

**Порядок  
уповноваження та критерії, яким повинна відповідати особа,  
уповноважена на проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки  
ризиків)**

**I. Загальні положення**

1. Цей Порядок визначає процедуру уповноваження та критерії, яким повинна відповідати особа, для отримання статусу уповноваженої особи на проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, встановлює строк та порядок позбавлення такого уповноваження.

2. У цьому Порядку терміни вживаються у значеннях, наведених у Законах України “Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів” та інших нормативно-правових актах у сфері безпечності та якості харчових продуктів.

3. Уповноваження особи здійснюється 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, що належить до сфери 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 проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, підприємство, установа, організація (далі – заявник) звертається до МОЗ із заявою про уповноваження за формою згідно з додатком 2.

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

8. До заяви про уповноваження особи на проведення 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;

2) відомості про кадровий склад підприємства, установи, організації за формою згідно з додатком 3 та завірені в установленному 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. До заяви про уповноваження на проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, крім документів, передбачених пунктом 8 цього Порядку, додаються затверджені підприємством, установою чи організацією структура наукового висновку, що формується за результатами наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації.

10. Заява та документи до неї перевіряються протягом 15 робочих днів з дня надходження до МОЗ на відповідність вимогам встановленим цим Порядком.

У разі, якщо заява та/або документи додані до неї, 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.

11. Рішення про уповноваження приймається МОЗ протягом 30 робочих днів з дня надходження заяви та документів доданих до неї.

12. Підприємство, установа, організація, уповноважена на проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації, зобов'язана повідомляти МОЗ про всі зміни даних 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. Скасування рішення про уповноваження**

13. Підставами для виключення підприємства, установи, організації з переліку уповноважених підприємств, установ, організацій 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) встановлення факту невідповідності уповноваженого підприємства, установи або організації вимогам цього Порядку, у тому числі недостовірності поданої інформації;

4) неповідомлення про зміни даних у документах, що були подані для уповноваження, відповідно до пунктів 8 та 9 цього Порядку;

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

б) невідповідність наукових висновків про проведення наукової оцінки безпечності об'єкта (оцінки ризику) з метою його державної реєстрації.

14. 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 13 цього Порядку.

15. 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.

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

---