

O wejściu w życie Porozumienia Unii celnej w sprawie środków sanitarnych

Szefowie terytorialnych organów Federalnych Służby Ochrony Praw Konsumenta i Dobrostanu Człowieka;

W sprawie wejścia w życie od 1 lipca 2010 r. Porozumienia Unii Celnej w sprawie środków sanitarnych;

W sprawie Federalnej Służby Nadzoru ochrony praw konsumenta i opieki, w związku z wejściem 1 lipca 2010 r. Unii Celnej w sprawie rozpoczęcia przepływu środków sanitarnych oraz zasadami ich transportu, zgodnie z nowymi zasadami Unii Celnej informuje:

Decyzją Komisji Unii Celnej z dn. 18 czerwca 2010 roku nr 299 zatwierdzono powszechna (jedyną) listę towarów podlegających sanitarno-epidemiologicznej kontroli na granicy celnej obszaru Unii Celnej. Produkty z tej listy podlegają sanitarno-epidemiologicznej kontroli na terytorium Unii Celnej.

Od 1 lipca zaprzestaje się wydawania Świadectw Sanitarno-Epidemiologicznych, potwierdzających zgodność produkcji z państwowymi przepisami oraz normami sanitarno-epidemiologicznymi oraz Świadectw Państwowej Rejestracji, wydawanych przez Rospotrebnadzor.

Wnioski o wystawienie Świadectw Sanitarno-Epidemiologicznych oraz Świadectw Państwowej Rejestracji wystawianych przez Rospotrebnadzor przyjmuje się tylko do 30 czerwca 2010 roku.

Terytorialne organy mogą wystawiać Świadectwa sanitarno-epidemiologiczne zgodnie z państwowymi sanitarno-epidemiologicznymi przepisami oraz regulacjami .

Świadectwa Państwowej Rejestracji wystawione według jednej normy mają ważność na terytorium całej Unii Celnej. Wystawiane są w Rosyjskiej Federacji przez Federalną służbę Ochrony Praw Konsumenta i Dobra Człowieka

Spis produkcji który podlega państwowej rejestracji od 1 lipca 2010 roku zawiera następujące grupy produkcji:

1. Woda mineralna (pitna, używana w medycynie i gastronomii), woda pitna w butelkach, pakowana w pojemniki (w tym również do stosowania w żywności dla niemowląt), napoje bezalkoholowe, napoje alkoholowe, w tym również niskoalkoholowe, piwo.
2. Specjalna żywność, w tym również żywność dla dzieci, żywność dla kobiet w ciąży oraz karmiących piersią, produkty dietetyczne (lecniczne i profilaktyczne) produktów spożywczych w żywieniu sportowców (dalej - Specjalistyczne Foods), biologicznie aktywnych dodatków do żywności, surowców do produkcji dodatków aktywnych biologicznie, Suplementy, produkty ekologiczne.
3. Produkty spożywcze, powstałe przy pomocy genetycznie zmodyfikowanych organizmów, w tym również genetycznie zmodyfikowane mikroorganizmy.
4. Spożywcze dodatki, kompleksowe spożywcze dodatki, aromaty, ekstrakty roślinne jako substancje oraz surowce smakowo-zapachowe, kultury startowe mikroorganizmów i kultury bakteryjne, technologiczne środki wspomagające, w tym również preparaty używane do fermentacji.
5. Kosmetyka, środki higieny do płukania ust.

6. Środki dezynfekujące, środki do deratyzacji (do użytku domowego, w medycznych budynkach i w innych (oprócz używanych w weterynarii)).

7. Towary chemii domowej.

8. Potencjalnie niebezpieczne środki chemiczne i biologiczne oraz preparaty przygotowane na ich podstawie, zagrażające zdrowiu człowieka (poza lekami) substancje chemiczne naturalnego lub sztucznego pochodzenia, mogące wywołać niepożądane skutki, w trakcie użycia, podczas transportu, przeróbki, a także w domowych warunkach wpływając źle na zdrowie człowieka oraz środowisko.

9. Materiały, urządzenia, sprzęt oraz inne techniczne środki przeznaczone do użycia w systemach zaopatrzenia i przygotowaniu wody.

10. Przedmioty higieny osobistej dla dzieci i dorosłych; przedmioty dziecięce do trzech lat: naczynia i wyroby, używane do karmienia, środki do pielęgnacji dzieci; ubrania dziecięce (pierwsza warstwa).

11. Wyroby, przeznaczone do kontaktu z produktami spożywczymi (oprócz naczyń, sztuców, technologicznych urządzeń).

Kody taryfy celnej są podane w rozdziale II „Spis towarów podlegających Państwowej Rejestracji” Jedyne spisu towarów podlegających kontroli sanitarno-epidemiologicznej na granicy oraz na terytorium Unii Celnej.

Świadectwa sanitarno-epidemiologiczne oraz Świadectwa Państwowej Rejestracji wystawione do 1 lipca 2010 roku będą ważne na terytorium Rosyjskiej Federacji do 1 stycznia 2012 roku. Świadectwa sanitarno-epidemiologiczne nie będą ważne na terytorium innych państw-uczestników Unii Celnej.

