



ПРАВИТЕЛЬСТВО РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА

ПОСТАНОВЛЕНИЕ № 387

от 29 ноября 2012 г.

Кишинэу

О проекте закона о внесении изменений и дополнений в некоторые законодательные акты

Правительство ПОСТАНОВЛЯЕТ:

Одобрить и представить Парламенту на рассмотрение проект закона о внесении изменений и дополнений в некоторые законодательные акты.

Премьер-министр

ВЛАДИМИР ФИЛАТ

Контрасигнуют:

Зам. Премьер-министра,
министр экономики

Валериу ЛАЗЭР

Министр сельского хозяйства
и пищевой промышленности

Василе Бумаков

Министр здравоохранения

Андрей Усатый

Министр финансов

Вячеслав Негруца

Министр юстиции

Олег Ефрим

ПАРЛАМЕНТ РЕСПУБЛИКИ МОЛДОВА**ЗАКОН****О внесении изменений и дополнений в некоторые
законодательные акты**

Парламент принимает настоящий закон.

Ст. I. – По всему тексту Закона № 728-XIII от 6 февраля 1996 года о плодоводстве (повторное опубликование: Официальный монитор Республики Молдова, 2010 г., № 52-53, ст. 161), с последующими изменениями и дополнениями, слова «Генеральная инспекция по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов».

Ст. II – В Закон № 412-XIV от 27 мая 1999 года о животноводстве (Официальный монитор Республики Молдова, 1999 г., 73-74, ст. 347), с последующими изменениями, внести следующие изменения:

1. В части (2) статьи 11 слова «Агентством ветеринарной санитарии и безопасности продуктов животного происхождения» заменить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов»;

2. В части (2) статьи 34 слова «Агентством ветеринарной санитарии и безопасности продуктов животного происхождения и его территориальными подразделениями» заменить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов и его территориальными подразделениями».

Ст. III. – В статью 28 Закона № 105-XV от 13 марта 2003 года о защите прав потребителей (повторное опубликование: Официальный монитор Республики Молдова, 2011 г., № 176-181, ст. 513), с последующими изменениями и дополнениями, дополнить пунктом i) следующего содержания:

«i) в области безопасности пищевых продуктов – Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов».

Ст. IV. – В Закон № 78-XV от 18 марта 2004 года о пищевых продуктах (Официальный монитор Республики Молдова, 2004 г., № 83, ст.

431), с последующими дополнениями, внести следующие изменения и дополнения:

1. По всему тексту закона слова «Государственная санитарно-эпидемиологическая служба» заменить словами «Служба государственного надзора за общественным здоровьем» в соответствующем падеже.

2. В части (9) статьи 9 слово «утверждаются» заменить словом «разрабатываются», а синтагма «санитарно-ветеринарные правила и нормы – государственным органом санитарно-ветеринарного надзора, фитосанитарные правила и нормы – государственным органом фитосанитарного надзора» заменить синтагмой «санитарно-ветеринарные и фитосанитарные правила и нормы – Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов и утверждаются Правительством».

3. В части (1) статьи 12 слова «государственным органом санитарно-ветеринарного надзора» заменить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов».

4. Часть (6) статьи 13 слова «санитарно-эпидемиологической» заменить словами «экспертизе органами, уполномоченными в данной области».

5. В части (3) статьи 15 слова «санитарный паспорт» заменить словами «ветеринарно-санитарная авторизация».

6. В статье 16:

часть (3) после слова «не утверждены» дополнить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов,» и далее по тексту;

дополнить частью (5) следующего содержания:

«(5) Запрещается импорт пищевых продуктов со сроком годности до 90 дней в случае если осталось менее 1/3 срока годности, установленного производителем, а для остальных пищевых продуктов запрещается импорт в случае, когда до истечения их срока годности осталось менее 60 дней».

7. В части (4) статьи 25 слова «Государственной ветеринарной службой» заменить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов».

Ст. V. – Закон № 119-XV от 22 апреля 2004 года о средствах фитосанитарного назначения и средствах, повышающих плодородие почвы (Официальный монитор Республики Молдова, 2004 г., № 100-103, ст. 510),

с последующими изменениями и дополнениями, внести следующие изменения и дополнения:

1. По всему тексту закона слова «Генеральная инспекция по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов» в соответствующем падеже.

2. Статья 3:

а) в понятии «засвидетельствование объекта» слова «засвидетельствование объекта» заменить словами «авторизация на функционирование склада для хранения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы»;

б) дополнить в конце следующим понятием:

«разрешение на импорт средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы – административный акт, посредством которого Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов разрешает ввоз на рынок каждой партии, предназначенной для импорта средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы».

3. Статью 7 дополнить частью (3¹) следующего содержания:

«(3¹) Для получения заключения, предусмотренного в части (4) настоящей статьи, заявитель подает заявление о ввозе образцов продукции на территорию страны, в котором указывается способ упаковки и количество средства. Заключение выдается бесплатно в течение трех рабочих дней со дня подачи заявления».

4. В части (2) статьи 10 первое предложение изложить в следующей редакции: «(2) Апробация средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, осуществляются по просьбе производителя или его официального дистрибьютора».

5. В статье 11:

в названии статьи слова «Государственные испытания и сертификация» заменить словами «Сертификация и»;
часть (4) исключить.

6. В статье 12:

название статьи изложить в следующей редакции:

«Статья 12. Деятельность по импорту и/или реализации средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы»;

часть (1) дополнить пунктом е) следующего содержания:

«е) разрешение на импорт (или производство), по необходимости, средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы»;

пункт б) части (1¹) дополнить в конце словами «согласно приложению № 1 к настоящему закону»;

дополнить частями (1³)-(1⁴) следующего содержания:

«(1³) Разрешение на импорт (или производство), по необходимости, средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, выдается бесплатно на основании Государственного реестра средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, разрешенных для применения в Республике Молдова, Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов в течение не более 3-х рабочих дней с момента подачи заявления, на основании:

а) заявления о выдаче разрешения;

б) лицензии на импорт и реализацию средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы (при первом представлении);

с) накладной на импорт (invoice);

д) договора купли-продажи, заключенного с производителем, зарегистрировавшего соответствующие средства, или с официальным дистрибьютором;

е) документа, подтверждающего право собственности на специализированный склад, или договора аренды, сопровождаемого авторизацией на функционирование склада (один раз в год при первом представлении);

ф) сертификата качества, выданного производителем соответствующего средства;

г) подтверждения производителя для фирм, осуществляющих переупаковку в случае импорта средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, для реализации в небольших упаковках.

(1⁴) Запрос других документов, кроме указанных в пункте (1³) настоящей статьи, не допускается. Один экземпляр подписанного и зарегистрированного заявления возвращается заявителю только в случае предъявления всего пакета документов, установленного в пункте (1³)».

7. Статью 13 изложить в следующей редакции:

«Статья 13. Производство и оценка соответствия средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы

(1) Средства фитосанитарного назначения и средства, повышающие плодородие почвы, производятся в соответствии с техническими регламентами в данных областях.

(2) Оценка соответствия средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы является обязательным».

8. Часть(3) статьи 15 после слов «в установленном порядке» дополнить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов».

9. В статье 19:

в части (1) последнее предложение изложить в следующей редакции:

«Мониторинг учета осуществляется Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов согласно Журналу учета импорта, реализации и запасов средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, зарегистрированному и скрепленному печатью данного Агентства»;

в части (2) слова «и Государственной санитарно-эпидемиологической службой Республики Молдова» исключить.

10. В статье 20 часть (2) исключить.

11. Часть (1) статьи 22 дополнить пунктом g) следующего содержания:

«g) иметь свободный доступ к продукции растительного происхождения на месте производства, хранения, упаковки или реализации для отбора проб для определения максимально допустимой концентрации (МДК) для остатков пестицидов и нитратов».

12. В статье 23:

часть (1) изложить в следующей редакции:

«(1) Сельскохозяйственное сырье, пищевые продукты и корма растительного происхождения для животных, размещенные на рынке, в процессе производства, транспортировки и хранения которых были использованы средства фитосанитарного назначения и/или средства, повышающие плодородие почвы, должны соответствовать санитарным нормам, что подтверждается сертификатом безопасности, согласно приложению 2»;

дополнить частью (1¹) следующего содержания:

«(1¹) Сертификат безопасности выдается по запросу, на основании лабораторных результатов и Сертификата о соблюдении правил применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почв, указанного в статье 23¹ настоящего закона, согласно приложению 3 к настоящему закону»;

в части (5) слова «и гигиеническим сертификатами» заменить словами «сертификатом, сертификатом безопасности».

13. Дополнить статьей 23¹ следующего содержания:

«Статья 23¹. Сертификат о соблюдении правил применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы

(1) Сертификат о соблюдении правил применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, является официальным документом, выданным территориальным подразделением Национального агентства по безопасности пищевых продуктов, подтверждающих соблюдение правил использования средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы.

(2) Для получения Сертификата о соблюдении использования средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, сельскохозяйственный производитель, осуществляющий фитосанитарные работы, или лицо, выполняющее услуги по защите растений, предоставляет запрос территориальному подразделению Национального агентства по безопасности пищевых продуктов, к которому прилагаются следующие документы:

а) Журнал учета применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, зарегистрированный и скрепленный печатью территориального подразделения Национального агентства по безопасности пищевых продуктов, согласно приложению 4 к настоящему закону;

б) квитанции или налоговые фактуры, подтверждающие приобретение средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, прикрепленные к Журналу учета применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы.

(3) Сельскохозяйственный производитель или лицо, осуществляющее фитосанитарные работы или выполняющее услуги по защите растений обязано вести учет применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, в Журнале учета применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы.

(4) Записи в Журнале, указанном в части (3) настоящего закона, вносятся и подписываются ответственными лицами и имеют силу официального акта в процессе контроля качества выполненных работ.

(5) Сертификат о соблюдении правил применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, выдается бесплатно в течение пяти дней со дня подачи заявления.

14. В части (2) статьи 24 слово «приложении» заменить словами «приложении 1».

15. Дополнить приложениями 2, 3 и 4 следующего содержания:

**MINISTERUL AGRICULTURII și
INDUSTRIEI ALIMENTARE
al Republicii Moldova**

**Agenția Națională pentru
Siguranța Alimentelor**



**МИНИСТЕРСТВО
СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
и ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
Республики Молдова
Национальное агентство
по безопасности пищевых продуктов**

CERTIFICAT DE INFENSIVITATE

Сертификат безопасности

nr. ____ din ____
№ ____ от ____

privind respectarea limitelor maxime admise (LMA) de reziduuri de pesticide și nitrați
în producția alimentară de origine vegetală

о соблюдении предельно допустимой концентрации (ПДК) остаточных количеств пестицидов и нитратов
в пищевой продукции растительного происхождения

Eliberat - _____
Выдан (adresa și denumirea operatorului) (адрес и наименование оператора)

Denumirea producției alimentare, în sortiment, indiferent de tipul de ambalaj/vrac _____
Наименование пищевой продукции, в ассортименте, независимо от вида упаковки/насыпи

Pentru consumul uman
Для потребления человеком

Pentru hrana animalelor
На корм животных

Țara de origine _____
Страна происхождения

Lotul, numărul _____
Партия №

Numărul de ambalaj _____
Количество упаковок

Tipul de ambalaj _____
Вид упаковки


Prezentul certificat atestă că lotul de producție menționat, conform rezultatelor Raportului de încercări
respectă limitele maxime admise (LMA) de reziduuri de pesticide sau nitrați, aprobate de legislația națională.

Настоящий сертификат удостоверяет, что указанная партия продукции, по результатам отчета лабораторных испытаний, соответствует
ПДК остаточных количеств пестицидов или нитратов, утвержденным национальным законодательством.

Conducător _____
Руководитель (numele, prenumele, semnătura și stampila) (фамилия, имя, подпись, печать)

Data eliberării _____
Дата выдачи

L.Ș./M.П.

MINISTERUL AGRICULTURII și INDUSTRIEI ALIMENTARE al Republicii Moldova Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor				МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА и ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ Республики Молдова Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов	
СЕРТИФИКАТ nr. _____ СЕРТИФИКАТ № _____					
privind respectarea regulilor de utilizare a produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților o sobлюдения правил применения средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почв					
în _____ (agenți economici, rezonanță fizică, comună, raionul) (экономический агент, физическое лицо, коммуна, село, район)					
_____ (cultura solii, suprafața, anul plantării) (культура, сорт, площадь, год посадки)					
La utilizarea _____ (denumirea și nota de consum al produselor de uz fitosanitar utilizate, data utilizării) (при использовании _____ (наименование и дозы применяемых средств фитосанитарного назначения, дата последней обработки))					
Lista tratamentelor cu produse de uz fitosanitar și notele de consum Перечень обработок средствами фитосанитарного назначения и дозы препаратов					
Numărul tratamentului Номер обработки	Denumirea produsului Наименование препарата	Substanța/ele active/le Активное/ые вещество/а	Nota de consum, I/ha, kg/ha Норма расхода, л/га, кг/га	Data tratamentului Дата обработки	
1	2	3	4	5	
Prevederile legale sînt respectate Правовые нормы соблюдены _____ (data eliberării) (дата выдачи) L.Ș. M.П. Șef al subdiviziunii Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor al raionului/шп. _____ (semnătură) (подпись) _____ (numele) (ФИО) _____ (numele) (фамилия)					
Начальник подразделения Национального агентства по безопасности пищевых продуктов района/шп. _____ (semnătură) (подпись) _____ (numele) (фамилия)					

Registrul de evidență a utilizării produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților
Журнал учёта использования средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы

(Denumirea deținătorului de teren agricol) (Raionul, comuna, anul)
 (наименование обладателя земельного участка) (район, коммуна, год)

Nr. d/o	Cultura	Suprafața prelucrată (ha)	Faza dezvoltării culturii	Data aplicării produsului de uz fitosanitar sau a fertilizantului		Denumirea comercială a produsului de uz fitosanitar sau a fertilizantului	Substanța activă a produsului	Justificarea aplicării produsului de uz fitosanitar sau a fertilizantului	Cantitatea de apă în litri la hectar	Echipament de protecție a personalului și echipament de aplicare	Intervalul plin la recoltare indicat în Registrul de stat al produselor de uz fitosanitar și al fertilizanților	Data recoltării	Persoana responsabilă pentru selectarea produsului de uz fitosanitar/ consumul de aplicare	Operator/ persoana care a aplicat produsul de uz fitosanitar/ fertilizantului	Semnătura responsabilului de utilizarea produsului
				Ora începerii lucrărilor	Ora finalizării										
№ п/п	Культура	Обработанная площадь (га)	Фазы развития культуры	Дата применения средства фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы		Коммерческое название средства фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы	Активное вещество средства	Обоснование применения фитосанитарного средства или средства, повышающего плодородие почвы	Количество воды, в литрах на гектар	Средства индивидуальной защиты и применяемое оборудование	Интервал действия до сбора, указанный в Государственном реестре средств, повышающих плодородие почвы	Дата сбора урожая	Лицо, ответственное за выбор средства фитосанитарного назначения/ расход	Оператор/ лицо, применяющее средство фитосанитарного назначения/ средство, повышающее плодородие почвы	Подпись ответственного за применение средства
1	2	3	4	5	6										
				Дата начала работы	Дата окончания работы										

Data
Дата

Numele prenumele conducătorului

Имя и фамилия руководителя

L.Ș.
M.П.

