

Об утверждении Правил реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения санитарных мер

Решение Коллегии Евразийской экономической комиссии от 11 февраля 2020 года № 24

В соответствии с пунктом 30 Протокола об информационно-коммуникационных технологиях и информационном взаимодействии в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 3 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) и руководствуясь Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 19 декабря 2016 г. № 169, Коллегия Евразийской экономической комиссии **решила:**

1. Утвердить прилагаемые Правила реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения санитарных мер.

2. Настоящее Решение вступает в силу по истечении 30 календарных дней с даты его официального опубликования.

*Председатель Коллегии
Евразийской экономической комиссии*

М. Мясникович

УТВЕРЖДЕНЫ
Решением Коллегии
Евразийской экономической
комиссии
от 11 февраля 2020 г. № 24

Правила реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер

I. Общие положения

1. Настоящие Правила определяют требования к реализации общих процессов в рамках Евразийского экономического союза в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер (далее соответственно – общие процессы, Союз), функции, осуществляемые при реализации общих процессов их участниками, порядок обмена информацией между ними, а также состав сведений, передаваемых и публикуемых на информационном портале Союза при реализации общих процессов.

2. Для целей настоящих Правил используются понятия, которые означают следующее:

"база данных о заболеваемости" – общий информационный ресурс, содержащий сведения о случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), а также о принятых санитарных мерах;

"база данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания" – общий информационный ресурс, содержащий сведения о случаях обнаружения на таможенной границе и таможенной территории Союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также о принятых санитарных мерах;

"органы, выполняющие контрольно-надзорные функции" – органы государств – членов Союза, уполномоченные на осуществление государственного контроля (надзора) за товарами (продукцией) в соответствии с законодательством государств – членов Союза;

"заинтересованные лица" – хозяйствующие субъекты и физические лица, использующие сведения из общего информационного ресурса в своей деятельности;

"заявитель при государственной регистрации продукции" – зарегистрированные на территории государства – члена Союза в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом;

"инфекционные болезни" – инфекционные болезни человека, возникновение и распространение которых обусловлены воздействием на человека биологических факторов среды обитания (возбудителей инфекционных заболеваний) и возможностью передачи болезни от заболевшего человека, животного к здоровому человеку;

"национальная часть единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции" – национальный информационный ресурс, содержащий сведения об оформленных свидетельствах о государственной регистрации продукции;

"неинфекционные болезни" – не передающиеся от человека к человеку болезни, возникновение которых обусловлено воздействием физических, химических или биологических факторов среды обитания.

Иные понятия, используемые в настоящих Правилах, применяются в значениях, определенных Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, актами органов Союза, регулируемыми вопросы применения санитарных мер и технического регулирования.

II. Цели и задачи реализации общих процессов

3. Целями реализации общих процессов являются создание условий для обеспечения санитарной безопасности таможенной территории Союза и снижения риска возможного заноса (завоза) на таможенную территорию Союза и

распространения на таможенной территории Союза инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), ввоза и (или) распространения на таможенной территории Союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также обеспечение выполнения установленных техническими регламентами Союза (Таможенного союза) (далее – технические регламенты) требований безопасности продукции.

4. В рамках реализации общих процессов необходимо решить следующие задачи:

а) создание, формирование и ведение общих информационных ресурсов, в том числе:

единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции;

базы данных о заболеваемости;

базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания;

общего информационного ресурса, содержащего сведения о временных санитарных мерах;

б) обеспечение оперативного информирования уполномоченных органов государств – членов Союза в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее соответственно – государства-члены, уполномоченные органы), органов, выполняющих контрольно-надзорные функции, и заинтересованных лиц о возникновении угроз и чрезвычайных ситуаций санитарно-эпидемиологического характера;

в) повышение эффективности информационного взаимодействия между уполномоченными органами при проведении согласованной политики в сфере применения санитарных мер и между уполномоченными органами и органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, при выполнении работ в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения в рамках Союза;

г) повышение доступности для заинтересованных лиц актуальных и достоверных сведений о применении санитарных мер и в области технического регулирования;

д) обеспечение возможности использования сведений о свидетельствах о государственной регистрации продукции, случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, и о принятых временных санитарных мерах для аналитической обработки и статистического анализа информации, необходимой для построения эпидемиологических прогнозов, прогнозирования и предупреждения вспышек инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений).

