



6. Сливичкий В.И. Кодекс законов УССР о семье, опеке, браке и об актах гражданского состояния. *Вестник советской юстиции*. 1925. № 22. С. 871–874.

7. Верховский П.В. Новые формы брака и семьи по советскому законодательству. Ленинград : Госуд. изд., 1925. С. 25.

8. Мазуренко Ю.П. Вопросы семейного и брачного права. Харьков, 1924. 57 с.

9. Кодекс о браке и семье РСФСР от 30 июля 1969 г., Кодекс о браке и семье УССР от 20 июня 1969 г., Основы законодательства о браке и семье СССР. С. 6.

10. Основы законодательства о браке и семье СССР. С. 10.

11. Действующее законодательство о браке и семье / Маслов В.Ф., Подопригора З.А., Пушкин А.А. Харьков : Вища школа ; Изд-во при Харьк. ун-те, 1974. 200 с. С. 33.

12. Советское право. 1969. № 2. С. 71–72.

13. ЗАГС. *Словник української мови* : в 11 т. / АН Української РСР, Ін-т мовознав. ім. О.О. Потебні ; редкол.: І.К. Білодід (голова) та ін. Київ : Наук. думка, 1970. 1980.

14. Закон України «Про органи реєстрації актів громадянського стану» від 24 грудня 1993 р. № 3807 (втратив чинність 27 липня 2010 р. на основі Закону № 2398).

15. URL: <https://tsnap.ulead.org.ua/wp-content/uploads/2018/10/poslугy-RATSS-cherez-TSNAP.pdf>.

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРЕ

Басилашвили Марина Бичиковевна – аспирант кафедры общеправовых дисциплин Харьковского национального университета внутренних дел, главный специалист Харьковского городского отдела государственной регистрации актов гражданского состояния Главного территориального управления юстиции в Харьковской области;

INFORMATION ABOUT THE AUTHOR

Basilashvili Maryna Bichikoevna – Postgraduate Student at the Department of General Legal Disciplines of Kharkiv National University of Internal Affairs, Chief Specialist of Kharkiv city department of state registration of civil status Main territorial administration of justice in the Kharkiv region;

Marine99988@gmail.com

УДК 34:006:61(477)

ПРАВОВЫЕ АСПЕКТЫ СТАНДАРТИЗАЦИИ В МЕДИЦИНСКОЙ ОТРАСЛИ УКРАИНЫ

Николай ВАСЮК,

аспирант кафедры гражданского и хозяйственного права
Национального университета биоресурсов и природопользования Украины

АННОТАЦИЯ

Осуществлен анализ законодательства по стандартизации в медицинской сфере Украины. Выяснено, что на законодательном уровне закреплено обязательное соблюдение стандартов клинических руководств, медицинских стандартов, унифицированных клинических протоколов, локальных протоколов медицинской помощи на принципах доказательной медицины всеми учреждениями здравоохранения и физическими лицами – предпринимателями. Инструментом государственной политики стандартизации в здравоохранении является клинический аудит. Качество лекарственных средств обеспечивают 29 стандартов и установок, регламентирующих деятельность на этапах фармацевтической разработки, доклинических и клинических исследований, производства, дистрибуции и их хранения.

Ключевые слова: стандартизация, стандарты, медицинская отрасль, клинические руководства, медицинские стандарты, унифицированные клинические протоколы, локальные протоколы медицинской помощи, постановления.

LEGAL ASPECTS OF STANDARDIZATION IN THE MEDICAL INDUSTRY OF UKRAINE

Nikolay VASIUK,

Postgraduate Student of the Department of Civil and Commercial Law
of National University of Life and Environmental Sciences of Ukraine

SUMMARY

The analysis of legislation on standardization in the medical sphere of Ukraine has been carried out. It has been found out that at the legislative level, obligatory observance of standards of clinical guidelines, medical standards, unified clinical protocols, local protocols of medical care on the basis of evidence-based medicine is established by all health care institutions and entrepreneurs. A public health policy standardization tool is a clinical audit. The quality of medicines provides, in general, 29 standards and guidelines that regulate activities at the phases of pharmaceutical development, preclinical and clinical research, production, distribution and storage.

Key words: standardization, standards, medical industry, clinical guidelines, medical standards, unified clinical protocols, local medical records, guidelines.

