

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

об оценке регулирующего воздействия
проекта решения Коллегии Евразийской экономической комиссии
«О внесении изменений в Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные)
требования, предъявляемые к товарам, подлежащим
ветеринарному контролю (надзору)»
от 23 ноября 2015 г. № 66

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 – ЕЭК, Комиссия), утвержденного Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98 (далее – Регламент), рассмотрела проект решения Коллегии ЕЭК «О внесении изменений в Единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору)» (далее соответственно – проект решения, проект главы 44 ЕВТ, ЕВТ), 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 31 июля 2015 г. по 2 октября 2015 года.

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

<https://docs.eaeunion.org/ru-ru/Pages/DisplayRIA.aspx?s=e1f13d1d-5914-465c-835f-2aa3762eddd&w=9260b414-defe-45cc-88a3-eb5c73238076&l=d70984cf-725d-4790-9b12-19604c34148c&EntityID=570>.

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

По информации департамента-разработчика, ЕВТ 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 Союза). При этом домашние животные, находящиеся во владении физических лиц также являются подконтрольными товарами и их перемещение между государствами – членами Союза допускается только при условии нахождения их хозяев в Реестре Союза. На практике реализация данного требования является серьезным барьером для физических лиц при перемещении, например, одной собаки (кошки) по территории Союза.

Департамент-разработчик также отмечает, что в адрес Комиссии поступило обращение от Ассоциации производителей кормов для домашних животных (Российская Федерация) с предложением внести изменения в действующие формы ветеринарных сертификатов с целью редакционного уточнения формулировок соответствующих норм ЕВТ. Так, согласно действующей редакции глав 35 и 37 ЕВТ сырье должно быть обработано при определенных условиях. Такая формулировка определяет, что сырье до начала его переработки уже должно быть обработано, что является излишним требованием к процессу производства кормов и кормовых добавок. В этой связи предлагается предусмотреть необходимую обработку сырья в процессе приготовления кормов, а не до его начала.

Кроме того, департамент-разработчик также указал, что в связи с отсутствием единых ветеринарных (ветеринарно-санитарных) требований к ввозу эмбрионов свиней на территорию Союза их ввоз осуществляется по требованиям того государства – члена Союза, на территорию которого ввозится товар, что не обеспечивает реализацию согласованной политики в сфере применения ветеринарно-санитарных мер, предусмотренной пунктом 2 статьи 56 Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (далее – Договор о ЕАЭС).

Департаментом-разработчиком цель регулирования обозначена точно.

Так, по информации департамента-разработчика, целью принятия проекта решения является исключение излишних требований, предъявляемых к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору), а также соблюдение баланса интересов основных групп заинтересованных лиц при ввозе на территорию Союза и перемещении между государствами – членами Союза эмбрионов свиней путем установления единых правил, обеспечивающих безопасность при ввозе (перемещении) данной продукции без применения избыточных требований.

Таким образом, рабочая группа полагает, что в целом проект решения окажет позитивное влияние на условия ведения предпринимательской деятельности и не содержит избыточных ограничений для субъектов предпринимательской деятельности.

Вместе с тем в целях обеспечения правовой определенности **отдельные положения проекта решения нуждаются в доработке** с учетом замечаний и предложений, указанных в разделе 1 приложения к настоящему заключению.

Указанные замечания и предложения касаются необходимости:

- уточнения понятия «страна» в абзаце втором проекта главы 44 ЕВТ путем указания, что имеется в виду страна-экспортёр;
- конкретизации формулировки абзаца второго проекта главы 44 ЕВТ в части указания, что не допускаются любые контакты хряков-производителей и свиноматок – доноров эмбрионов с любыми животными, ввезенными в страну-экспортёр в течение последних 12 месяцев;
- корректировки срока регулярного проведения тестирования свиноматок – доноров эмбрионов на предмет наличия болезней, установленного абзацем тринадцатым главы 44 ЕВТ, посредством замены слов «не менее 1 раза в год» словами «не реже 1 раза в течение 12 месяцев»;
- дополнения абзаца тринадцатого главы 44 ЕВТ положением о том, что тестирование свиноматок – доноров эмбрионов на предмет наличия болезней осуществляется с использованием диагностических тестов, которые соответствуют методам, рекомендованным Международным эпизоотическим бюро (в случае наличия таких методов).

При этом рабочая группа также рекомендует доработать информационно-аналитическую справку с учетом замечаний и предложений, указанных в приложении к настоящему заключению.

Приложение: на 5 л. в 1 экз.

