

Обзор законодательства и судебной практики для фармацевтической отрасли

за 16 – 30 июня 2013 года

Условные обозначения направления деятельности (сектор):

РН – 1

MD -2

FMCG -3

Оглавление

Гражданское право

Корпоративное право

Регуляторные вопросы (административные процедуры)

Антимонопольное регулирование

Государственные закупки

Регулирование рекламной деятельности

ВЭД (таможенное регулирование, внешнеторговое лицензирование)

Вопросы охраны здоровья

Правовое регулирование в рамках ТС, ЕЭП, ВТО

Налоговое право

Вопросы регулирования спиртосодержащей продукции

Вопросы административного права

Вопросы уголовного права

Вопросы трудового права

Сектор	Наименование документа, реквизиты	Основные положения и комментарии
	Гражданское право	

	Проекты документов	
1, 2, 3	<p><u>проект федерального закона № 47538-6/3 «О внесении изменений в подраздел 3 раздела I части первой Гражданского кодекса Российской Федерации»</u></p>	<p>21.06.2013 принят Госдумой в третьем чтении.</p> <p>В подраздел Гражданского кодекса РФ, регулирующий объекты гражданских прав, предлагается внести многочисленные изменения, затрагивающие понятия различных видов вещей и нематериальных благ. В частности:</p> <ul style="list-style-type: none"> - уточняется определение неделимой вещи, устанавливаются последствия замены составных частей неделимой вещи, порядок обращения взыскания на нее; - в перечень нематериальных благ включается неприкосновенность жилища, более подробно регламентируется защита нематериальных благ судом; - устанавливается право требовать без какой-либо компенсации уничтожения всех материальных носителей, содержащих недостоверные сведения, затрагивающие честь, достоинство и деловую репутацию, уточняется порядок защиты чести, достоинства и деловой репутации с учетом распространения Интернета, разрешается применение правил о защите чести, достоинства и деловой репутации на случаи распространения любых не соответствующих действительности сведений о гражданине. <p>(1) Внесены изменения в перечень объектов гражданских прав. Так, например, указано, что объектом теперь будут не просто «работы и услуги», а результаты работ и оказание услуг, что в большей степени соответствует их природе, и т.д.</p> <p>(2) Уточняется порядок ограничения оборотоспособности отдельных объектов гражданских прав.</p> <p>(3) Уточнены основания признания вещи неделимой, и порядок наложения на нее взыскания.</p> <p>(4) Вводится понятие неделимого недвижимого комплекса на одном земельном участке как неделимой вещи.</p> <p>(5) Уточнено понятие сложных вещей, плодов, продукции и доходов.</p> <p>(6) Фактически полностью переписана глава «Ценные бумаги». Вводится принцип публичной достоверности ценных бумаг, уточнены правила оборота бездокументарных ценных бумаг, порядок защиты собственников и предъявления претензий.</p> <p>(7) Уточняется понятие нематериальных благ как объекта гражданского оборота. Теперь таким, например, признается неприкосновенность жилища. Уточняется</p>

1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 292521-6 «О внесении изменений в законодательные акты РФ по вопросам защиты интеллектуальных прав в информационно-телекоммуникационных сетях»</p>	<p>порядок пресечения распространения информации в Интернет.</p> <p>21.06.2013 принят Госдумой в третьем чтении.</p> <p>Законопроектом должны быть внесены важные изменения в ГК, приводящие его нормы в соответствие с потребностями бизнес-сообщества в защите в среде Интернет. Также, Московский городской суд предполагается определить судом первой инстанции, рассматривающим гражданские дела, связанные с защитой интеллектуальных прав в информационно-телекоммуникационных сетях, в том числе в сети «Интернет». Этот суд будет наделен правом принятия предварительных обеспечительных мер до предъявления иска. Для предварительной защиты своих прав заявитель должен будет представлять в суд документы, подтверждающие факт использования в информационно-телекоммуникационных сетях объектов интеллектуальных прав и свои права на эти объекты. Суд вправе вынести определение об обеспечении имущественных интересов, в котором устанавливается срок, не превышающий пятнадцати дней, для подачи искового заявления.</p> <p>В частности ГК РФ дополняется статьей 1253¹, устанавливающей условия освобождения информационного посредника (интернет-провайдера) от ответственности за нарушение интеллектуальных прав в сети «Интернет». Также в ГК РФ вводится норма, согласно которой к информационному посреднику могут быть предъявлены требования о защите интеллектуальных прав, в том числе требования об удалении информации, нарушающей исключительные права, или об ограничении доступа к ней, независимо от того, несет ли информационный посредник ответственность за нарушение интеллектуальных прав. Это создает базу для введения на основании принятия судом обеспечительных мер, предусмотренных проектируемой статьей 15.2 Федерального закона от 27 июля 2006 года № 149-ФЗ «Об информации, информационных технологиях и о защите информации». Важнейшей новеллой ГПК РФ является введение института предварительных обеспечительных мер защиты интеллектуальных прав в информационно-телекоммуникационных сетях, в том числе в сети «Интернет» (Статья 144¹ ГПК РФ).</p> <p>Принятие указанного закона возможно приведет к увеличению срока рассмотрения дел вследствие возросшей загруженности Московского городского суда.</p>
---------	---	---

1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 293340-6 «О внесении изменений в Основы законодательства РФ о нотариате, Закон РФ «О залоге» и часть первую Гражданского кодекса РФ»</p>	<p>В Госдуму внесен законопроект, которым систему нотариальных тарифов, установленную Основами законодательства РФ о нотариате, предполагается распространить на государственный нотариат и должностных лиц, имеющих право совершать нотариальные действия. Предлагается, в частности, регламентировать расчет тарифов, в том числе установить ряд случаев, при которых плата по тарифу будет увеличиваться (нотариальные действия с проверкой полномочий представителей физических и юридических лиц, со свидетельствованием подлинности подписи переводчика и т.д.).</p> <p>Законопроект предполагает увеличить ставки нотариуса до соответствующих нынешним реалиям (т.е. увеличить их в 5-10 раз) и соответственно уменьшить размеры платы за техническую работу до 10% от суммы. Также предполагается установление возможности приобретения нотариусами и нотариальными палатами на бесконкурсной основе помещения для своей деятельности.</p> <p>Предполагается создание электронного реестра - реестра нотариальных действий, который должен полностью заменить существующие бумажные реестры, фактически ликвидировать возможности таких злоупотреблений, как регистрация нотариальных действий задним числом, намеренное искажение ранее заполненных сведений реестра, ликвидировать риск случайного или намеренного повреждения или уничтожения записей о совершенных нотариальных действий. Кроме того, поскольку этот реестр является единым для всей Российской Федерации, он позволяет получать сведения из реестра без обязательного обращения непосредственно в нотариальную контору нотариуса, совершившего нотариальное действие.</p>
	Корпоративное право	
	Проекты документов	
1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 249192-6 «О внесении изменений в Федеральный закон «О государственной регистрации юридических лиц и индивидуальных предпринимателей» и</p>	<p>18.06.2013 Госдумой принят в первом чтении законопроект, предусматривающий сокращение с 5 до 3 дней сроков регистрации юридических лиц и индивидуальных предпринимателей в качестве страхователей. Также предлагается сокращение с 5 дней до 1 дня сроков направления регистрирующим органом информации в государственные внебюджетные фонды для регистрации или снятия с регистрационного учета юридических лиц, индивидуальных предпринимателей в качестве страхователей.</p>