Semnătura
Подпись

Ст. VI. – По всему тексту Закона № 33-XVI от 24 февраля 2006 года о складировании зерна и режиме складских свидетельств на зерно (Официальный монитор Республики Молдова, 2006 г., № 75-78, ст. 310), с последующими изменениями и дополнениями, слова «Генеральная инспекция по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов» в соответствующем падеже.

Ст. VII. – В части (10) статьи 9 Закона № 57-XVI от 10 марта 2006 года о винограде и вине (Официальный монитор Республики Молдова, 2006 г., № 75-78, ст. 314), с последующими изменениями и дополнениями, слова «Генеральной инспекцией по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов».

Ст. VIII. – Закон № 221-XVI от 19 октября 2007 года о ветеринарно-санитарной деятельности (Официальный монитор Республики Молдова, 2008 г., № 51-54, ст. 153), с последующими изменениями, внести следующие изменения и дополнения:

1. По всему тексту закона слова «Агентство ветеринарной санитарии и безопасности продуктов животного происхождения» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов», а слова «районные/муниципальные управления ветеринарной санитарии и безопасности продуктов животного происхождения» заменить словами «территориальные подразделения безопасности пищевых продуктов» в соответствующем падеже.

2. Статью 2 дополнить в конце следующими понятиями:

«технический акт» - документ, составленный государственным ветеринарным врачом в результате проверки на месте предприятий, подлежащих ветеринарному контролю и государственному ветеринарному надзору, в целях установления санитарно-технического состояния данного объекта, предлагая его авторизацию или неавторизацию;

ветеринарно-санитарное заключение на импорт, экспорт или транзит – официальный документ, выданный Агентством, согласно которому производится импорт, экспорт или транзит товаров, подлежащих государственному ветеринарному контролю;

регистрация фармацевтических препаратов ветеринарного назначения – процесс экспертизы, утверждения и выдачи свидетельства о регистрации с записью в Государственном регистре фармацевтических препаратов ветеринарного назначения, который позволяет осуществлять

реализацию, производство, импорт и использование в медицинской практике фармацевтических препаратов ветеринарного назначения;

экспертиза – процесс исследования фармацевтических препаратов ветеринарного назначения и характеризующей их документации, проведенный соответствующими специалистами Республиканского ветеринарно-диагностического центра;

подтверждение – процедура официального признания, которая включает действие по официальному подтверждению методами решения Комиссии ветеринарных лекарственных средств, на основании результатов экспертизы фармацевтического препарата ветеринарного назначения и научно-административной документации, в результате чего признается факт регистрации фармацевтического препарата ветеринарного назначения;

сертификат о регистрации фармацевтических препаратов – официальный документ образца, указанного в приложении 11 к настоящему закону, выданный Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов, на основании которого разрешаются реализация, использование и импорт фармацевтических товаров ветеринарного назначения;

вещество – любая материя, которая может быть человеческого происхождения (кровь человека или продукты из крови человека), животного происхождения (микроорганизмы, животные, части органов, секреты животных, токсины, экстракты, продукты из крови), растительного происхождения (микроорганизмы, растения, части растений, растительные секреты, экстракты), химического происхождения (химические элементы и материалы, полученные естественным путем, и химические продукты, полученные в результате химического процесса или синтеза);

премикс для лекарственных кормов – любой фармацевтический препарат ветеринарного назначения, приготовленный заранее для последующего производства лечебных кормов;

лекарственные корма – любая смесь из одного или нескольких фармацевтических продуктов ветеринарного назначения и одного или более кормов, подготовленных для размещения на рынке и предназначенных для кормления животных;

иммунологический ветеринарный лекарственный продукт – фармацевтический препарат ветеринарного назначения, назначаемый животным для повышения активного или пассивного иммунитета или для диагностики состояния иммунитета;

ветеринарный гомеопатический продукт – любой ветеринарный гомеопатический продукт, полученный из веществ, которые называются гомеопатическим средством;

период ожидания – промежуток времени между последним введением ветеринарного лекарственного препарата, в нормальных условиях использования и в соответствии с положениями настоящего закона, до момента получения от данных животных продуктов животного происхождения, предназначенных для потребления человеком, необходимых для охраны общественного здоровья, гарантирующих, что данные продукты не содержат остаточные вещества, превышающие максимально допустимые концентрации, для активных веществ;

регистр фармацевтических препаратов ветеринарного назначения – список фармацевтических препаратов ветеринарного назначения, зарегистрированных, в соответствии с настоящим законом, для производства, маркетинга, импорта и использования в ветеринарной медицине;

фармацевтические товары ветеринарного назначения – ветеринарные лекарственные средства, биологические препараты, лекарственные средства, дезинфицирующие средства, ратициды, инсектициды, средства для отпугивания насекомых, не включенные премиксы и кормовые добавки».

3. В статье 3 пункт б) части (2) после слов «ветеринарной области» дополнить словами «и безопасности пищевых продуктов».

4. Статья 7:

пункты е), ф), h), j), к) перед словом «продуктов» дополнить словом «пищевых»;

в пункте i) слова «продуктов животного происхождения» заменить словами «пищевых продуктов»;

пункт s) после слова «области» дополнить словами «по согласованию с Научно-практическим институтом биотехнологий в животноводстве и ветеринарной медицине».

5. В частях (2) и (3) статьи 11 слова «Государственной санитарно-эпидемиологической службой» заменить словами «Государственной службой по надзору за общественным здоровьем».

6. В части (1) статьи 18 слова «воспроизводящего материала и продуктов животного происхождения» заменить словами «пищевых продуктов».

7. Дополнить статьями 18¹-18³ следующего содержания:

«**Статья 18¹**. Выдача ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность

(1) Для получения ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность экономический агент подает заявление согласно образцу, установленному в приложении 2 к настоящему закону, в территориальное подразделение продовольственной безопасности, к которому прилагаются следующие документы (копии и оригинал):

- а) сертификат о регистрации предприятия;
- б) право собственности или договор на использование помещения;
- в) документ о приеме на работу свободно практикующего ветеринарного врача в подразделения, которые обеспечивают санитарно-ветеринарную помощь, производят, хранят, реализуют фармацевтические препараты и на перерабатывающие предприятия мясной и молочной промышленности, предусмотренные в приложении 6 к настоящему закону.

(2) В заявлении указывается каждый вид деятельности, для которого запрашивается авторизация.

(3) Требование других документов, кроме предусмотренных в части (1), не допускается.

(4) Технический акт, в котором предлагается отказать в авторизации, будет мотивирован с указанием условий авторизации, установленных в ветеринарно-санитарных нормах, относящихся к заявленному виду деятельности, которым данное предприятие не отвечает.

(5) Если выполняются все условия, установленные для авторизации, в течение 5 дней после истечения срока, указанного в части (9), территориальный компетентный орган выдает заявителю ветеринарно-санитарную авторизацию на функционирование, согласно образцу, представленному в приложении 4 к настоящему закону. В случае, когда по истечении данного срока не дано никакого ответа, разрешение считается выданным в соответствии с процедурой молчаливого согласия, регулируемого Законом № 235-XVI от 20 июля 2006 года об основных принципах регулирования предпринимательской деятельности и Законом № 160 от 22 июля 2011 года о регулировании предпринимательской деятельности путем разрешения.

(6) Стоимость ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность составляет 150 леев и выдается на весь период деятельности.

(7) Для любых последующих изменений в технологическом процессе, для модернизации, расширения или изменения профиля деятельности запрашивается новая ветеринарно-санитарная авторизация на деятельность.

(8) Выдача ветеринарно-санитарной авторизации на транспортные средства, перевозящие живых животных и продукцию, подлежащую ветеринарному контролю, схожа с выдачей ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность.

Статья 18². Приостановление ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность

(1) Если предприятие не соответствует условиям авторизации, установленным ветеринарно-санитарными нормами, территориальный компетентный ветеринарно-санитарный орган приостанавливает действие ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность.

(2) Приостановление действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность осуществляется на основании решения о приостановлении действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность, согласно образцу, представленному в приложении 5 к настоящему закону, который составляется в двух экземплярах и выдается на основании технического акта, составленного компетентным государственным ветеринарным врачом.

(3) Во всех случаях приостановление действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность производится только для тех видов деятельности, которые не соответствуют условиям для авторизации.

(4) Приостановлению действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность предшествует предварительное письменное предупреждение руководства предприятия с указанием условий авторизации, которые оно не выполняет. С момента вручения предупреждения предприятию предоставляется 20-дневной срок для устранения несоответствия, а в случае их неустранения действие ветеринарно-санитарной авторизации приостанавливается.

(5) Приостановление действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность осуществляется с последующим обращением в судебную инстанцию компетентного территориального органа, который постановил приостановление, в соответствии со статьей 17 Закона № 235-XVI от 20 июля 2006 года об основных принципах регулирования предпринимательской деятельности.

(6) Если предприятие нарушило требования санитарно-ветеринарных норм, не связанных с условиями ветеринарно-санитарной авторизации, к нему применяется наказание за правонарушение.

(7) После устранения отклонений, повлекших за собой приостановление действия ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность, руководитель предприятия может потребовать аннулирования постановления о приостановлении действия ветеринарно-санитарной авторизации. Аннулирование постановления о приостановлении производится на основе технического акта, составленного компетентным государственным ветеринарным врачом, который подтверждает, что предприятие соответствует условиям авторизации.

Статья 18³. Заключение о координации технической документации

(1) Выделение участков, проектирование и строительство животноводческих комплексов, птицеводческих предприятий, мясокомбинатов и других предприятий по переработке сырья животного происхождения и хранения продуктов животного происхождения, осуществляются при наличии заключения Агентства или территориальных подразделений по безопасности пищевых продуктов.

2) Заключение, предусмотренное в части (1), выдается на основе принципа единого окна исполнительному органу местного публичного управления в срок, не превышающий 10 дней с момента подачи заявки. Если по истечении данного срока не предоставлено никакого ответа, заключение считается выданным в соответствии с процедурой молчаливого согласия».

8. Дополнить статьей 33¹ следующего содержания:

«**Статья 33¹.** Выдача ветеринарно-санитарных заключений на импорт, экспорт или транзит

(1) Агентство, в зависимости от эпизоотической обстановки в стране-экспортере и в соответствии с законом, выдает ветеринарно-санитарные заключения на импорт, экспорт или транзит товаров, подлежащих государственному ветеринарно-санитарному контролю, для экономических агентов-заявителей.

(2) Ветеринарно-санитарное заключение на импорт, экспорт и транзит утверждается согласно образцу, предусмотренному в приложении 10 к настоящему закону.

(3) Для получения ветеринарно-санитарных заключений на импорт, экспорт или транзит (приложение 10), экономические агенты подают в Агентство следующие документы (в оригинале и копии):

а) для импорта животных для производства/воспроизводства или для убоя:

- типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 7 к настоящему закону;

- копия свидетельства о регистрации предприятия;

б) для импорта пищевых продуктов и субпродуктов животного происхождения:

типовое заявление, предусмотренное в приложении 8;

копия протокола исследования, выданного аккредитованной лабораторией в стране происхождения, с указанием состава, физико-химических и микробиологических показателей для каждого вида продукции, в соответствии с регистрацией продукта в стране происхождения;

- копия договора купли-продажи.

с) для импорта воспроизводящего материала, инкубационных яиц:

- типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 8;
- копия протокола исследований, выданного аккредитованной лабораторией в стране происхождения, указывающих состав, физико-химические и микробиологические показатели для каждого вида продукции в соответствии со стандартами страны происхождения;
- d) для импорта кормов, кормовых материалов, кормов для декоративных и экзотических животных, сухого молока для кормов, приманок для рыбалки, хлопка и других продуктов и материалов, которые могут повлиять на здоровье животных и здоровье населения:
 - типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 8;
 - результаты испытаний продукта в стране происхождения, по необходимости, с указанием состава и происхождения белка, вида, от которого происходит белок, физико-химических, микробиологических и токсикологических показателей;
- e) для экспорта животных в целях производства/воспроизводства или для уоя:
 - типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 7;
- f) для экспорта пищевых продуктов и субпродуктов животного происхождения:
 - типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 8;
- g) для экспорта воспроизводящего материала, инкубационных яиц;
 - типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 8;
 - копия протокола исследований, выданного аккредитованной лабораторией в соответствии с требованиями законодательства;
- h) для экспорта кормов, сырья для производства кормов, кормов для декоративных и экзотических животных, сухого молока для кормов, приманки для рыбалки, хлопка и других продуктов и материалов, которые могут повлиять на здоровье животных и здоровье населения:
 - типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 8;
 - копия протокола исследований, выданного аккредитованной лабораторией в соответствии с требованиями законодательства;
- i) для осуществления операций по транзиту грузов, подлежащих ветеринарному контролю:
 - заявление о транзите товаров, подлежащих ветеринарному контролю, с указанием страны происхождения и страны назначения, ассортимента, количества продукции и пунктов пересечения границы на

въезде в страну и выезде из страны и в случае, если продукция временно будет находиться на территории страны;

- копия ветеринарного сертификата, подписанного официальным ветеринарным врачом страны происхождения, на языке страны-экспортера и/или государственном языке;

- маршрут движения, утвержденный компетентным ветеринарным органом страны происхождения животных;

j) для осуществления импортно-экспортных операций с биологическими препаратами и ветеринарными препаратами:

- типовое заявление, согласно образцу, предусмотренному в приложении 9;

- копия свидетельства о государственной регистрации предприятия;

- копия свидетельства о регистрации биологических или ветеринарных препаратов в Республике Молдова;

- копия лицензии на деятельность.

(4) Требование других документов, кроме предусмотренных в части (3), не допускается.

(5) Если не приложены все документы, указанные в части (3), отказ в принятии пакета документов осуществляется в момент подачи заявления.

(6) После проверки копии документов, указанных в части (3), оригиналы возвращаются заявителю.

(7) Документ, подтверждающий платеж, представляется при выдаче заключения.

