

Курбанова А.Е., Тюкавкин-Плотников А.А.

Иркутский государственный университет путей сообщения, г. Иркутск, Российская Федерация

МЕРЫ НЕТАРИФНОГО РЕГУЛИРОВАНИЯ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ ПРИ ПЕРЕМЕЩЕНИИ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ ЧЕРЕЗ ТАМОЖЕННУЮ ГРАНИЦУ ЕАЭС

Аннотация. В статье рассматривается механизм нетарифного регулирования в отношении такого специфического товара как лекарственные средства. Рассмотрены основные меры нетарифного регулирования, применяемые в форме количественных ограничений.

Проведен комплексный анализ системы нетарифного регулирования трансграничного перемещения лекарственных средств: на уровне ЕАЭС и национальном уровне (РФ).

В данной работе авторы подробно рассматривают порядок получения разрешительных документов при различных вариантах перемещения лекарственных средств (общий порядок и специальный (в отношении лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества), цели перемещения (в торговом и неторговом обороте).

Ключевые слова: запреты и ограничений, меры нетарифного регулирования, количественные ограничения, лекарственные средства, трансграничное перемещение лекарственных средств.

Kurbanova A.E., Tyukavkin-Plotnikov A.A.

Irkutsk State Transport University, Irkutsk, the Russian Federation

NON-TARIFF REGULATION MEASURES APPLIED WHEN MOVING MEDICINES THROUGH THE EAEU CUSTOMS BORDER

Annotation. The article discusses the mechanism of non-tariff regulation in relation to such a specific product as medicines. The main measures of non-tariff regulation applied in the form of quantitative restrictions are considered.

A comprehensive analysis of the system of non-tariff regulation of the cross-border movement of medicines has been carried out: at the EAEU level and at the national level (RF level).

In this paper, the authors consider in detail the procedure for obtaining permits for various options for the movement of medicines (general and special (in relation to medicines containing narcotic and psychotropic substances), the purpose of movement (in commercial and non-commercial traffic).

Keywords: prohibitions and restrictions, non-tariff regulatory measures, quantitative restrictions, medicines, cross-border movement of medicines.

В сфере внешнеэкономической деятельности в рамках запретов и ограничений различают такие меры нетарифного регулирования как количественные ограничения, включая лицензирование и квотирование, специальные защитные, антидемпинговые и компенсационные меры (ст. 20-24, 26-27 Федерального закона от 8 декабря 2003 г. № 164-ФЗ «Об основах государственного регулирования внешнеторговой деятельности» [1]. Однако в контексте трансграничного перемещении лекарственных средств актуальной представляется лишь одна мера – разрешительный порядок ввоза. Кроме того, существует лицензирование, которое касается лекарственных средств, содержащих наркотические и психотропные вещества.

Следует отметить, что разрешительный порядок ввоза обладает важными характеристиками.

Во-первых, возможность рассматривать данную меру как самостоятельную, как инструмент реализации административных ограничений, предусматривающий получение государственного разрешения, при перемещении товаров через таможенную границу ЕАЭС или при помещении товаров под таможенную процедуру.

Во-вторых, решением Коллегии ЕЭК от 21 апреля 2015 г. № 30 [2] утвержден единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами. В разделе 2.14 данного перечня указан полный список лекарственных средств, ввоз которых на таможенную территорию ЕАЭС ограничен. А именно:

1) органические химические соединения, используемые в качестве фармацевтических субстанций;

2) железы и прочие органы, предназначенные для органотерапии, высушенные, измельченные или не измельченные в порошок; экстракты желез или прочих органов или их секретов, предназначенные для органотерапии; гепарин и его соли; прочие вещества человеческого или животного происхождения, подготовленные для использования в терапевтических или профилактических целях, в другом месте не поименованные или не включенные;

3) кровь человеческая; кровь животных, приготовленная для использования в терапевтических, профилактических или диагностических целях; сыворотки иммунные и фракции крови, прочие и модифицированные иммунологические продукты, в том числе полученные методами биотехнологии; вакцины, токсины, культуры микроорганизмов (кроме дрожжей) и аналогичные продукты, для использования вышеперечисленного в медицинских целях;