	некоторые законодательные акты Российской Федерации»	В целом проект предусматривает ускорение процедур и их большую прозрачность и открытость по сравнению с действующим порядком.
1, 2, 3	проект федерального закона «О внесении изменений в отдельные законодательные акты Российской Федерации»	<p>Предусматривается внесение изменений в Федеральный закон от 09.07.1999 № 160-ФЗ «Об иностранных инвестициях в Российской Федерации» в части установления основных положений об аккредитации иностранных юридических лиц, определения федерального органа исполнительной власти, уполномоченного на осуществление аккредитации иностранных юридических лиц, а также уточнения и приведения в соответствие с законодательством РФ понятий «иностранное юридическое лицо», «головная организация филиала иностранного юридического лица», «юридический адрес».</p> <p>Вносятся уточнения в понятийный аппарат закона об иностранных инвестициях, уточняется порядок регистрации филиалов, представительств, иных обособленных подразделений иностранного юридического лица.</p>
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	Письмо Минкомсвязи России от 16.05.2013 № П8-1-01-5728 «О порядке применения норм Федерального закона «Об электронной подписи» после 1 июля 2013 года»	<p>Электронный документ, подписанный электронной цифровой подписью после даты признания утратившим силу Федерального закона от 10.01.2002 № 1-ФЗ «Об электронной цифровой подписи», не может считаться подписанным усиленной квалифицированной электронной подписью.</p> <p>Сообщается, что электронный документ, подписанный электронной цифровой подписью, признается электронным документом, подписанным квалифицированной электронной подписью, только до даты признания утратившим силу Федерального закона от 10.01.2002 № 1-ФЗ.</p> <p>Электронная подпись, для создания и проверки которой используются средства, получившие подтверждение требованиям Федерального закона «Об электронной подписи», а сертификат ключа проверки выдан аккредитованным удостоверяющим центром, не может быть признана электронной цифровой подписью, а является усиленной квалифицированной.</p> <p>Письмо разъясняет порядок оценки степеней защиты ЭЦП.</p>
	Регуляторные вопросы (административные	

	процедуры)	
	Проекты документов	
1, 2, 3	проект федерального закона № 254695-6 «О внесении изменений и признании утратившими силу отдельных положений законодательных актов Российской Федерации по вопросам лицензирования отдельных видов деятельности»	<p>18.06.2013 Госдумой принят в первом чтении законопроект, направленный на приведение положений отдельных законодательных актов РФ, касающихся лицензирования, в соответствие с нормами Федерального закона «О лицензировании отдельных видов деятельности».</p> <p>В связи с изменением наименования лицензируемого вида деятельности в области обращения наркотических средств и психотропных веществ вносятся соответствующие изменения в Федеральный закон № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах».</p> <p>В федеральные законы № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» вносится отсылочная норма, согласно которой лицензирование в указанной сфере осуществляется в соответствии с законодательством РФ о лицензировании отдельных видов деятельности.</p> <p>В связи с тем, что порядок лицензирования установлен Законом № 99-ФЗ, который не содержит нормы о возможности установления особенностей процедур лицензирования деятельности по производству лекарственных средств, в статье 8 Федерального закона № 61-ФЗ исключаются положения, относящиеся к процедурам лицензирования данного вида деятельности.</p> <p>В контексте бизнеса компании данные изменения направлены на гармонизацию положений различных нормативно-правовых актов. Напрямую на лицензируемую деятельность компании предполагаемые изменения влиять не будут.</p>
1, 2, 3	проект федерального закона № 296595-6 «Об аккредитации в национальной системе аккредитации»	<p>Внесенный в Госдуму проект содержит правовые нормы, устанавливающие порядок организации и функционирования единой национальной системы аккредитации РФ, единые правила аккредитации, применяемые на территории РФ.</p> <p>Проект ориентирован на повышение международного авторитета национальной системы аккредитации РФ, признание отечественной аккредитации международными организациями, обеспечение безопасности и повышение конкурентоспособности российских товаров, соответствие которых подтверждено аккредитованными лицами в национальной системе аккредитации РФ.</p>

1	проект приказа Минпромторга России «Об утверждении Правил организации производства и контроля качества лекарственных средств»	<p>Правила распространяются на все виды лекарственных средств и устанавливают общие требования к организации их производства и контроля качества, а также специальные требования к организации производства отдельных видов лекарственных средств. Правила подлежат регулярному пересмотру в соответствии с изменениями, вносимыми в Международные правила производства лекарственных средств в целях их гармонизации.</p> <p>Данный документ является одним из наиболее ожидаемых в отрасли, так как производство лекарственных средств на территории РФ согласно формулировкам ст. 45 ФЗ «Об обращении лекарственных средств» должно осуществляться в соответствии с такими правилами. Данные правила, в случае их утверждения в этом году, должны стать обязательными с 1 января 2014 года.</p>
Законы		
1	Федеральный закон от 25.12.2012 № 262-ФЗ «О внесении изменения в Федеральный закон «Об обращении лекарственных средств»	<p>25.06.2013 вступил в силу Федеральный закон, устанавливающий обязанность отдельных субъектов обращения лекарственных средств вести предметно-количественный учет лекарственных средств для медицинского применения. Обязанность вести предметно-количественный учет ряда лекарственных средств устанавливается на уровне закона для следующих лиц:</p> <ul style="list-style-type: none"> - производителей лекарственных средств; - организаций оптовой торговли лекарственными средствами; - аптечных организаций; - индивидуальных предпринимателей, имеющих лицензию на фармацевтическую или медицинскую деятельность; - медицинских организаций, осуществляющих обращение лекарственных средств. <p>Введены нормы о предметно-количественном учете лекарственных средств. Действующий перечень лекарственных средств, подлежащих предметно-количественному учету в аптечных учреждениях, организациях оптовой торговли лекарственными средствами, учреждениях здравоохранения и частнопрактикующими врачами, утвержден приказом Минздравсоцразвития России от 14 декабря 2005 г. № 785 «О порядке отпуска лекарственных средств». Цель изменений – ужесточить контроль за немедицинским применением ряда лекарственных средств.</p>

	Подзаконные акты	
1	<p>Постановление Правительства РФ от 15.04.2013 № 342 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации по вопросам обращения лекарственных средств для медицинского применения»</p>	<p>25.06.2013 вступило в силу Постановление Правительства РФ от 15.04.2013 № 342, которым вносятся поправки в:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Положение о лицензировании фармацевтической деятельности; - Положение о лицензировании медицинской деятельности (за исключением указанной деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»); - Положение о лицензировании производства лекарственных средств. <p>Во всех трех Положениях указано, что нарушение правил предметно-количественного учета лекарственных средств является грубым нарушением лицензионных требований. Такое нарушение может повлечь проведение в отношении лицензиата внеплановой выездной проверки (п. 2 ч. 10 ст. 19 Федерального закона от 04.05.2011 № 99-ФЗ «О лицензировании отдельных видов деятельности»). Кроме того, за данное нарушение можно будет привлечь к административной ответственности (ч. 4 ст. 14.1 и ч. 3 ст. 19.20 КоАП РФ).</p> <p>Так, организации оптовой торговли лекарственными средствами также обязаны соблюдать дополнительное требование – осуществление предметно-количественного учета определенного перечня лекарственных средств. Являясь грубым нарушением лицензионных требований, нарушение правил учета может повлечь за собой административное приостановление деятельности компании.</p>
1	<p>Постановление Правительства РФ от 13.06.2013 № 496 «О внесении изменений в некоторые акты Правительства Российской Федерации в связи с совершенствованием контроля за оборотом наркотических средств»</p>	<p>Карфентанил включен в список наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля (список II).</p> <p>Соответствующие дополнения внесены:</p> <ul style="list-style-type: none"> - в раздел «Наркотические средства» списка наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список II), перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ, утвержденного Постановлением Правительства РФ от 30.06.1998 № 681;