W przypadku produktów (w ramach kontroli towarów) zamieszczonych w rozdziale II spisu towarów podlegających kontroli sanitarno-epidemiologicznej na granicy celnej i obszarze unii celnej, wymagania rosyjskiego ustawodawstwa obowiązujące na dzień 30 czerwca 2010 r., i różnice dotyczące wyrobów objętych sanitarno-epidemiologiczną kontrolą Rospotrebnadzor (z wyłączeniem władz terytorialnych) może być wydane świadectwo państwowej rejestracji, które będzie ważne wyłącznie na terytorium Federacji Rosyjskiej nie później niż 01 stycznia 2012 roku.

W przypadku zgodności takiej produkcji (kontrolowanych towarów) z normami sanitarno-epidemiologicznymi, które jej podlegają Rospotrebnadzor wystawia Świadectwa państwowej rejestracji, które będą ważne na terytorium Unii Celnej.

Na produkcję, która wcześniej podlegała sanitarno-epidemiologicznej kontroli z wystawieniem świadectwa sanitarno-epidemiologicznego, teraz nie jest uwzględniona w spisie produkcji podlegającej państwowej rejestracji na terytorium Unii Celnej.

Będą sporządzone dokumenty potwierdzające zgodność: przede wszystkim – deklaracja zgodności wystawione z „osoba trzecią”. Wyjaśnienie oraz odpowiedzi na pytania związane z potwierdzeniem zgodności takiej produkcji, wydawane będą przez Federalnych agentów od spraw metrologii i technicznego kierowania.

Niezależnie od dopasowania kodu taryfy celnej zgodnie ze spisem produkcji, podlegającej państwowej rejestracji, nie będzie wymagane okazanie świadectwa państwowej rejestracji na następującą produkcję (rozdział III jedyne spisu produktów, które podlegają sanitarno-epidemiologicznej kontroli na granicy oraz na terytorium granicy unii celnej):

- próbki produkcji, przeznaczone wyłącznie do przeprowadzenia sanitarno-epidemiologicznych ekspertyz w celu wystawienia świadectwa państwowej rejestracji;
- towary, które przeznaczone są wyłącznie do użytku jako odczynniki laboratoryjne, szkło laboratoryjne (z wyjątkiem niebezpiecznego promieniowania zawierające materiał zakaźny)
- surowce spożywcze (kurze jaja, gęsie itp.), używane wyłącznie do przyrządzenia środków spożywczych;
- produkcja która powstała na terytorium Unii Celnej na zamówienie oraz normatywno-technicznej dokumentacji firm zagranicznych, która jest przeznaczona wyłącznie do jej realizacji ;
- reklamowe próbki produkcji i do wystawy, które nie są przeznaczone do realizacji oraz użytku na terytorium granicy unii celnej;
- produkcja używana, w tym również realizowana przez sklepy oraz działy komisji handlowej;
- kolekcje stworzone przez uczniów i studentów, przeznaczone do wzięcia udziału w narodowych i międzynarodowych festiwalach.

Właściwe organy Stron mają prawo do rozpatrzenia w ramach kontroli towarów na terytorium w ramach kontroli próbek do badań laboratoryjnych (testów) w następujących przypadkach:

Według wskaźników epidemiologicznych:

Gdy informacje pochodzą od agencji rządowych i instytucji publicznych w sprawie naruszenia przepisów prawa w zakresie sanitarno-epidemiologicznych dobrostanu obywateli, uzasadnionych skarg od obywateli na temat jakości i bezpieczeństwa towarów objętych kontrolą;

Podczas badań sanitarno-epidemiologicznych obiektu w realizacji państwowego nadzoru sanitarno-epidemiologicznego.

Ważność dokumentu potwierdzającego, że produkty (towar) jest bezpieczny,

Zawiesza się lub cofa się w następujących przypadkach:

- W przypadku stwierdzenia niezgodności towarów z wymogami sanitarnymi, nie mającymi nic wspólnego z naruszeniem warunków transportu, przechowywania i realizacji obrotu towarów objętych kontrolą;
- przyjęcia przez strony Unii Celnej zmiany, wskaźników bezpieczeństwa towarów, w oparciu o wyniki współczesnej wiedzy naukowej;
- dostarczenia informacji od upoważnionych organów stron Unii Celnej, które wykonują, koordynują i regulują prace w sanitarnym, weterynaryjnym i fitosanitarnym organie, a także od międzynarodowych

organizacji lub od państw, które nie są uczestnikami Unii Celnej o tym, że kontrolowane towary są niebezpieczne dla zdrowia oraz życia człowieka.

Osoby upoważnione do przeprowadzenia kontroli sanitarnej, wydają opinię sanitarno-epidemiologiczną towarów, w następujących przypadkach:

Naruszenie warunków przewozu, całości, kontenerów, morskiego transportu itp.

Uszkodzenie opakowania;

Przybycie towarów z państw niesprzyjających w dziedzinie epidemiologii i (lub) zakażonych w wyniku promieniotwórczych, chemicznych i biologicznych wypadków na obszarach podczas ujawnienia przekroczenia dopuszczalnych wartości, określonych dawek promieniowania i zanieczyszczeń na powierzchni podczas transportu oraz radioaktywnych materiałów; niebezpiecznych towarów w uszkodzonych opakowaniach z objawami wycieków zawartości) i (lub) z oznakami obecności gryzoni i owadów;

Dostarczenie informacji o niezgodności kontrolowanych towarów wymaganiami sanitarnymi.

Posiadanie informacji o tym, że kontrolowany towar nie jest zgodny ze zgłoszonym towarem na transportowych (przewozowych) i (lub) komercyjnych dokumentach na terytorium Unii Celnej danego pokontrolnego towaru.