4) лекарственные средства (кроме товаров товарной позиции 3002, 3005 или 3006), состоящие из смеси двух или более компонентов, для использования в терапевтических или профилактических целях, но не расфасованные в виде дозированных лекарственных форм или в формы или упаковки для розничной продажи (кроме используемых для ветеринарии);

5) средства химические контрацептивные на основе гормонов, прочих соединений товарной позиции 2937 или спермицидов;

6) препараты, в состав которых входят витамины и (или) минеральные вещества, для использования в медицинских целях;

7) провитамины и витамины, природные или синтезированные (включая природные концентраты), их производные, используемые в основном в качестве витаминов, и смеси этих соединений, в том числе в любом растворителе, для использования в медицинских целях;

8) полимеры природные (например, альгиновая кислота) и полимеры природные модифицированные (например, отвержденные протеины, химические производные натурального каучука), в первичных формах, для использования в медицинских целях;

9) плацебо и наборы обезличенных клинических препаратов для проведения одобренных клинических исследований простым слепым (или двойным слепым) методом, расфасованные в виде дозированных форм.

Рассмотрим лекарственные средства, которые содержат наркотические и психотропные вещества. Импорт лекарственных средств содержащих наркотические средства, психотропные вещества и их прекурсоры, указанные в разделе 2.12 единого перечня, осуществляется в соответствии с Положением о ввозе на таможенную территорию Евразийского экономического Союза и вывозе с этой территории указанных веществ (приложение № 10 Решения Коллегии ЕЭК от 21 апреля 2015 г. № 30). Согласно данному Положению импорт и (или) экспорт лекарственных средств содержащих наркотические, психотропные средства, осуществляется только при наличии оформленной лицензии. Лицензия должна быть представлена таможенному органу страны-члена ЕАЭС при поступлении на таможенную территорию ЕАЭС указанных веществ. Выдача таких лицензий регламентируется в приложении № 7 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 г. [3].

В Российской Федерации за выдачу лицензий на ввоз и вывоз товаров отвечает Министерство промышленности и торговли Российской Федерации.

Соблюдение данного требования является обязательным для легального ввоза и вывоза прекурсоров, что очень важно для обеспечения безопасности и правопорядка на территории ЕАЭС. Для оформления лицензии заявителем или его представителем, имеющим подтверждение соответствующих полномочий на бумажном носителе (в случае подачи заявления на бумажном носителе) или в электронной форме (далее – представитель), в уполномоченный орган представляются следующие документы и (или) сведения:

а) заявление на выдачу лицензии, оформленное в соответствии с Инструкцией, утвержденной приложением № 1 Решения Совета ЕЭК от 24 ноября 2023 г. № 125 «Об утверждении Правил выдачи лицензий и разрешений на экспорт и (или) импорт товаров, включенных в единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами» [4];

б) электронная копия заявления на выдачу лицензии в формате, определяемом законодательством государства-члена, в случае подачи заявления на бумажном носителе;

в) копии договора (контракта), приложений и (или) дополнений к нему (для разовой лицензии).

Также важно отметить, что количество наркотических средств, которые находятся под международным контролем и указываются в лицензии на экспорт, не должно превышать утвержденные и опубликованные Международным комитетом по контролю над наркотиками годовые потребности для страны-импортера согласно Единой конвенции о наркотических средствах 1961 г. [5]. Аналогично, количество психотропных веществ, указанных в лицензии на вывоз, не должно превышать опубликованные оценки ежегодных медицинских и научных потребностей для страны-импортера, согласно Конвенции о психотропных веществах 1971 г. [6].

Основанием для отказа в выдаче лицензии является:

- наличие неполных или недостоверных сведений в документах, представленных заявителем для получения лицензии;

- несоблюдение требований

- прекращение или приостановление действия одного или нескольких документов, служащих основанием для выдачи лицензии;

- нарушение международных обязательств государств-членов, которое может наступить вследствие исполнения договора (контракта), для реализации которого запрашивается лицензия;

- исчерпание квоты, а также тарифной квоты, либо их отсутствие (в случае оформления лицензии на котируемые товары);

- иные основания, предусмотренные актом Комиссии.