Постановка проблемы. Реформирование украинской системы здравоохранения, которое направлено на улучшение качества оказания медицинской помощи, не является возможным без решения вопросов стандартизации фармацевтической деятельности. Сейчас стандартизация рассматривается как гарантия охраны здоровья граждан, безопасность и уменьшение рисков; механизм внедрения новых прогрессивных технологий; действенный аспект конкурентоспособности отечественной медицинской помощи.

Актуальность темы исследования. Процессы интеграции, имплементации, которые активно происходят в Украине, требуют приведения систе-

мы стандартов в медицинской сфере в соответствие с международным законодательством.

Поскольку фармацевтическая деятельность неразрывно связана с охраной здоровья, она, помимо прочего, базируется и на регулирующем воздействии уполномоченных субъектов публичного управления на те процессы, которые имеют отношение и / или непосредственно связаны с фармацевтической деятельностью, в частности стандартизацией производства лекарственных средств и лицензированием производства лекарственных средств и лицензированием производителей фармацевтической продукции [2, с. 42], а это, в свою очередь, требует



совершенствования соответствующего нормативно-правового обеспечения стандартизации фармацевтической деятельности.

Анализ последних исследований и публикаций. Деятельность субъектов публичного управления в области стандартизации, сертификации и лицензирования фармацевтической отрасли Украины исследовала Н.В. Волк; государственная политика стандартизации в Украине была предметом исследования А.Г. Роговой; вопросы стандартизации медицинской помощи и пути их решения обобщены в работе Н.П. Ярош и С.И. Лупей-Ткач. Вместе с тем, нормативно-правовым аспектам стандартизации в медицинской сфере Украины не уделялось должное внимание.

Цель и задачи статьи. Осуществить анализ современного законодательства по стандартизации в медицинской сфере Украины.

Методы и использованные материалы. При написании статьи применены следующие методы: анализ, синтез, обобщение. Материалами исследования стали Законы Украины, нормативно-правовые акты, научные источники и тому подобное.

Изложение основного материала. Закон Украины «О стандартизации» определяет понятие «стандартизация», цель стандартизации, основные принципы государственной политики в сфере стандартизации, среди которых – обеспечение охраны жизни и здоровья. В документе стандартизация определяется как деятельность, суть которой состоит в установлении положений для всеобщего и многократного использования в отношении имеющих или потенциальных задач и направлена на достижение оптимальной степени упорядоченности в определенной области [11, ст. 1058].

Медицинские и фармацевтические стандарты в Украине утверждены соответствующими нормативно-правовыми актами и являются мощным инструментом стандартизации в медицинской сфере страны.

Статья 14 «Основ законодательства Украины о здравоохранении» от 19 ноября 1992 [4] определяет отраслевые стандарты в области здравоохранения. Ими являются:

– стандарт медицинской помощи (медицинский стандарт) как совокуп-

ность норм, правил и нормативов, а также показателей (индикаторов) качества оказания медицинской помощи соответствующего вида, которые разрабатываются с учетом современного уровня развития медицинской науки и практики;

– клинический протокол (унифицированный документ), который определяет требования к диагностическим, лечебным, профилактическим и реабилитационным методам оказания медицинской помощи и их последовательность;

– табель материально-технического оснащения, который определяет минимальный перечень оборудования, устройств и средств, необходимых для оснащения конкретного типа учреждения здравоохранения, его подразделения, а также для обеспечения деятельности физических лиц – предпринимателей, осуществляющих хозяйственную деятельность по медицинской практике по определенной специальности (специальностям);

– лекарственный формуляр как перечень зарегистрированных в Украине лекарственных средств, включая лекарства с доказанной эффективностью, допустимым уровнем безопасности, применение которых является экономически приемлемым.

Формирование системы стандартов медицинской помощи и трехуровневой системы формуляров лекарственных средств в Украине осуществлялось параллельно. Трехуровневая система формуляров лекарственных средств в настоящее время предусматривает федеральные, региональные и локальные уровни. Их создание и обновление предусмотрено Приказом МЗ Украины «О создании формулярной системы обеспечения лекарственными средствами учреждений здравоохранения» от 22 июля 2009 г. № 529 [13].

Соблюдение стандартов медицинской помощи (медицинских стандартов), клинических протоколов, таблиц материально-технического оснащения является обязательным для всех учреждений здравоохранения, а также физических лиц – предпринимателей, которые осуществляют хозяйственную деятельность по медицинской практике [5].

