

ЗАТВЕРДЖЕНО

постановою Кабінету Міністрів України
від 2024 р. №

Порядок уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, призупинення дії рішення про уповноваження, позбавлення особи уповноваження, строку уповноваження, критеріїв, яким повинна відповідати уповноважена особа

I. Загальні положення

1. Цей Порядок визначає процедуру уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, призупинення дії рішення про уповноваження, позбавлення особи уповноваження, строку уповноваження, критеріїв, яким повинна відповідати уповноважена особа.

2. У цьому Порядку терміни вживаються у значеннях, наведених у Законі України “Про матеріали і предмети, призначені для контакту з харчовими продуктами”.

3. Уповноваження особи проводиться МОЗ.

4. Строк дії уповноваження становить п'ять років з дня уповноваження особи та є безоплатним.

5. Рішення про уповноваження особи розміщується на офіційному вебсайті МОЗ.

II. Критерії, яким повинна відповідати уповноважена особа

6. Уповноваження особи здійснюється за такими критеріями:

1) підприємство, установа або організація у сфері управління МОЗ, зареєстрована у встановленому законодавством порядку;

2) наявність кадрового складу;

3) наявність мінімального матеріально-технічного оснащення, необхідного для здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику), згідно з додатком 1.

III. Документи, що подаються для отримання уповноваження

7. Для уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, підприємство, установа або організація (далі – заявник) звертається до МОЗ із заявою про уповноваження за формою згідно з додатком 2.

Заява про уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації подається державною мовою у паперовій або електронній формі.

8. До заяви про уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації додаються:

1) копія виписки або витягу з Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань завірена в установленому законодавством порядку;

2) відомості про кадровий склад підприємства, установи, організації за формою згідно з додатком 3 та завірені в установленому законодавством порядку копії документів, які підтверджують освіту, кваліфікацію, стаж роботи та досвід проведення експертних робіт з оцінки ризиків та/або небезпечних факторів, та/або дезінфекційних засобів.

3) декларацію про неупередженість, незалежність та конфіденційність за формою згідно з додатком 4.

9. Заява та додані до неї документи перевіряються протягом 15 робочих днів з дня надходження до МОЗ на відповідність вимогам цього Порядку.

У разі, якщо заява та/або додані до неї документи, подані з порушенням встановлених цим Порядком вимог, посадова особа МОЗ, яка розглядає справу, приймає рішення про залишення повідомлення без руху та інформує шляхом надсилання письмового повідомлення про залишення заяви без руху заявника в порядку та строк визначені Законом України «Про адміністративну процедуру».

У разі усунення заявником виявлених недоліків у строк встановлений у письмовому повідомленні про залишення заяви без руху, заява вважається поданою в день її первинного подання.

Строк розгляду заяви, вказаної в частині першій цієї статті, продовжується на строк залишення заяви без руху.

10. Рішення про уповноваження приймається МОЗ у 30-денний строк з дня надходження заяви та доданих до неї документів.

11. Підприємство, установа, організація уповноважена на проведення наукової оцінки безпечності об'єкта з метою його державної реєстрації, зобов'язана повідомляти МОЗ про всі зміни даних, зазначених у документах, що подавалися для уповноваження, протягом місяця з дня настання таких змін шляхом подання відповідного повідомлення в паперовій або електронній формі разом з копіями підтверджуючих документів.

IV. Призупинення та скасування рішення про уповноваження

12. Підставами для призупинення дії рішення про уповноваження є:

1) заява керівника підприємства, установи або організації у довільній формі про призупинення уповноваження відповідного підприємства, установи або організації у зв'язку з призупиненням діяльності у сфері проведення наукової оцінки безпечності об'єкта з метою його державної реєстрації;

2) встановлення факту невідповідності уповноваженого підприємства, установи або організації вимогам цього Порядку, у тому числі недостовірності поданої інформації;

3) неповідомлення про зміни даних у документах, що були подані для уповноваження, відповідно до пункту 8 цього Порядку;

4) наявність судового рішення, що набрало законної сили, яким встановлено факт порушення підприємством, установою чи організацією вимог законодавства у сфері охорони здоров'я.

13. Рішення про призупинення уповноваження приймається МОЗ протягом 10 робочих днів з дня виявлення підстав, зазначених у пункті 12 цього Порядку.

14. МОЗ протягом 3 робочих днів, після прийняття рішення про призупинення дії рішення про уповноваження, повідомляє підприємство, устанovu або організацію у письмовій формі.

15. Призупинення уповноваження здійснюється до усунення причин зазначених у пункті 12 цього Порядку, але не більше ніж на 6 місяців.

16. Підставами для позбавлення уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації є:

1) внесення до Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб – підприємців та громадських формувань запису про проведення державної реєстрації припинення юридичної особи, уповноваженої на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, у результаті її ліквідації;

2) заява керівника підприємства, установи або організації, уповноваженої на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, у довільній формі про припинення уповноваження відповідного підприємства, установи або організації у зв'язку з припиненням діяльності у сфері проведення наукової оцінки безпечності об'єкта з метою його державної реєстрації;

3) не усунення причин зазначених у пункті 12 цього Порядку протягом більше ніж 6 місяців;

4) невідповідність наукових звітів про проведення наукової оцінки безпечності об'єкта з метою його державної реєстрації.

17. Рішення про позбавлення уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації приймається МОЗ у місячний строк з дня виявлення підстав, або надходження документів, зазначених у пункті 16 цього Порядку.

18. МОЗ протягом 5 робочих днів повідомляє підприємство, установу чи організацію про прийняте рішення про позбавлення уповноваження особи на здійснення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації.

19. Спори, що виникають у зв'язку з уповноваженням та його позбавленням, вирішуються відповідно до законодавства.