Решение об отказе в выдаче лицензии должно быть мотивированным и представляться заявителю в письменной форме либо в форме электронного документа, если это предусмотрено решением ЕЭК, а при отсутствии указанного решения – законодательством государства-члена ЕАЭС.

Уполномоченный орган оформляет оригинал лицензии, который выдается заявителю. Заявитель до таможенного декларирования товаров представляет оригинал лицензии в соответствующий таможенный орган, который при постановке лицензии на контроль выдает заявителю ее копию с отметкой таможенного органа о постановке на контроль.



Рис.1 Количество выданных лицензий на импорт и (или) экспорт лекарственных средств содержащих наркотические, психотропные средства, в период 2022-2025 гг.

В 2022-2024 гг. наблюдается устойчивая тенденция к увеличению количества лицензий на деятельность, связанную с обращением лекарственных средств, содержащие наркотические и психотропные вещества, что свидетельствует о развитии сектора обращения лекарств с контролируемыми веществами. В 2025 году, по состоянию на середину июня, выдано 100 лицензий, что указывает на сохранение высокого уровня, и вероятно, по итогам года общая цифра также будет близка 200 как в предыдущие годы. Эти данные свидетельствуют о стабильном спросе на деятельность, связанную с оборотом наркотических и психотропных веществ, содержащихся в лекарственных средствах и требует дальнейшего внимания со стороны регулирующих органов.

Порядок перемещения лекарственных средств регулируется Положением о ввозе на таможенную территорию ЕАЭС лекарственных средств» (Приложение № 21 к Решению Коллегии ЕЭК от 21 апреля 2015 г. № 30), действие которого распространяется на:

1 юридических и физических лиц, зарегистрированных в качестве субъектов предпринимательской деятельности, осуществляющих ввоз лекарственных средств на территорию Российской Федерации;

2 иностранные организации – производители лекарственных средств в лице уполномоченных представительств (филиалов) или их доверенных лиц;

3 физических лиц, осуществляющих ввоз таких товаров для личного пользования.

Физические лица имеют право ввозить в Российскую Федерацию и вывозить из нее как зарегистрированные, так и незарегистрированные лекарственные средства, не содержащие наркотических и психотропных веществ, без необходимости предоставления разрешительных документов таможенным органам.

Если лекарственные средства включают наркотические или психотропные вещества, их ввоз и вывоз для личного использования возможен только при наличии медицинских показаний и подтверждающих документов, в которых указаны название и количество лекарств. Эти документы должны быть составлены на русском языке или иметь нотариально заверенный перевод на русский. Все такие препараты подлежат

обязательному таможенному декларированию в письменной форме с использованием пассажирской таможенной декларации (ПТД), порядок и форма которой утверждены Решением Коллегии ЕЭК от 23 июля 2019 г. № 124 [7].

Что касается юридических лиц, согласно ст. 47 Федерального закона от 12 апреля 2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» [8], ввозимые в Россию лекарственные средства должны быть внесены в государственный реестр лекарственных средств, а также в единые реестры зарегистрированных препаратов ЕАЭС. Это требование направлено на обеспечение контроля за качеством и безопасностью медицинских препаратов, поступающих на рынок. Также предусмотрена возможность ввоза определенной партии как зарегистрированных, так и незарегистрированных лекарств для специфических целей.