III. Функции участников общих процессов

5. Участниками общих процессов являются:

уполномоченные органы;
органы, выполняющие контрольно-надзорные функции;
Евразийская экономическая комиссия (далее – Комиссия);
заинтересованные лица.

6. Уполномоченные органы осуществляют следующие функции:

а) в рамках реализации общего процесса "Формирование, ведение и использование единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции":

формирование и ведение национальных частей единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции;

представление в Комиссию сведений из национальных частей единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции для формирования и ведения указанного реестра.

б) в рамках реализации общего процесса "Формирование, ведение и использование базы данных о случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) и (или) распространения на таможенной территории Евразийского экономического союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также о принятых санитарных мерах":

уведомление уполномоченных органов государств-членов о случаях обнаружения на таможенной территории Союза инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) и принятых санитарных мерах, а также представление указанных сведений в Комиссию;

уведомление уполномоченных органов государств-членов и органов, выполняющих контрольно-надзорные функции, о случаях обнаружения на таможенной границе и таможенной территории Союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, и принятых санитарных мерах, а также представление указанных сведений в Комиссию;

уведомление о выявлении нарушений, связанных с процессом производства продукции, уполномоченных органов тех государств-членов, на территориях которых находятся производители, допустившие такие нарушения, рассмотрение таких уведомлений уполномоченными органами государств-членов, на территориях которых находятся производители, допустившие нарушения, связанные с процессом производства продукции, и информирование уполномоченных органов других государств-членов и Комиссии о принятых санитарных мерах;

представление уполномоченным органам по запросу протоколов лабораторных исследований (испытаний), на основании которых выдано свидетельство о государственной регистрации продукции (далее – протоколы), в случаях, предусмотренных актами Комиссии.

в) в рамках реализации общего процесса "Обеспечение обмена информацией о введении временных санитарных мер":

представление в Комиссию и уполномоченные органы сведений о введении, изменении или отмене временной санитарной меры на территории своего государства-члена, а также сведений о введении ответных временных санитарных мер или проведенных мероприятиях по обеспечению надлежащего уровня защиты государства-члена, принявшего решение о введении временной санитарной меры;

представление в уполномоченные органы и Комиссию по их запросу дополнительной информации о вводимых временных санитарных мерах в соответствии с Порядком взаимодействия уполномоченных органов государств – членов Евразийского экономического союза при введении временных санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 16 мая 2016 г. № 149.

7. В рамках реализации общих процессов Комиссия осуществляет следующие функции:

а) формирование и ведение единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции;

б) формирование и ведение базы данных о заболеваемости;

в) формирование и ведение базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания;

г) формирование и ведение общего информационного ресурса, содержащего сведения о временных санитарных мерах;

д) опубликование на информационном портале Союза сведений единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции, из базы данных о заболеваемости, из базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также сведений о временных санитарных мерах;

е) представление уполномоченным органам сведений из единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции, из базы данных о заболеваемости, из базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также сведений о временных санитарных мерах;

ж) представление органам, выполняющим контрольно-надзорные функции, сведений из базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания;

з) опубликование на информационном портале Союза сведений о мероприятиях по санитарной охране таможенной территории Союза по форме № 1КТ в соответствии с Приложением № 4 к Порядку проведения государственного санитарно-эпидемиологического надзора (контроля) на таможенной границе Евразийского экономического союза и на таможенной территории Евразийского экономического союза, утвержденному Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299 (далее – Порядок проведения санитарного контроля).