В исполнение приказа МЗ Украины «Об утверждении Концепции управления качеством медицинской помощи

в области здравоохранения в Украине на период до 2020 года» от 1 августа 2011 г. № 454 подготовлен приказ «Об утверждении Отраслевой программы стандартизации медицинской помощи на период до 2020 года» от 16 сентября 2011 г. № 597, которая предусматривает разработку комплекса мероприятий внедрения в практику механизмов клинического аудита учреждений здравоохранения, разработку или адаптацию, просмотр или обновление клинических рекомендаций медицинских стандартов – клинических протоколов в соответствии с Порядком разработки, апробации (пилотного тестирования) и внедрения клинических протоколов, стандартов медицинской помощи [7].

В соответствии с Отраслевой программой стандартизации медицинской помощи на период до 2020 года система стандартизации формируется на основе общей классификационной структуры объектов стандартизации и включает набор документов, объединенных общими классификационными признаками и функциональным назначением: стандарты; клинические протоколы; клинические рекомендации; формуляры лекарственных средств; классификаторы; нормативные документы. Документы, которые будут использоваться в стандартах системы здравоохранения, будут предусматривать общегосударственный уровень [7].

Также, согласно Отраслевой программе, объектами стандартизации в здравоохранении являются организационные технологии; медицинские услуги; медицинские технологии (технологии выполнения медицинских услуг); техническое обеспечение выполнения медицинских услуг; качество (результативность) медицинских услуг; квалификация персонала; медикаментозное обеспечение; учетно-отчетная документация; информационные технологии; экономические аспекты в медицине; требования санитарного режима. Инструментом государственной политики стандартизации в здравоохранении является клинический аудит, что предусмотрено Отраслевой программой стандартизации [7].

Приказом МЗ Украины «О создании и внедрении медико-технологических документов по стандартизации медицинской помощи в системе Министерства здравоохранения Укра-



ины» от 28 сентября 2012 г. № 751 [12] был утвержден ряд взаимодополняющих документов по стандартизации, в частности: «Методика разработки и внедрения медицинских стандартов (унифицированных клинических протоколов) медицинской помощи на принципах доказательной медицины»; «Методика разработки системы индикаторов качества медицинской помощи»; «Положение о мультидисциплинарной рабочей группе по разработке медицинских стандартов (унифицированных клинических протоколов) медицинской помощи на принципах доказательной медицины»; «Положение о реестре медико-технологических документов по стандартизации медицинской помощи».

Государственное предприятие «Государственный экспертный центр МЗ Украины» по Приказу МЗ Украины от 8 октября 2012 г. № 786 стал главным в области заключения медико-технологических документов по стандартизации медицинской помощи, проектов нормативных актов по медицинскому, в том числе и фармацевтическому обслуживанию и фармаконадзору.

В условиях развития украинского государства во всех сферах общественной жизни постепенно формируется и новая система стандартизации медицинской помощи с использованием методики разработки клинических руководств, медицинских стандартов, унифицированных клинических протоколов, локальных протоколов медицинской помощи на принципах доказательной медицины. К ее признакам относятся:

- наличие трех типов документов: клинические руководства, медицинские стандарты, клинические протоколы;
- создание клинических протоколов медицинской помощи и медицинских стандартов на основе принципов доказательной медицины;
- разработка медико-технологических документов мультидисциплинарными группами;
- представленные документы имеют срок последующего пересмотра и проходят этап публичного обсуждения [14].

Клинические руководства должны пропагандировать качественную охрану здоровья из-за применения эффек-

тивной клинической практики. При стандартизации медицинской помощи должны создаваться пакеты соответствующих документов, предусматривающие адаптированную клиническую установку, унифицированные клинические протоколы. Стандарт и унифицированный протокол направлены на обеспечение эффективности, качества и равных возможностей доступа к медицинской помощи пациентов на основе данных доказательной медицины, установления единых требований по профилактике, диагностике, лечению и реабилитации больных в соответствии с клиническими руководствами, разработанными по принципу доказательной медицины [15].

Сейчас приказами Министерства здравоохранения Украины утверждены 93 адаптированные клинические руководства, которые рекомендованы в качестве источника лучшей клинической практики; 5 стандартов медицинской помощи; 123 унифицированных клинических протоколов медицинской помощи. Министерством здравоохранения Украины также утверждены 22 протокола медицинской сестры (фельдшера, акушерки) и 36 протоколов провизора (фармацевта) [12].