Под зарегистрированными лекарственными средствами понимаются лекарственные средства, включенные в единый реестр зарегистрированных лекарственных средств ЕАЭС или включенные в соответствующий государственный реестр лекарственных средств государства – члена ЕАЭС в соответствии с законодательством этого государства. Ввоз зарегистрированных лекарственных средств осуществляется при наличии сведений о включении лекарственных средств в единый реестр или в соответствующий государственный реестр лекарственных средств государства – члена ЕАЭС. В некоторых случаях представление таможенным органам государства-члена сведений о включении в реестр или наличие разрешительного документа не требуется. Конкретно это касается следующих ситуаций:

а) физические лица могут ввозить зарегистрированные и незарегистрированные лекарственные средства в качестве товаров для личного пользования без необходимости предоставления дополнительных документов;

б) возможен ввоз зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств для лечения пассажиров и членов экипажа транспортных средств, а также поездных бригад и водителей, прибывших на таможенную территорию ЕАЭС (эти препараты могут находиться в аптечках первой помощи транспортных средств в ограниченных количествах, которые определяются законодательством страны их регистрации, если иное не установлено нормами законодательства государства-члена ЕАЭС);

в) разрешается ввоз зарегистрированных и незарегистрированных лекарственных средств для лечения участников международных культурных и спортивных мероприятий, а также участников международных экспедиций, если иное не предусмотрено законодательством соответствующего государства-члена ЕАЭС.

Таким образом, предоставление сведений о включении в реестр не требуется в вышеуказанных случаях, что способствует облегчению процессов ввоза лекарственных средств в определенных ситуациях. Государственная регистрация лекарственных средств является неотъемлемой частью фармацевтического регулирования в Российской Федерации. Этот процесс заключается в оценке качества, безопасности и эффективности лекарственных препаратов, прежде чем они будут допущены к обращению на рынке.

К государственной регистрации подлежат следующие категории лекарственных препаратов:

- 1 препараты, вводимые в обращение впервые в Российской Федерации;
 - 2 лекарственные препараты, которые были ранее зарегистрированы, но теперь производятся в других лекарственных формах или в измененной дозировке;
 - 3 новые комбинации уже зарегистрированных лекарственных средств.
- В Российской Федерации подтверждением факта государственной регистрации

является регистрационное удостоверение. Регистрационное удостоверение (РУ) Росздравнадзора – это официальный документ, выдаваемый Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор), который подтверждает соответствие медицинского изделия установленным требованиям и разрешает его использование на территории Российской Федерации. Регистрационное удостоверение необходимо для ввода медицинского изделия в гражданский оборот и его дальнейшего использования в медицинской практике, которое выдается на бессрочной основе. Однако для впервые регистрируемых препаратов срок действия удостоверения ограничивается пятью годами. По истечении этого срока и при подтверждении всех стандартов и требований, возможно получение бессрочного удостоверения.

Существуют определенные условия, при которых данная регистрация не допускается. Одним из ключевых аспектов является недопустимость регистрации лекарственных средств с одинаковыми торговыми наименованиями, но различающимися по качественному составу действующих веществ, а также ситуацией, когда один и тот же препарат представлен под несколькими названиями одним и тем же держателем регистрационного удостоверения. Также государственная регистрация лекарственных средств, предназначенных для использования в специфических условиях, таких как военные действия или чрезвычайные ситуации, требует соблюдения определённого порядка, утвержденного Правительством РФ. Эти меры необходимы для обеспечения безопасности населения и ликвидации угроз здоровью в критических ситуациях, особенно если препараты разрабатываются по поручению органов, отвечающих за оборону и безопасность страны.

Также в соответствии с Законом «Об обращении лекарственных средств» государственная регистрация лекарственного препарата осуществляется исключительно на имя юридического лица. При этом заявителем на регистрацию может быть, как разработчик, так и другое юридическое лицо.

При ввозе лекарственных средств не требуется получение лицензии, если они не содержат наркотические и психотропные препараты. Соблюдение запретов и ограничений осуществляется на основе предоставления сведений о включении лекарственных средств в реестр либо заключения уполномоченного государственного органа. Рассмотрим подробнее о включении в реестр лекарственных средств. Государственный реестр лекарственных средств (ГРЛС) является основным инструментом контроля за качеством и безопасностью лекарственных препаратов в Российской Федерации. Включение в данный реестр, произведенной для реализации, проходит через строгие процедуры проверки и экспертизы, что обеспечивает защиту здоровья населения (ст. 34 Закона от 22 декабря 2014 г. № 429-ФЗ [9]). Первым шагом для включения в ГРЛС является проведение экспертизы её качества. Данная экспертиза позволяет подтвердить соответствие препараты установленным стандартам на всех этапах его производства. Экспертиза качества фармацевтической субстанции и составление комиссией экспертов заключений по результатам этой экспертизы происходит в срок, не превышающий тридцати рабочих дней. Срок начинается с момента направления в личный кабинет экспертного учреждения в единой системе соответствующего задания, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью уполномоченного федерального органа исполнительной власти.

