

Legislative Tracking



Если вы хотите получить консультацию по одному из этих вопросов, пожалуйста, обращайтесь в Департамент консультирования по налогообложению и праву компании «Делойт», СНГ по телефонам +7 (495) 787 06 00 (Москва) или +7 (812) 703 71 06 (Санкт-Петербург). На нашем сайте <http://www2.deloitte.com/ru/ru/pages/tax/articles/legislative-tracking-2016.htm> вы можете воспользоваться системой поиска по ежедневным выпускам информационного бюллетеня. Обзоры изменений в законодательстве составляются специалистами «Делойта» исключительно в целях информирования читателей, и использование содержащихся в них сведений применительно к конкретным ситуациям должно определяться соответствующими обстоятельствами.

8 августа 2016 года

Официальный сайт Правительства РФ

<http://government.ru/media/files/yxLrruL2ulE8XkA4OSTy8TnvE1eWpAbU.pdf>

Утверждение критериев отнесения лекарственных средств и медицинских изделий к промышленной продукции, не имеющей произведенных в России аналогов

Постановлением Правительства РФ от 2 августа 2016 года № 744 дополняются критерии отнесения промышленной продукции к промышленной продукции, не имеющей аналогов, произведенных в РФ, в отношении лекарственных средств и медицинских изделий. В частности, в качестве основных критериев предусматриваются следующие:

- соблюдение процентной доли стоимости использованных при производстве медицинских изделий иностранных товаров;
- наличие у юридического лица — налогового резидента стран ЕАЭС прав на техническую и конструктивную документацию;
- наличие у производителя документального подтверждения внедрения результатов разработок в производство и/или сервисного центра в России;
- наличие в России отдельных стадий производства;
- наличие исключительного права на отдельные компоненты специализированного программного обеспечения.

Также документом устанавливается, что после 1 января 2017 года лекарственными препаратами, сыворотками и вакцинами, произведенными в России, будут считаться зарегистрированные в установленном порядке в соответствии с российским законодательством лекарственные препараты, в отношении которых на территории стран ЕАЭС осуществляются технологические операции, соответствующие совокупности стадий технологического процесса производства готовой лекарственной формы, упаковки и выпускающего контроля качества.

Указанные критерии и требования будут использоваться в целях применения мер стимулирования деятельности в сфере производства лекарственных средств и медицинских изделий, а также в целях установления условий, запретов и ограничений допуска товаров, происходящих из иностранных государств или группы иностранных

государств, в соответствии с Федеральным законом от 5 апреля 2013 года № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд».

Конкретные перечни лекарственных препаратов и медицинского оборудования определяются отдельными постановлениями Правительства РФ.

Напомним, что до настоящего времени установленные Постановлением Правительства РФ от 17 июля 2015 года № 719 требования к промышленной продукции в целях ее отнесения к продукции, произведенной в России, не распространялись на лекарственные средства и медицинские изделия.

9 августа 2016 года

Федеральный портал проектов нормативных правовых актов

<http://regulation.gov.ru/projects#npa=52485>

Возможное введение маркировки товаров контрольными (идентификационными) знаками

Сообщается о начале подготовки Минфином России проекта Федерального закона «О маркировке товаров контрольными (идентификационными) знаками в Российской Федерации». В частности, маркировку предлагается ввести в целях обеспечения контроля за оборотом отдельных видов товаров, противодействия недобросовестной конкуренции, незаконному ввозу товара и запрета оборота товаров, не маркированных контрольными (идентификационными) знаками.

Также планируется определить федеральный орган исполнительной власти, который будет вправе осуществлять государственный контроль (надзор) за соблюдением законодательства РФ о государственном регулировании маркировки товаров контрольными (идентификационными) знаками.

В случае принятия закон вступит в силу в январе 2017 года.

В настоящее время текст законопроекта официально не опубликован.

<http://regulation.gov.ru/projects#npa=52483>

Возможное ужесточение требований государственного экологического надзора при строительстве и реконструкции объектов капитального строительства

Сообщается о подготовке Минприроды России проекта Федерального закона «О внесении изменений в некоторые законодательные акты Российской Федерации (в части повышения эффективности федерального государственного экологического надзора при строительстве, реконструкции объектов капитального строительства и усиления ответственности за нарушение установленных экологических требований)». В частности, предлагается внести следующие изменения:

- закрепить обязанность лица, осуществляющего строительство/ реконструкцию объекта, в отношении которого предусматривается проведение федерального государственного экологического надзора, не позднее чем за семь рабочих дней до начала строительства, реконструкции объекта капитального строительства направлять в уполномоченный государственный орган извещение о начале таких работ;
- установить особый порядок проведения государственного экологического надзора строительства, реконструкции объектов капитального строительства в исключительной экономической зоне РФ, на континентальном шельфе РФ, во внутренних морских водах, в территориальном море РФ, на землях особо охраняемых природных территорий федерального значения, на искусственных земельных участках на водных объектах;
- установить административную ответственность за невыполнение в назначенный срок законного предписания органа государственного экологического надзора.

8 августа 2016 года

«Известия»

<http://izvestia.ru/news/626183>

Разработка нового антипиратского закона

Сообщается о начале подготовки Минкультуры России проекта нового антипиратского закона, которым предлагается, в частности:

- установить юридическую ответственность социальных сетей за публикацию пользователями контента, защищенного авторским правом;
- ввести запрет на размещение рекламы на сайтах, доступ к которым заблокирован по решению суда.

В настоящее время текст законопроекта официально не опубликован.

Наименование «Делойт» относится к одному либо любому количеству юридических лиц, входящих в «Делойт Туш Томацу Лимитед», частную компанию с ответственностью участников в гарантированных ими пределах, зарегистрированную в соответствии с законодательством Великобритании; каждое такое юридическое лицо является самостоятельным и независимым юридическим лицом. Подробная информация о юридической структуре «Делойт Туш Томацу Лимитед» и входящих в нее юридических лиц представлена на сайте www.deloitte.com/about. Подробная информация о юридической структуре «Делойта» в СНГ представлена на сайте www.deloitte.com/ru/about.

«Делойт» предоставляет услуги в области аудита, налогообложения, управленческого и финансового консультирования государственным и частным компаниям, работающим в различных отраслях промышленности. «Делойт» – международная сеть компаний, которые используют свои обширные отраслевые знания и многолетний опыт практической работы при обслуживании клиентов в любых сферах деятельности более чем в 150 странах мира. Около 200 000 специалистов «Делойта» по всему миру привержены идеям достижения совершенства в предоставлении профессиональных услуг своим клиентам.

Сотрудники «Делойта» объединены особой культурой сотрудничества, которая в сочетании с преимуществами культурного разнообразия направлена на развитие высоких моральных качеств и командного духа и повышает ценность наших услуг для клиентов и рынков. Большое внимание «Делойт» уделяет постоянному обучению своих сотрудников, получению ими опыта практической работы и предоставлению возможностей карьерного роста. Специалисты «Делойта» способствуют укреплению корпоративной ответственности, повышению общественного доверия к компаниям объединения и созданию благоприятной атмосферы в обществе.