(8) При выдаче ветеринарно-санитарного разрешения государственные служащие Агентства проверяют, в обязательном порядке, достоверность пакета документов, необходимых для осуществления импорта, экспорта или транзита товаров, подлежащих государственному ветеринарно-санитарному контролю, в том числе эпизоотическую ситуацию в стране происхождения и в стране, из которой предусматривается осуществление импорта, с последующей выдачей экономическому агенту санитарно-ветеринарного заключения на импорт, экспорт или транзит на каждую партию в отдельности, в течение одного дня после подачи заявления.

(9) Если по истечении данного срока не представлено никакого ответа, заключение считается выданным в соответствии с процедурой молчаливого утверждения, регламентируемого Законом № 235-XVI от 20 июля 2006 года об основных принципах регулирования предпринимательской деятельности и Закона № 160 от 22 июля 2011 года о регулировании предпринимательской деятельности путем разрешения.

(10) Срок действия ветеринарно-санитарного разрешения на импорт/экспорт составляет 20 дней, а на транзит – 8 дней с момента выдачи, с запретом его продления».

9. Дополнить статьями 37¹ - 37¹² следующего содержания:

«Статья 37¹. Регистрация фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Регистрация фармацевтических товаров ветеринарного назначения осуществляется Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов на основании решения Комиссии по ветеринарным лекарственным препаратам.

(2) Фармацевтические товары ветеринарного назначения могут быть реализованы, использованы в ветеринарной медицине и импортированы только после регистрации в Номенклатуре фармацевтических товаров ветеринарного назначения, при наличии сертификата регистрации, выданного в соответствии с настоящим законом.

(3) Сертификат регистрации выдается для фармацевтических товаров ветеринарного назначения, отвечающих условиям качества, эффективности и безопасности.

(4) Заявитель регистрации фармацевтического товара/товаров ветеринарного назначения должен быть производителем из республики, юридическим лицом, обладающим лицензией для осуществления фармацевтической ветеринарной деятельности или иностранным производителем, авторизованным согласно законодательству страны происхождения, с представительство в Республике Молдова и официальными дистрибьюторами иностранных производителей, обладающих лицензией на осуществление ветеринарной фармацевтической деятельности.

(5) В целях обеспечения необходимыми фармацевтическими товарами ветеринарного назначения в особых случаях (официально объявленные эпизоотии, эпидемии, стихийные бедствия или чрезвычайные ситуации), при отсутствии аналогов или заменителей на фармацевтическом рынке, Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов позволяет импорт фармацевтических товаров ветеринарного назначения, не зарегистрированных в стране, но зарегистрированных в стране происхождения.

(6) Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов:

а) разрабатывает положение о нормах и аналитических, фармакотоксикологических и клинических протоколах для испытания фармацевтических товаров ветеринарного назначения, утверждаемые постановлением Правительства;

б) утверждает Правила надлежащей лабораторной практики, Правила надлежащей клинической практики, Правила хорошей фармацевтической практики;

Статья 37². Инициирование процедуры регистраций фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) В целях инициирования процедуры регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения, заявитель подает в Республиканский ветеринарный диагностический центр полный пакет административной нормативно-технической документации, согласно части (2) настоящей статьи, и следующие материалы, касающиеся лабораторной экспертизы:

а) образцы готовой продукции, представленные в упаковках, которые будут размещены на рынке и использованы в ветеринарной медицине, в количествах, необходимых для осуществления проверки параметров качества, указанных в спецификации качества, и согласно методам, представленным в химической, фармацевтической и биологической документации;

б) международные или национальные референтные средства, дополнительные реактивы (по необходимости).

(2) Пакет административной нормативно-технической документации представляется на государственном, русском или английском языке и должен содержать:

а) заявление заявителя, которое содержит информацию о наименовании и юридическом адресе заявителя, идентификационные данные производителя фармацевтического товара ветеринарного назначения, месте производства и коммерческом названии фармацевтического товара ветеринарного назначения;

б) копию лицензии на осуществление фармацевтической ветеринарной деятельности авторизация на производство с оттиском печати заявителя в оригинале, а также ветеринарно-санитарную авторизацию на функционирование;

с) подтверждение того, что заявитель располагает услугами квалифицированного лица – ветеринарного врача или фармацевта;

д) в случае регистрации импортных фармацевтических товаров ветеринарного назначения – копию документа, подтверждающего право производителя изготавливать лекарственные ветеринарные продукты, а также копию документа регистрации товара ветеринарного назначения в стране происхождения или копию документа, выданного компетентным органом страны происхождения, подтверждающего, что данный продукт допущен к производству, реализации, и/или официальное письмо, подтверждающее, что данный продукт не подлежит регистрации в стране происхождения;

е) образец проспекта и этикетки конечного продукта на государственном языке;

ф) нормативно-техническую документацию фармацевтического товара ветеринарного назначения, содержащую в обязательном порядке следующее:

- качественный и количественный состав всех компонентов фармацевтического товара ветеринарного назначения, непатентованное международное наименование;

- диаграмму (или схему) технологического потока для местных фармацевтических товаров;

- терапевтические указания, противопоказания и противоположные реакции;

- дозу, рекомендуемую для разных видов животных, которым предназначен лекарственный ветеринарный продукт, фармацевтическую форму, порядок и способ применения, а также предложенный срок годности;

- основания, по которым необходимы меры предосторожности и безопасности, которые следует предпринять для хранения лекарственного ветеринарного товара, его применения к животным и для уничтожения остатков, вместе с указанием потенциальных рисков, которые может представлять лекарственный ветеринарный продукт для окружающей среды, для общественного здоровья и здоровья животных, а также для растений;

- указание срока ожидания для лекарственных товаров, предназначенных для животных фермерских хозяйств;

- описание методов тестирования, используемых изготовителем;

- результаты фармацевтических тестов (физико-химических, биологических или микробиологических), тестов безопасности и тестов на наличие остатков, доврачебных и клинических тестов, тестов по оценке потенциальных рисков, которые представляет лекарственный продукт для окружающей среды;

- клинические особенности, а именно: поражаемые виды, указания по использованию со спецификацией поражаемых видов, противопоказания, специальные предупреждения для каждого поражаемого вида, специальная предосторожность для использования, включая специальные предупреждения для лиц, применяющих лекарственный продукт к животным, негативные реакции (частота и серьезность), использование во время беременности, лактации или несения яиц, взаимодействие с другими лекарственными препаратами и иные формы взаимодействия, дозировка и способ применения, передозировка (симптомы, срочные процедуры), при необходимости – период ожидания для различных пищевых продуктов, включая и те, по которым период ожидания является нулевым;

- фармацевтические особенности, а именно: список вспомогательных веществ, наибольшую несовместимость, срок годности после восстановления лекарственного препарата, если необходимо или в случае, когда первичная упаковка открыта впервые, специальные предупреждения по хранению, свойства и состав первичной упаковки, специальные предупреждения для уничтожения неиспользованных лекарственных

препаратов или отходов, полученных от использования подобных продуктов.

(3) Требование других документов, за исключением перечисленных в части (2) настоящего закона, не допускается.

(4) Плата за осуществление соответствующей экспертизы при регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения, установленная согласно законодательству, вносится только в случае, когда предварительной экспертизой пакета документов установлено, что административная нормативно-техническая документация является полной.

(5) Предварительная экспертиза пакета административной нормативно-технической документации осуществляется специалистами Республиканского ветеринарного диагностического центра и состоит в проверке наличия необходимых документов, предусмотренных в части (2) настоящего закона, размещения в соответствующем порядке, а также наличия образцов конечного продукта, характерных веществ, примесей и продуктов разложения, по необходимости.

(6) Предварительная экспертиза пакета административной нормативно-технической документации должна осуществляться в течение до 5 дней с момента представления пакета документов. В случае, если пакет административной нормативно-технической документации и материалы, представленные заявителем, не соответствуют требованиям настоящего закона, заявитель уведомляется об этом в письменном виде в течение 2 дней со дня проверки представленного пакета документов.

(7) В случае, когда нет необходимости в дополнении представленного пакета документов, моментом подачи считается дата представления в Республиканский ветеринарный диагностический центр. Период времени, предусмотренный для завершения процедуры регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения, составляет до 2 месяца с момента внесения платы, установленной законом.

Статья 37³. Проверка и оценка в процессе регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) В случае принятия пакета документов административная нормативно-техническая документация распределяется экспертам для лабораторных исследований.

(2) В случае возникновения отдельных неясностей относительно административной нормативно-технической документации или образцов конечного продукта после предварительной экспертизы, эксперты, осуществляющие исследования через руководство Республиканского ветеринарного диагностического центра, подают ходатайство, просителю регистрации, четко отражая все то, что необходимо представить в целях завершения соответствующих исследований.

(3) Если заявитель регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения не представляет в полном объеме материалы, согласно части (6) статьи 37² настоящего закона, или в срок до 6 месяцев со дня получения ходатайства со стороны Республиканского ветеринарного диагностического центра, в соответствии с частью (2) настоящего закона, процедура регистрации данного продукта останавливается.

(4) Ответственные эксперты Республиканского ветеринарного диагностического центра проверяют методы контроля, описанные в нормативно-технической документации, и осуществляют лабораторные исследования продукта ветеринарного назначения, в результате которых выдают бюллетень анализа качества продукта ветеринарного назначения, а также отчет согласно части (5) настоящей статье.

(5) Процесс оценки административной нормативно-технической документации завершается изданием экспертами Республиканского ветеринарного диагностического центра, по необходимости, заключительного отчета с рекомендацией о регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения или заключительного отчета с обоснованным отказом в регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения.

(6) В случае, когда необходимо дополнить документацию, период времени для завершения процедуры регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения продлевается на срок, в течение которого были переданы дополнения и выполнены дополнительные проверки.

Статья 37⁴. Рассмотрение и оценка технологического процесса производства фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) В течение периода оценки эксперты могут потребовать у производителя проведения инспекции на месте производства и/или инспекции на месте/местах осуществления клинического тестирования.

(2) После рассмотрения и оценки технологического процесса производства фармацевтических товаров ветеринарного назначения заявителю выдается сертификат о рассмотрении и оценке технологического процесса по производству фармацевтических товаров ветеринарного назначения и составляется соответствующий отчет. Сертификат действителен в течение 5 лет.

(3) Копия сертификата о рассмотрении и оценке технологического процесса производства фармацевтических товаров ветеринарного назначения и соответствующий отчет прилагаются к документации, которая служит основанием для выдачи сертификата о регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения.

Статья 37⁵. Выдача сертификата о регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Бюллетень анализа качества фармацевтического товара ветеринарного назначения и отчет оценки экспертами Республиканского ветеринарного диагностического центра вместе с пакетом административной нормативно-технической документации передается Комиссии по ветеринарным лекарственным препаратам в целях анализа аспекта соответствия фармацевтических товаров ветеринарного назначения действующим требованиям и выдачи решения об их регистрации или отказе в регистрации.

(2) На основании решения Комиссии по ветеринарным лекарственным препаратам генеральный директор Агентства издает приказ о регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения в Номенклатуре фармацевтических товаров ветеринарного назначения и выдает заявителю сертификат о регистрации, содержащий идентификационные данные этого продукта.

(3) Документация, на основании которой был выдан сертификат о регистрации отдельного фармацевтического товара ветеринарного назначения, и его копия хранятся в архиве Республиканского ветеринарного диагностического центра в течение 15 лет после истечения срока действия данного сертификата о регистрации.

(4) Ответственным за включение фармацевтических товаров ветеринарного назначения в Номенклатуру фармацевтических товаров ветеринарного назначения и их исключение из данной Номенклатуры является Республиканский ветеринарный диагностический центр.

(5) Сертификат о регистрации выдается в течение 10 дней, действителен в течение 5 лет со дня выдачи в установленном порядке и может быть обновлен по заявлению его владельца. Если по истечении данного срока не поступило никакого ответа, разрешение считается выданным в соответствии с процедурой молчаливого утверждения, регулируемой Законом № 235-XVI от 20 июля 2006 года об основных принципах регулирования предпринимательской деятельности и Законом № 160 от 22 июля 2011 года о регулировании предпринимательской деятельности путем разрешения.

(6) Документ, подтверждающий оплату, представляется при выдаче сертификата о регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения.

Статья 37⁶. Отказ в регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Комиссия по ветеринарным лекарственным препаратам может отказать в регистрации отдельного фармацевтического товара ветеринарного назначения в случае, если проверкой пакета

административной нормативно-технической документации и лабораторной экспертизы установлено, что:

а) баланс риск-польза товара ветеринарного назначения является неблагоприятным в условиях использования;

б) продукт не имеет терапевтического эффекта или заявитель не имеет достаточных доказательств по подобным эффектам в отношении видов животных, которые должны быть подвержены лечению;

с) качественный или количественный состав продукта не уточнен;

д) период ожидания, рекомендуемый заявителем, не является достаточным для того, чтобы убедиться, что продукты питания, полученные от вылеченного животного, не содержат остатков, которые могли бы представлять опасность для здоровья потребителя, или является недостаточно обоснованным;

е) этикетка или проспект, предложенный производителем, не соответствует требованиям настоящего закона;

ф) фармацевтический товар ветеринарного назначения выставлен в продажу для запрещенного использования на основании других действующих положений;

г) не подтверждает в случае биологических реактивов для диагностики «in vitro», параметры качества продукта недостаточно продемонстрированы производителем.

(2) В случае отказа в регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения члены Комиссии ветеринарных лекарственных препаратов составляют отчет-обоснование и в течение 5 дней со дня заседания передают его заявителю регистрации.

(3) В срок до 30 дней со дня получения отчета об отказе в регистрации заявитель может оспорить отчет об отказе в регистрации подробным обоснованием в Национальном агентстве по безопасности пищевых продуктов.

(4) Срок рассмотрения обжалования составляет до 10 дней со дня его получения.

Статья 37⁷. Перерегистрация фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Фармацевтический товар ветеринарного назначения может перерегистрироваться по заявке владельца по истечении срока действия сертификата о регистрации или в связи с изменением наименования или состава фармацевтического товара ветеринарного назначения.

(2) Пакет административной нормативно-технической документации, представленный для перерегистрации, согласно приложению 9 к настоящему закону, направляется в Республиканский ветеринарный диагностический центр не менее чем за 2 месяца до истечения срока действия сертификата о регистрации.

(3) Этапы процедуры перерегистрации идентичны этапам, установленным для процедуры регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения.

(4) Если не были внесены изменения, касающиеся параметров спецификации качества и методологии контроля по документации, представленной при предыдущей регистрации, а продукт не был ни разу забракован на этапе импорта, лабораторная проверка данного фармацевтического товара ветеринарного назначения не осуществляется.

(5) В случае, если перерегистрация фармацевтического товара ветеринарного назначения не требуется, он может находиться в терапевтическом обороте в течение 12 месяцев после истечения срока действия сертификата о регистрации.