В соответствии с Законом «Об обращении лекарственных средств» оговариваются срок экспертизы в экспертных организациях и время, необходимое на подготовку проекта приказа о регистрации лекарственного средства, выдачу регистрационного удостоверения и включения зарегистрированных лекарств в Государственный реестр Российской Федерации. Это обеспечивает быстрое поступление новых лекарственных препаратов на отечественный фармацевтический

рынок.

Ключевым моментом в регистрации лекарственного препарата является экспертиза материалов регистрационного досье. Получение положительных результатов экспертизы лекарственного препарата и испытаний его качества, безопасности и эффективности – необходимое условие вывода препарата на рынок.

Данная экспертиза включает в себя:

1) экспертизу документов для получения разрешения на проведение клинического исследования препарата;

2) экспертизу качества лекарственного средства и отношения ожидаемой пользы к возможному риску применения, осуществляемую после проведения клинического исследования.

Закон «Об обращении лекарственных средств» содержит исчерпывающий перечень условий и оснований для принятия решений на различных стадиях процедуры регистрации и устанавливает ответственность за них, оговорен круг лиц, производящих экспертизу, прописаны процедура ее проведения, оформление результатов и ответственность лиц, производящих экспертизу, за дачу заключения, содержащего необоснованные или фальсифицированные выводы. Кроме того, указанным Законом предусмотрена отмена регистрации лекарственного препарата при вынесении судом решения о нарушении прав правообладателя объектов интеллектуальной собственности при обращении лекарственного средства.

В соответствии с ч. 3 ст. 47 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств», ввоз незарегистрированных лекарственных средств производится на основании разрешения, выданного уполномоченным федеральным органом исполнительной власти по заявлениям лиц. Согласно Решению Коллегии ЕЭК от 21 апреля 2015 г. № 30 (Приложение № 21) ввоз незарегистрированных лекарственных средств осуществляется на основании разрешения уполномоченного государственного органа в сфере обращения лекарственных средств государства – члена ЕАЭС при условии, что ввозимые лекарственные средства предназначены для:

- экспертизы лекарственных средств;
- осуществления регистрации лекарственных средств;
- оказания медицинской помощи по жизненным показаниям конкретного человека (пациента);
- оказания медицинской помощи ограниченному контингенту пациентов с редкой и (или) особо тяжелой патологией;
- оказания гуманитарной помощи;
- внедрения инновационных медицинских технологий, проведения научных и иных исследований и разработок в медицине;
- клинических исследований и испытаний (в отношении ввоза конкретной партии лекарственных средств).

Процесс ввоза незарегистрированных лекарственных препаратов, исключая наркотические и психотропные вещества, регулируется строгими правилами. Этот порядок предусмотрен для обеспечения безопасного и эффективного использования лекарств, которые могут быть необходимы для оказания медицинской помощи пациентам, находящимся в критическом состоянии.

Заключение (разрешительный документ) предоставляется уполномоченным органом государства-члена ЕАЭС при соблюдении определенных требований. Для его получения заявителю необходимо представить следующие документы и сведения:

1. Проект заключения (разрешительного документа), оформленный в соответствии с методическими указаниями по заполнению единой формы, предназначенной для ввоза и транзита отдельных товаров, включенных в единый

перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами (Решение Коллегии ЕЭК от 16 мая 2012 г. № 45 [10]).

2. Копии договора (контракта), а также приложения и дополнения к нему (при отсутствии договора (контракта) необходимо предоставить копию другого документа, подтверждающего намерения сторон).

