

УДК 614.272:615.12/.15:339.5(477)

ОПТИМИЗАЦИЯ ВНЕШНЕЭКОНОМИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ УКРАИНСКИХ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ ОПТОВЫХ И ОПТОВО-РОЗНИЧНЫХ ПРЕДПРИЯТИЙ (ОРГАНИЗАЦИЙ)

Толочко В.М., Заричковская М.В., Чешева М.В.

*Институт повышения квалификации специалистов фармации Национального
фармацевтического университета, г. Харьков, Украина*

Проанализировав внешнеэкономическую деятельность (ВЭД) украинских фармацевтических оптовых и оптово-розничных предприятий (организаций) (фармацевтических предприятий), установлено, что большинство проблем связано с процедурой таможенного оформления лекарственных средств (ЛС) и изделий медицинского назначения (ИМН). В первую очередь это отсутствие единых требований к проведению основных этапов ВЭД, а именно: нет единой схемы аккредитации фармацевтического предприятия на таможене, отсутствует единая схема проведения таможенного оформления ЛС и ИМН и т.д.

В современной практике ВЭД используются около 250 видов разных документов – товаросопроводительные, транспортные, платежные и др. Подготовка участниками ВЭД таких документов требует значительных затрат времени, материальных и трудовых ресурсов. Расходы, связанные с обеспечением документооборота ВЭД, могут достигать до 10% конечной стоимости товаров.

В связи с этим нами были проведены исследования, в результате которых обосновано введение должности уполномоченного лица для осуществления ВЭД, выделены основные аспекты его деятельности и последовательность их выполнения на конкретных этапах осуществления ВЭД. Нами был обоснован алгоритм осуществления ВЭД фармацевтическими предприятиями, который состоит из четырех основных этапов, и виды работы уполномоченного лица для его осуществления.

Первый этап – «подготовительный». Все действия осуществляются в пределах фармацевтического предприятия. Главная задача – составление необходимого ассортимента ЛС и ИМН.

Второй этап – «согласовательный». Он предусматривает действия за пределами фармацевтического предприятия с разными организациями, которые носят согласовательный характер на право ввоза ЛС и ИМН на территорию Украины. Количество таких документов и соответствующих организаций зависит от вида операций и кодов ТН ВЭД.

Третий этап – «таможенный». Он заключается в действиях по таможенному оформлению ЛС и ИМН.

Четвертый этап – «другие действия». Этот этап предусматривает действия, связанные с получением разрешения на свободное обращение («таможенная очистка товара») ЛС и ИМН.

Деятельность уполномоченного лица по осуществлению ВЭД предусматривает также выполнение ряда заданий, которые должны быть прописаны в ее должностной инструкции по осуществлению ВЭД. Нами было изучено ВЭД фармацевтических предприятий и методом кластерного анализа проведена их кластеризация, по результатам которой они классифицированы на 4 группы (табл. 1).

Таблица 1 – Классификация отечественных фармацевтических оптовых и оптово-розничных предприятий (организаций) по критериям определения объемов ВЭД

| группа | классификация предприятий | Критерии определения ВЭД | | Организационное обеспечение |
|--------|--|---------------------------------|---------------------|-----------------------------|
| | | объем от общего товарооборота % | частота выполнения | |
| I | Большие фармацевтические предприятия | от 50% до 100% | ежемесячно | Группа отделов ВЭД |
| II | Средние фармацевтические предприятия | от 20% до 50% | Ежеквартально | Отдельный отдел ВЭД |
| III | Небольшие фармацевтические предприятия | до 20% | Несколько раз в год | Уполномоченное лицо по ВЭД |
| IV | Одноразово осуществляющие ВЭД фармацевтические предприятия | от 0,1% | 1-2 раза в год | Уполномоченное лицо по ВЭД |

Из таблицы 1 видно, что в зависимости от группы фармацевтических предприятий по критериям определения ВЭД предложено ее организационное обеспечение – от группы отделов до уполномоченного лица по осуществлению ВЭД.

На основании результатов исследования ВЭД на фармацевтических предприятиях определены основные проблемы в ее проведении. Для оптимизации ВЭД на фармацевтических предприятиях разработаны единые алгоритмы процедур, связанных с ее осуществлением.

