

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

об оценке регулирующего воздействия

проекта решения Совета Евразийской экономической комиссии

«О внесении изменения в Правила надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза»

от 4 февраля 2026 г. № 619

Рабочая группа Евразийской экономической комиссии по проведению оценки регулирующего воздействия проектов решений Евразийской экономической комиссии (далее – рабочая группа) в соответствии с пунктом 165 Регламента работы Евразийской экономической комиссии (далее соответственно – Регламент, ЕЭК), утвержденного Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98, рассмотрела проект решения Совета ЕЭК «О внесении изменения в Правила надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза» (далее соответственно – проект решения, Правила ГМР), направленный Департаментом технического регулирования и аккредитации (далее – департамент-разработчик) для подготовки заключения об оценке регулирующего воздействия, и сообщает.

Проект решения направлен для подготовки заключения об оценке регулирующего воздействия впервые.

Департаментом-разработчиком проведено публичное обсуждение проекта решения и информационно-аналитической справки в период с 10 ноября по 10 декабря 2025 года.

Информация о проведении публичного обсуждения проекта решения в рамках процедуры оценки регулирующего воздействия размещена департаментом-разработчиком на официальном сайте Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС) в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу:

<https://regulation.eaeunion.org/orv/3269/>.

По результатам рассмотрения установлено, что при подготовке проекта решения **процедуры**, предусмотренные пунктами 154-161, 163 Регламента, департаментом-разработчиком **соблюдены в полном объеме**.

По результатам проведения оценки регулирующего воздействия проекта решения рабочая группа пришла к следующим выводам.

Проблема, в связи с наличием которой подготовлен проект решения, департаментом-разработчиком в целом определена точно.

Департаментом-разработчиком отмечено, что такой ключевой проблемой является **необходимость установления общих подходов к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов** с учетом передового международного опыта, **обеспечивающих стабильно высокий уровень качества при производстве указанной группы лекарственных препаратов**, поскольку производство таких лекарственных препаратов требует особого внимания к вопросам их безопасности, эффективности и качества.

Цель регулирования департаментом-разработчиком обозначена верно.

По информации департамента-разработчика, целью принятия проекта решения является установление общих требований к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов, соответствующих международным стандартам, а также обеспечивающих стабильное качество процесса производства указанной группы препаратов и своевременное выявление отклонений производственного процесса, в результате которых готовая продукция будет признана некачественной.

По результатам рассмотрения проекта решения рабочая группа пришла к выводу о том, что **проект решения в представленной редакции может оказать позитивное влияние на условия ведения предпринимательской деятельности**, поскольку его принятие в целом направлено на установление в рамках ЕАЭС общих требований к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов для медицинского применения, гармонизированных с международными подходами.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

Член Коллегии (Министр)
по экономике и финансовой политике,
руководитель рабочей группы

Б.Т. Султанов

ПРИЛОЖЕНИЕ
к заключению об оценке регулирующего воздействия
проекта решения Совета Евразийской экономической
комиссии «О внесении изменения в Правила
надлежащей производственной практики
Евразийского экономического союза»

1. Информация о наличии (отсутствии) в проекте решения избыточных обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности, необоснованных расходов субъектов предпринимательской деятельности, барьеров для свободного движения товаров, услуг, капитала и рабочей силы на таможенной территории ЕАЭС.

В проекте решения избыточные обязанности, ограничения и (или) запреты для субъектов предпринимательской деятельности, необоснованные расходы субъектов предпринимательской деятельности, а также барьеры для свободного движения товаров, услуг, капитала и рабочей силы на таможенной территории ЕАЭС **не выявлены**.

2. Группа (группы) лиц, на защиту интересов которых направлен проект решения.

Проект решения направлен на защиту интересов:

- производителей высокотехнологичных лекарственных препаратов для медицинского применения и аналогичных групп ветеринарных лекарственных препаратов;
- фармацевтических инспекторатов государств – членов ЕАЭС, проводящих фармацевтические инспекции;
- уполномоченных органов (экспертных организаций) государств – членов ЕАЭС, выполняющих процедуру оценки модуля 3 регистрационного dossier лекарственного препарата.

Перечень групп лиц, на защиту интересов которых направлен проект решения, департаментом-разработчиком указан **в полном объеме**.

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

Адресатами регулирования проекта решения являются:

- производители высокотехнологичных лекарственных препаратов (включая производителей ветеринарных лекарственных препаратов);
- фармацевтические инспектораты государств – членов ЕАЭС, осуществляющие инспекции фармацевтических производств;
- уполномоченные органы (экспертные организации) государств – членов ЕАЭС, осуществляющие регистрацию лекарственных препаратов и экспертизу материалов регистрационного dossier.

При этом департаментом-разработчиком отмечено, что посредством принятия проекта решения будут установлены общие подходы к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов с учетом передового международного опыта в целях обеспечения конкурентоспособности указанной группы препаратов, производимых на таможенной территории ЕАЭС, при экспорте в третьи страны и доступа на рынок ЕАЭС высокотехнологичных лекарственных препаратов соответствующего качества, произведенных на территории третьих стран.

Перечень адресатов регулирования указан департаментом-разработчиком **в полном объеме, а воздействие, оказываемое на них регулированием, описано надлежащим образом.**

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

Согласно информации департамента-разработчика, посредством принятия проекта решения будут установлены общие требования к процессам производства высокотехнологичных лекарственных препаратов, включая процедуры контроля качества сырья, производственных процессов, хранения и транспортировки продукции.

Департаментом-разработчиком **надлежащим образом** описано содержание устанавливаемых для адресатов регулирования обязательных правил поведения.

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

Департаментом-разработчиком отмечено, что достижение цели регулирования осуществляется с помощью установления общих подходов к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов и устранению различий в оценке несоответствий со стороны фармацевтических инспекторатов государств – членов ЕАЭС при проведении фармацевтической инспекции и подтверждении стабильности качества выпускаемой продукции.

Департаментом-разработчиком **надлежащим образом** описан механизм достижения цели регулирования, предусмотренный проектом решения.

6. Сведения о рассмотренных альтернативах предлагаемому регулированию.

В качестве альтернативы предлагаемому регулированию рассмотрено сохранение существующих отдельных подходов к производству высокотехнологичных лекарственных препаратов каждого государства – члена ЕАЭС, что, по мнению департамента-разработчика, является менее эффективным, способствует снижению конкуренции и ухудшению доступности качественных препаратов на рынке ЕАЭС, а также приведет к повышению рисков, в том числе рисков непризнания результатов фармацевтических инспекций и оценок соответствия производства требованиям Правил GMP, отрицательных оценок регистрационных досье и отказов в признании регистрации лекарственных препаратов.

Департаментом-разработчиком надлежащим образом рассмотрен альтернативный вариант предлагаемому регулированию и обоснована оптимальность варианта регулирования, предусмотренного проектом изменений.

7. Финансово-экономические последствия принятия проекта решения для субъектов предпринимательской деятельности.

По информации департамента-разработчика, контроль процесса производства высокотехнологичных лекарственных препаратов позволит своевременно выявлять отклонения производственного процесса, в результате которых готовая продукция будет признана некачественной, что снизит затраты производителей по сравнению с затратами на осуществление контроля при выпуске готовой продукции, а также будет способствовать улучшению экспортных возможностей и снижению барьеров в торговле на внутреннем рынке ЕАЭС.

Учитывая позитивную направленность проекта решения, **полагаем возможным согласиться с указанными выводами департамента-разработчика.**