3. Иные документы и сведения, предусмотренные законодательством государства-члена ЕАЭС.

Отказ в выдаче заключения (разрешительного документа) может возникнуть по следующим основаниям:

- непредставление заявителем полного пакета документов;
- наличие неполных или недостоверных сведений в документах, представленных заявителем для получения заключения (разрешительного документа);
- другие основания, указанные в законодательстве государства-члена ЕАЭС.

Эти условия и правила направлены на обеспечение прозрачности и законности процесса выдачи разрешительных документов, способствующих успешной торговле и соблюдению требований к ввозимым товарам.

Все документы должны представляться на русском языке либо иметь заверенный в установленном порядке перевод на русский язык. Разрешения на ввоз выдаются в кратчайшие сроки и без взимания платы, что способствует быстрому реагированию на потребности пациентов. Все эти аспекты подробно изложены в Правилах ввоза лекарственных средств для медицинского применения на территорию Российской Федерации, утвержденных Постановлением Правительства РФ от 1 июня 2021 г. № 853 [11].

БИБЛИГРАФИЧЕСКИЙ СПИСОК

1. Федеральный закон от 08.12.2003 г. № 164-ФЗ «Об основах государственного регулирования внешнеторговой деятельности» (ред. от 08.08.2024) // Собрание законодательства РФ. 2003. № 50. Ст. 4850.

2. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 21.04.2015 г. № 30 «О мерах нетарифного регулирования» (ред. от 18.02.2025) // Таможенные ведомости. 2015. № 12 (приложение N 6).

3. Договор о Евразийском экономическом союзе (подписан в г. Астане 29.05.2014) (ред. от 25.05.2023) [Электронный ресурс]. URL: <http://www.eurasiancommission.org/> (Дата обращения: 26.06.2025).

4. Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 24.11.2023 г. № 125 «Об утверждении Правил выдачи лицензий и разрешений на экспорт и (или) импорт товаров, включенных в единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами» (ред. от 29.11.2024) [Электронный ресурс]. URL: <http://www.eaeunion.org/> (Дата обращения: 26.06.2025).

5. Единая конвенция о наркотических средствах 1961 года (с поправками, внесенными в нее в соответствии с Протоколом 1972 года о поправках к Единой конвенции о наркотических средствах 1961 года) (заключена в г. Нью-Йорке 30.03.1961) // Бюллетень международных договоров. 2000. № 8. С. 15-50.

6. Конвенция о психотропных веществах (заключена в г. Вене 21.02.1971) // Сборник действующих договоров, соглашений и конвенций, заключенных СССР с иностранными государствами. Вып. XXXV. М., 1981. С. 416-434.

7. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 23.07.2019 г. № 124 «О таможенном декларировании товаров для личного пользования» (ред. от 14.02.2023) [Электронный ресурс]. URL: <http://www.eaeunion.org/> (Дата обращения: 26.06.2025).

8. Федеральный закон от 12.04.2010 г. № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» (ред. от 26.12.2024) // Собрание законодательства РФ. 2010. № 16. Ст. 1815.

9. Федеральный закон от 22.12.2014 г. № 429-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон "Об обращении лекарственных средств"» (ред. от 30.01.2024) // Собрание законодательства РФ. 2014. № 52 (Часть I). Ст. 7540.

10. Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 16.05.2012 г. № 45 «О единой форме заключения (разрешительного документа) на ввоз, вывоз и транзит отдельных товаров, включенных в единый перечень товаров, к которым применяются меры нетарифного регулирования в торговле с третьими странами, и методических указаниях по ее заполнению» (ред. от 07.02.2023) [Электронный ресурс]. URL: <http://www.tsouz.ru/> (Дата обращения: 26.06.2025).

11. Постановление Правительства РФ от 01.06.2021 г. № 853 «Об утверждении Правил ввоза лекарственных средств для медицинского применения в Российскую Федерацию и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации» (ред. от 18.06.2025) // Собрание законодательства РФ. 2021. № 23. Ст. 4092.