(6) С момента истечения срока действия сертификата регистрации (в случае, если перерегистрация не запрашивалась) запрещается импорт данных товаров или производство новых партий местных фармацевтических товаров ветеринарного назначения.

Статья 37⁸. Прекращение действия и изъятие сертификата о регистрации

(1) Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов принимает решение о временном прекращении действия сертификата о регистрации отдельного фармацевтического товара ветеринарного назначения с его исключением из Государственной номенклатуры фармацевтических товаров ветеринарного назначения в случае, когда производитель изменил любую информацию, включенную в пакет документов, представленных для его регистрации, без уведомления Республиканского ветеринарного диагностического центра.

(2) Приостановление действия сертификата о регистрации товара ветеринарного назначения осуществляется с последующим обращением в судебную инстанцию компетентного ветеринарного органа, который постановил приостановление на основании статьи 17 Закона № 235-ХVI от 20 июля 2006 года об основных принципах регулирования предпринимательской деятельности.

(3) Приостановление действия сертификата о регистрации товара ветеринарного назначения отменяется после устранения владельцем сертификата о регистрации обстоятельств, которые послужили основанием для прекращения действия данного сертификата, путем принятия Комиссией ветеринарных лекарственных препаратов изменений данных, содержащихся в пакете административной нормативно-технической документации, что являлось прямым основанием для прекращения его действия.

(4) В целях охраны здоровья животных Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов может запретить использование на

территории Республики Молдова и исключение из государственной номенклатуры фармацевтических товаров ветеринарного назначения отдельного фармацевтического товара ветеринарного назначения, зарегистрированного согласно настоящему закону, который оказался опасным по результатам соответствующей экспертизы.

(5) Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов изымает сертификат о регистрации фармацевтического товара ветеринарного назначения и исключает товар из Государственной номенклатуры фармацевтических товаров ветеринарного назначения в следующих случаях:

а) появление серьезных побочных эффектов или иных вредных свойств;

б) в случае, когда производитель или владелец Сертификата о регистрации требует его изъятия.

(6) Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов информирует в письменной форме владельца сертификата регистрации об исключении фармацевтического товара ветеринарного назначения из Государственной номенклатуры фармацевтических товаров ветеринарного назначения в течение 5 дней со дня принятия решения об отзыве сертификата регистрации.

Статья 37⁹. Требования при производстве фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Производство фармацевтических товаров ветеринарного назначения осуществляется только при наличии санитарно-ветеринарной авторизации на осуществление деятельности, выданной в соответствии с настоящим законом, местным производителям.

(2) Авторизация, указанная в части (1), должна быть затребована для производства фармацевтических товаров ветеринарного назначения, а также для различных процессов по распределению, упаковке и переупаковке.

(3) Производитель фармацевтических товаров ветеринарного назначения должен выполнять следующие требования:

а) располагать для производства фармацевтических товаров ветеринарного назначения адекватными помещениями в достаточном количестве, техническим оборудованием и контрольными установками для изготовления и проверки, а также хранения соответствующих товаров;

б) располагать, как минимум, одним квалифицированным специалистом, который должен обладать дипломом, подтверждающим его квалификацию, выданным при завершении университетского курса в области фармакологии или ветеринарной медицины и подтверждающим, что он обладает знаниями, необходимыми для изготовления и контроля фармацевтических товаров ветеринарного назначения, а также обладает

практическим опытом работы, полученным на протяжении не менее 2 лет на одном или нескольких производственных предприятиях, авторизованных на осуществление деятельности по качественному анализу лекарственных препаратов, количественному анализу активных веществ и на осуществление тестирования и контроля, необходимых для обеспечения качества ветеринарных лекарственных продуктов.

(4) Владелец ветеринарно-санитарной авторизации на деятельность обязан:

а) распределять фармацевтические товары ветеринарного назначения, зарегистрированные в Республике Молдова, в сопровождении бюллетеня анализа качества, выданного Республиканским ветеринарным диагностическим центром;

б) соблюдать принципы наилучших практик по производству лекарственных препаратов и использовать в качестве сырья только активные вещества, произведенные в соответствии с основными направлениями, касающимися передового опыта по производству сырья, разработанными Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов;

в) вести подробный учет всех поставленных им фармацевтических товаров ветеринарного назначения, в том числе проб.

Статья 37¹⁰. Требования к этикетированию фармацевтических товаров ветеринарного назначения и требования к проспекту

(1) На упаковке фармацевтического товара ветеринарного назначения должна быть разборчиво записана следующая информация:

а) наименование фармацевтического товара ветеринарного назначения, его концентрация и фармацевтическая форма;

б) сведения об активных веществах, выраженных в качественном и количественном выражении на единицу, или, в соответствии с формой применения, на определенный объем или вес, используя общеустановленные наименования;

в) номер производственной партии (серия);

г) наименование и адрес производителя;

д) виды животных, для которых предназначен фармацевтический товар ветеринарного назначения, метод и, по необходимости, способ применения, а также назначенная дозировка;

е) период ожидания для фармацевтического товара ветеринарного назначения, предназначенного для животных из фермерских хозяйств, для всех данных видов и для пищевых продуктов, полученных из них (мясо и органы, яйца, молоко, мед), включая виды, для которых период ожидания является нулевым;

ж) специальные предупреждения относительно уничтожения неиспользованного фармацевтического товара ветеринарного назначения

или остатков, полученных от фармацевтического товара ветеринарного назначения, по необходимости, а также относительно любой применяемой системы заготовки;

h) указание «Для ветеринарного использования»;

i) дата изготовления и дата истечения срока годности.

(2) Данные, представленные в части (1), должны быть указаны на вторичной или первичной упаковке на государственном языке или на государственном языке и одном из языков международного общения для местных производителей, на государственном языке и на одном из языков международного общения для импортируемых фармацевтических товаров ветеринарного назначения.

(3) Фармацевтическая форма и содержание, выраженное в весе, объеме или количестве единиц дозировки, указывается только на вторичной упаковке.

(4) Что касается ампул, информация, указанная в части (1), должна быть записана на вторичной упаковке. При этом, на первичной упаковке указывается только следующая информация:

a) наименование фармацевтического товара ветеринарного назначения;

b) количество активных веществ;

c) способ применения;

d) номер производственной партии (серия);

e) дата истечения срока годности;

f) уточнение: «Для ветеринарного назначения».

(5) При отсутствии вторичной упаковки вся информация, которая должна быть указана на данной упаковке, указывается на первичной упаковке.

(6) Включение проспекта в упаковку фармацевтических товаров ветеринарного назначения является обязательным, кроме случаев, когда информация, требуемая в соответствии с настоящим законом, указана на первичной и вторичной упаковках.

(7) Проспект должен быть представлен в терминах, легко понимаемых общественностью, на государственном языке или на одном из языков международного общения.

(8) Проспект местных фармацевтических товаров ветеринарного использования утверждается Комиссией ветеринарных лекарственных препаратов.

Статья 37¹¹. Требования для выдачи и распределения фармацевтических товаров ветеринарного назначения

(1) Распределение фармацевтических товаров ветеринарного назначения осуществляется только при наличии санитарно-ветеринарной

авторизации на осуществление деятельности, выданной в соответствии с настоящим законом.

(2) Заявитель авторизации обязан вести учет каждой операции, входа или выхода фармацевтических товаров ветеринарного назначения, а именно:

- а) дата;
- б) точное название фармацевтических товаров ветеринарного назначения;
- в) бюллетень анализа качества фармацевтического товара ветеринарного назначения;
- г) количество полученных или поставляемых фармацевтических товаров ветеринарного назначения;
- д) имя и адрес отправителя или получателя.

(3) Выдача потребителям фармацевтических товаров ветеринарного назначения по рецептам производится с соблюдением ограничений, предусмотренных Законом № 382-XIV от 6 мая 1999 года об обороте наркотических, психотропных веществ и прекурсоров.

Статья 37¹². Фармацевтическая бдительность

(1) В целях обеспечения принятия адекватных решений, касающихся фармацевтических товаров ветеринарного назначения, зарегистрированных в Республике Молдова, учитывая информацию, полученную в связи с подозрительными побочными эффектами фармацевтических товаров ветеринарного назначения при нормальных условиях использования, Республиканский ветеринарный диагностический центр создает систему ветеринарной фармацевтической бдительности.

(2) Система ветеринарной фармацевтической бдительности используется при сборе информации, необходимой для осуществления контроля над ветеринарными лекарственными препаратами, со специальной ссылкой на побочные эффекты у животных и у человека, связанные с использованием ветеринарных лекарственных препаратов, и для научной оценки данной информации.

(3) Республиканский ветеринарный диагностический центр регистрирует на основании этой системы данные и информацию о каждом побочном эффекте.

(4) Система ветеринарной фармацевтической бдительности содержит любую имеющуюся информацию, касающуюся отсутствия ожидаемой эффективности, использования вне предписаний на этикетке исследований о действительности срока ожидания и потенциальных проблемах с окружающей средой, которые появляются в результате использования фармацевтического товара ветеринарного назначения и могут повлиять на оценку его пользы и рисков.

(5) Владелец сертификата о регистрации должен постоянно и непрерывно иметь в своем распоряжении специалиста соответствующей квалификации, ответственного за фармацевтическую бдительность.

(6) Квалифицированное лицо является ответственным за:

а) установку и поддержание системы, посредством которой обеспечивается тот факт, что информация, касающаяся всех подозрительных побочных эффектов, о которых было сообщено персоналу производственной единицы, включая их представителей, будет собрана и коррелирована, чтобы она была доступна хотя бы в одном пункте республики;

б) гарантирование того факта, что по любому требованию компетентных ветеринарных властей о предоставлении дополнительной информации, необходимой для оценки пользы и рисков, индуцированных фармацевтическим товаром ветеринарного назначения, отвечает со всей полнотой и четкостью, включая предоставление информации, касающейся объема продаж или назначений по данному фармацевтическому товару ветеринарного назначения.

(6) Владелец сертификата о регистрации фармацевтических товаров ветеринарного назначения должен хранить детальный учет всех подозрительных побочных эффектов, о которых ему было сообщено.

10. В часть (4) статьи 39 после слов «сырья животного» дополнить словами «и неживотного», а после слова «приложении» - синтагмой «№1».

11. Часть (2) статьи 42 изложить в следующей редакции:

(2) Компетенции Министерства здравоохранения в области безопасности пищевых продуктов в рамках государственного надзора за общественным здоровьем соответствуют статье 19 Закона № 113 от 18 мая 2012 года об установлении общих принципов и предписаний законодательства о безопасности пищевых продуктов».

12. В части (2) статьи 43 слова «пищевых добавок» исключить, а слова «Государственной санитарно-эпидемиологической службой» заменить словами «Службой государственного надзора за общественным здоровьем».

13. Приложение к закону считать приложением 1.

14. Дополнить закон приложениями 2-11 следующего содержания:

«Приложение 2

Экономический агент _____
Адрес _____

Телефон/факс _____

Число, месяц, год подачи заявления _____

ЗАЯВЛЕНИЕ

В территориальное подразделение безопасности пищевых продуктов _____

Нижеподписавшийся _____, в качестве _____, из населенного пункта _____ улица _____ № _____, на основании прилагаемой технической документации прошу выдать предприятию _____ ветеринарно-санитарную авторизацию на осуществление следующих видов деятельности:

Прилагаются:

- а) копия сертификата о государственной регистрации предприятия;
- б) копия акта о собственности/договора об аренде помещения;
- в) копия акта о зачислении на работу ветеринарного врача на предприятие, которое оказывает ветеринарную помощь, производит, хранит, реализует фармацевтическую и другую продукцию ветеринарного назначения, и на предприятия по переработке мяса и молока, указанные в приложении 6 к Закону № 221-ХVI от 19 октября 2007 года о ветеринарно-санитарной деятельности;
- г) техническая схема предприятия с указанием технологического процесса (по необходимости).

Законный представитель
экономического агента _____

(подпись)

(фамилия, имя)

М.П.

НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

Территориальное подразделение безопасности пищевых продуктов

ТЕХНИЧЕСКИЙ АКТ

для выдачи/невыдачи ветеринарно-санитарной авторизации на
функционирование

№ _____ от _____

Нижеподписавшийся _____ государственный
ветеринарный врач Территориального агентства по безопасности пищевых
продуктов рассмотрев документацию, зарегистрированную за
№ _____, от _____, переданную государственному
ветеринарному _____ врачу _____ дата _____
№ _____, о выдаче ветеринарно-санитарной авторизации на
функционирование _____ для _____

(населенный пункт, улица, №)

проверил предприятие и установил следующее:

1. Действующие здания и помещения:

количество зданий _____

количество помещений с площадью _____

2. Характеристики строений:

строительные материалы: полы, стены, плафоны _____

системы снабжения горячей и холодной водой _____

канализация _____

очистные сооружения _____

3. Микроклимат:

вентиляция _____

температура _____

влажность _____

освещение _____

обеспеченность контрольно-измерительными приборами и системами
регистрации температуры, влажности _____

4. Условия хранения и транспортировки, обеспечивающие
консервацию биологических продуктов ветеринарного назначения _____

5. Технологический процесс:

обеспеченность оборудованием _____

обеспеченность материалами _____

движение сырья и готовой продукции _____

гара и ее движение _____
 система эвакуации конфискованной продукции и отходов _____

6. Мощности предприятия:

по производству (единица измерения/время: тонн/день, л/день, дозы/день и др.) _____

по хранению (единица измерения/время: тонн/день, л/день, дозы/день и др.) _____

для полуфабрикатов (единица измерения/время: тонн/день, л/день, дозы/день и др.) _____

для готовой продукции (единица измерения/время: тонн/день, л/день, дозы/день и др.) _____

для сырья и конфискованной продукции (единица измерения/время: тонн/день, л/день, дозы/день и др.) _____

для технологических отходов (обеспеченность платформами для мусора, контейнерами) _____

7. Обеспеченность материалами и средствами для дезинфекции, дезинсекции и дератизации _____

8. Обеспеченность материалами для гигиены обслуживающего персонала:

мойки для рук _____

стерилизаторы для ножей _____

жидкое мыло, дезинфицирующие средства, бумажные полотенца и др. _____

9. Санитарные кабины:

число кабин _____

обеспеченность _____

10. Раздевалки:

число раздевалок _____

число помещений _____

обеспеченность _____

11. Занятый рабочий персонал:

общее число работников _____

число работников в смену _____

число работников в санитарной группе _____

12. Организация деятельности лабораторий предприятия:

число помещений _____

число секций (отделов) _____

обеспеченность отделов _____

число работников _____ специальность _____

13. Разработка и применение программ в соответствии со стандартными обязательными операционными процедурами охраны здоровья и анализа риска, критические точки контроля на предприятиях и Правилами наилучших практик в случае производителей лекарств и других

товаров ветеринарного назначения:

программа _____

ответственный за разработку _____

14. Санитарно-ветеринарное обслуживание:

уполномоченное _____ количество _____ подготовлено _____

государственное _____ количество _____ подготовлено _____

15. Расположение:

расстояние от населенного пункта _____

соседствующие источники загрязнения _____

16. Авторизации на функционирование, выданные другими
уполномоченными органами _____

17. Другие аспекты:

18. Выводы:

19. На основании установленного предлагается:

Государственный
ветеринарный врач _____
(подпись)

(фамилия, имя)

М.П.

НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ

Территориальное подразделение безопасности пищевых продуктов

ВETERИНАНО-САНИТАРНАЯ АВТОРИЗАЦИЯ НА ФУНКЦИОНИРОВАНИЕ

« ____ » _____ 200__ г. № _____

Действительна до _____ 20__ г.

1. Выдана _____
(название экономического агента, адрес, телефон)

для функционирования _____
(название объекта, адрес, телефон)

2. Вид деятельности _____
(забой, закупка, хранение, переработка, производство, определение, перевозка, продажа живых животных, сырья, пищевых продуктов животного происхождения и продуктов, содержащих компоненты животного происхождения, другие виды, деятельность) _____

3. Основа для выдачи авторизации _____

Экономический агент – обладатель данной авторизации обязан:

выполнять беспрекословно предписания акта о выдаче настоящей авторизации;

по истечении срока действия авторизации продлить ее в установленном порядке, обеспечить соблюдение санитарно-ветеринарных требований, предусмотренных действующими нормативными и законодательными актами.

Несоблюдение условий, на основании которых была выдана настоящая авторизация, изменение специфики или вида деятельности влечет за собой в случае необходимости приостановление действия авторизации.

Начальник территориального подразделения
Безопасности пищевых продуктов

(фамилия, имя)

(подпись)

М.П.

Фальсификация авторизации наказывается согласно действующему законодательству.

Жалобы и предложения по телефону: _____

**НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ
ПРОДУКТОВ**

Территориальное подразделение безопасности пищевых продуктов

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

о приостановлении действия ветеринарно-санитарной
авторизации на функционирование

№ _____ от _____ 20__ г.

Начальник территориального подразделения безопасности пищевых продуктов _____, руководствуясь Законом № 221-ХVI от 19 октября 2007 года о ветеринарно-санитарной деятельности и техническим актом, зарегистрированным в Территориальном подразделении безопасности пищевых продуктов _____ № _____ от _____, составленным государственным ветеринарным врачом, на основании результатов проверки предприятия _____ владделец _____

(фамилия, имя)

ПОСТАНОВИЛ:

Запретить деятельность, на которую было авторизовано предприятие _____ согласно санитарно-ветеринарной авторизации № _____ от _____, начиная с _____

Выдача ветеринарно-санитарной авторизации на функционирование и возобновление деятельности осуществляются по просьбе владельца предприятия только после устранения выявленных недостатков и обеспечения предусмотренных законом ветеринарно-санитарных условий.

Несоблюдение данных требований влечет административную или уголовную ответственность, согласно действующему законодательству.

Начальник территориального подразделения
безопасности пищевых продуктов

(подпись)

М.П.

Ответственный представитель
предприятия

(подпись)

М.П.

(фамилия, имя)

(фамилия, имя)

**Предприятия,
подлежащие санитарно-ветеринарному контролю и государственному
ветеринарному надзору, которым выдаются ветеринарно-санитарные
авторизации на функционирование**

1. Ферма животноводческая – предприятие, организованное для выращивания, производства, воспроизводства, поставки и продажи животных, которое классифицируется следующим образом:

а) племенная животноводческая ферма – предприятие, созданное для выращивания племенных животных или гибридов, где часть маточного поголовья подлежит официальному контролю продукции;

б) генотека животных – специализированное животноводческое предприятие, где представлены породы, виды и линии специфических групп животных с сокращенным поголовьем и/или с риском исчезновения, принадлежащих разным видам;

в) табун – животноводческое предприятие для выращивания жеребцов и кобыл для воспроизводства из одной или нескольких пород;

г) пасека – совокупность ульев с пчелиными семьями, компактно размещенных в определенном месте, с необходимыми сооружениями и оснащением для занятия пчеловодством.

2. Карантинная ферма – одно или несколько помещений, предназначенных для содержания животных, подготавливаемых к экспорту/импорту и изолированных в целях проведения в ограниченный период санитарно-ветеринарных мероприятий для обеспечения безопасности состояния здоровья животных и предупреждения заноса инфекционных болезней в стадо.

3. Инкубаторная станция – предприятие, где обеспечены все условия для искусственной инкубации яиц, получения от разных видов птиц гибридных или чистопородных цыплят и гусят с дальнейшей их реализацией в суточном возрасте.

4. Выставка животных и зоопарк – постоянные или сезонные обособленные помещения и пространства, в которых содержатся животные, предназначенные для научных и воспитательных целей, показа животных публике.

5. Зверинец – специально оборудованное место, где размещены для показа публике домашние и дикие животные.

6. Специализированные предприятия по селекции и воспроизводству животных – исследовательские институты, лаборатории по производству семенного материала, яйцеклеток, зародышей, эмбриональных яиц, личинок пчел и т.д., пункты по искусственному осеменению, пункты по

естественному осеменению и другие предприятия, которые осуществляют специализированные работы в области воспроизводства и селекции животных:

а) станция по содержанию производителей – специализированное предприятие, где содержатся самцы-производители, полученные при спаривании элитных маток, находящихся под производственным контролем;

б) станция по тестированию потомства – специализированное животноводческое предприятие, где выращиваются производители, предназначенные для оценки мясных качеств потомства и/или самок для оценки потомственных качеств производства молока;

с) ипподром – предприятие, предназначенное для тестирования лошадей по специфическим спортивным и другим качествам;

д) станция по искусственному осеменению и/или имплантации эмбрионов - специализированное предприятие для одного или более видов животных, в котором выращивают, эксплуатируют производителей в целях получения, подготовки, хранения и реализации семенного материала;

е) племенной конезавод – животноводческое предприятие, предназначенное для содержания, кормления и ухода за жеребцами-производителями;

ф) пункт для искусственного осеменения животных – животноводческое предприятие, специализированное по одному или более видам животных, которое получает тестированный племенной материал и проводит искусственное осеменение самок.

7. Летний лагерь – комплекс стационарного или мобильного оборудования для постоянного или сезонного содержания животных.

8. Овчарня – специально оборудованное место для летнего содержания овец.

9. Предприятия по промышленной переработке тушев животных, продуктов животного происхождения, некоторых непищевых субпродуктов животного происхождения, конфискованных в установленном порядке – специализированное предприятие, которое обеспечивает очистку территории от тушев животных с целью их промышленной переработки.

10. Крематорий, скотогильники, биотермические ямы – объекты, которыми обеспечивается сбор конфискованной продукции, отходов и тушев животных с целью их уничтожения и проведения общих профилактических мероприятий с соблюдением всех санитарно-ветеринарных норм и норм по защите окружающей среды.

11. Предприятие по дезинфекции, дезинсекции и дератизации – специализированное предприятие, выполняющее специфические операции с соблюдением действующих законодательных требований, которое при выполнении дезинфекции, дезинсекции и дератизации участвует в

выполнении общих профилактических мероприятий на конкретной территории.

12. Животноводческий рынок - организованный объект постоянного или временного характера, предназначенный для продажи животных.

13. Заготовительная животноводческая база – здание или территория, оборудованная в соответствии с санитарно-ветеринарными нормами или нормами по защите окружающей среды, где осуществляется временное содержание животных.

14. Приют для бродячих собак – организованный объект для ловли и сбора отловленных бродячих собак и временного их содержания.

15. Псарня – организованный объект для выращивания, содержания, воспроизводства и селекции племенных собак для служебных, развлекательных и охотничьих целей.

16. Пансионат для домашних животных – специально оборудованное место, оснащенное согласно санитарно-ветеринарным нормам для размещения и временного содержания домашних животных.

17. Школа для дрессировки собак – специально оборудованный объект для дрессировки разных пород собак для служебных или охотничьих целей.

18. Парикмахерская для домашних животных – специально оборудованный объект для оказания некоторых гигиенических, санитарно-ветеринарных услуг непродуктивным животным.

19. Фабрика по производству лекарств, биопрепаратов и другой продукции ветеринарного назначения – предприятие, обеспечивающее необходимые операции по производству этой продукции, включая все этапы от приемки сырья до получения конечной продукции.

20. Комбикормовый завод – предприятие, обеспечивающее условия для закупки сырья, хранения и производства фуража для животных.

21. Ветеринарный фармацевтический пункт – объект, в котором продаются некоторые товары ветеринарного назначения, лекарства, биопрепараты, антисептики, дератизационные средства, инсектициды, ветеринарные инструменты, техническое оборудование ветеринарного назначения.

22. Ветеринарная аптека – предприятие, которое изготавливает и реализует на основании медицинских предписаний разные медикаментозные формы, утвержденные фармацевтические препараты, другие товары ветеринарного назначения, ветеринарный инструментарий, техническое медико-ветеринарное оборудование.

23. Лаборатория по производству отдельных биопрепаратов или лекарств ветеринарного назначения – объект, организованный в соответствующих помещениях, которые по расположению, оборудованию и другим условиям обеспечивают возможность производства и качества продукции при соблюдении всех требований.

24. Специализированные предприятия по производству биостимуляторов, премиксов и лечебных кормов – предприятия, которые в условиях закона и действующих положений производят и реализуют биологически активные вещества, кормовые и витаминно-минеральные добавки, лекарственные корма и концентраты.

25. Склад товаров ветеринарного назначения – предприятие, на котором обеспечиваются условия складирования и хранения медикаментов, биопрепаратов, дезинфектантов, ратицидов, инсектицидов, кормовых добавок, ветеринарных инструментов, ветеринарного технического оборудования и других товаров ветеринарного назначения.

26. Техническое медико-ветеринарное предприятие – предприятие, обеспечивающее ввоз, хранение и реализацию ветеринарных инструментов, аппаратуры, ветеринарно-медицинского оборудования.

27. Ветеринарно-санитарная лаборатория – организованный объект, который осуществляет контроль, проводит анализ и лабораторные исследования с целью ветеринарной диагностики и экспертизы продуктов животного происхождения и кормов.

28. Ветеринарно-санитарный диспансер – объект для оказания санитарно-ветеринарных услуг, в котором оказывают некоторые консультации, контроль и клиническую диагностику, операции, лечебные и другие восстановительные операции.

29. Ветеринарно-медицинский кабинет – санитарно-ветеринарный объект, в котором оказывают некоторые консультации, анализ, клиническую диагностику, лечебные и другие восстановительные операции.

30. Ветеринарная клиника или ветеринарная лечебница – объект, где оказывается санитарно-ветеринарная помощь, обеспечиваются условия для госпитализации и постоянного надзора, в котором можно получить консультации, провести контроль и клиническое обследование, коррекцию, акушерские услуги и хирургическое вмешательство, лечебные процедуры, радиологический и лабораторный контроль для диагностики и другие восстановительные операции.

31. Лаборатория по контролю за качеством кормов – объект, который методом анализа и лабораторного контроля определяет соответствующие параметры кормов.

32. Мясокомбинат – оборудованный комплексный объект, в котором в секциях перерабатываются мясная продукция и субпродукты, полученные от убоя животных.

33. Бойня – объект, оснащенный оборудованием для убоя животных (крупного рогатого скота, лошадей, свиней, овец, кроликов, птицы, дичи меховой и пуховой), подлежащих употреблению в пищу.

34. Убойный пункт – сооружение, оснащенное и технически оборудованное, предназначенное для периодического убоя животных

(крупного рогатого скота, лошадей, свиней, овец, кроликов, птицы, пухомеров дичи).

35. Морозильный склад – предприятие, которое использует холод для консервирования сырья и продуктов животного происхождения, для пищевых целей, оснащенный соответствующим оборудованием.

36. Предприятие по переработке мяса и мясных субпродуктов – предприятие, оборудованное для получения мясной продукции, которая в процессе технологической переработки подвергается термической обработке, обезвоживанию, солению или копчению:

- а) фабрика для мясных изделий;
- б) цех для мясных изделий;
- с) мясной цех.

37. Завод по производству мясных консервов – предприятие, оборудованное для переработки мяса или мясных субпродуктов в герметически закрытых банках, подвергшихся стерилизации при температуре свыше 100о С.

38. Завод по производству мясных полуконсервов – предприятие, оборудованное для переработки мяса или мясных пищевых субпродуктов в герметически закрытых банках или искусственных оболочках, подвергшихся термической обработке при температуре не ниже 70° С при ограниченном режиме консервирования.

39. Фабрика по производству сырокопченых колбас – предприятие, специально оборудованное для производства колбасных изделий из сырого мяса, фарша, копченых или неkopченых, с длительным консервированием.

40. Фабрика по производству кулинарных изделий и полуфабрикатов из мяса и в смеси – предприятие, специально оборудованное для производства кулинарных изделий и полуфабрикатов из мяса и в смеси с ограниченным режимом консервирования.

41. Склад для хранения непищевых субпродуктов животного происхождения (шкуры, шерсть, волосы, рога, пух, перья) – предприятие, специально оборудованное для консервирования и хранения непищевых субпродуктов животного происхождения.

42. Предприятие по переработке натуральных оболочек (кишечное сырье крупного рогатого скота, конское, свиное, баранье, козье) – предприятие, оснащенное специальными помещениями для обработки натуральных оболочек.

43. Точка (или центр) по заготовке – предприятие, оснащенное оборудованием для приемки и хранения рыбы при соответствующих температурных условиях.

44. Холодильный склад – крупное предприятие, принимающее на хранение рыбные продукты промышленного производства, специально построенное и оснащенное для обеспечения переработки рыбных продуктов и их консервирования холодом.

45. Предприятия по производству, переработке, складированию, транспортировке и реализации рыбных продуктов.

46. Центр по заготовке, охлаждению и хранению молока - предприятие, в котором заготавливается, фильтруется и охлаждается парное молоко.

47. Молочный завод – предприятие по приемке, переработке, хранению и реализации молока и молочных продуктов.

48. Сектор общественного питания – предприятия, которые принимают и хранят продукты животного происхождения с целью их реализации, переработки и преобразования в кулинарные изделия или полуфабрикаты, кондитерские изделия для местного потребления или для реализации с использованием в пищу в домашних условиях.

49. Предприятие по заготовке и переработке яйца – здание, оснащенное специальным оборудованием для заготовки и переработки яиц путем пастеризации и/или стерилизации продукции.

50. Предприятие по заготовке и переработке пчелиного меда и других продуктов пчеловодства – предприятие, оснащенное специальным оборудованием для заготовки и переработки пчелиного меда в различные продукты пчеловодства.