		<p>- в раздел «Наркотические средства» списка наркотических средств и психотропных веществ, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых устанавливаются меры контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ (список II), значительного, крупного и особо крупного размеров наркотических средств и психотропных веществ для целей статей 228, 228.1, 229 и 229.1 УК РФ, утвержденных Постановлением Правительства РФ от 01.10.2012 № 1002.</p> <p>С момента вступления в силу указанного постановления ограничивается оборот карфентанила в соответствии с положениями Федерального закона от 08.01.1998 года № 3-ФЗ «О наркотических и психотропных веществах». Так, например, почти все операции, за исключением вывоза и производства (которое может осуществляться также муниципальными унитарными предприятиями), могут производиться только государственными унитарными предприятиями и государственными учреждениями.</p>
1, 2, 3	<p>Распоряжение Правительства РФ от 11.06.2013 № 953-р «Об утверждении плана мероприятий («дорожной карты») «Повышение качества регуляторной среды для бизнеса»</p>	<p>Утвержден план мероприятий, направленных на упрощение взаимодействия государства и предпринимателей в рамках осуществления контрольно-надзорной деятельности.</p> <p>План мероприятий содержит одиннадцать пунктов, предусматривающих ряд мероприятий по созданию правовых условий массового внедрения электронного документооборота во всех сферах российской экономики и снижение издержек на ведение бизнеса, связанных с предоставлением отчетности.</p> <p>В планах - инвентаризация отчетных форм, улучшение информирования предпринимателей, внедрение единой информационной базы для предоставления отчетности. Предполагается, что к 2017 г. вся отчетность будет подаваться в 1 адрес. Планируется перейти от использования бумажных разрешительных и сопроводительных документов (лицензий, сертификатов, деклараций, свидетельств и др.) к применению их электронных аналогов, размещенных в государственных информационных реестрах. При этом все существующие реестры и регистры хотят перевести в электронную форму и создать единый портал для ознакомления с ними. Предполагается запретить госорганам повторно истребовать у хозяйствующих субъектов одну и ту же информацию, а также запрашивать копии учредительных документов при отсутствии прямой необходимости в них.</p>

		<p>«Дорожная карта» рассчитана на период с 2013 г. по 2018 г.</p> <p>Целью планируемых мероприятий является, в том числе:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замена в отдельных отраслях экономики избыточных и (или) неэффективных административных механизмов государственного регулирования альтернативными рыночными механизмами; - снижение издержек предпринимателей, возникающих в связи с предоставлением отчетности, а также предоставление особых преференций в этом отношении для малого и среднего предпринимательства; - оптимизация структуры и ведения государственных регистров, включение сведений в государственные регистры и реестры и предоставление таких сведений; - снижение издержек предпринимательского сообщества, связанных с избыточным регулированием в отдельных отраслях; - и пр.
3	<p>Распоряжение Правительства РФ от 11.06.2013 № 962-р «Об утверждении Стратегии развития индустрии детских товаров на период до 2020 года и плана первоочередных мероприятий на 2013 - 2015 годы по ее реализации»</p>	<p>Среди основных задач Стратегии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - создание условий для увеличения доли российских товаров для детей на рынке; - развитие инновационного и экспортного потенциала российских предприятий индустрии детских товаров; - повышение доступности, безопасности и качества товаров для детей. <p>Под детскими товарами понимается продукция, предназначенная для детей, ранее не находившаяся в эксплуатации (новая), выпускаемая в обращение на территории РФ независимо от страны происхождения.</p> <p>Стратегия рассчитана на 7 лет (с 2013 по 2020 гг.). Основными требованиями, предъявляемыми государством и конечным потребителем к продукции, предназначенной для детей и семей с детьми, согласно Стратегии являются:</p> <ul style="list-style-type: none"> - безопасность товаров детского ассортимента; - высокое качество производимой продукции; - доступность детских товаров.
2	<p>Приказ Минздрава России от 08.02.2013 № 58н «Об утверждении Положения о</p>	<p>Положением определены: требования к квалификации и опыту работы по экспертной оценке научных, медицинских и этических аспектов клинических испытаний медицинских изделий; порядок деятельности Совета по этике в сфере</p>

	<p>Совете по этике в сфере обращения медицинских изделий»</p>	<p>обращения медицинских изделий; форма заключения об этической обоснованности возможности или невозможности проведения клинических испытаний медицинских изделий по образцу.</p> <p>Совет по этике является постоянно действующим органом, созданным Министерством здравоохранения РФ для проведения этической экспертизы возможности проведения клинических испытаний медицинских изделий с участием человека в качестве субъекта.</p> <p>Зарегистрирован в Минюсте России 05.06.2013 № 28686.</p> <p>Определяется порядок действия Совета по этике, что окажет прямое влияние на степень определенности процедур получения разрешения на проведение клинических исследований и всей процедуры государственной регистрации.</p>
1	<p>Письмо Минздрава России от 16.05.2013 № 25-4/10/2-3420 «Информация о специальных рецептурных бланках для выписывания наркотических средств или психотропных веществ»</p>	<p>Минздрав России полагает возможным разрешить использование специальных рецептурных бланков для выписывания наркотических лекарственных средств старого образца до 31.12.2013. Данная мера принимается в связи с наличием в регионах неиспользованных остатков ранее изготовленных специальных рецептурных бланков.</p> <p>С 01.07.2013 на территории России будет использоваться новый специальный рецептурный бланк на наркотическое средство или психотропное вещество, утвержденный приказом Минздрава России от 01.08.2012 № 54н. Субъекты РФ, в которых по состоянию на 01.01.2014 останется в наличии запас бланков старого образца, должны будут их уничтожить.</p> <p>Установление возможности использования специальных рецептурных бланков для выписывания наркотических лекарственных средств старого образца до 31.12.2013 г. является мерой установления разумного переходного периода к использованию новых бланков.</p>
2	<p>Приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1340н «Об утверждении порядка организации и проведения ведомственного контроля качества и безопасности</p>	<p>Регламентирован порядок проведения федеральными и региональными органами исполнительной власти ведомственного контроля качества и безопасности медицинской деятельности.</p> <p>Контроль включает в себя проведение проверок соблюдения, в частности, требований по безопасному применению и эксплуатации медицинских изделий и их утилизации.</p>

