

МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

ФАКУЛЬТЕТ МЕЖДУНАРОДНЫХ ОТНОШЕНИЙ

КАФЕДРА ТАМОЖЕННОГО ДЕЛА

Аннотация к дипломной работе

**ТАМОЖЕННОЕ РЕГУЛИРОВАНИЕ ВВОЗА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ
ПРОДУКЦИИ НА ТЕРРИТОРИЮ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

Карпович Амина Андреевна

Научный руководитель – профессор, доктор исторических наук Острога В.А.

Минск, 2024

АННОТАЦИЯ

1. Структура и объем дипломной работы

Дипломная работа состоит из задания на дипломную работу, оглавления, перечня условных обозначений, реферата дипломной работы, введения, трёх глав, заключения, списка использованных источников. Общий объем работы составляет 69 страницы. Работа включает 60 источников.

2. Ключевые слова

РЕГУЛИРОВАНИЕ, РЫНОК, ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ, ДЕЯТЕЛЬНОСТЬ, ПРОДУКЦИЯ, ВВОЗ, СТАВКА, ЛЬГОТЫ, ВОПРОСЫ, СОВЕРШЕНСТВОВАНИЕ

3. Текст реферата

Объект исследования: общественные отношения, определяющие таможенное регулирование ввоза фармацевтической продукции на территории Республики Беларусь.

Цель работы: заключается в комплексном научном анализе теоретических и практических вопросов таможенного регулирования ввоза фармацевтической продукции на территории Республики Беларусь.

Методология исследования: общенаучные методы (диалектический, исторический, анализ и другие) и специальные юридические методы (сравнительно-правовой, формально-юридический, статистический и другие).

Научная новизна исследования: в дипломной работе предпринята попытка выявить и проанализировать основные проблемы таможенного регулирования ввоза фармацевтической продукции на территории Республики Беларусь. В результате проведенного исследования были выработаны предложения по совершенствованию законодательства Республики Беларусь. В частности, сформулировано необходимость в контексте разворачивающихся цифровых преобразований необходимость создания электронных сервисов, которые позволят гражданам осуществить проверку законности приобретаемой фармацевтической продукции и далее активно реагировать посредством подачи жалобы на недобросовестных участников рынка. В основных чертах аналогичный антиконтрафактный механизм должен быть сформирован и на уровне ЕАЭС. Одновременно предложена целесообразность принятия специальной Стратегии в Республике Беларусь в сфере противодействия фармацевтическому контрафакту, а также необходимость стратегического планирования международно-правового сотрудничества государств – членов раздел в общей стратегии антиконтрафактной политики ЕАЭС в фармацевтической сфере.

Полученные в ходе исследования выводы могут быть использованы в правотворческой деятельности и в дальнейших научных исследованиях.

Дипломная работа является самостоятельно выполненным исследованием.

АНАТАЦЫЯ

1. Структура і аб'ём дыпломнай працы

Дыпломная праца складаецца з задання на дыпломную працу, зместа, пераліку ўмоўных пазначэнняў, рэферата дыпломнай працы, увядзення, трох кіраўнікоў, заключэння, спісу выкарыстаных крыніц. Агульны аб'ём працы складае 69 старонкі. Праца ўключае 60 крыніц.

2. Ключавыя словы

РЭГУЛЯВАННЕ, РЫНАК, ФАРМАЦЭЎТЫЧНАЯ, ДЗЕЙНАСЦЬ, ПРАДУКЦЫЯ, СААЗ, СТАЎКА, ІЛЬГОТЫ, ПЫТАННІ, УДАСКАНАЛЕННЕ.

3. Тэкст рэферата

Аб'ект даследавання: грамадскія адносіны, якія вызначаюць мытнае рэгуляванне ўвозу фармацэўтычнай прадукцыі на тэрыторыі Рэспублікі Беларусь.

Мэта работы заключаецца ў комплексным навуковым аналізе тэарэтычных і практычных пытанняў мытнага рэгулявання ўвозу фармацэўтычнай прадукцыі на тэрыторыі Рэспублікі Беларусь.

Метадалогія даследавання: агульнанавуковыя метады (дыялектычны, гістарычны, аналіз і іншыя) і спецыяльныя юрыдычныя метады (параўнальна-прававы, фармальна-юрыдычны, статыстычны і іншыя).

Навуковая навізна даследавання: у дыпломнай рабоце зроблена спроба выявіць і прааналізаваць асноўныя праблемы мытнага рэгулявання ўвозу фармацэўтычнай прадукцыі на тэрыторыі Рэспублікі Беларусь. У выніку праведзенага даследавання былі выпрацаваны прапановы па ўдасканаленні заканадаўства Рэспублікі Беларусь. У прыватнасці, сфармулявана неабходнасць у кантэксце разгортваюцца лічбавых пераўтварэнняў неабходнасць стварэння электронных сэрвісаў, якія дазваляць грамадзянам ажыццявіць праверку законнасці фармацэўтычнай прадукцыі, якая набываецца, і далей актыўна рэагаваць пасродкам падачы скаргі на нядобрасумленых удзельнікаў рынку. У асноўных рысах аналагічны антыкантрафактны механізм павінен быць сфарміраваны і на ўзроўні ЕАЭС. Адначасова прапанавана мэтазгоднасць прыняцця спецыяльнай Стратэгіі ў Рэспубліцы Беларусь у сферы процідзеяння фармацэўтычнаму кантрафакту, а таксама неабходнасць стратэгічнага планавання міжнародна-прававога супрацоўніцтва дзяржаў - членаў раздзел у агульнай стратэгіі антыкантрафактнай палітыкі ЕАЭС у фармацэўтычнай сферы.

Атрыманыя ў ходзе даследавання вывады могуць быць выкарыстаны ў праватворчай дзейнасці і ў далейшых навуковых даследаваннях.

Дыпломная праца з'яўляецца самастойна выкананым даследаваннем.

ANNOTATION

1. Structure and scope of the diploma work

The thesis consists of a thesis assignment, a table of contents, a list of symbols, an abstract of the thesis, an introduction, three chapters, a conclusion, and a list of sources used. The total volume of work is 69 pages. The work includes 60 sources.

2. Keywords

REGULATION, MARKET, PHARMACEUTICAL, ACTIVITY, PRODUCTS, IMPORTATION, RATE, BENEFITS, QUESTIONS, IMPROVEMENT.

3. Text of the abstract

Object of study: social relations that determine customs regulation of the import of pharmaceutical products into the territory of the Republic of Belarus.

The purpose of the work: is a comprehensive scientific analysis of theoretical and practical issues of customs regulation of the import of pharmaceutical products into the territory of the Republic of Belarus.

Research methodology: general scientific methods (dialectical, historical, analysis and others) and special legal methods (comparative legal, formal legal, statistical and others).

Scientific novelty of the research: the thesis attempted to identify and analyze the main problems of customs regulation of the import of pharmaceutical products into the territory of the Republic of Belarus. As a result of the study, proposals were developed to improve the legislation of the Republic of Belarus. In particular, the need to create electronic services that will allow citizens to verify the legality of purchased pharmaceutical products and then actively respond by filing complaints against unscrupulous market participants is formulated. In general terms, a similar anti-counterfeiting mechanism should be formed at the level of the EAEU. At the same time, the feasibility of adopting a special Strategy in the Republic of Belarus in the field of combating pharmaceutical counterfeiting is proposed, as well as the need for strategic planning of international legal cooperation of member states, a section in the general strategy of the EAEU anti-counterfeiting policy in the pharmaceutical sector.

The conclusions obtained during the study can be used in law-making activities and in further scientific research.

The thesis is an independently completed study.