8. Органы, выполняющие контрольно-надзорные функции, для обеспечения выполнения мероприятий по недопущению ввоза и распространения на таможенной территории Союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, получают от уполномоченных органов уведомления о случаях обнаружения на таможенной границе и таможенной территории Союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, и о принятых санитарных мерах. При необходимости сведения о выявленной продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, могут быть получены органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, по запросу из базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания.

9. Для получения сведений из общих информационных ресурсов, указанных в подпункте "а" пункта 4 настоящих Правил (далее – информационные ресурсы), заинтересованные лица могут использовать веб-интерфейс информационного портала Союза или его сервисы. При использовании веб-интерфейса пользователь задает параметры поиска и (или) выгрузки сведений, содержащихся в общих информационных ресурсах, и осуществляет работу со сведениями из информационных ресурсов.

При использовании сервисов, размещенных на информационном портале Союза, информационное взаимодействие осуществляется между информационной системой заинтересованного лица и информационным порталом Союза.

10. Информационное взаимодействие участников общих процессов при их реализации осуществляется по схемам согласно приложению № 1 к настоящим Правилам.

IV. Информационные ресурсы и сервисы

11. Информационные ресурсы формируются и ведутся Комиссией на основе сведений, представляемых в электронном виде в Комиссию уполномоченными органами.

12. Формирование и ведение информационных ресурсов включают в себя получение Комиссией от уполномоченных органов актуальных сведений, подлежащих включению в информационный ресурс, их хранение, опубликование на информационном портале Союза согласованного объема сведений из информационных ресурсов, а также предоставление доступа уполномоченным органам к таким сведениям с использованием средств интегрированной информационной системы Союза (далее – интегрированная система).

13. Уполномоченные органы несут ответственность за достоверность сведений, представляемых ими для включения (актуализации) в информационные ресурсы.

14. Комиссия по запросу уполномоченных органов и органов, выполняющих контрольно-надзорные функции, направляет им сведения из информационных ресурсов, подлежащие опубликованию на информационном портале Союза.

Ведение единого реестра

15. Единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции включает в себя сведения, состав которых определен Порядком формирования и ведения единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции, утвержденным Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 июня 2017 г. № 80, и указан в Таблице 1 Приложения № 2 к настоящим Правилам. Сведения, включенные в единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции, подлежат опубликованию на информационном портале Союза.

Ведение базы данных о заболеваемости

16. База данных о заболеваемости содержит сведения в составе согласно таблице 2 приложения № 2 к настоящим Правилам.

17. Решение о представлении в Комиссию для включения в базу данных о заболеваемости сведений о случаях инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), которые могут представлять собой чрезвычайную ситуацию в области общественного здравоохранения, имеющую международное значение, принимается уполномоченным органом в соответствии с приложением 2 к Международным медико-санитарным правилам от 23 мая 2005 года.

Сведения о случаях инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) должны представляться уполномоченными органами в Комиссию для включения в базу данных о заболеваемости в течение 3 рабочих дней с даты принятия соответствующего решения.

18. В базу данных о заболеваемости уполномоченными органами по мере поступления вносятся сведения о результатах проведенного расследования причин возникновения случаев инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), а также сведения о принятых санитарных мерах.

В базу данных о заболеваемости подлежат включению сведения о наличии подтвержденной взаимосвязи между случаем обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) и случаем обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания.

19. Сведения о случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) не подлежат исключению из базы данных о заболеваемости. С целью обеспечения эффективного информирования заинтересованных лиц о рисках возникновения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений),

уполномоченные органы передают в Комиссию сведения о завершении мероприятий по локализации и ликвидации вспышки инфекционной болезни и о завершении работ по ликвидации случая массовой неинфекционной болезни (отравления) для включения в базу данных о заболеваемости.

20. Сведения из базы данных о заболеваемости, указанные в пункте 16 настоящих Правил, подлежат опубликованию на информационном портале Союза.