	медицинской деятельности»	<p>Регламентирован порядок проведения плановых и внеплановых проверок в рамках такого контроля, основанием для которых может послужить в том числе жалоба физического и юридического лица.</p> <p>Зарегистрирован в Минюсте России 03.06.2013 № 28631.</p> <p>Документом подробно определены основания, виды, порядок и сроки проведения проверок.</p>
1, 2, 3	<p>Приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1341н «Об утверждении Порядка ведения единого реестра лицензий, в том числе лицензий, выданных органами государственной власти субъектов Российской Федерации в соответствии с переданным полномочием по лицензированию отдельных видов деятельности»</p>	<p>Порядок определяет правила ведения единого реестра лицензий, выданных Росздравнадзором, территориальными органами Росздравнадзора, а также органами государственной власти субъектов РФ при осуществлении переданного в соответствии с пунктом 1 части 1 статьи 15 Федерального закона № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» полномочия по лицензированию отдельных видов деятельности, и предоставления содержащихся в нем сведений.</p> <p>Установлено, что Росздравнадзор осуществляет ведение единого реестра, в который включаются сведения о лицензировании следующих видов деятельности:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) медицинская деятельность (за исключением медицинской деятельности, осуществляемой медицинскими организациями и другими организациями, входящими в частную систему здравоохранения, на территории инновационного центра «Сколково»); 2) фармацевтическая деятельность; 3) оборот наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивирование наркосодержащих растений. <p>Зарегистрирован в Минюсте России 21.05.2013 № 28447.</p>
1	<p>Письмо Росздравнадзора от 14.06.2013 № 16И-645/13 «О соблюдении действующего законодательства»</p>	<p>Росздравнадзор направляет для использования в работе Письмо Минздрава России от 28.05.2013 № 25-4/10/2-3714 «Об изменении требований к обороту некоторых сильнодействующих веществ» с разъяснениями порядка оборота некоторых сильнодействующих веществ, включенных в список III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в РФ.</p> <p>Росздравнадзор обращает внимание, что осуществление деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений с нарушением лицензионных требований влечет за собой ответственность, установленную законодательством РФ. Исчерпывающий</p>

		<p>перечень нарушений лицензионных требований определен Положением о лицензировании деятельности по обороту наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, культивированию наркосодержащих растений, утвержденным постановлением Правительства РФ от 22.12.2012 № 1085.</p> <p>Росздравнадзор представляет список сильнодействующих веществ (международных непатентованных наименований и торговых наименований), включенных в список III перечня наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, оборот которых в РФ ограничен и в отношении которых допускается исключение некоторых мер контроля в соответствии с законодательством РФ и международными договорами РФ.</p> <p>В письме напоминает о наличии ограничений в обороте лекарственных препаратов списка III и обращено внимание на то, что персональную ответственность за исполнение положений, предусмотренных Федеральным законом от 08.01.1998 № 3-ФЗ «О наркотических средствах и психотропных веществах», несет руководитель юридического лица.</p>
	Государственные закупки	
	Проекты документов	
1, 2, 3	<p>проект приказа Минэкономразвития России</p> <p>«Об установлении особенностей размещения планов-графиков в единой информационной системе в сфере закупок или до ввода в эксплуатацию указанной системы на официальном сайте Российской Федерации в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» для размещения информации о размещении</p>	<p>На сайте regulation.gov.ru для общественного обсуждения до 5 июля 2013 года размещен проект приказа, устанавливающего особенности размещения планов-графиков закупок на 2014 и 2015 годы в единой информационной системе.</p> <p>План-график содержит перечень товаров, работ, услуг на один календарный год, размещение заказов на поставки, выполнение, оказание которых осуществляется путем проведения конкурса (открытого конкурса, конкурса с ограниченным участием, двухэтапного конкурса, закрытого конкурса, закрытого конкурса с ограниченным участием, закрытого двухэтапного конкурса), аукциона (аукциона в электронной форме, закрытого аукциона), запроса котировок, запроса предложений или путем размещения заказа у единственного поставщика (исполнителя, подрядчика).</p> <p>Устанавливаются правила размещения планов-графиков государственных заказчиков на период создания ЕИС. Такие планы-графики должны размещаться на</p>

	заказов на поставки товаров, выполнение работ, оказание услуг на 2014 и 2015 годы»	www.zakupki.gov.ru.
1, 2, 3	проект приказа Минздрава России «Об утверждении критериев отнесения товаров, работ, услуг к инновационной и высокотехнологичной продукции для целей формирования плана закупок такой продукции»	<p>Установлено, что к инновационной продукции могут быть отнесены товары, работы, услуги, удовлетворяющие следующей совокупности критериев:</p> <ul style="list-style-type: none"> - научно-техническая новизна (товары, работы, услуги являются принципиально новыми, применяются в области, в которой ранее не применялись, и т.д.); - внедрение (товары, работы, услуги носят прикладной характер, имеют практическое применение, внедрены в одной или нескольких отраслях промышленности); - экономический эффект от реализации в сравнении с существующими аналогами; - наукоемкость (в частности, использование при производстве товаров, выполнении работ, оказании услуг высококвалифицированного интеллектуального труда и новых научно-технических, конструктивных и технологических решений). <p>Предлагаемые критерии отнесения товаров, работ, услуг к инновационной и высокотехнологичной продукции следует учитывать государственным заказчикам для целей формирования плана закупки такой продукции.</p> <p>Большая часть лекарственных средств и медицинских изделий может быть отнесена к высокотехнологичной продукции.</p>
	Подзаконные акты	
1, 2	Приказ Минэкономразвития России от 06.05.2013 № 245 «О внесении изменений в номенклатуру товаров, работ, услуг для нужд заказчиков, утвержденную приказом Минэкономразвития России от 7 июня 2011 г. № 273»	<p>В частности, в новой редакции изложены позиции:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 63 «Аминокислоты фармакопейного качества, используемые для медицинских целей» 2423574; - 133 «Аппаратура медицинская, а также услуги по ее производству и ремонту» 3311000, (кроме 3311151, 3311369, 3311371, 3311379, 3311411, 3311414, 3311441, 3311010, 3311250, 3311390, 3311410, 3311600), 9426000, 9436000. <p>Кроме того, номенклатура дополнена новыми позициями. Зарегистрирован в Минюсте России 05.06.2013 № 28672.</p> <p>Как известно, номенклатура разработана для определения одноименности групп товаров для проведения совместных торгов и для ряда других целей. Так, например, формирование позиции 133 как «Аппаратура медицинская, а также услуги по ее</p>