Как утверждает А.Г. Рогова, в настоящее время стандарты в медицинской сфере Украины нуждаются в обновлении на основе данных доказательной медицины. К приоритетам государственной политики в медицинской отрасли она относит: переориентацию практикующих медицинских работников на использование стандартов; обеспечение соответствия унифицированных и локальных протоколов медицинской помощи; использование медицинскими работниками доказательной медицины и так далее [14].

Качество лекарственных средств в Украине регулируется Законом Украины «О лекарственных средствах» и 175 нормативными документами, в свое время одобренными Кабинетом Министров Украины, Министерством здравоохранения Украины. Доминантное место среди этих документов принадлежит 28 стандартам и установкам. Именно они регламентируют деятельность на этапах фармацевтической разработки, доклинических и клинических исследований, производства, дистрибуции и хранения лекарственных

средств [1, с. 72]. В 2017 г. была принята установка «Надлежащая практика фармаконадзора МЗ Украины (GPhVP)», установка «Лекарственные средства. Надлежащая аптечная практика (GPP)» находится на стадии обсуждения.

Государственная Фармакопея Украины является комплексным нормативным документом в области стандартизации лекарственных средств, в которой нашли место современные стандарты качества лекарственных форм, лекарственных средств и их компонентов, методы анализа и испытаний [10, ст. 86.].

В приказе МЗ Украины «Об утверждении Концепции развития фармацевтического сектора отрасли здравоохранения Украины на 2011–2020 годы» от 13 марта 2008 г. № 127 [9] указывается, что обеспечение качества продукции и услуг, известных в мире под названиями надлежащей (GMP), клинической (GCP), лабораторной (GLP), дистрибьюторской (GDP), аптечной (GPP) практик, надлежащей практики по фармаконадзору (GPhVP), осуществляется через лицензирование и аккредитацию на предприятиях и организациях фармацевтического сектора по международным стандартам системы. Стандартизацию фармацевтической продукции проводит Экспертный Совет стандартизации и технического регулирования по разработке и внедрению надлежащей производственной (GMP), дистрибьюторской (GDP), лабораторной (GLP) и клинической (GCP) практик.

Учитывая то, что Законом Украины «О лекарственных средствах» не урегулированы требования к системе стандартизации фармацевтической продукции и не определено специально уполномоченного органа исполнительной власти в сфере стандартизации фармацевтической продукции, функции центрального органа исполнительной власти в области стандартизации фармацевтической продукции осуществляет Министерство здравоохранения Украины [10]. Приказом МЗ Украины от 14 сентября 2005 г. № 471 утвержден стандарт 42-1.0: 2005 «Фармацевтическая продукция. Система стандартизации» [8], который является первым основным стандартом МЗ Украины по системе стандартизации фармацевтической продукции.



В 2013 г. Министерство здравоохранения Украины утвердило План мероприятий по выполнению Концепции развития фармацевтического сектора отрасли здравоохранения Украины на 2011–2020 гг., где среди прочих указаны следующие задачи: продолжение разработки, совершенствования и внедрения стандартов надлежащих практик, а также контроль за их соблюдением; обновление Государственного формуляра лекарственных средств и совершенствование нормативной базы по функционированию формулярной системы; мониторинг за соблюдением протоколов провизора (фармацевта) и норм Этического кодекса фармацевтических работников Украины; систематическая актуализация Государственной Фармакопеи Украины; разработка критериев аккредитации аптечных учреждений и совершенствование нормативной базы по их деятельности; утверждения экстермпоральных рецептур лекарственных средств и так далее [1].

Приказом МЗ Украины «О государственной регистрации (перерегистрации) лекарственных средств (медицинских иммунобиологических препаратов) и внесения изменений в регистрационные материалы» от 17.01.2018 г. [6] осуществляется регистрация и внесение в Государственный реестр лекарственных средств Украины (медицинских иммунобиологических препаратов) согласно перечню, и вносятся изменения в регистрационные материалы Государственного реестра лекарственных средств Украины (медицинские иммунобиологические препараты) согласно перечню.

По состоянию на 08.01.2017 г. в Государственном реестре лекарственных средств Украины содержится 12 874 лекарственных средств. По происхождению общее количество лекарственных средств состоит из 3 887 отечественных (30,19%) и 8 987 иностранных (69,81%) [3].

