

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

об оценке регулирующего воздействия проекта решения Коллегии Евразийской экономической комиссии «О внесении изменения в Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору)» от 26 сентября 2017 г. № 170

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 Коллегии ЕЭК «О внесении изменения в Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору)» (далее – проект решения), направленный Департаментом санитарных, фитосанитарных и ветеринарных мер (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 17 апреля 2017 г. по 16 июня 2017 года.

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

https://docs.eaeunion.org/ria/ru-ru/0102141/ria_18042017.

По результатам рассмотрения установлено, что при подготовке проекта решения **процедуры**, предусмотренные пунктами 149, 150 и 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 определена верно.

В качестве обоснования проблемы департамент-разработчик в информационно-аналитической справке отметил следующее.

Едиными ветеринарными (ветеринарно-санитарными) требованиями, предъявляемыми к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору), 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, включенным в Реестр организаций и лиц, осуществляющих производство, переработку и (или) хранение товаров, перемещаемых с территории одного государства – члена Союза на территорию другого государства – члена Союза (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), которым не предусмотрено проведение совместных проверок объектов, осуществляющих производство и (или) хранение лекарственных средств ветеринарного применения.

Кроме того, 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 предприятий государств – членов Союза по сравнению с предприятиями третьих стран.

Цель регулирования департаментом-разработчиком определена верно.

В качестве цели разработки проекта решения департамент-разработчик указал исключение излишних мер, применяемых к отдельным группам товаров, подлежащих ветеринарному контролю (надзору).

По результатам рассмотрения проекта решения рабочая группа пришла к выводу о том, что **проект решения в представленной редакции окажет позитивное влияние на условия ведения предпринимательской деятельности**, поскольку его принятие позволит упростить перемещение лекарственных средств для животных между государствами – членами Союза путем отмены разрешительной процедуры по включению в Реестр предприятий Союза.

Одновременно рабочая группа рекомендует департаменту-разработчику доработать информационно-аналитическую справку с учетом замечаний, указанных в приложении к настоящему заключению.

Приложение: на 3 л. в 1 экз.

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

Т.М. Жаксылыков

ПРИЛОЖЕНИЕ

к заключению об оценке регулирующего воздействия проекта решения Коллегии Евразийской экономической комиссии
«О внесении изменения
в Единые ветеринарные
(ветеринарно-санитарные) требования,
предъявляемые к товарам, подлежащим
ветеринарному контролю (надзору)»

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 территории Союза.

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 территории Союза **не выявлены.**

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

Департаментом-разработчиком в информационно-аналитической справке указаны следующие группы лиц, на защиту интересов которых направлен проект решения:

- субъекты предпринимательской деятельности;
- государства – члены Союза;
- население (потребители) государств – членов Союза;
- юридические лица (потребители) государств – членов Союза.

Полагаем, что департаментом-разработчиком указан **полный перечень групп лиц, на защиту интересов которых направлен проект решения.**

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

В информационно-аналитической справке департаментом-разработчиком в качестве адресатов регулирования указаны:

- субъекты предпринимательской деятельности, осуществляющие производство и (или) хранение лекарственных средств для животных;

- субъекты предпринимательской деятельности, использующие подконтрольные товары;

- уполномоченные органы государств – членов Союза, осуществляющие ветеринарный контроль (надзор).

Полагаем, что департаментом-разработчиком указан полный перечень адресатов регулирования.

Вместе с тем информационно-аналитическую справку департаменту-разработчику необходимо дополнить сведениями о воздействии, оказываемом регулированием на его адресатов (например, посредством отмены разрешительной процедуры по включению производителей и поставщиков лекарственных средств для животных в Реестр предприятий Союза).

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

Департаментом-разработчиком обоснованно отмечено, что проект решения не предусматривает установление дополнительных ветеринарных требований для субъектов предпринимательской деятельности.

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

В информационно-аналитической справке департаментом-разработчиком отмечено, что проект решения предусматривает отказ от применения ветеринарной меры в виде включения предприятий, осуществляющих производство и (или) хранение лекарственных средств для животных, в Реестр предприятий Союза.

Принятие проекта решения позволит снизить излишние административные барьеры, возникающие при перемещении подконтрольных товаров между государствами – членами Союза.

Полагаем, что механизм разрешения проблемы и достижения цели регулирования, предусмотренный проектом решения, департаментом-разработчиком раскрыт надлежащим образом и в полном объеме.

6. Сведения о рассмотренных альтернативах предлагаемому регулированию.

По информации департамента-разработчика, порядок оборота лекарственных средств для животных будет установлен в правилах регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Союза, разработка которых предусмотрена пунктом 14 приложения № 12 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года.

Вместе с тем департаменту-разработчику предлагается дополнить информационно-аналитическую справку дополнительным обоснованием причин, по которым реализация альтернативного варианта по принятию правил регулирования обращения ветеринарных лекарственных средств на таможенной территории Союза в настоящее время не представляется возможной.