51. Продовольственный склад – предприятие, построенное и оснащенное для обеспечения хранения продуктов питания животного происхождения в упакованном виде.

52. Предприятия общественного питания.

53. Транспортные средства, предназначенные для транспортировки продуктов, подлежащих санитарно-ветеринарному контролю.

**Типовое заявление
об осуществлении операций по импорту/экспорту или транзиту
продуктивных/репродуктивных животных или животных для забоя**

КОММЕРЧЕСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ _____

Адрес _____

(улица, номер, населенный пункт, район/муниципий, телефон, факс)

Регистрационный номер _____

Число, месяц, год подачи заявления _____

Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов

Коммерческое предприятие _____,

намерено импортировать, экспортировать живых продуктивных или репродуктивных животных или животных для забоя.

Наименование вида _____

(порода, возраст, пол)

количество _____ место назначения _____

Предприятие происхождения _____

населенный пункт _____

страна _____

Предприятие назначения _____

населенный пункт _____

страна _____

Транспортировка будет осуществляться _____

въезд в страну через таможенный пункт _____

в период _____

Просим Вас выдать разрешение и ветеринарно-санитарные условия для осуществления данной операции по импорту/экспорту/транзиту.

Профилактический карантин будет осуществлен на _____ в соответствии с ветеринарно-санитарной авторизацией на функционирование № _____ от _____

Директор коммерческого
предприятия

(фамилия, имя)

(подпись)

М.П.

Приложение 8

**Типовое заявление об осуществлении операций по импорту/экспорту
или транзиту продуктов и субпродуктов, воспроизводящего материала
животного происхождения, инкубационных яиц и кормов**

КОММЕРЧЕСКОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ _____

Адрес _____

Телефон/факс _____

Число, месяц, год подачи заявления _____

Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов

Коммерческое предприятие _____,

расположенное по адресу _____, зарегистрированное в
торговом регистре под № _____ от _____. просит разрешить в
период _____ импорт/экспорт/транзит _____

(наименование продукции, субпродуктов, воспроизводящего материала, кормов)

в количестве _____

из/в _____, изготовленной _____

(предприятие-изготовитель)

и экспортируемой _____

фирме _____ из _____.

Транспортировка будет осуществляться специализированным
автомобильным/железнодорожным транспортом, который обеспечит
целостность и сохранение качества продукции до пункта назначения и
войдет в страну/выйдет из страны через пограничный контрольно-
ветеринарный пункт _____.

Продукция предназначена для использования, хранится или подлежит
хранению в коммерческом предприятии _____,
которое располагает подготовленными площадями и условиями,
необходимыми для хранения в соответствии с санитарно-ветеринарной
авторизацией № _____ от _____, выданной Государственной
санитарно-ветеринарной службой _____.

Директор коммерческого
предприятия

(фамилия, имя)_____
(подпись)

М.П.

**Типовое заявление об осуществлении импортно-экспортных операций
или транзита биологических продуктов, фармакологических продуктов
ветеринарного назначения**

Коммерческое предприятие _____
 Адрес _____
 Телефон/факс _____
 Число, месяц и год подачи заявления _____

Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов
 Коммерческое предприятие _____,
 находящееся по адресу _____,
 зарегистрированное в регистре _____ от _____ с
 видом деятельности _____ Просит выдать
 разрешение на импорт/экспорт/транзит продукции: группа продукции в
 соответствии с профилем
 количество _____

(бутылки, флаконы, пакеты, коробки, шприцы)

группа токсичности, в случае пестицидов _____

Знакомы с действующим законодательством, предусматривающего
 требования для импорта/экспорта/транзита/хранения и использования
 данной продукции.

Прилагаем пакет документов, согласно процедуре выдачи ветеринарно-
 санитарного разрешения, установленной законом.

Руководитель предприятия

 (подпись)

 (фамилия, имя)

М.П.

**НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ
ПИЩЕВЫХ ПРОДУКТОВ**

**ВЕТЕРИНАРНО-САНИТАРНОЕ ЗАКЛЮЧЕНИЕ НА
ЭКСПОРТ/ИМПОРТ/ТРАНЗИТ**

№ ___ от _____

На основании заявления № ___ от _____
выдано _____

Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов выдает ветеринарно-санитарное заключение на импорт/экспорт/транзит, действительное до _____

ИМПОРТ/ЭКСПОРТ/ТРАНЗИТ

Идентификация товаров, подлежащих санитарно-ветеринарному контролю:

количество _____

происхождение товаров, подлежащих санитарно-ветеринарному контролю:

страна _____

экспортер _____

предприятие-изготовитель _____

предназначение продуктов:

страна _____

пограничный пункт въезда/выезда _____

импортер _____

место хранения _____

транзит согласован _____

составлен: _____

Директор Агентства

(подпись)

(фамилия, имя)

М.П.

**НАЦИОНАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО ПО БЕЗОПАСНОСТИ ПИЩЕВЫХ
ПРОДУКТОВ**

**СЕРТИФИКАТ О РЕГИСТРАЦИИ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО ПРОДУКТА ВЕТЕРИНАРНОГО
НАЗНАЧЕНИЯ**

№ _____ от _____

На основании решения Комиссии по ветеринарным медикаментам №__от_____ и приказа Национального агентства по безопасности пищевых продуктов №__от_____ разрешается регистрация продукта:

Коммерческое название, фармацевтическая форма, доза:

Производитель:

Страна происхождения:

Получатель сертификата регистрации:

Регистрационный номер:

Размер и вид упаковки:

Срок годности фармацевтического продукта ветеринарного назначения:

Дата предоставления сертификата регистрации:

Параметры качества продукта предусмотрены в нормативной технической документации, которая лежит в основе выдачи данного сертификата.

Любое изменение данных, указанных в административной технико-нормативной документации о регистрации, должно доводиться до сведения Республиканского диагностического центра ветеринарной диагностики.

Срок действия настоящего сертификата – 5 лет со дня выдачи.

(подпись)

М.П.».

Ст. IX. – В пункте а) части (1) статьи 19 Закона № 278-XVI от 14 декабря 2007 года о табаке и табачных изделиях (Официальный монитор Республики Молдова, 2007 г., № 47-48, ст. 139) с последующими изменениями и дополнениями, слова «Генеральную инспекцию по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов».

Ст. X. – В Закон № 10-XVI от 3 февраля 2009 года о государственном надзоре за общественным здоровьем (Официальный монитор Республики Молдова, 2009 г., № 67, ст.183) внести следующие изменения и дополнения:

1. В статье 4 пункт 4) после слова «населения» дополнить словами «в пределах компетенции».

2. Пункт 8 части (2) статьи 5 части изложить в следующей редакции:
«8) гигиена, безопасность пищевых и других продуктов в пределах компетенции».

3. Часть (3) статьи 14 изложить в следующей редакции:
«(3) Надзор и контроль за пищевыми продуктами осуществляется в соответствии с областями компетенций, предусмотренными Законом № 113 от 18 мая 2012 года об установлении общих принципов и предписаний законодательства о безопасности пищевых продуктов».

4. В статье 17 подпункт d) пункта 6) части (2) изложить в следующей редакции:

«d) производство, импорт, складирование, транспортировку и реализацию новых пищевых продуктов, обогащенных пищевых продуктов, минеральных вод, водопроводной питьевой воды, материалов, контактирующих с пищевыми продуктами, пищевых добавок, пищевых продуктов для грудных и маленьких детей, пищевых продуктов специального диетического назначения, использование воды в хозяйственных, бытовых, культурно-оздоровительных целях».

5. В части (6) статьи 21 после слово «деятельности» дополнить словами «в пределах компетенции»

6. В статье 37 часть (3) исключить.

Ст. XI. – Закон № 228 от 23 сентября 2010 года о защите растений и фитосанитарном карантине (Официальный монитор Республики Молдова, 2010 г., № 241-246, ст. 748):

1. В статье 1 пункт с) части (2) после слово «экспорте» внести слова «и реэкспорте».

2. Статья 2:

после понятия «область защиты растений» дополнить понятием «карантинная экспертиза» следующего содержания:

«карантинная экспертиза – комплекс методов и мер по исследованию, осуществляемые лабораторией юридического лица, уполномоченного центральным административным органом в области сельского хозяйства, в целях идентификации карантинных и некарантинных организмов»;

после понятия *«живые части растений»* дополнить понятием *«отбор проб»* следующего содержания:

«отбор проб – процедура сбора и упаковки в одноразовых сейф-пакетах с единым идентификационным кодом определенного количества продукции, подверженной фитосанитарному карантину растений, являющейся представительной для рассматриваемой партии доставленной в лабораторию для фитосанитарной экспертизы или экспертизы остатков средств фитосанитарного назначения или удобрений»;

после понятия *«фитосанитарные нормы»* дополнить понятием *«оператор»* в следующей редакции:

«оператор - производители, коллективные склады, диспетчерские центры отправки, импортеры и экспортеры растений, растительных продуктов или других сопутствующих объектов, подпадающих под фитосанитарный режим, производители семян и посадочного материала, пользователи средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почв».

3. В статье 3:

пункт 2) дополнить подпунктом г) следующего содержания:

«г) список растений, растительной продукции и других организмов, подверженных фитосанитарной инспекции по месту производства, циркулирующих с фитосанитарным паспортом»;

пункт 4:

в подпункте б) слова «ввозимых в страну и вывозимых из страны» заменить словами «импортируемых, экспортируемых и реэкспортируемых»;

дополнить подпунктами с) и д) следующего содержания:

«с) фитосанитарные нормы, принятые на основе международных стандартов по фитосанитарным мерам, согласно соглашениям и договорам, стороной которых Республика Молдова является;

д) нормы, технические регламенты фитосанитарные стандарты, правила, специальные требования во исполнение положений настоящего закона;».

4. Статья 4:

часть (4):

пункт h) после слова «резкспорт» дополнить словами «на основе сертификата карантинной экспертизы»;

пункт j) перед словами «ведёт учет» дополнить словами «регистрирует и», а после слов «растительных продуктов» - словам «в Официальном регистрационном журнале, включающий фамилию оператора, его регистрационный номер, вид деятельности, адреса, по которым проводит деятельность, с выдачей сертификата о регистрации, согласно приложению 6 к настоящему закону»;

в пункте l) слова «импортируемой и экспортируемой» заменить словами «импортируемой, экспортируемой и резкспортируемой».

пункт q) после слова «продукции» дополнить словами «на основании сертификата карантинной экспертизы»;

пункт v) изложить в следующей редакции:

«v) осуществляет отбор проб для проведения лабораторной экспертизы растений, растительной продукции, сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, импортируемых, экспортируемых и резкспортируемых, осуществляемой лабораторией юридического лица, уполномоченного центральным административным органом в области сельского хозяйства»;

часть (6) после слов «в местах производства» дополнить словами «и хранения».

5. В пункте l) статьи 8 слова «импортируемой и экспортируемой» заменить словами «импортируемой, экспортируемой и резкспортируемой».

6. В части (3) статьи 9:

пункт e) после слов «средств фитосанитарного назначения» дополнить словами «и средств, повышающих плодородие почвы»;

в пункте g) слова «импортируемых и экспортируемых» заменить словами «импортируемых, экспортируемых и резкспортируемых»;

в пункте j) слова «очисткой семян от семян сорняков» заменить словами «очисткой семян для потребления и семенного посадочного материала от семян сорняков».

7. В статье 10:

часть (1):

в пункте с) слова «определения уровня обработки и дезинсекции/дезинфекции» исключить, а перед словом «отбором» дополнить словом «обязательным»;

пункт d) дополнить в конце словами «при обязательном предоставлении сертификата о карантинной экспертизе, выданного юридическим лицом, уполномоченным центральным административным органом в области сельского хозяйства»;

часть (3) изложить в следующей редакции:

«(3) В случае, если установлено несоответствие фитосанитарным требованиям, груз, предназначенный для экспорта или реэкспорта, не сертифицируется до принятия официальных мер по соблюдению фитосанитарных требований. Импортируемые или транзитные грузы в случае, если установлены несоответствия фитосанитарным требованиям, подпадают под действие официальных мер, в зависимости от степени риска».

8. Статья 11:

название после слова «Дезинсекция/дезинфекция» внести слова «и карантинная экспертиза»;

часть (1) изложить в следующей редакции:

«(1) Дезинсекция/дезинфекция и карантинная экспертиза растений, растительных продуктов и сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, импортируемых, экспортируемых или реэкспортируемых, осуществляется по предложению Национального агентства по безопасности пищевых продуктов, а также по требованию экономических агентов, юридическим лицом, уполномоченным центральным административным органом в области сельского хозяйства»;

часть (2) после слов «дезинсекции/дезинфекции» дополнить словами «и карантинной экспертизе», а слова «приложении 1», заменить словами «приложениях 1 и 2».

9. В статье 19:

часть (3) после слова «(транзит)» дополнить словами «после проведения фитосанитарного контроля»;

часть (4) после слова «контроля» дополнить словами «в пунктах пересечения государственной границы»;

в части (10) после слов «в пунктах ввоза» слово «или» заменить словом «и»; слова «по решению органа фитосанитарного контроля» исключить, а после слова «сопутствующие» дополнить словами «транзитные».

10. В статье 20 часть (2) после слова «экспорт» дополнить словами «или реэкспорт», а в конце – словами «а в случае реэкспорта – в месте хранения».

11. Статью 23 дополнить частью (4) следующего содержания:

«(4) Запрещен импорт:

а) семян, растений, продукции растительного происхождения и другого вида подпадающих под карантин, зараженных карантинными организмами;

б) возбудителей болезней растений, мицелии, бактерии, вирусов, а также насекомых, клещей и нематод, повреждающих растения, за исключением образцов, ввезённых с разрешения Национального агентства по безопасности пищевых растений;

с) почвы, живых укоренившихся растений и их подземных частей, взятых вместе с почвой;

д) семян и посадочного материала в почтовых посылках, ручной клади и в других багажах пассажиров, экипажа и обслуживающего персонала кораблей, самолетов и других видов транспорта».

12. В статье 24:

название статьи изложить в следующей редакции:

«Учет операторов в целях их официальной регистрации»;

в части (1) слова «включая обладателей лицензии на производство и/или реализацию семян, материала для размножения и посадочного материала» исключить;

дополнить двумя пунктами (3) и (4) в следующей редакции:

«(3) Индивидуальный номер регистрации оператора, согласно статье 4 настоящего закона, включающий 3 компонента:

а) инициалы названия муниципия/района;

б) компонент из 4 цифр, начиная с 0001, идентифицирующий юридическое/физическое лицо в порядке регистрации;

с) компонент из букв P, D, C, I, E и аббревиатур SMS_P и PUFF_U, означающих:

- буква P – производитель (например: P000000);

- буква D – коллективный склад (например: 0D00000);

- буква C – диспетчерский центр (например: 00C0000);

- буква I – импортер (например: 000I000);

- буква E – экспортер (например 000000E);

- аббревиатура P_{SMS} – производитель семян и посадочного материала (например: 0000P_{SMS}0);

(g) аббревиатура U_{PUFF} – пользователь средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почв (например: 000000U_{PUFF}).