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

Т.М. Сулайменов

ПРИЛОЖЕНИЕ
к заключению об оценке регулирующего
воздействия проекта решения Коллегии
Евразийской экономической комиссии
«О внесении изменений 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.

1.1. Проектом решения предлагается дополнить ЕВТ главой 44 «Ветеринарно-санитарные требования при ввозе на таможенную территорию Евразийского экономического союза и (или) перемещении между государствами-членами эмбрионов свиней».

Абзацем вторым проекта главы 44 ЕВТ предусмотрено, что хряки-производители должны содержаться в центрах отбора спермы и (или) в центрах искусственного осеменения, а свиноматки – доноры эмбрионов – в хозяйствах и (или) центрах искусственного осеменения, свободных от заразных болезней животных в течение последних 40 дней и находиться в стране с рождения или минимум 6 месяцев до получения спермы или эмбрионов и не иметь контакта с другими животными, ввезенными в страну в течение последних 12 месяцев.

Вместе с тем остается неясным, в какой стране должны находиться хряки-производители и свиноматки – доноры эмбрионов с рождения или минимум 6 месяцев до получения от них спермы или эмбрионов, а также в какую страну ввезены другие животные, контакт с которыми не допускается.

В этой связи рабочая группа предлагает конкретизировать формулировку абзаца второго главы 44 ЕВТ, указав, что в данных двух случаях имеется в виду страна-экспортёр.

1.2. Остается неясной формулировка абзаца второго предлагаемой редакции главы 44 ЕВТ, согласно которой хряки-производители и свиноматки – доноры эмбрионов не должны иметь контакта с другими животными, ввезенными в страну в течение последних 12 месяцев.

В этой связи в целях устраниния правовой неопределенности предлагается уточнить, какой вид контакта не должен иметь хряк-производитель и свиноматка (донор эмбрионов) с другими животными либо указать, что имеется в виду любой вид контакта.

Кроме того, в целях обеспечения абсолютной правовой определенности также предлагается уточнить виды животных, с которыми свиноматки – доноры эмбрионов не должны иметь контактов, указав в абзаце втором главы 44 ЕВТ, что имеются в виду животные того же вида или животные других видов либо как животные того же вида, так и животные других видов.

В этой связи в абзаце втором проекта главы 44 ЕВТ предлагается уточнить, что не допускаются любые контакты хряков-производителей и свиноматок – доноров эмбрионов с любыми животными, ввезенными в страну-экспортер в течение последних 12 месяцев

1.3. В соответствии с абзацем тринадцатым предлагаемой главы 44 ЕВТ свиноматки (доноры эмбрионов) должны не менее 1 раза в год подвергаться тестированию с отрицательным результатом в лаборатории (аккредитованной или сертифицированной в установленном порядке) на следующие болезни: классическую чуму свиней, болезнь Ауески, репродуктивно-респираторный синдром свиней, вирусный трансмиссивный гастроэнтерит, везикулярную болезнь свиней, туберкулез, бруцеллез, лептоспироз, хламидиоз.

В целях конкретизации и обеспечения однозначного толкования рабочая группа предлагает слова «не менее 1 раза в год» заменить словами «не реже 1 раза в течение 12 месяцев».

1.4. В пункте 7 Сводного перечня замечаний (предложений) к проекту решения изложено предложение Россельхознадзора о необходимости использования при проведении тестирования свиноматок (доноров эмбрионов) методов, рекомендованных Международным эпизоотическим бюро (МЭБ).

При этом в графе «заключение по итогам рассмотрения Сводного перечня замечаний (предложений)» департаментом-разработчиком указано, что предложение Россельхознадзора учтено.

Вместе с тем в проекте решения предложение Россельхознадзора не нашло отражения.

В этой связи рабочая группа предлагает дополнить абзац тринадцатый главы 44 ЕВТ после слов «в установленном порядке» словами «с использованием диагностического теста, который соответствует методам, рекомендованным МЭБ (в случае их наличия),».

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

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

- 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 обоснованно указаны:

- физические лица, перемещающие животных для личного пользования между государствами – членами Союза;
- участники внешнеэкономической деятельности, являющиеся поставщиками подконтрольных товаров;
- субъекты предпринимательской деятельности, использующие подконтрольные товары в собственном производстве и (или) реализации.
- уполномоченные органы государств – членов Союза, осуществляющие ветеринарный контроль (надзор).

Вместе с тем следует отметить, что департаментом-разработчиком в информационно-аналитической справке не указана информация о воздействии, оказываемом регулированием на его адресатов, например, - посредством установления в рамках права Союза единых ветеринарных (ветеринарно-санитарных) требований к ввозу на таможенную территорию эмбрионов свиней.