Ведение базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания

21. Сведения о случаях обнаружения на территориях государств-членов продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, подлежат включению в базу данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, в случаях, определенных Порядком проведения санитарного контроля.

22. База данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, содержит сведения в составе согласно таблице 3 приложения № 2 к настоящим Правилам.

23. В базу данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, по мере поступления вносятся дополнительные сведения о выявленных случаях обнаружения такой продукции, а также сведения о принятых санитарных мерах.

При наличии сведений о подтвержденной взаимосвязи между случаем обнаружения на территориях государств-членов продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, и случаями обнаружения и распространения на территориях государств-членов заразных болезней животных, в том числе общих для человека и животных, и (или) товаров (продукции) животного происхождения, опасных в ветеринарно-санитарном отношении, такие сведения также подлежат включению в базу данных о заболеваемости.

24. Сведения о случаях обнаружения на территории государств-членов продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, не подлежат исключению из базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания. С целью обеспечения эффективного информирования заинтересованных лиц о рисках для жизни и здоровья граждан государств-членов, связанных с обращением продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, уполномоченные органы передают в Комиссию сведения о завершении мероприятий, обеспечивающих применение введенных санитарных мер, или о подтверждении безопасности продукции (при наличии).

25. Сведения, включенные в базу данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, указанные в пункте 22, подлежат опубликованию на информационном портале Союза.

Ведение информационного ресурса о временных санитарных мерах

26. Порядок внесения сведений в информационный ресурс о временных санитарных мерах определяется Порядком взаимодействия уполномоченных органов государств – членов Евразийского экономического союза при введении временных санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, утвержденным Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 16 мая 2016 г. № 149.

27. Состав сведений, подлежащих включению уполномоченными органами в информационный ресурс о временных санитарных мерах при введении, изменении или отмене государствами-членами временных санитарных мер, приведен в таблице 4 приложения № 2 к настоящим Правилам.

28. Состав сведений, подлежащих включению в информационный ресурс о временных санитарных мерах по результатам рассмотрения информации о временной санитарной мере, введенной одним из государств-членов, уполномоченными органами других государств-членов, приведен в таблице 5 приложения № 2 к настоящим Правилам.

29. Сведения, указанные в пунктах 27 и 28 настоящих Правил, подлежат опубликованию на информационном портале Союза.

30. В случае введения государством-членом временной санитарной меры в связи с обнаружением случаев инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) или обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, сведения о таких случаях должны быть включены уполномоченным органом в информационный ресурс о временных санитарных мерах в качестве обоснования введения временной меры.

Электронные сервисы

31. На информационном портале Союза обеспечивается доступ к следующим электронным сервисам:

а) информирование о рисках для жизни и здоровья граждан государств-членов, в том числе уведомление об обнаружении случаев болезней животных, общих для человека и животных, уведомление об обнаружении инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений), уведомление о введении временных санитарных мер в связи с ухудшением санитарно-эпидемиологической ситуации на территориях государств-членов;

б) поиск и представление участникам общих процессов опубликованных на информационном портале Союза сведений, включая обеспечение выгрузки сведений в определенных форматах, в том числе по запросу информационных систем заинтересованных лиц, для автоматической обработки сведений;

в) оформление подписки на обновление опубликованных на информационном портале Союза сведений, а также на уведомления о возникновении на территориях государств-членов рисков для жизни и здоровья граждан государств-членов;

г) представление участникам общих процессов справочников и классификаторов в сфере применения санитарных мер, входящих в состав единой системы нормативно-справочной информации Союза, в том числе по запросу информационных систем заинтересованных лиц для автоматизированной обработки;

д) информационно-справочные сервисы о применении санитарных мер в рамках Союза;

е) представление участникам общих процессов статистической и аналитической информации в сфере применения санитарных мер в рамках Союза в графическом виде (графики, диаграммы, инфопанели, карты и т.п.), а также в табличном виде;

ж) личный кабинет уполномоченного органа для размещения сведений о мероприятиях по санитарной охране таможенной территории Союза по форме № 1КТ в соответствии с Приложением № 4 к Порядку проведения санитарного контроля;

з) сервис проверки статуса действия свидетельства о государственной регистрации продукции.

