

5. Kalmykova E. A., Nikonorova A. A. Mekhanizm tamozhennogo regulirovaniya vneshneekonomicheskoy deyatel'nosti [Mechanism of Customs Regulation of Foreign Economic Activity]. *Aktualnye problemy bukhgalterskogo ucheta, analiza, kontrolya i nalogooblozheniya v usloviyakh tsifrovizatsii ekonomiki, mezhvuzovskiy sbornik nauchnykh trudov i rezultatov sovmestnykh nauchno-issledovatel'skikh projektov, predstavlennykh na 6-y Mezhdunarodnoy nauchno-prakticheskoy konferentsii v Gosu-darstvennom universitete upravleniya (GUU)*,

Moskva, 5–7 aprelya 2022 g. [Actual Problems of Accounting, Analysis, Control and Taxation in the Context of Digitalization of the Economy: An Interuniversity Collection of Scientific Papers and Results of Joint Research Projects Presented at the 6th International Scientific and Practical Conference at the State University of Management (GUU), Moscow, 5–7 April 2022]. Moscow, Rusayns, 2022, pp. 365–367. (In Russ.).

6. Kurs na importonezavisimost: kak farmrynok adaptiruetsya k novym usloviyam [The Course on Import Dependence: How the Pharmaceutical Market Adapts to New Conditions]. (In Russ.). Available at: <https://www.rbc.ru/economics/19/10/2022/634993939a794770ddbdea6>

7. Legkiy, A. A., Frolova A. V., Nersisyan L. K. Osobennosti Tamozhenno-Tarifnogo Regulirovaniya v Usloviyakh EAES [Features of Customs and Tariff Regulation in the Conditions of the EAEU]. *Ekonomika i biznes: teoriya i praktika* [Economics and Business: Theory and Practice], 2021, No. 11-1 (81), pp. 119–121. (In Russ.).

8. Nad S., Asmyatullin R. R. Farmatsevticheskaya promyshlennost mira: investitsii v NIOKR v postkovidnyy period [The Pharmaceutical Industry of the World: Investments in R&D in the Postcovid Period]. *Mezhdunarodnaya trgovlya i trgovaya politika* [International Trade and Trade Policy], 2022, Vol. 8, No. 4 (32), pp. 62–70. (In Russ.).

9. Nechaeva Yu. Import farmatsevticheskikh substantsiy v Rossiyu [Import of Pharmaceutical Substances to Russia]. *Remedium*, 2020, No. 1-3, pp. 17–19. (In Russ.).

10. Nozdracheva E. N. Ob izmenenii struktury otechestvennogo farmatsevticheskogo rynka [On changing the structure of the domestic pharmaceutical market]. *Rossiya i novye vyzovy: ekonomika i obshchestvo: materialy II Mezhdunarodnoy nauchno-prakticheskoy konferentsii, Kursk, 19 aprelya 2023 goda* [Russia and New Challenges: Economy and Society: proceedings of the II International Scientific and Practical Conference, Kursk, April 19, 2023]. Kursk, Kurskiy gosudarstvennyy agrarnyy universitet imeni I. I. Ivanova, 2023, pp. 140–145. (In Russ.).

11. Razvitie farmatsevticheskogo rynka Rossii 2023 v novoy realnosti: klyuchevye igroki i rezultaty [Development of the Russian Pharmaceutical Market in 2023 in a New Reality: Key Players and Results]. (In Russ.). Available at: <https://delprof.ru/press-center/open-analytics/razvitie-farmatsevticheskogo-rynka-rossii-2023-v-novoy-realnosti-klyuchevye-igroki-i-rezultaty/>

12. Taube A. A. Nekotorye aspekty normativno-pravovogo regulirovaniya obrashcheniya lekarstvennykh sredstv dlya meditsinskogo primeneniya v ES i EAES [Some Aspects of Regulatory Regulation of the Circulation of Medicines for Medical Use in the EU and the EAEU]. *Mediko-farmatsevticheskiy zhurnal Puls* [Medico-Pharmaceutical Journal Pulse], 2019, Vol. 21, No. 10, pp. 12–19. (In Russ.).

13. Fedulova M. V. Tamozhennoe regulirovanie lekarstvennykh sredstv na territorii RF [Customs Regulation of Medicines in the Territory of the Russian Federation]. *Mezhdunarodnyy zhurnal gumanitarnykh i estestvennykh nauk* [International Journal of Humanities and Natural Sciences], 2021, No. 1-3 (52), pp. 168–170. (In Russ.).

14. Cherkasova E. A. Sistema tamozhenno-tarifnogo regulirovaniya v EAES na sovremennom etape [The System of Customs and Tariff Regulation in the EAEU at the Present Stage]. *Ekonomika i biznes: teoriya i praktika* [Economics and Business: theory and practice], 2022, No. 4-2, pp. 222–224. (In Russ.).

Сведения об авторах

Юлия Анатольевна Свиридова

старший преподаватель кафедры менеджмента и таможенного дела Смоленского филиала РЭУ им. Г. В. Плеханова.

Адрес: Смоленский филиал Российского экономического университета имени Г. В. Плеханова, 214030, Смоленск, ул. Нормандия – Неман, д. 21.
E-mail: swiridowa.jul@yandex.ru

Анна Андреевна Никонорова

кандидат экономических наук, доцент кафедры менеджмента и таможенного дела Смоленского филиала РЭУ им. Г. В. Плеханова.
Адрес: Смоленский филиал Российского экономического университета имени Г. В. Плеханова, 214030, Смоленск, ул. Нормандия – Неман, д. 21.
E-mail: niconorova@yandex.ru

Андрей Геннадьевич Лучкин

кандидат сельскохозяйственных наук, доцент, заведующий кафедрой менеджмента и таможенного дела Смоленского филиала РЭУ им. Г. В. Плеханова.
Адрес: Смоленский филиал Российского экономического университета имени Г. В. Плеханова, 214030, Смоленск, ул. Нормандия – Неман, д. 21.
E-mail: region-67@mail.ru

Information about the authors

Julia A. Sviridova

Senior Lecturer of the Department of Management and Customs Affairs of Smolensk Branch of the PRUE.

Address: Smolensk Branch of Plekhanov Russian University of Economics, 21 Normandie – Neman Street, Smolensk, 214030, Russian Federation.
E-mail: swiridowa.jul@yandex.ru

Anna A. Nikonorova

PhD, Associate Professor of the Department of Management and Customs Affairs of Smolensk Branch of the PRUE.
Address: Smolensk Branch of Plekhanov Russian University of Economics, 21 Normandie – Neman Street, Smolensk, 214030, Russian Federation.
E-mail: niconorova@yandex.ru

Andrey G. Luchkin

PhD, Associate Professor, Head of the Department of Management and Customs Affairs of Smolensk Branch of the PRUE.
Address: Smolensk Branch of Plekhanov Russian University of Economics, 21 Normandie – Neman Street, Smolensk, 214030, Russian Federation.
E-mail: region-67@mail.ru