(4) Операторы, зарегистрированные согласно поданным заявлениям в соответствии с приложением 7 должны соблюдать следующие требования:

1) ведение обновленного учета мест, где выращиваются, производятся, хранятся или используются растения, растительные продукты и другие сопутствующие объекты и используются средства фитосанитарного назначения и средства, повышающие плодородие почв;

2) хранение дел в целях предоставления инспекторам Национального агентства по безопасности пищевых продуктов информации о растениях, растительных продуктах и других сопутствующих объектах, о средствах фитосанитарного назначения и средствах, повышающих плодородие почвы, находящихся в его ведомстве:

а) приобретенных для хранения или использования;
 б) отправленных третьим лицам;
 с) растениях, выращенных в данном месте;
 д) растениях или растительных продуктах, находящихся в стадии производства;

3) хранение дела, указанного в пункте 2), не менее одного года;

4) сотрудничество по фитосанитарным вопросам с территориальными подразделениями Национального агентства по безопасности пищевых продуктов напрямую или с лицом, наделенным таким правом, имеющим специальное образование в сельскохозяйственной области;

5) выполнение визуальных наблюдений во время вегетации растений, по мере необходимости и в соответствии с рекомендациями, предоставленными Национальным агентством по безопасности пищевых продуктов;

6) обеспечение доступа инспекторам Национального агентства по безопасности пищевых продуктов для осуществления контроля, отбора проб и проверки дел, указанных в пункте 2) настоящей части».

13. Название главы VII, дополнить в конце словами «ФИТОСАНИТАРНЫЙ СЕРТИФИКАТ НА РЕЭКСПОРТ».

14. Статья 26:

название и текст статьи после слова «фитосанитарный» дополнить словами «и реэкспорта» в соответствующем падеже.

часть (2) изложить в следующей редакции:

«(2) Образцы фитосанитарного сертификата и сертификата на реэкспорт установлены в приложениях 3 и 4 к настоящему закону»;

в часть (5):

пункт с) изложить в следующей редакции:

«с) фитосанитарный сертификат страны происхождения»;

пункт е) исключить;

пункт h) дополнить в конце словами «выданного в соответствии со статьей 26¹»;

часть e) исключить.

15. Дополнить статьей 26¹ следующего содержания:

«Статья 26¹. Выдача акта фитосанитарного контроля транспортных средств и других сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим

(1) Для выдачи акта фитосанитарного контроля транспортных средств и других сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, экспортер должен подать заявку и обеспечить доступ к имуществу для осуществления контроля.

(2) Фитосанитарный контроль транспортных средств и других сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, осуществляется бесплатно в течение 48 часов до подачи заявления на получение фитосанитарного сертификата.

(3) Акт фитосанитарного контроля транспортных средств и других сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, выдается бесплатно сразу после фитосанитарного контроля».

16. В части (1) статьи 27 слова «10 дней» заменить словами «5 дней со дня подачи заявления».

17. В статье 32:

в часть (1) слова «утвержденного Правительством образца» заменить словами «в соответствии с приложением 5 к настоящему закону»;

часть (2):

пункт b) исключить;

часть d) дополнить в конце словами «выдано в соответствии с условиями, предусмотренными в статье 32¹ настоящего закона»;

дополнить частью (2¹) следующего содержания:

«(2¹) Срок выдачи фитосанитарного разрешения на импорт (транзит) – 5 дней со дня подачи заявления»;

часть (3) изложить в следующей редакции:

«(3) Срок действия фитосанитарного разрешения на транзит не может превышать срок, в котором груз пересекает страну для вывоза через пункт ввоза, указанный в разрешении».

18. Дополнить статьей 32¹ следующего содержания:

«Статья 32¹. Выдача акта фитосанитарного контроля помещения, предназначенного для хранения импортируемого груза

(1) Для получения акта фитосанитарного контроля помещения, предназначенного для хранения импортируемого груза, импортер должен подать заявление и обеспечить доступ для осуществления контроля.

(2) Фитосанитарный контроль осуществляется бесплатно в течение 48 часов до подачи заявления на получение фитосанитарного разрешения на ввоз (транзит).

(3) Акт фитосанитарного контроля помещений/складов и других сопутствующих объектов, подпадающих под карантинный фитосанитарный режим, выдается бесплатно сразу после фитосанитарного контроля.

(4) Срок действия акта фитосанитарного контроля помещения является 90 дней со дня выдачи».

19. Приложение 2 изложить в следующей редакции:

«Приложение 2

**Плата
за выдачу фитосанитарных сертификатов и фитосанитарных
разрешений на импорт (транзит) с лабораторными исследованиями**

№ п/п	Документ	На одну сделку, леев	
		3	4
1.	Фитосанитарный сертификат на экспортируемые подкарантинные грузы с проведением лабораторного анализа (на транспортную единицу)		
1.1.	Груз (кроме скоропортящейся плодоовощной продукции):	Фитосанитарный сертификат	Лабораторные исследования микроскопическим методом
	– партии до:		
	50 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	10,00	10,00
	100 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	12,50	12,50
	250 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	13,50	13,50
	500 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	15,50	15,50
	1000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	17,00	17,00
	1500 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	21,00	21,00
	3000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	23,00	23,00
	5000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	26,50	26,50
	10000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	38,50	38,50
	20000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	54,00	54,00
	40000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	61,50	61,50
	70000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	69,50	69,50
	партия свыше 70000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	92,50 + 0,50 за каждые 1000 кг, штук, комплектов, 100 кв.м, 1 куб.м 92,50 плюс 0,50	92,50 + 0,50 за каждые 1000 кг, штук, комплектов, 100 кв.м, 1 куб.м
1.2.	Скоропортящаяся плодоовощная продукция:		
	– партии до:		
	250 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	4,50	4,50
	500 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	7,00	7,00

	1000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	9,00	9,00
	1500 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	10,00	10,00
	3000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	10,50	10,50
	5000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	12,50	12,50
	10000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	18,00	18,00
	20000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	25,50	25,50
	40000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	28,50	28,50
	70000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	32,00	32,00
	- партия свыше 70000 кг, штук, комплектов, кв.м, куб.м	42,50 плюс 0,50 за каждые 1000 кг, штук, комплектов, 100 кв.м, 1 куб.м	42,50 плюс 0,50 за каждые 1000 кг, штук, комплектов, 100 кв.м, 1 куб.м
1.3.	Тара, используемая при перевозке некарантинных грузов (ящики, коробки, корзины и другая тара), на транспортную единицу		Лабораторные исследования микроскопическим методом
	- автотранспорт	17,00	17,00
	- вагон	34,00	34,00
2.	Карантинное разрешение на импорт подкарантинных грузов с лабораторными исследованиями		
2.1.		Обследование семенного и посадочного материала:	Лабораторные исследования микроскопическим методом
	- партии до:		
	100 кг, штук	1,00	1,00
	500 кг, штук	2,00	2,00
	900 кг, штук	2,50	2,50
	партия свыше 900 кг, штук и за каждые 1000 кг, штук	2,50	2,50
2.2.		Вторичное обследование груза:	Лабораторные исследования микроскопическим методом
	- партия до		
	10000 кг, 10000 штук, 1000 кв.м, 10 куб.м	82,00	82,00
	25000 кг, 25000 штук, 2500 кв.м, 25 куб.м	172,00	172,00
	50000 кг, 50000 штук, 5000 кв.м, 50 куб.м	317,00	317,00
	100000 кг, 100000 штук, 10000 кв.м, 100 куб.м	591,50	591,50
	200000 кг, 200000 штук, 20000 кв.м, 200 куб.м	1044,00	1044,00
	- партия свыше 200000 кг, 200000 штук, 20000 кв.м, 200 куб.м	1044,00 плюс 4,85 для каждого 1000 кг, штук, 100 м ² , 1 м ³	1044,00 плюс 4,85 для каждого 1000 кг, штук, 100 кв.м, 1 куб.м
2.3.	Тара, используемая при перевозке	Фитосанитарный	Лабораторные

	некарантинных грузов (ящики, коробки, корзины и др.), на транспортную единицу:	сертификат	исследования микроскопическим методом
	- микроавтобус	7,00	7,00
	- автобус (приспособленный под перевозку грузов)	14,50	14,50
	- грузовой автомобиль	18,50	18,50
	- грузовой автомобиль с прицепом	25,50	25,50
	- вагон	37,00	37,00
3.	Карантинное разрешение на транзит с обследованием транзитных подкарантинных грузов:		Лабораторные исследования микроскопическим методом
	- партия до:		
	10000 кг, 10000 штук, 1000 кв.м, 10 куб.м	28,00	28,00
	25000 кг, 25000 штук, 2500 кв.м, 25 куб.м	51,50	51,50
	50000 кг, 50000 штук, 5000 кв.м, 50 куб.м	84,00	84,00
	100000 кг, 100000 штук, 10000 кв.м, 100 куб.м	146,50	146,50
	200000 кг, 200000 штук, 20000 кв.м, 200 куб.м	209,50	209,50
	- партия свыше 200000 кг, 200000 штук, 20000 кв.м, 200 куб.м	209,50 плюс 0,70 для каждого 1000 кг, штук, 100 м ² , 1 м ³	209,50 плюс 0,70 для каждого 1000 кг, штук, 100 кв.м, 1 куб.м ³ »

20. Дополнить приложениями 3-7 следующего содержания:

MINISTERUL AGRICULTURII și
INDUSTRIEI ALIMENTARE
al Republicii Moldova

Agenția Națională pentru
Siguranța Alimentelor



Приложение 3
МИНИСТЕРСТВО
СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
и ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
Республики Молдова
Национальное агентство по
безопасности пищевых продуктов

PERMIS FITOSANITAR DE IMPORT (și tranzit)
КАРАНТИННОЕ РАЗРЕШЕНИЕ НА ИМПОРТ (и транзит)

Seria ___ №

Se permite _____
Разрешается _____
Transportarea în Moldova din _____
Ввоз в Молдову из _____
A următoarei producții supuse controlului fitosanitar _____
Следующей подкарантинной продукции _____

cu condiția respectării următoarelor cerințe fitosanitare:
при условии соблюдения следующих фитосанитарных требований:

1. Producția importată:

Импортируемая продукция

a) să fie liberă de dăunători, boli și semințe de buruieni de carantină
свободна от карантинных вредителей, болезней и семян сорняков

b) să corespundă următoarelor cerințe suplimentare
отвечает следующим дополнительным требованиям

c) toată producția importată trebuie să fie însoțită de certificatul fitosanitar eliberat de către organul fitosanitar abilitat al țării exportatoare
вся импортируемая продукция должна сопровождаться фитосанитарным сертификатом, выданным уполномоченным фитосанитарным органом страны-экспортера

2. Importarea producției se permite prin punctele de frontieră (maritime, aeriene, auto și de cale ferată) cu condiția de a fi supusă obligatoriu controlului fitosanitar
Импорт продукции разрешается через пограничные пункты пропуска (морские, воздушные, автомобильные и железнодорожные) при обязательном условии фитосанитарного контроля

3. Producția importată conform actualului permis trebuie să fie transportată pe itinerariul
Импортируемая продукция, согласно настоящему разрешению, должна транспортироваться по маршруту

4. La punctul de destinație producția va fi supusă următoarelor măsuri de carantină
В пункте назначения продукция подвергается следующим карантинным мерам

5. Temei pentru eliberarea permisului
Основание для выдачи разрешения

Eliberat _____ Valabil până la _____
Выдано « ___ » _____ 20 _____ Действительно до « ___ » _____ 20 _____
Conducător (Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor)
Руководитель (Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов)
Inspector _____
Инспектор _____

**MINISTERUL AGRICULTURII și
INDUSTRIEI ALIMENTARE
al Republicii Moldova**

**Agenția Națională pentru
Siguranța Alimentelor**



**МИНИСТЕРСТВО
СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
и ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
Республики Молдова
Национальное агентство по
безопасности пищевых продуктов**

Seria

Organizația pentru carantină fitosanitară (îara-reeкспортoare)
Организация по карантину и защите растений (страна реэкспорта)

Organizația pentru carantină fitosanitară (îara)

Кому: Организация по карантину и защите растений (страна реэкспорта)

Descrierea încărcăturii

**Описание груза
Description of consignment**

Expортер и его адрес _____
Name and address of exporter _____
Заявленный получатель и его адрес _____
Declared name and address of consignee _____
Количество мест и описание упаковки _____
Number and description of packages _____
Маркировка (отличительные знаки) _____
Distinguishing marks _____
Место происхождения _____
Place of origin _____
Способ транспортировки _____
Declared means of conveyance _____
Пункт ввоза _____
Declared point of entry _____
Наименование продукции и заявленное количество _____
Name of produce and quantity declared _____
Ботаническое название растений _____
Botanical name of plants _____
Документы, удостоверяющие, что растения, растительные продукты или другие подкарантинные материалы, описанные выше, были импортированы в Молдову из _____ (страна происхождения) по фитосанитарному сертификату № _____

This document certify: that the plants, plant products or other articles described above were imported into Moldova from _____ (contracting party of origin) covered by Phytosanitary Certificate № _____

оригинал заверенная копия подлинника, которая прилагается к настоящему сертификату
original certified true copy of which is attached to this Certificate - that they are

что они упакованы переупакованы в оригинальные новые контейнеры
packed re-packed original new containers

на основании оригинального фитосанитарного сертификата и дополнительного обследования
original Phytosanitary Certificate additional inspection
они считаются отвечающими действующим фитосанитарным требованиям импортирующей договаривающейся стороны и что во время хранения в Молдове (страна - реэкспорт) груз не подвергался риску заражения вредными организмами
they are considered to conform with the current regulations of the importing country and that during storage in Moldova (country of re-export) the consignment has not been subjected to the risk of infestation or infection

Отметьте соответствующие квадраты
Insert tick in the appropriate boxes

**Дополнительная декларация
Additional declaration**

**Обеззараживание
Disinfestations and disinfection treatment**

Дата _____ Способ обработки _____
Date Treatment

Препарат (действующее вещество) _____
Chemical (active ingredient)

Экспозиция и температура _____ Концентрация _____
Duration and temperature Concentration

Дополнительная информация _____ Место выдачи _____
Additional information Place of issue

Штамп организации _____ Фамилия инспектора _____
Stamp of organisation Name of authorized officer

Дата с _____ до _____ Подпись _____
Date Signature

Приложение 5

MINISTERUL AGRICULTURII și
INDUSTRIEI ALIMENTARE
al Republicii Moldova

Agenția Națională pentru
Siguranța Alimentelor



МИНИСТЕРСТВО
СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА
и ПИЩЕВОЙ ПРОМЫШЛЕННОСТИ
Республики Молдова
Национальное агентство по
безопасности пищевых продуктов

CERTIFICAT FITOSANITAR
ФИТОСАНИТАРНЫЙ СЕРТИФИКАТ
PHYTOSANITARY CERTIFICATE

Seria

Кому: Организации по карантину и защите растений (страна)
To: Plant quarantine and protection organization of (country)

Descrierea încărcăturii
Описание груза
Description of consignment

Экспортер и его адрес _____
Name and address of exporter

Получатель и его адрес _____
Declared name and address of consignee

Количество мест и описание упаковки _____
Number and description of packages

Маркировка (отличительные знаки) _____
Distinguishing marks

Место происхождения _____
Place of origin

Способ транспортировки _____
Declared means of conveyance

Пункт ввоза _____
Declared point of entry

Наименование продукции и ее количество _____
Name of produce and quantity declared

Ботаническое название растений _____
Botanical name of plants

Настоящим удостоверяется, что растения или растительная продукция, описанная выше, были обследованы в соответствии с существующими методиками и правилами и признаны свободными от карантинных и других причиняющих ущерб вредителей и что они отвечают фитосанитарным правилам страны-импортера.