32. Сведения в рамках сервиса, указанного в подпункте а) пункта 31 настоящих Правил, предоставляются после введения в действие соответствующих общих процессов.

V. Особенности информационного взаимодействия

33. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами и Комиссией, связанное с представлением в Комиссию ежегодной отчетности по установленной форме о мероприятиях по санитарной охране таможенной территории Союза, осуществляется с использованием сервиса личных кабинетов уполномоченных органов, создаваемых на информационном портале Союза для сотрудников уполномоченных органов.

34. Информационное взаимодействие уполномоченных органов, органов, выполняющих контрольно-надзорные функции, между собой и с Комиссией осуществляется с использованием средств интегрированной системы.

35. Передача уполномоченными органами в Комиссию сведений о свидетельствах о государственной регистрации продукции осуществляется автоматически при внесении,

в том числе при актуализации таких сведений в национальные части единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции.

36. Протоколы не подлежат включению в единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции. Такие документы представляются в электронном виде уполномоченными органами в предусмотренных Порядком проведения санитарного контроля случаях с использованием средств интегрированной системы по запросу заинтересованного уполномоченного органа.

В запросе должны быть указаны сведения о номере и дате выдачи свидетельства о государственной регистрации продукции, в отношении которого уполномоченным органом запрашивается протокол, а также сведения о виде испытаний продукции.

В ответе на запрос о предоставлении протокола представляются сведения об отсканированной копии протокола или протокол в электронном виде (при наличии утвержденных Комиссией требований к электронному виду такого протокола).

37. Состав сведений, передаваемых между уполномоченными органами при представлении по запросу дополнительных сведений о случаях обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, и введении временных санитарных мер, приведен в таблице 6 приложения № 2 к настоящим Правилам.

38. В случае выявления нарушений, связанных с процессом производства продукции, уполномоченный орган государства-члена, выявившего такие нарушения, и уполномоченный орган государства-члена, на территории которого находится изготовитель продукции, с использованием средств интегрированной системы передают друг другу информацию в соответствии с Порядком проведения санитарного контроля. Состав передаваемых сведений приведен в таблице 3 приложения № 2 к настоящим Правилам.

39. Передача уполномоченными органами информации, являющейся конфиденциальной в соответствии с законодательством государств-членов, при обмене между ними в рамках реализации общих процессов дополнительными сведениями, указанными в пунктах 36 – 38 настоящих Правил, не осуществляется.

VI. Мероприятия по реализации общих процессов

40. Комиссия разрабатывает и утверждает технологические документы, регламентирующие информационное взаимодействие между уполномоченными органами, между уполномоченными органами и Комиссией, между уполномоченными органами и органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, и между органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, и Комиссией при реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер средствами интегрированной системы.

41. В целях комплексирования информационных ресурсов, формируемых в рамках общего процесса "Формирование, ведение и использование базы данных о случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) и (или) распространения на таможенной территории Евразийского экономического союза продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, а также о принятых санитарных мерах", а также информационных ресурсов, формируемых в рамках общих процессов "Формирование, ведение и использование системы информирования об опасной продукции" и "Формирование, ведение и использование базы данных о случаях обнаружения и распространения на территориях государств – членов Евразийского экономического союза заразных болезней животных, в том числе общих для человека и животных, и (или) товаров (продукции) животного происхождения, опасных в ветеринарно-санитарном отношении, а также о принятых ветеринарно-санитарных мерах", предусмотренных пунктами 37 и 40 перечня общих процессов в рамках Евразийского экономического союза, утвержденного Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 14 апреля 2015 г. № 29, при проектировании структур электронных документов и сведений для указанных общих процессов должны применяться согласованные подходы.