		производству и ремонту» однозначно позволяет объединять данные услуги и товары на одних торгах.
1	Информационное сообщение ФАС России от 18.06.2013 для заказчиков, осуществляющих размещение заказов на поставки лекарственных средств	<p>ФАС России информирует заказчиков, а также участников размещения заказа о вступлении в силу с 18.04.2013 Постановления Правительства РФ от 06.04.2013 № 301 «Об установлении предельного значения начальной (максимальной) цены контракта (цены лота), при превышении которого не могут быть предметом одного контракта (одного лота) различные лекарственные средства с международными непатентованными наименованиями или при отсутствии таких наименований с химическими, группировочными наименованиями».</p> <p>Таким образом, заказчикам при размещении заказов на поставки лекарственных средств следует осуществлять формирование лотов с учетом положений, предусмотренных этим постановлением.</p> <p>ФАС России напоминает государственным заказчикам о необходимости разделения лекарственных препаратов с различным МНН (или группировочным, химическим наименованиям) по разным лотам, если общая сумма лота превышает 1 млн. рублей, или 5 млн. – для Москвы и Санкт-Петербурга, или 1 000 – если одно из лекарственных средств имеет уникальный МНН, или является наркотическим (психотропным) или радиофармацевтическим.</p>
	Регулирование рекламной деятельности	
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	Разъяснения ФАС России от 04.06.2013 № АК/21792/13 «О порядке заключения договора на установку и эксплуатацию рекламной конструкции»	<p>На сайте ФАС размещены разъяснения в связи с опубликованием и вступлением в силу 14 мая 2013 года Федерального закона от 07.05.2013 № 98-ФЗ «О внесении изменений в Федеральный закон «О рекламе» и отдельные законодательные акты Российской Федерации», которым внесены изменения в том числе в статью 19 Федерального закона «О рекламе». Антимонопольное ведомство сообщает, что в отсутствие нормативного акта субъекта Российской Федерации, определяющего предельные сроки, на которые могут заключаться договоры на установку и эксплуатацию рекламных конструкций, органы местного самоуправления не имеют возможности проводить торги на заключение договора на установку и эксплуатацию рекламной конструкции и заключать такие договоры.</p>

		Следует обратить внимание, что в случае проведения органом местного самоуправления торгов на заключение договора на установку и эксплуатацию рекламной конструкции после 14.05.2013 в отсутствие указанного нормативного акта субъекта РФ, такие торги могут быть признаны недействительными.
	ВЭД (таможенное регулирование, внешнеторговое лицензирование)	
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	Приказ ФТС России от 11.02.2013 № 228 «Об утверждении Порядка уничтожения на территориях особых экономических зон или вывоза с территорий особых экономических зон в целях уничтожения товаров, помещенных под таможенную процедуру свободной таможенной зоны, и (или) упаковки и упаковочных материалов»	<p>На территории ОЭЗ могут быть уничтожены или вывезены для уничтожения товары:</p> <ul style="list-style-type: none"> - которые утратили свои потребительские свойства и стали окончательно непригодны в том качестве, для которого они предназначены; - являющиеся упаковкой и упаковочными материалами, ввезенными вместе с товарами и которые полностью или частично утратили свое первоначальное предназначение и свои потребительские свойства. <p>Зарегистрирован в Минюсте России 05.06.2013 № 28680.</p> <p>Приказ определяет порядок вывоза для уничтожения товаров, помещенных под процедуру СТЗ. Данный порядок не применяется на территориях ОЭЗ, созданных в Калининградской и Магаданской областях.</p>
	Вопросы охраны здоровья	
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	Постановление Правительства РФ от 05.06.2013 № 476 «О вопросах государственного контроля (надзора) и признании утратившими силу некоторых актов Правительства РФ»	<p>Обновлены положения о федеральном государственном надзоре в области, в частности, охраны атмосферного воздуха, о государственном ветеринарном надзоре и о федеральном государственном санитарно-эпидемиологическом надзоре. Определены предметы надзора, полномочия должностных лиц органов власти при осуществлении соответствующих видов государственного надзора, права и обязанности субъектов надзора, а также основания и процедура проведения проверок.</p> <p>Кроме прочего, постановлением внесены изменения в некоторые акты</p>

		<p>Правительства РФ по вопросам государственного контроля (надзора), например, в:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Положение об осуществлении государственного строительного надзора в РФ, утвержденного постановлением Правительства РФ от 01.02.2006 № 54; - постановление Правительства РФ от 15.11.2006 № 689 «О государственном земельном контроле»; - постановление Правительства РФ от 06.04.2011 № 246 «Об осуществлении государственного метрологического надзора»; - пункт 3 Положения о федеральном государственном надзоре в сфере обращения лекарственных средств, утвержденного постановлением Правительства РФ от 15.10.2012 № 1043; - и пр.
	Правовое регулирование в рамках ТС, ЕЭП, ВТО	
	Подзаконные акты	
1	<p>Постановление Правительства РФ от 10.06.2013 № 485 «Об уполномоченном органе Российской Федерации по обеспечению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности отдельных видов специализированной пищевой продукции, в том числе диетического лечебного и диетического профилактического питания»</p>	<p>Постановление подготовлено Роспотребнадзором в соответствии с Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18.10.2012 № 191 «О порядке введения в действие технического регламента Таможенного союза «О безопасности отдельных видов специализированной пищевой продукции, в том числе диетического лечебного и диетического профилактического питания».</p> <p>Документ устанавливает, что Роспотребнадзор является уполномоченным органом РФ по обеспечению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований Технического регламента в рамках федерального государственного санитарно-эпидемиологического надзора и федерального государственного надзора в области защиты прав потребителей.</p>
1, 2, 3	<p>Постановление Правительства РФ от 10.06.2013 № 488 «О признании утратившими силу</p>	<p>Постановление Правительства РФ от 07.02.2008 № 53 «О ввозе на таможенную территорию РФ продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия» признано утратившим силу. Это связано с тем, что начиная с</p>

	<p>некоторых актов Правительства Российской Федерации»</p>	<p>01.07.2010 таможенный контроль продукции, включенной в Единый перечень продукции и национальные перечни государств - членов ТС, подлежащей обязательной оценке соответствия, на таможенной территории ТС осуществляется в соответствии с Решением Комиссии ТС от 18.06.2010 № 319 «О техническом регулировании в Таможенном союзе».</p> <p>Это также связано с принятием Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25.12.2012 № 294, которым утвержден Порядок ввоза на таможенную территорию ТС продукции (товаров), в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках ТС.</p> <p>Постановление принято для целей гармонизации национального законодательства с международными договорами (ТС РКБ). При ввозе товаров (продукции) на таможенную территорию ТС для подтверждения соответствия следует учитывать требования, установленные указанными актами ТС.</p>
1	<p>Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11.06.2013 № 129 «О внесении изменений в Решение Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 г. № 880»</p>	<p>Внесены уточнения в порядок вступления в силу Технического регламента Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011). Установлено, что указанный технический регламент вступает в силу с 1 июля 2013 года.</p> <p>ТР ТС 021/2011 дополнен п. 3.3.1. следующего содержания «До 1 июля 2014 г. допускаются производство и выпуск в обращение на таможенной территории ТС продукции, не подлежавшей до дня вступления в силу ТР обязательной оценке (подтверждению) соответствия обязательным требованиям, установленным нормативными правовыми актами ТС или законодательством государства - члена ТС, без документов об обязательной оценке (подтверждении) соответствия и без маркировки национальным знаком соответствия (знаком обращения на рынке)».</p>
1, 2, 3	<p>Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 18.06.2013 № 131 «О внесении изменения в Инструкцию о порядке внесения изменений и (или) дополнений в декларацию на</p>	<p>Продлен период действия некоторых переходных положений, предусмотренных Инструкцией о порядке внесения изменений и (или) дополнений в декларацию на товары после выпуска товаров.</p> <p>Установлено, что в Республике Беларусь декларация на товары (ДТ), содержащая измененные и (или) дополненные сведения, может использоваться в качестве корректировки декларации на товары (КДТ) не до 1 июля 2013 года, как было предусмотрено ранее, а до 1 июля 2014 года.</p>