REFERENCES

1. Federal Law No. 164-FZ dated 08.12.2003 "On the basics of State regulation of foreign trade activity" (as amended on 08.08.2024) // Collection of Legislation of the Russian Federation. 2003. No. 50. Art. 4850.

2. Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission dated 21.04.2015 No. 30 "On measures of non-tariff regulation" (as amended by 02/18/2025) // Customs Gazette. 2015. No. 12 (Appendix No. 6).

3. Treaty on the Eurasian Economic Union (signed in Astana on 05/29/2014) (as amended on 05/25/2023) [Electronic resource]. URL: <http://www.eurasiancommission.org/> (Date of access: 26.06.2025).

4. Decision of the Council of the Eurasian Economic Commission dated 11/24/2023 No. 125 "On approval of the Rules for Issuing Licenses and Permits for the Export and (or) Import of Goods included in the Unified List of Goods subject to Non-tariff Regulatory Measures in Trade with Third Countries" (as amended on 11/29/2024) [Electronic resource]. URL: <http://www.eaeunion.org/> (Date of access: 26.06.2025).

5. The Single Convention on Narcotic Drugs of 1961 (as amended by the 1972 Protocol on Amendments to the Single Convention on Narcotic Drugs of 1961) (concluded in New York on 03/30/1961) // Bulletin of International Treaties. 2000. No. 8. pp. 15-50.

6. Convention on Psychotropic Substances (concluded in Vienna on 02/21/1971) // Collection of existing treaties, agreements and conventions concluded by the USSR with foreign states. Issue XXXV. Moscow, 1981. pp. 416-434.

7. Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission dated 07/23/2019 No. 124 "On the customs declaration of goods for personal use" (as amended on 02/14/2023) [Electronic resource]. URL: <http://www.eaeunion.org/> (Date of appeal: 26.06.2025).

8. Federal Law No. 61-FZ dated 12.04.2010 "On the Circulation of Medicines" (as amended on 26.12.2024) // Collection of Legislation of the Russian Federation. 2010. No. 16. Art. 1815.

9. Federal Law No. 429-FZ dated 22.12.2014 "On Amendments to the Federal Law "On the Circulation of Medicinal Products" (as amended on 30.01.2024) // Collection of Legislation of the Russian Federation. 2014. No. 52 (Part I). Art. 7540.

10. Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission No. 45 dated 05/16/2012 "On a single form of conclusion (Authorization document) for the import, export

and transit of certain goods included in the Single List of Goods subject to Non-tariff Regulatory Measures in Trade with Third Countries, and guidelines for completing it" (as amended on 02/07/2023) [Electronic resource]. URL: <http://www.tsouz.ru> / (Date of access: 26.06.2025).

11. Decree of the Government of the Russian Federation No. 853 dated 06/01/2021 "On Approval of the Rules for the Import of Medicines for Medical Use into the Russian Federation and Invalidation of Certain Acts and Certain Provisions of Certain Acts of the Government of the Russian Federation" (as amended on 06/18/2025) // Collection of Legislation of the Russian Federation. 2021. No. 23. St. 4092.

Информация об авторах

Курбанова Алина Евгеньевна – студент гр. Т-20-2 факультета «Экономика и управление» Иркутского государственного университета путей сообщения, г. Иркутск, e-mail: akurbanovaa@mail.ru.

Тюкавкин-Плотников Алексей Александрович – кандидат юридических наук, доцент, заведующий кафедрой «Таможенное дело и правоведение» Иркутского государственного университета путей сообщения, г. Иркутск, e-mail: tyukavkin@mail.ru.

Information about the authors

Kurbanova Alina Evgenievna – student gr. T-20-2 of the Faculty of Economics and Management, Irkutsk State Transport University, Irkutsk, e-mail: akurbanovaa@mail.ru.

Tyukavkin-Plotnikov Aleksey Aleksandrovich – Candidate of Legal Sciences, Associate Professor, Head of the Department of Customs and Jurisprudence, Irkutsk State Transport University, Irkutsk, e-mail: tyukavkin@mail.ru.