Выводы. Итак, в медицинской сфере Украины стандартизации подлежат организационные технологии; медицинские услуги; медицинские технологии; техническое обеспечение выполнения медицинских услуг; качество (результативность) медицинских услуг; квалификация персонала; медикаментозное обеспечение; учетно-отчетная документация; информа-

ционные технологии; экономические аспекты в медицине; требования санитарного режима. Функции центрального органа исполнительной власти по стандартизации в медицинской сфере выполняет Министерство здравоохранения Украины.

В стране на законодательном уровне закреплено обязательное соблюдение стандартов клинических руководств, медицинских стандартов, унифицированных клинических протоколов, локальных протоколов медицинской помощи на принципах доказательной медицины всеми учреждениями здравоохранения и физическими лицами – предпринимателями, которые осуществляют хозяйственную деятельность по медицинской практике. Инструментом государственной политики стандартизации в здравоохранении является клинический аудит.

Стандартизация фармацевтического сектора осуществляется через лицензирование и аккредитацию на предприятиях и организациях по международным стандартам системы. Стандартизация связана с созданием стандартов с целью дальнейшей сертификации лекарственных средств. Сейчас в Украине действует 29 стандартов и установок, регламентирующих деятельность на этапах фармацевтической разработки, доклинических и клинических исследований, производства, дистрибуции и хранения лекарственных средств. Лекарственные средства вносятся в Государственный реестр лекарственных средств Украины.

Список использованной литературы:

1. Вепютнева Н.О., Убогов С.Г., Пилипчук Л.Б., Федорова Л.О. та ін. Сучасний стан та тенденції розвитку нормативно-правового регулювання у сфері забезпечення якості лікарських засобів. *Фармацевтичний журнал*. 2014. № 3. С. 66–74. URL :http://nbuv.gov.ua/UJRN/pharmazh_2014_3_11.
2. Волк Н.В., Світличний О.П. Адміністративно-правове регулювання фармацевтичної діяльності в Україні: шляхи вдосконалення : монографія. Київ : НУБіП України, 2018. 185 с.
3. Кучеренко Н.В., Гудзенко О.П. Аналіз фармацевтичного ринку України в аспекті твердих оральних лікар-

ських засобів з відтермінованою дією. *Scientific Journal "ScienceRise: Pharmaceutical Science"*. 2017. № 3 (7). С. 4–8.

4. Основы законодательства Украины про охорону здоров'я : Закон України від 19 листопада 1992 р. № 2801. (у ред. № 2206-VIII від 14. 11. 2017 р.). URL: <http://zakon1.rada.gov.ua/cgi-bin/laws/main.cgi?nreg=2801-12>.

5. Про внесення змін до Основ законодавства України про охорону здоров'я щодо удосконалення надання медичної допомоги : Закон України від 7 липня 2011 р. № 3611-VI. (у ред. № 2168-VIII від 19.10.2017). URL: <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/3611-17>.

6. Про державну реєстрацію (перереєстрацію) лікарських засобів (медицини імунобіологічних препаратів) та внесення змін до реєстраційних матеріалів : Наказ МОЗ України від 17. 01. 2018 р. № 83. URL : <https://www.apteka.ua/article/442678>.

7. Про затвердження Галузевої програми стандартизації медичної допомоги на період до 2020 року : Наказ МОЗ України від 16. 09. 2011 № 597. URL: http://old.moz.gov.ua/ua/portal/dn_20110916_597.html.

8. Про затвердження документів з питань стандартизації фармацевтичної продукції : Наказ МОЗ України від 14. 09. 2005 р. № 471. URL : http://old.moz.gov.ua/ua/print/dn_20050914_471.html.

9. Про затвердження Концепції розвитку фармацевтичного сектору галузі охорони здоров'я України на 2011–2020 роки : Наказ МОЗ України від 13. 09. 2010 р. № 769. URL: http://www.uazakon.com/documents/date_bx/pg_gxgxp.htm.

10. Про лікарські засоби : Закон України від 04. 04. 1996 р. № 123/96-ВР. (у ред. № 1396-VIII від 31. 05. 2016 р.). URL: <http://zakon0.rada.gov.ua/laws/show/123/96-%D0%B2%D1%80>.

11. Про стандартизацію: Закон України від 05. 06. 2014 р. № 1315-VII. (у ред. № 124-VIII від 15. 01. 2015 р.). URL: <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/1315-18>.