	товары после выпуска товаров»	Произошло увеличение на 1 год срока использования ДТ в Республике Беларусь в качестве корректировки декларации на товары, содержащей измененные и (или) дополненные сведения.
	Судебная практика	
2	Постановление ФАС Северо-Западного округа от 10.06.2013 по делу № А56-63090/2012	<p>Требование: О признании незаконным решения таможенного органа.</p> <p>Обстоятельства: Таможенный орган отказал в предоставлении освобождения от уплаты ввозной таможенной пошлины при выпуске товаров специального назначения (товары используются для реабилитации инвалидов), указав на то, что не представлены подтверждения целевого назначения ввозимых товаров.</p> <p>Решение: Требование удовлетворено, поскольку общество подтвердило право на получение льготы, представив соответствующие письма уполномоченных органов Министерства здравоохранения и социального развития России.</p> <p>Общество ввезло на территорию РФ медицинские изделия, освобожденные от уплаты НДС, в том числе по причине их целевого назначения. Документы были получены не от Росздравнадзора, как того требовало законодательство, а от контролирующего его Министерства здравоохранения и социального развития РФ. Министерство не вернуло запрос Обществу, как направленный не по адресу, и направило его на разрешение в один из департаментов, не направляя в Росздравнадзор. По мнению суда первой инстанции, сомнений в законности и обоснованности из-за этого у Общества не могло возникнуть. Также суд считает неправомерным требовать уплаты НДС даже тогда, когда Общество уже только после выпуска в обращение и камеральной проверки направило запрос в Росздравнадзор и получило подтверждение целевого назначения.</p> <p>Один из самых главных выводов - таможенный орган мог сам по собственной инициативе обратиться в Росздравнадзор, но не сделал этого и подошел формально.</p>
	Налоговое право	
	Проекты документов	
1, 2, 3	проект федерального закона № 190725-6 «О внесении изменений в часть первую Налогового кодекса	<p>19.06.2013 Госдумой приняты поправки о введении обязательного досудебного обжалования налогоплательщиками актов налоговых органов ненормативного характера, а также действий (бездействия) их должностных лиц.</p> <p>Исключение будут составлять акты, принятые по итогам рассмотрения жалоб,</p>

	Российской Федерации»	<p>апелляционных жалоб, ненормативных актов ФНС России, действий или бездействия ее должностных лиц. Также непосредственно в суд можно будет обратиться, если решение по жалобе (апелляционной жалобе) не было принято вышестоящим налоговым органом в установленные сроки.</p> <p>Изменяются порядок и сроки подачи жалобы, установленные статьей 139 НК РФ, и вводятся новые статьи: 139.1 (порядок и сроки подачи апелляционной жалобы), 139.2 (требования к форме и содержанию жалоб), 139.3 (основания оставления жалоб без рассмотрения).</p> <p>Предлагается увеличить до одного месяца срок вступления в силу решений налоговых органов, принимаемых по результатам проведения выездной налоговой проверки. Решение ФНС России о привлечении (об отказе в привлечении) к налоговой ответственности будет вступать в силу со дня его вручения лицу, в отношении которого такое решение было вынесено.</p> <p>Законопроект направлен на совершенствование установленного законодательством РФ о налогах и сборах порядка досудебного рассмотрения споров. Преимуществами процедуры являются: быстрый и менее затратный способ рассмотрения жалобы.</p> <p>Проект предусматривает увеличение до одного месяца срока подачи апелляционной жалобы.</p>
3	проект федерального закона № 297819-6 «О внесении изменения в статью 193 части второй Налогового кодекса Российской Федерации»	<p>В Госдуму внесен законопроект, которым ставки акцизов на спиртосодержащую продукцию, алкогольную продукцию с объемной долей этилового спирта свыше 9%, а также алкогольную продукцию с объемной долей этилового спирта до 9% на 2016 г. проиндексированы на 10% к уровню 2015 г.</p> <p>Увеличение ставок акцизов на спиртосодержащую продукцию с 2016 г.</p>
1, 2, 3	проект федерального закона «О внесении изменений в статью 87 части первой Налогового кодекса РФ»	<p>Предлагается установить правовые основания для участия представителей иностранных налоговых органов в налоговых проверках в РФ. Положения об обмене информацией и проведении совместных налоговых проверок с целью противодействия уклонению от налогообложения предусмотрены международными договорами РФ.</p> <p>В статью 87 НК РФ предлагается ввести норму, согласно которой по запросу налогового органа (компетентного органа в области налогового контроля) иностранного государства камеральная (выездная) налоговая проверка в РФ может</p>

		<p>проводиться с участием такого органа. Порядок уведомления о проведении налоговой проверки, условия и порядок обеспечения участия иностранного налогового органа в проверке будут устанавливаться нормативными актами ФНС России.</p> <p>Усиление контроля со стороны налоговых органов.</p>
1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 64159-6 «О внесении изменений в части первую и вторую Налогового кодекса Российской Федерации и некоторые другие законодательные акты Российской Федерации, а также о признании утратившими силу отдельных положений законодательных актов Российской Федерации»</p>	<p>21.06.2013 во втором чтении Госдумой принят законопроект, предусматривающий, в частности:</p> <ul style="list-style-type: none"> - расширение использования в налоговой сфере института банковской гарантии; - уточнение полномочий ФНС по изданию форм и форматов документов, необходимых налоговым органам при реализации их полномочий в налоговых правоотношениях; - уточнение отдельных полномочий налоговых органов при взыскании налогов; - увеличение до одного месяца срока для подготовки лицами, в отношении которых проводились проверки, возражений по актам соответствующих проверок; - исключение дублирующих положений НК РФ о представлении в налоговые органы сведений, необходимых для учета в налоговых органах организаций и физических лиц, а также для целей налогообложения по налогу на имущество организаций, транспортному налогу, земельному налогу, налогу на имущество физического лица. <p>Данный документ является масштабным пакетом поправок в Налоговый кодекс. Целью заявлена дальнейшая оптимизация налогового администрирования.</p>
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	<p>Приказ ФНС России от 13.06.2013 № ММВ-7-6/196@ «Об утверждении Методических рекомендаций по организации электронного документооборота между налоговыми органами и налогоплательщиками при информационном</p>	<p>Разработаны форматы некоторых форм документов, применяемых в рамках электронного документооборота между налоговыми органами и налогоплательщиками.</p> <p>Среди таких документов, в частности, запрос на предоставление информационной услуги, обращение в целях получения информации, а также формы представления сведений на запросы «Акт сверки расчетов по налогам, сборам, пеням и штрафам», «Перечень бухгалтерской и налоговой отчетности, представленной в отчетном году» и «Выписка операций по расчету с бюджетом».</p> <p>Утверждены также Методические рекомендации по организации электронного</p>