42. Уполномоченные органы обеспечивают выполнение необходимых для введения общих процессов в действие мероприятий по обеспечению выполнения требований технологических документов, подключение уполномоченных органов к национальным сегментам интегрированной системы и проведение межгосударственного тестирования информационного взаимодействия.

43. Координация выполнения процедуры введения общих процессов в действие, мониторинг и анализ результатов реализации (исполнения) общих процессов осуществляются Комиссией.

44. Уполномоченные органы с использованием личных кабинетов на информационном портале Союза обеспечивают представление в Комиссию актуальной информации о ежегодной отчетности по установленной форме о мероприятиях по санитарной охране таможенной территории Союза.

Приложение № 1
к Правилам реализации общих
процессов в сфере
информационного обеспечения
применения санитарных мер

Функциональные схемы информационного взаимодействия при реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер

Рис. 1. Функциональная схема обмена сведениями о свидетельствах о государственной регистрации продукции

Рис. 2. Функциональная схема обмена сведениями о случаях обнаружения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений)

Рис. 3. Функциональная схема обмена сведениями о случаях обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания

Рис. 4. Функциональная схема обмена сведениями о выявлении нарушений, связанных с процессом производства продукции

Рис.5. Функциональная схема обмена сведениями о введении, изменении или отмене временных санитарных мер

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2
к Правилам реализации общих
процессов в сфере
информационного обеспечения
применения санитарных мер

СОСТАВ

сведений, передаваемых между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза, уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией, уполномоченными органами и органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, государств – членов Евразийского экономического союза, а также между органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, государств – членов Евразийского экономического союза и Евразийской экономической комиссией при реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер

1. Настоящий документ определяет состав сведений, передаваемых между уполномоченными органами государств – членов Евразийского экономического союза в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее соответственно – уполномоченные органы, государства-члены, Союз), уполномоченными органами и Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия), уполномоченными органами и органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, государств-членов, и между органами, выполняющими контрольно-надзорные функции, государств-членов и Комиссией при реализации общих процессов в сфере информационного обеспечения применения санитарных мер.

2. На этапе разработки технологических документов состав сведений детализируется, а также определяются формат и структура электронных документов и сведений.

3. В рамках реализации общих процессов передаются сведения, состав которых приведен в таблицах в таблицах 1 – 6.

4. В таблицах формируются следующие поля (графы):

"наименование элемента" – порядковый номер и устоявшееся или официальное словесное обозначение элемента;

"описание элемента" – текст, поясняющий смысл (семантику) элемента;

"примечание" – текст, уточняющий назначение элемента, определяющий правила его формирования (заполнения) или словесное описание возможных значений элемента ;

"мн." – множественность элементов (обязательность (опциональность) и количество возможных повторений элемента).

5. Для указания множественности элементов передаваемых данных используются следующие обозначения:

1 – элемент обязателен, повторения не допускаются;

1.* – элемент обязателен, может повторяться без ограничений;

0.1 – элемент опционален, повторения не допускаются;

0.* – элемент опционален, может повторяться без ограничений.

Таблица 1

Состав сведений, передаваемых при формировании, ведении и использовании единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн
1. Код страны, уполномоченный орган которой осуществил государственную регистрацию продукции	кодированное обозначение страны государственной регистрации продукции	приводится код страны в соответствии с классификатором стран мира	1
2. Номер бланка свидетельства о государственной регистрации продукции (далее – свидетельство)	типографский номер бланка свидетельства, проставляемый при его изготовлении	приводится регистрационный номер свидетельства в соответствии с шаблоном: АА.ББ.ВВ.ГГ.ДД.Е.ЖЖЖЖЖЖ.ЗЗ.ИИ, где: АА – 2-значный буквенный код государства-члена в соответствии с	0.1