12. Про створення та впровадження медико-технологічних документів зі стандартизації медичної допомоги в системі Міністерства охорони здоров'я України : Наказ МОЗ України



від 28. 09. 2012 р. № 751. URL: <http://zakon2.rada.gov.ua/laws/show/z2001-12>.

13. Про створення формулярної системи забезпечення лікарськими засобами закладів охорони здоров'я Наказ МОЗ України від 22.07.2009 р. № 529. (у ред. № 429 від 26.06.2014 р.). URL: <http://zakon3.rada.gov.ua/laws/show/z1003-09>.

14. Рогова О.Г. Державна політика стандартизації в системі охорони здоров'я в Україні. *Актуальні проблеми державного управління*. 2014. № 2. С. 295–301. URL: http://nbuv.gov.ua/UJRN/apdy_2014_2_39.

15. Степаненко А.В., Сміянов В.А. Місце клінічного аудиту в системі управління якістю медичної допомоги. *Клінічна фармація, фармакотерапія та медична стандартизація*. 2011. № 1–2. С. 97–104.

ИНФОРМАЦИЯ ОБ АВТОРЕ

Васюк Николай Николаевич – аспирант кафедры гражданского и хозяйственного права Национального университета биоресурсов и природопользования Украины;

INFORMATION ABOUT THE AUTHOR

Vasiuk Nikolay Nikolaevich – Postgraduate Student of the Department of Civil and Commercial Law of National University of Life and Environmental Sciences of Ukraine;

nick.vasyuk44@gmail.com

УДК 347.6

К ВОПРОСУ О ПРИЗНАКАХ ИСТОЧНИКОВ СЕМЕЙНОГО ПРАВА

Владимир ВАТРАС,

кандидат юридических наук, доцент,
профессор Хмельницкого университета управления и права
имени Леонида Юзькова

АННОТАЦИЯ

В статье проанализированы взгляды украинских и зарубежных ученых-правоведов относительно определения признаков источников семейного права. Автором выделены признаки источников семейного права, общие с признаками источников иных отраслей права: правотворческая значимость, всеобщность, нормативность, общеобязательность, гарантированность средствами общественного воздействия или государственного принуждения, формальная определенность содержания, официальный характер, публичность, особая юридическая форма выражения и закрепления правовых предписаний, легальность и легитимность, системность, внутренняя структурированность и иерархичность. Также выделены специфические признаки источников семейного права: специфический предмет и метод правового регулирования; большое влияние традиций и/или религии на содержание источников семейного права, особенно в странах с традиционной и мусульманской правовой системой; кодифицированный правовой акт как основной источник семейного права.

Ключевые слова: источник права, источник семейного права, нормативность, иерархичность, системность.

ON THE FEATURES OF FAMILY LAW SOURCES

Volodymyr VATRAS,

Candidate of Juridical Sciences, Associate Professor,
Professor at the Department of Civil Law and Procedure
of Leonid Yuzkov Khmelnytsky University of Management and Law

SUMMARY

The scientific article author analyzes the views of Ukrainian and foreign legal scholars on determining the features of sources of family law. The author identifies features of sources of family law, common with features of sources of other branches of law: law-making significance, universality, normativity, general obligation, guarantee of means of public influence or state coercion, formal certainty of content, official nature, publicity, special legal form of expression and consolidation of legal requirements, legality and legitimacy, systematicity, internal structure and hierarchically. Specific features of family law sources are also highlighted: specific subject matter and method of legal regulation; great influence of traditions and / or religion on the content of family law sources, especially in countries with traditional and Muslim legal systems; codified legal act as the main source of family law.

Key words: source of law, source of family law, normativity, hierarchically, systematicity.

Постановка проблемы. Актуальность темы исследования. Существенное обновление и реформирование семейного законодательства, состоявшееся в 2004 году в связи с вступлением в силу Семейным кодексом Украины, и дальнейшие правотворческие процессы, обусловленные развитием независимого украинского государства, интегрированием его в мировое и европейское политическое, экономическое и социальное про-

странство, имплементация заключенного между Украиной и Европейским Союзом Соглашения об ассоциации, особенно в части обновления гражданского и семейного законодательства, а также признание в качестве источников права решений и практики Европейского суда по правам человека, вызывает необходимость переработки теоретико-правовых основ многих семейно-правовых институтов. Особое значение в этом аспекте имеет научное