	обслуживании и информировании налогоплательщиков в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи»	и в по	<p>документооборота, предусматривающие, в частности, перечень обязательных функций, периодичность их выполнения для каждого участника взаимодействия, а также требования к применяемым программным продуктам.</p> <p>Документ подготовлен в целях приведения в соответствие с приказом Минфина России от 02.07.2012 № 99н ведомственных документов ФНС России, регулирующих информационное обслуживание и информирование налогоплательщиков в электронной форме по телекоммуникационным каналам связи.</p>
1, 2, 3	Письмо ФНС России от 05.06.2013 № АС-4-2/10250 «О направлении арбитражной практики»		<p>ФНС России подготовлен обзор арбитражной практики по вопросам привлечения к административной ответственности за нарушения, связанные с несоблюдением порядка работы с наличностью и проведения кассовых операций, неприменением ККТ.</p> <p>Содержащаяся в письме арбитражная практика будет использована в работе территориальными налоговыми органами.</p>
	Судебная практика		
2	Постановление ФАС Московского округа от 13.06.2013 по делу № А40-94381/12-90-483		<p>Требование: Об отмене решения налогового органа.</p> <p>Обстоятельства: По мнению налогового органа, налогоплательщик неправомерно применил льготу по НДС на основании пп. 1 п. 2 ст. 149 НК РФ при реализации медицинской техники.</p> <p>Решение: Требование удовлетворено, поскольку установлено, что реализованные налогоплательщиком медицинские товары входят в перечень важнейшей и жизненно необходимой медицинской техники.</p> <p>Отказывать в налоговой льготе в связи с несоответствием товара коду ОКП налоговый орган имеет право, если установит, что регистрационное медицинское удостоверение и сертификат не являются подлинными. При наличии указанных действительных документов, подтверждающих принадлежность к перечню, налоговый орган не вправе требовать какие-либо дополнительные сведения или исходить из каких-либо других соображений.</p>
1	Постановление ФАС Западно - Сибирского округа от		<p>Требование: О признании недействительным решения налогового органа.</p> <p>Обстоятельства: Налоговый орган доначислил НДС, пени и штраф, уменьшил</p>

	18.06.2013 по делу № А45-23853/2012	<p>предъявленный к возмещению из бюджета НДС, сославшись на необоснованное применение обществом налоговой ставки 10% вместо 18 при реализации растворов по уходу за мягкими контактными линзами, так как в перечне товаров в Общероссийском классификаторе продукции (ОКП) такой товар не значится.</p> <p>Решение: Требование удовлетворено, поскольку согласно имеющимся у общества сертификатам соответствия средствам по уходу за контактными линзами присвоен код по ОКП, подтверждающий правомерность применения спорной налоговой ставки.</p> <p>Налоговый орган посчитал неправомерным применение ставки НДС – 10% к растворам по уходу за контактными линзами. По его мнению, ОКП 93 800 Материалы и средства медицинские прочие не включает такие товары. Истец доказал правомерность применения ставки к такому товару как к надлежаще зарегистрированному медицинскому изделию.</p>
	Вопросы регулирования спиртосодержащей продукции	
	Подзаконные акты	
3	Информационное сообщение Росалкогольрегулирования от 18.06.2013 «О перевозках фасованной (упакованной) спиртосодержащей продукции с содержанием этилового спирта более 25 процентов объема готовой продукции автомобильным транспортом с 1 июля 2013 года»	<p>Информация посвящена перевозкам автомобильным транспортом фасованной (упакованной) спиртосодержащей продукции с содержанием этилового спирта более 25% объема готовой продукции (экстракты, эссенции, ароматизаторы, соусы, красители и др.) с 01.07.2013.</p> <p>Сообщается, что перевозка спиртосодержащей продукции, которая фасована (упакована) в соответствии с техрегламентом ТС «О безопасности упаковки» (ТР ТС 005/2011), лицензированию не подлежит.</p> <p>С 01.07.2013 г. перевозка спиртосодержащей продукции, которая фасована (упакована) в соответствии с техническим регламентом ТС «О безопасности упаковки» (ТР ТС 005/2011), лицензированию не подлежит.</p>
	Вопросы административного права	
	Проекты документов	
1, 2, 3	проект федерального закона	18.06.2013 Госдумой принят во втором чтении законопроект, предусматривающий

	<p>№ 46024-6 «О внесении изменений в Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях и Федеральный закон «О внесении изменений в Кодекс Российской Федерации об административных правонарушениях»</p>	<p>изложение части 1 статьи 23.48 КоАП РФ в редакции, системно учитывающей изменения, внесенные законами от 06.12.2011 № 404-ФЗ и № 403-ФЗ. Принятие поправок позволит уточнить полномочия антимонопольного органа в области рассмотрения дел об административных правонарушениях, предусмотренных КоАП РФ, а также устранить возможную неопределенность толкования части 1 статьи 23.48 КоАП РФ и указанных выше федеральных законов.</p> <p>Проект закона из ч. 1 ст. 23.48 КоАП РФ исключает ст. 14.6 КоАП, т.е. дела об административных правонарушениях, предусмотренные ст. 14.6 КоАП РФ, не будут рассматриваться ФАС России и его территориальными органами.</p>
1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 180008-6 «О внесении изменений в статьи 14.7 и 14.10 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях»</p>	<p>Проект (21.06.2013 принят Госдумой во втором чтении) направлен на борьбу с массовым проникновением в торговые организации контрафактной и фальсифицированной продукции, в том числе парфюмерной продукции, лекарственных средств.</p> <p>В КоАП РФ предлагается предусмотреть ответственность для лиц, реализующих заведомо контрафактный и фальсифицированный товар. Соответствующее дополнение вносится в статью 14.10 КоАП РФ «Незаконное использование товарного знака». Согласно ему реализация и хранение с указанной целью товара, заведомо содержащего незаконное воспроизведение товарного знака, знака обслуживания, наименования места происхождения товара либо сходные с ними обозначения для однородных товаров, грозит штрафом. Размер последнего зависит от степени причиняемого вреда. Законопроектом предусматриваются следующие административные штрафные санкции: для граждан – в размере однократной стоимости товаров, для должностных лиц – двукратная стоимость товаров и для юридических лиц – трехкратная стоимость с конфискацией таких товаров. При этом устанавливаются размеры нижнего уровня штрафов: для граждан – не менее 1,5 тыс. рублей, для должностных лиц – не менее 10 тыс. рублей и для юридических лиц – не менее 30 тыс. рублей.</p> <p>Законопроект предусматривает дополнение ст. 14.10 КоАП РФ новым составом правонарушения, связанным с реализацией, хранением с целью реализации товара, содержащего заведомо незаконное воспроизведение товарного знака, знака обслуживания, наименования места происхождения товара либо сходные с ними</p>

		обозначения для однородных товаров. За данное правонарушение предложено ввести штрафные санкции.
1, 2, 3	проект федерального закона № 225238-6 «О внесении изменения в статью 15.11 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях»	<p>18.06.2013 Госдумой в первом чтении принят законопроект, предлагающий дополнить статью 15.11 КоАП положениями, в соответствии с которыми должностные лица освобождаются от ответственности за административные правонарушения, предусмотренные указанной статьей, в случае представления уточненной налоговой декларации и уплаты недостающей суммы налога и соответствующей ей пени, а также в случае исправления ошибки в бухгалтерской отчетности в установленном порядке (включая представление пересмотренной бухгалтерской отчетности) до утверждения бухгалтерской отчетности в установленном законодательством РФ порядке.</p> <p>По мнению законодателя, принятие законопроекта будет способствовать защите прав хозяйствующих субъектов путем устранения возможности неоправданного привлечения к ответственности и, как следствие, улучшению условий предпринимательской деятельности, повышению качества представляемой бухгалтерской отчетности.</p>
	Судебная практика	
2	Постановление ФАС Западно-Сибирского округа от 20.06.2013 по делу № А45-29370/2012	<p>Требование: Об отмене постановления о привлечении общества к ответственности по ч. 1 ст. 7.31 КоАП РФ за размещение на официальном сайте недостоверной информации (в извещении о проведении запроса котировок на поставку медицинского оборудования неверно указаны контактное лицо, а также победитель в данном запросе котировок).</p> <p>Решение: Требование удовлетворено, поскольку вина общества не установлена, административный орган не доказал, что недостоверная информация в сети Интернет опубликована именно обществом.</p> <p>Удовлетворяя заявленные требования, суд исходил из недоказанности административным органом участия Общества в размещении недостоверной информации, в том числе и относительно контактного лица, и соответственно пришел к выводу об отсутствии в действиях Общества состава вменяемого административного правонарушения.</p>
	Вопросы уголовного права	