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

Проект изменений предусматривает установление следующих ветеринарных требований для подконтрольной продукции:

1. В процессе производства кормов и кормовых добавок используемое сырье должно быть обработано при температуре не ниже плюс 133 градусов Цельсия (271,4 градуса по Фаренгейту) не менее 20 минут при давлении 3 бар (42,824 фунта на квадратный сантиметр) или должно быть обработано согласно альтернативной системе термообработки, обеспечивающей соответствующие требования

к безопасности в отношении установленного микробиологического стандарта - для кормов и кормовых добавок животного происхождения, в том числе из птицы и рыбы, а также для кормовых добавок для кошек и собак и готовых кормов для кошек и собак, прошедших термическую обработку

2. Эмбрионы свиней должны происходить из стран или административных территорий в соответствии с регионализацией, свободных от следующих заразных болезней животных:

- африканской чумы свиней – в течение последних 36 месяцев;
- ящура, классической чумы свиней – в течение последних 12 месяцев;
- везикулярной болезни свиней – в течение последних 24 месяцев.

Сперма для осеменения свиноматок – доноров эмбрионов соответствует требованиям главы 8 ЕВТ.

Хозяйства по получению эмбрионов свиней должны быть свободны от следующих заразных болезней животных:

- туберкулеза, бруцеллеза, репродуктивно-респираторного синдрома свиней, тексовирусного энцефаломиелита свиней (болезни Тешена или энтеровирусного энцефаломиелита свиней) – в течение последних 6 месяцев;
- болезни Ауески (псевдобешенство) – в течение последних 12 месяцев;
- лептоспироза – в течение последних 3 месяцев;
- сибирской язвы – в течение последних 20 дней.

Свиноматки – доноры эмбрионов должны не менее 1 раза в год подвергаться тестированию с отрицательным результатом в лаборатории (аккредитованной или сертифицированной в установленном порядке) на следующие болезни: классическую чуму свиней, болезнь Ауески, репродуктивно-респираторный синдром свиней, вирусный трансмиссивный гастроэнтерит, везикулярную болезнь свиней, туберкулез, бруцеллез, лептоспироз, хламидиоз.

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

В пункте 6 информационно-аналитической справки департаментом-разработчиком в качестве механизма разрешения проблемы и достижения цели регулирования, предусмотренных проектом решения (описания взаимосвязи между предлагаемым регулированием и решаемой проблемой), указано, что нормативными правовыми актами Союза вопросы ввоза и перемещения эмбрионов свиней не урегулированы.

В государствах – членах Союза ввоз и оборот эмбрионов свиней осуществляются в соответствии с условиями, определенными уполномоченным

органом. Документы, определяющие ветеринарные требования к эмбрионам свиней в государствах – членах Союза, отсутствуют.

Решение данной проблемы возможно путем принятия единых ветеринарных (ветеринарно-санитарных) требований для эмбрионов свиней.

Проект главы 44 ЕВТ подготовлен с учетом рисков ввоза и распространения заразных болезней свиней. Такой подход уменьшит административные барьеры для поставщиков эмбрионов свиней без снижения уровня ветеринарной безопасности, установленного на территории Союза.

В свою очередь, внесение изменений в главы 35 и 37 ЕВТ, а также в раздел «Общие положения» ЕВТ позволит снизить излишние административные барьеры, возникающие при ввозе и перемещении подконтрольных товаров.

6. Сведения о рассмотренных альтернативах предлагаемому регулированию.

Департаментом-разработчиком указано, что в соответствии с Договором о ЕАЭС государства – члены Союза проводят согласованную политику в сфере санитарных, ветеринарных и карантинных фитосанитарных мер путем совместной разработки, принятия и реализации государствами – членами Союза актов Комиссии в области применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.

При этом департамент-разработчик описал два альтернативных предлагаемому регулированию варианта решения проблемы.

Первый вариант это утверждение национальных ветеринарных требований в каждом государстве – члене Союза. Однако, данный подход не исключает установления различных требований, даже при согласованном подходе, что в конечном итоге не решит данную проблему.

Второй способ – согласование двухсторонних ветеринарных сертификатов с отдельными государствами-поставщиками подконтрольной продукции. Данный подход потребует проведения технических консультаций и переговоров, что повлечет за собой финансовые затраты, а также длительные процедуры поэтапного парофирования документа.

Полагаем, что департаментом-разработчиком надлежащим образом рассмотрены альтернативы предлагаемому регулированию и обоснован выбор оптимального варианта регулирования.