

ИНФОРМАЦИОННО-АНАЛИТИЧЕСКАЯ СПРАВКА
о последствиях влияния проекта решения Коллегии Евразийской
экономической комиссии «О внесении изменений в Единые ветеринарные
(ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам,
подлежащим ветеринарному контролю (надзору)» на условия ведения
предпринимательской деятельности

Наименование проекта решения: «О внесении изменений в Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору)»

1. Проблема, на решение которой направлен проект решения ЕЭК:

Едиными ветеринарными (ветеринарно-санитарными) требованиями, предъявляемыми к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору) (далее - Требования) предусмотрено, что перемещение подконтрольных товаров с территории одного государства-члена Союза на территорию другого государства-члена Союза разрешается организациям и лицам, осуществляющим производство, переработку и (или) хранение подконтрольных товаров, включенных в Реестр организаций и лиц, осуществляющих производство, переработку и (или) хранение товаров, перемещаемых с территории одного государства-члена на территорию другого государства-члена (далее – Реестр предприятий союза).

Вместе с тем, объекты, подлежащие ветеринарному контролю (надзору), включаются в Реестр предприятий Союза в соответствии с Положением о едином порядке проведения совместных проверок объектов и отбора проб товаров (продукции), подлежащих ветеринарному контролю (надзору).

В соответствии с указанным Положением о проверках:

«объект контроля» - организация или лицо, участвующие в изготовлении (производстве), переработке, транспортировке и (или) хранении подконтрольных товаров (продукции);

«подконтрольные товары (продукция)» - животные и продукция животного происхождения, включенные в Единый перечень товаров.

Таким образом, Положением о проверках не предусмотрено проведение совместных проверок объектов, осуществляющие производство и (или) хранение лекарственных средств ветеринарного применения.

Также стоит отметить что предприятия осуществляющие производство и (или) хранение лекарственных средств ветеринарного применения не включаются в Реестр предприятий третьих стран.

Включение предприятий, осуществляющих производство и (или) хранение лекарственных средств для животных в Реестр предприятий союза является избыточной мерой и создает неравные условия для отечественных производителей по сравнению с зарубежными.

2. Цель регулирования:

Целью принятия проекта решения Комиссии является исключение излишних мер, предъявляемых к отдельным группам товаров, подлежащих ветеринарному контролю (надзору).

3. Группа лиц, на защиту интересов которых направлен проект решения ЕЭК:

Субъекты предпринимательской деятельности; государства-члены; население (потребители) государств-членов; юридические лица (потребители) государств-членов.

4. Адресаты регулирования, в том числе субъекты предпринимательской деятельности, и воздействие, оказываемое на них регулированием:

Действие проекта решения Комиссии непосредственно направлено на интересы субъектов предпринимательской деятельности, осуществляющих производство и (или) хранение лекарственных средств для животных; субъекты предпринимательской деятельности, использующие подконтрольные товары. Уполномоченные органы государств-членов, осуществляющие ветеринарный контроль (надзор).

5. Содержание устанавливаемых для адресатов регулирования ограничений (обязательных правил поведения):

Проект изменений не предусматривает установление дополнительных ветеринарных требований для субъектов предпринимательской деятельности.

6. Механизм разрешения проблемы и достижения цели регулирования, предусмотренный проектом решения ЕЭК (описание взаимосвязи между предлагаемым регулированием и решаемой проблемой):

Проект предусматривает отказ от применения ветеринарной меры в виде включения предприятий осуществляющих производство и (или) хранение лекарственных средств для животных в Реестр предприятий Союза.

Внесение изменений в раздел «Общие положения» Единых ветеринарных требований позволит снизить излишние административные барьеры, возникающие при перемещении подконтрольных товаров.

7. Сведения о рассмотренных альтернативах предлагаемому регулированию:

Порядок оборота лекарственных средств для животных будет урегулирован Правилами регулирования обращения ветеринарных лекарственных

средств на таможенной территории Евразийского экономического союза, разработка которых предусмотрена пунктом 14 Приложения № 12 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года.

8. Нормативно-правовое основание для принятия проекта решения ЕЭК:

Проект решения ЕЭК разработан в целях реализации пункта 2 статьи 58 Договора о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года.

В соответствии с указанной нормой, к товарам и объектам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору), применяются единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, утверждаемые Комиссией.

Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования принимаются квалифицированным большинством Коллегией ЕЭК в соответствии с абзацем вторым пункта 80 Регламента работы ЕЭК, утвержденному решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 года № 98 (далее - Регламент), в связи с чем, данное решение принимается.

9. Сфера полномочий ЕЭК, к которой относится проект решения ЕЭК:

Проект решения ЕЭК подготовлен в рамках полномочия ЕЭК, определенного подпунктом 4 пункта 3 Положения о ЕЭК (приложение №1 к Договору о Союзе) в части, касающейся применения ветеринарно-санитарных мер.

10. Финансово-экономические последствия принятия проекта решения ЕЭК для субъектов предпринимательской деятельности:

Исполнение предлагаемых ветеринарных (ветеринарно-санитарных) требований, предъявляемых к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору) не влечет расходов субъектов предпринимательской деятельности.

11. Предполагаемые сроки вступления проекта решения ЕЭК в силу:

Проект решения ЕЭК вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

12. Ожидаемый результат регулирования:

Исключение необходимости включения в Реестр предприятий союза предприятий осуществляющих производство, транспортировку и (или) хранение лекарственных средств для животных позволит упростить процедуру их перемещения между государствами-членами.

13. Описание опыта государств – членов Евразийского экономического союза и международного опыта регулирования отношений, являющихся предметом проекта решения ЕЭК (с обоснованием его прогрессивности и применимости):

При обсуждении вопроса на заседании рабочей группы «Ветеринарно-санитарные меры» выяснилось, что Республика Беларусь и Республика Казахстан включают предприятия осуществляющие производство, транспортировку и (или) хранение лекарственных средств для животных в Реестр предприятий Союза в то время как Республика Армения, Кыргызская Республика и Российская Федерация нет.

14. Сведения о проведении публичного обсуждения проекта решения ЕЭК:

Проект размещен на Правовом портале Союза для публичного обсуждения с 17 апреля 2017 года сроком на 60 дней.

15. Сведения о заключении об оценке регулирующего воздействия на проект решения ЕЭК:

16. Иная информация, относящаяся, по мнению департамента ЕЭК, ответственного за подготовку проекта решения ЕЭК, к основным сведениям о проекте решения ЕЭК и (или) о его подготовке