	Проекты документов	
1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 196666-6 «О внесении изменений в некоторые законодательные акты РФ в части противодействия незаконным финансовым операциям»</p>	<p>11.06.2013 Госдумой принят в третьем чтении законопроект, предполагающий внесение изменений в ряд федеральных законов, направленных на предотвращение, выявление и пресечение незаконных финансовых операций, в том числе с использованием фирм-однодневок.</p> <p>Соответствующие изменения направлены, в частности, на:</p> <ul style="list-style-type: none"> - расширение оснований для отказа в государственной регистрации юридических лиц и индивидуальных предпринимателей; - установление материальной ответственности контролирующих должника лиц, руководителей должника и членов ликвидационной комиссии, действия которых повлекли банкротство; - закрепление обязанности налогоплательщика-организации получать почтовые отправления налоговых органов по его адресу, указанному в ЕГРЮЛ, что позволит исключить факты сообщения налогоплательщиками недостоверных адресов, затрудняющих переписку с налогоплательщиками и доставку документов налогового органа; - предоставление органам, осуществляющим оперативно-розыскную деятельность, права в процессе реализации этой деятельности осуществлять на основании решения суда доступ к информации, содержащей банковскую тайну; - установление уголовной ответственности за незаконное перемещение через таможенную границу ТС в рамках ЕврАзЭС наличных денежных средств в валюте РФ и (или) в иностранной валюте, а также дорожных чеков либо внешних или внутренних ценных бумаг. <p>Ужесточение правил противодействия незаконным финансовым операциям, направленное против незаконного оттока капитала и теневых финансовых операций.</p>
1, 2, 3	<p>проект федерального закона № 260190-6 «О внесении изменений в статью 178 Уголовного кодекса Российской Федерации и отдельные законодательные</p>	<p>18.06.2013 принят Госдумой в первом чтении.</p> <p>Действующая редакция части 1 статьи 178 УК РФ позволяет рассматривать такие способы нарушения антимонопольного законодательства, как картельное соглашение и неоднократное злоупотребление доминирующим положением, не в качестве альтернативных, а в качестве обязательных в совокупности. Кроме того, исходя из возможного толкования действующей редакции указанной статьи,</p>

	акты Российской Федерации»	уголовному преследованию подлежат не сами по себе картельный сговор или неоднократное злоупотребление доминирующим положением, а такие сговор или злоупотребление, которые привели к недопущению, устранению или ограничению конкуренции. Предлагаемые законопроектом изменения указанной статьи направлены на изменение сложившейся практики ее толкования. Фактически принятие указанной нормы приведет к расширению случаев привлечения к ответственности.
	Вопросы трудового права	
	Проекты документов	
1, 2, 3	проект федерального закона «О специальной оценке условий труда»	Законопроект о специальной оценке условий труда вынесен на повторное общественное обсуждение. Проектом устанавливаются правовые и организационные основы проведения специальной оценки условий труда, порядок проведения специальной оценки условий труда, определяется правовое положение, права и обязанности участников специальной оценки условий труда. Предполагается, что федеральный закон вступит в силу с 01.01.2014, за исключением отдельных положений, вступающих в силу с 01.01.2016. В законопроекте указано, что результаты аттестации рабочих мест по условиям труда, проведенной в соответствии с действовавшим ранее порядком, будут действительны до окончания их срока действия, но не позднее 31 декабря 2018 года.
	Подзаконные акты	
1, 2, 3	Приказ Минтруда России от 30.04.2013 № 182н «Об утверждении формы и порядка выдачи справки о сумме заработной платы, иных выплат и вознаграждений за два календарных года, предшествующих году прекращения работы (службы, иной деятельности) или году обращения за справкой о	Утверждена новая форма справки о заработной плате, выдаваемая работнику при увольнении или по его письменному заявлению. В указанных случаях работнику обязаны выдать справку о сумме заработка за два календарных года, предшествующих году прекращения работы или году обращения за справкой. Ранее действовавшая форма данной справки не предусматривала возможность отражения в ней сведений о периодах временной нетрудоспособности, отпусков по беременности и родам, по уходу за ребенком, а также о периодах освобождения от работы с полным или частичным сохранением заработка, за которые на сохраняемый заработок не начислялись страховые взносы в ФСС РФ (периодах, исключаемых из расчета для исчисления пособия по беременности и родам, ежемесячного пособия по уходу за ребенком).

	<p>сумме заработной платы, иных выплат и вознаграждений, и текущий календарный год, на которую были начислены страховые взносы, и о количестве календарных дней, приходящихся в указанном периоде на периоды временной нетрудоспособности, отпуска по беременности и родам, отпуска по уходу за ребенком, период освобождения работника от работы с полным или частичным сохранением заработной платы в соответствии с законодательством РФ, если на сохраняемую заработную плату за этот период страховые взносы в Фонд социального страхования РФ не начислялись»</p>	<p>Зарегистрирован в Минюсте России 05.06.2013 № 28668.</p> <p>Обратите внимание, что начало действия документа - 02.07.2013 г.</p>
1, 2, 3	<p>Приказ Минздрава России от 21.12.2012 № 1350н «Об утверждении Положения о Комиссии Министерства здравоохранения Российской Федерации по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и</p>	<p>Положением определен порядок формирования и деятельности Комиссии Министерства здравоохранения РФ по урегулированию конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности. Комиссия рассматривает вопросы, связанные с возникновением ситуаций, при которых у медицинского работника или фармацевтического работника при осуществлении ими профессиональной деятельности возникает личная заинтересованность в получении лично либо через представителя компании материальной выгоды или иного преимущества, которое влияет или может повлиять на надлежащее исполнение ими профессиональных обязанностей вследствие</p>

	фармацевтической деятельности»	<p>противоречия между личной заинтересованностью медицинского работника или фармацевтического работника и интересами пациента. Зарегистрирован в Минюсте России 03.06.2013 № 28641.</p> <p>В соответствии с положениями основными задачами Комиссии являются:</p> <ul style="list-style-type: none">- урегулирование конфликта интересов медицинских и (или) фармацевтических работников при осуществлении ими профессиональной деятельности;- анализ риска и последствий возникновения конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности;- мониторинг правоприменительной практики в области урегулирования конфликта интересов при осуществлении медицинской деятельности и фармацевтической деятельности.
--	--------------------------------	---