Впервые предложена и научно обоснована необходимость включения в штат фармацевтических предприятий должности уполномоченного лица по осуществлению ВЭД. Для уполномоченного лица по осуществлению ВЭД обоснованы основные аспекты деятельности, квалификационные требования. В зависимости от объема ВЭД фармацевтических предприятий дана их классификация и предложено организационное обеспечение ВЭД.

Материалы исследований положены в основу методических рекомендаций, информационных листов, которые утверждены ПК «Фармация» АМН и МОЗ Украины и нашли практическое использование.

Литература:

1. Зовнішньоекономічна діяльність підприємств: Навч. посіб. / І.В.Багрова, В.С.Власюк, О.О.Гетьман; за заг. ред. І.В.Багрової. – К.: Центр навчальної літератури, 2004. – 580 с.
2. Кредісова А.І. Управління зовнішньоекономічною діяльністю: Навч. посіб. – К.: ВІРА-Р «Альтерпрес», 2000. – 448 с.

3. Про зовнішньоекономічну діяльність: Закон України від 16.04.1991р. // Вісник Верховної Ради України. – 1991. – № 29.
4. Толочко В.М., Зарічкова М.В., Чешева М.В., Міщенко І.В. Проблеми ~~аспекти~~ зовнішньоекономічної діяльності на вітчизняному фармацевтичному ринку // ~~Вісник~~ фармації. – 2005. – № 4. – С. 28-30.
5. Толочко В.М., Зарічкова М.В. Дослідження зовнішньоторгівельної ~~діяльності~~ вітчизняних фармацевтичних оптових та оптово-роздрібних підприємств (організація) / Фармаком. – 2006. – № 3. – С. 72-78.
6. Фомичева Н. Современные проблемы формирования и проведения эффективной ~~внешне-~~экономической политики в Украине // Економ. часопис. – 2000. – № 4. – С. 35-37.
7. Федина Е.А. Распирение номенклатуры фармацевтических специальностей – М.: Фармация, 2004. – № 5. – С. 43-45.

THE OPTIMIZATION OF THE FOREIGN ECONOMIC ACTIVITY BY UKRAINIAN PHARMACEUTICAL WHOLESALE AND WHOLESALE-RETAIL ENTERPRISES (ORGANIZATION)

Tolochko V. M., Zarichkovaya M.V., Chesheva M.V.

On the basis of the results of research of the FEA at the pharmaceutical enterprises the main problems of its implementation have been determined. The single algorithms of the procedures connecting with its implementation have been elaborated for optimization of FEA at the pharmaceutical enterprises.

The necessity of including at the state of pharmaceutical enterprises the position of the authorized person by FEA realisation has been offered and scientifically grounded. The basic aspects of activity, qualification for requirements for authorized person by FEA realisation have been grounded. Depending on the volume of the FEA of the pharmaceutical enterprises their classification has been given and the organizational providing of FEA has been offered.

УДК 615.2.3:339.138:616.21 – 035

К ВОПРОСУ КОНТРОЛЯ ЗА ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОЙ ИНФОРМАЦИЕЙ, ПРЕДОСТАВЛЯЕМОЙ ЧЕРЕЗ СЕТЬ ИНТЕРНЕТ

Толочко В.М., Медведева Ю.П., Должникова О.Н.

Институт повышения квалификации специалистов фармации Национального фармацевтического университета, г. Харьков, Украина

С каждым годом потребители фармацевтической продукции все больше интересуются оперативным поиском информации в сети Интернет, и сайты, посвященные различным вопросам здравоохранения, являются одними из наиболее популярных среди пользователей. В настоящее время посредством Internet многие граждане получают необходимую информацию о лекарственных средствах, и достаточно часто непосредственно от фирм - производителей и дистрибьюторов через их сайты.

Еще в 2001 г. представители Европейской комиссии отметили неадекватность существующих регуляторных норм ввиду все возрастающего влияния Интернет как источника информации, в том числе и фармацевтической. Фактически, действующий в странах ЕС законодательный запрет на рекламу рецептурных лекарственных препаратов в средствах масс-медиа должен распро-