This is to certify that the plants or plant products described above have been inspected according to appropriate procedures and are considered to be free from quarantine pests, and practically free from other injurious pests, and that they are considered to conform with the current phytosanitary regulations of the importing country.

Обеззараживание
Disinfestations and disinfection treatment

Дата _____ Способ обработки _____
Date Treatment

Препарат и его концентрация _____
Chemical (active ingredient)

Экспозиция и температура _____
Duration and temperature

Дополнительная информация _____
Additional information

Дополнительная декларация _____
Additional declaration

Место выдачи _____
Place of issue

Штамп организации
Stamp of organization

Фамилия инспектора
Name of authorized officer

Дата с _____ до _____ Подпись _____
Date Date Signature

Приложение 6
(на оборотной стороне)

CONFIRMARE /PRELUNGIRE ANUALĂ
Подтверждение/годовое продление

<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>	<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>
<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>	<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>
<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>	<u>Data/ дата</u> <hr/> <u>L.S / печать</u> <hr/> <u>Modificări intervenite:</u> Произшедшие изменения <hr/>

Приложение 7

ЗАЯВЛЕНИЕ
на регистрацию операторов растений, растительных продуктов и
сопутствующих объектов

(наименование/имя юридического/физического лица)

_____, ул. _____ № _____ местом
нахождения/проживания по адресу _____, ул. _____ № _____
район _____, телефон _____, факс _____,
зарегистрированный в Регистрационной палате* за № _____ от _____

прошу зарегистрировать в качестве

- производителя
 коллективного склада
 центра отгрузки
 импортера
 экспортера
 производителя семян и посадочного материала
 потребителя средств фитосанитарного назначения и средств,

повышающих плодородие почвы

работая со следующими растениями, растительными продуктами и
сопутствующими объектами, подлежащими фитосанитарному карантину/
средствами фитосанитарного назначения и средствами, повышающими
плодородие почвы _____

К настоящему заявлению прилагаю копии следующих документов:

- a) подтверждающий акт* или удостоверение личности**;
b) сертификат о регистрации в Регистрационной палате*;
c) в случае производителей тип использования (собственность, аренда и
т.п.), схема размещения культур, площадь посевов для каждой
сельскохозяйственной культуры, спецификация предшествующих растений
по каждой культуре и другие детали (орошение, севооборот и т. д.).

Заявляю, под собственную ответственность, что положения
действующего законодательства об осуществлении деятельности, о
регистрации которой прошу, освоены.

Обязуюсь сообщать о любом изменении в деле, представленном для
регистрации, в течение 15 дней с даты изменения.

(подпись и печать заявителя)

дата

* Только юридические лица

** Только физические лица».

Ст. XII. – В пункте с) части (3) статьи 22 Закона № 231 от 23 сентября 2010 года о внутренней торговле (Официальный монитор Республики Молдова, 2010 г., № 206-209, ст. 681), с последующими изменениями и дополнениями, слова «Генеральная инспекция по фитосанитарному надзору и семенному контролю» заменить словами «Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов».

Ст. XIII. – В приложении к Закону № 160 от 22 июля 2011 года о регулировании предпринимательской деятельности путем разрешения (Официальный монитор Республики Молдова, 2011 г., 170-175, ст. 494) в раздел «Министерство сельского хозяйства и пищевой промышленности» внести следующие изменения и дополнения:

в позициях 2 и 3, столбце 4 цифры «10» заменить цифрами «20», дополнить позициями 27-32 следующего содержания:

«27	Авторизация функционирования склада по хранению средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы	Бесплатно	5 лет
28	Сертификат регистрации	Бесплатно	Бессрочно, с внесением поправок в случае изменений в деятельности экономического агента.
29	Сертификат безопасности	15 леев	Для партии, поставляемой на рынок
30	Ветеринарно-санитарная авторизация транспортных средств	150 леев	1 год
31	Фитосанитарный паспорт	Бесплатно	1 год
32	Сертификат об апробации средств фитосанитарного назначения или средств, повышающие плодородие почвы	Бесплатно	7 лет временный - 2 года
33	Фитосанитарный сертификат экспертизы	Оплата согласно Закону № 228 от 23 сентября 2010 года о защите растений и фитосанитарном карантине	Бессрочно».

Ст. XIV. – Перечень органов, наделенных правом инициировать контроль и предоставлять мандат на право контроля в соответствующих областях, утвержденного Законом № 131 от 8 июня 2012 года о государственном контроле предпринимательской деятельности

(Официальный монитор Республики Молдова, 2012 г, № 181-184, ст. 595) внести следующие изменения.

1. В позиции 8 графе 4, пункте 5 слова «Гигиена и безопасность продуктов питания (неживотного происхождения)» заменить словами «Гигиена и безопасность пищевых продуктов в соответствии с пунктом d) статьи 19 Закона № 113 от 18 мая 2012 года об установлении общих принципов и предписаний законодательства о безопасности пищевых продуктов».

2. Позиции 12 и 13 объединить в единый пункт 12 следующего содержания:

«12.	Национальное агентство по безопасности пищевых продуктов	Ветеринарно-санитарный	<ol style="list-style-type: none"> 1. Предупреждение и контроль за болезнями животных и болезней, передающихся от животных к человеку 2. Благополучие, защита и здоровье животных 3. Санитария и качество кормов для животных 4. Охрана окружающей среды в плане выращивания и содержания животных 5. Идентификация, регистрация и прослеживаемость животных 6. Контроль соблюдения зоотехнических правил и требований 7. Контроль соблюдения ветеринарно-санитарных требований по тестированию, подтверждению регистрации, производству, хранению, перевозке, реализации, использованию, импорту, экспорту и торговле ветеринарными лечебными препаратами 8. Контроль соблюдения ветеринарно-санитарных требований в ходе оказания ветеринарной лечебной помощи 9. Ликвидация очагов болезней животных 10. Контроль соответствия законодательству о кормах для животных, пищевых продуктах и нормам здоровья и благополучия животных
		Фитосанитарный	<ol style="list-style-type: none"> 1. Здоровье растений 2. Исполнение законодательства в фитосанитарной области экономическими агентами 3. Предотвращение проникновения и распространения на территории страны вредных организмов и их уничтожение 4. Отслеживание средств фитосанитарного назначения и средств, повышающих плодородие почвы, в цепи импорт - применение 5. Контроль и мониторинг остаточного содержания средств фитосанитарного назначения и средств повышающих плодородие почвы в продукции растительного происхождения

		<p>6. Учет и контроль над правильным использованием опрыскивающей техники в процессе фитосанитарных обработок</p> <p>7. Регистрация и учет операторов растений, растительных продуктов и других сопутствующих объектов, подлежащих фитосанитарному контролю</p> <p>8. Ликвидация очагов болезней, вредителей и сорняков сельскохозяйственных культур</p> <p>9. Количественный и качественный учет зерна</p> <p>10. Увеличение продуктивности и качества сельскохозяйственных культур и продуктов переработки</p>	
	<p>Безопасность пищевой продукции</p>		<p>1. Мониторинг и контроль за соблюдением соответствующих требований законодательства о безопасности пищевых продуктов операторами из продовольственного бизнеса и операторов из области кормов для животных по всей пищевой цепи</p> <p>2. Санитарные и гигиенические требования в процессе производства, хранения, перевозки и реализации пищевых продуктов сырья для них</p> <p>3. Прослеживаемость пищевых продуктов и сырья для них по всей пищевой цепи</p> <p>4. Надзор и контроль за использованием генетически модифицированных организмов».</p>

Ст. XV. – Правительству в 3-месячный срок:

a) привести свои нормативные акты в соответствие с настоящим законом;

b) обеспечить повторное опубликование в Официальном мониторе Республики Молдова Закона № 221-XVI от 19 октября 2007 года о ветеринарно-санитарной деятельности.

Председатель Парламента

Пояснительная записка

к проекту Закона о внесении изменений и дополнений в некоторые законодательные акты

Проект поправок в некоторые законодательные акты был разработан для обеспечения внедрения Закона № 113 от 18 мая 2012 об установлении общих принципов и предписаний законодательства о безопасности пищевых продуктов .

Упомянутый Закон устанавливает создание Национального Агентства по Безопасности Пищевых Продуктов, которое станет приемником функций и полномочий, осуществляемых в настоящее время Агентством Ветеринарной Санитарии и Безопасности Продуктов Животного Происхождения, Генеральной Инспекцией по Фитосанитарному Надзору и Семенному Контролю, а также некоторых функций осуществляемых Государственным Департаментом Санитарного Надзора. Обеспечивая тем самым единство и укрепление административного и человеческого потенциала, принятие решений и координирование деятельности по безопасности продуктов питания.

В целях создания правовых предпосылок для обеспечения функционирования Национального Агентства по Безопасности Продуктов Питания, был разработан законодательный проект подлежащий рассмотрению и утверждению.

Таким образом, в ряде законодательных актов, таких как Закон о садоводстве, Закон о животноводстве, Закон о средствах защиты растений и о удобрениях, Закон о виноградниках и виноделии, Закон о санитарно-ветеринарной деятельности, по надзору за состоянием здравоохранения и так далее, были заменены органы власти ответственные за внедрение некоторых норм законодательства ссылающихся на Национальное Агентство по Безопасности Пищевых Продуктов.

Другая цель, преследуемая при составлении законопроекта, связана с улучшением условий регулирования деятельности бизнеса за счет сокращения количества разрешений и упрощения процедуры их выдачи, установление, на уровне законодательных актов, условий выдачи разрешений в соответствии с принципом одного окна и прозрачности требований законодательства.

Принятие поправок и предложений, также приведет к достижению надлежащей реформы регулирования предпринимательской деятельности, и отмене законодательных норм негативного воздействия на предпринимателей.

Для реализации положений Закона № 235 от 20.07.2006 об основных принципах регуляции предпринимательской деятельности, согласно которым материальные и процессуальные нормы инициирования, проведения и ликвидации бизнеса и управления устанавливаются законом, предлагаются

изменения и дополнения к Закону № 221/2007, принимая правила, изложенные в Положении о регистрации лекарственных ветеринарных препаратов, утвержденное Постановлением Правительства № 321 от 18.03.2008, а также правилами, изложенными в Положении об условиях и процедуре выдачи ветеринарно-санитарной авторизации предприятиям подлежащим ветеринарно-санитарному контролю и государственному надзору, утвержденного Постановлением Правительства № 938 от 17.08.2006 об утверждении некоторых положений.

В целях обеспечения реализации Закона № 160 от 22.07.2011 о регулировании лицензирования предпринимательской деятельности предлагаются изменения и дополнения к закону № 119-ХV от 22 апреля 2004 о средствах защиты растений и удобрениях и закона № 228 от 23.09.2010 о защите растений и фитосанитарном карантине, которые принимают приложения и другие положения ранее утвержденные Постановлениями Правительства и другими ведомственными нормативными актами. Тем не менее были отмечены задачи, связанные с выдачей авторизации на деятельность складов хранения средств защиты растений (которые ранее выдавались филиалами Национального Центра Общественного Здравоохранения).

Принимая во внимание практику стран ЕС и соответствующего законодательства по безопасности пищевых продуктов, Министерство сельского хозяйства и пищевой промышленности настаивает на том что компании, которые производят, перерабатывают, хранят, перевозят и поставляют на рынок пищевые продукты, подлежат авторизации органом Национального Агентства по Безопасности Пищевых Продуктов, без выдачи санитарной авторизации Службой общественного здравоохранения, с чем не согласны представители Министерства здравоохранения.

Для приведения в соответствие с требованиями Закона о создании общих принципов и предписаний законодательства в области безопасности пищевых продуктов, создания законодательных рамок для гармонизации в национальном законодательстве правил и директивы ЕС, а также для полного соответствия с международной практикой, появляется необходимость изменения закона № 78-ХV от 18 марта 2004 года о продуктах питания, Закона № 10 от 03.02.2009 о государственном наблюдении за национальным здоровьем и Закона № 228 от 23.09.2010 о защите растений и фитосанитарном карантине. В связи с этим были сделаны изменения и дополнения которые относятся к необходимости регистрации операторов - производителей, рассылочных центров, коллективных складов, импортеров и экспортеров, производителей семян и пользователей средствами защиты растений и удобрениями, путем выдачи соответствующих сертификатов, которые будут контролироваться инспекторами Органа Управления Фитосанитарного Контроля. Поправка, которая была предложена Рабочей Группой при представлении Постановлением Правительства с той же тематикой.

Понятно, что без проведения лабораторных исследований растений и товаров, подлежащих фитосанитарному карантину невозможно обеспечить

надлежащий фитосанитарный надзор и обеспечить безопасность импортированных продуктов питания растительного происхождения. Для достижения этой цели были включены положения об обязательной лабораторной экспертизе импортированной растительной продукции, путем отбора проб надлежащим образом.

Средства от оказания платежных услуг, в соответствии с Приложением № 2 делятся в пропорции 50 на 50 между юридическим лицом, уполномоченным центральным административным органом в сельском хозяйстве, для выполнения лабораторных исследований и Национальным Агентством по Безопасности Пищевых Продуктов без увеличения их оплаты.

Данные изменения и дополнения обеспечат создание компактной правовой основы, адекватных начатым реформам в данной отрасли и приспособление положений к требованиям законодательства ЕС.

После принятия проекта закона о внесении изменений и дополнений в некоторые законодательные акты должны быть внесены изменения и дополнения в целый ряд Постановлений Правительства, которые регламентируют область безопасности пищевых продуктов, здоровья животных и защиты прав потребителей.

Министр

Василий БУМАКОВ