3 Регистрационный номер свидетельства	регистрационный номер свидетельства	классификатором стран мира, ББ – 2-значный цифровой код региона государства-члена, формируемый в соответствии с законодательством государства-члена, ВВ – 2-значный цифровой и (или) буквенный код уполномоченного органа, формируемый в соответствии с законодательством государства-члена (с использованием букв русского алфавита от АА до ЯЯ, цифр от 01 до 99, комбинаций цифр и букв), ГГ – 2-значный цифровой код рабочего места в уполномоченном органе (код устанавливается уполномоченным органом), ДДД – 3-значный цифровой код продукции, Е – литера R – в случае оформления свидетельства, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза), литера E (латинская) – в случае оформления свидетельства, подтверждающего соответствие продукции Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299 (далее – Единые санитарные требования), ЖЖЖЖЖЖ – 6-значный порядковый номер оформляемого в текущем году свидетельства, ЗЗ – 2-значный цифровой код месяца, ИИ – 2-значный цифровой код года	1
4. Дата выдачи свидетельства	дата выдачи свидетельства	указывается словесно-цифровым способом: число – 2 арабскими цифрами (в кавычках), месяц – 2 арабскими цифрами (порядковый номер месяца от 01 до 12), год – 4 арабскими цифрами (с указанием сокращенного обозначения года "г.")	1
5. Срок действия свидетельства	информация о сроке действия свидетельства	указываются дата начала и дата окончания срока действия свидетельства (в случае если в свидетельстве не установлена дата прекращения действия свидетельства, производится запись "не ограничен")	
6. Статус действия свидетельства	информация о статусе действия свидетельства	элемент предназначен для указания сведений о статусе свидетельства (действует, действие приостановлено, аннулировано (отозвано)), о начальной и конечной дате действия статуса свидетельства	1
7. Заявитель при проведении государственной регистрации	информация о заявителе при проведении государственной регистрации	элемент предназначен для указания сведений о полном наименовании заявителя, его месте нахождения (адресе юридического лица), адресе (адресах) места осуществления деятельности или фамилии, имени и отчестве (при наличии), месте жительства физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, а также о регистрационном номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя	1
8. Продукция	информация о продукции		1
8.1. Наименование продукции	наименование продукции, присвоенное изготовителем		1

8.2. Название продукции	придуманное название продукции (при наличии)		0.1
8.3. Сведения о продукции	сведения о продукции, обеспечивающие идентификацию (тип, марка, модель, артикул, форма выпуска и др.), область применения, условия хранения, способ применения	элемент предназначен для указания сведений о продукции (при наличии)	0.1
8.4. Документ, в соответствии с которым изготовлена продукция	сведения о документе (документах), в соответствии с которым изготовлена продукция	наименование и обозначение документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция	1.*
9. Изготовитель продукции	информация об изготовителе продукции	элемент предназначен для указания сведений о полном наименовании изготовителя, его месте нахождения (адрес юридического лица) и адресе (адресах) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае, если адреса различаются) – для юридического лица и его филиалов (производств), которые изготавливают продукцию, или фамилия, имя и отчество (при наличии), месте жительства и адресе (адресах) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае, если адреса различаются) – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя	1
10. Наименование акта (актов)	наименование акта (актов), входящего в право Союза, на соответствие требованиям которого выдано свидетельство	наименование технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) (в случае оформления свидетельства, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза)) или наименование раздела (подраздела) (номер пункта, подпункта и др.) главы II Единых санитарных требований (в случае оформления свидетельства, подтверждающего соответствие продукции Единым санитарным требованиям)	1
11. Сведения о документах, подтверждающих соответствие продукции требованиям технического регламента (технических	сведения о документах, подтверждающих соответствие продукции требованиям технического регламента (технических	элемент предназначен для указания сведений о протоколах исследований (испытаний) и измерений с указанием их номера и даты, наименования испытательной лаборатории (центра), (регистрационного номера аттестата аккредитации), а также о других документах, представленных заявителем в качестве	1.*

регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям	регламентов) (Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям	доказательства соответствия продукции требованиям (технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям	
12. Уполномоченный орган государства-члена	полное наименование уполномоченного органа государства-члена, выдавшего свидетельство	элемент предназначен для указания наименования уполномоченного органа государства-члена, выдавшего свидетельство	1
13. Сведения из приложения к свидетельству	сведения, содержащиеся в приложении к свидетельству (при наличии)		0.1

Таблица 2

Состав сведений, передаваемых при формировании, ведении и использовании базы данных о заболеваемости

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн.
1. Страна, предоставляющая сведения	кодированное значение страны, предоставляющей сведения		1
2. Вид сообщения	кодированное обозначение вида направляемого сообщения		1
3. Регистрационный номер сообщения	регистрационный номер, присвоенный сообщению уполномоченным органом		1
4. Дата сообщения	дата направления сообщения		1
5. Уполномоченный орган, направляющий сообщение	сведения об уполномоченном органе, направляющем сообщение	кодированное обозначение или наименование уполномоченного органа	1
6. Сведения о случае болезни	сведения о случае инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления)		0.1

6.1. Сведения о болезни	сведения о болезни	описание диагноза (код согласно МКБ 10 либо словесное описание), сведения о возбудителе болезни, стандартное эпидемиологическое определение случая	
	дата выявления первого случая инфекционной или массовой		

6.2. Дата регистрации случая болезни	неинфекционной болезни (отравления)		1
6.3. Сведения о пациенте	сведения о пациенте	возрастная группа, исход болезни, лабораторное подтверждение болезни	1
7. Сведения о месте выявления случая болезни	сведения о месте возникновения чрезвычайной ситуации санитарно-эпидемиологического характера	элемент предназначен для указания сведений о географических координатах и описании места обнаружения случая болезни	1
7.1. Координаты местности	сведения о координатах местности, в которой выявлен случай инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления)		0.*
7.2. Пункт пропуска	сведения о пункте пропуска, в котором выявлен случай инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления)	наименование пункта пропуска, классификация	0.1
7.3. Сведения о наличии риска трансграничного распространения болезни	сведения о наличии существенного риска распространения болезни в международных масштабах	элемент предназначен для указания сведений о наличии или отсутствии риска распространения болезни в международных масштабах	0.1
8. Сведения о санитарной мере	сведения о санитарной мере		0.*
8.1. Вид санитарной меры	кодированное обозначение вида санитарной меры	кодированное обозначение вида санитарной меры в соответствии с классификатором санитарных мер	1
9. Сведения о причинах возникновения случая инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления)	сведения об установленных причинах случая инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления)		0.1
9.1. Сведения о выявлении взаимосвязи случая обнаружения инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления) со случаем обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания	сведения о выявлении взаимосвязи случая обнаружения инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления) со случаем обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания	сведения о стране, на территории которой выявлена продукция, опасная для жизни и здоровья человека и среды его обитания, о регистрационном номере и дате регистрации случая, с которым выявлена взаимосвязь	0.*
9.2. Сведения о выявлении взаимосвязи случая обнаружения инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления) со случаем	сведения о выявлении взаимосвязи случая обнаружения инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления) со случаем	сведения о стране, на территории которой выявлен случай обнаружения болезни животных или случая обнаружения продукции, опасной в	

обнаружения болезни животных или продукции, опасной в ветеринарном отношении	обнаружения болезни животных или продукции, опасной в ветеринарном отношении	ветеринарном отношении, о регистрационном номере и дате регистрации таких случаев	0.*
------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------	-----

Таблица 3

Состав сведений, передаваемых при формировании, ведении и использовании базы данных о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн.
1. Страна, предоставляющая сведения	кодированное значение страны, предоставляющей сведения		1
2. Вид сообщения	кодированное обозначение вида направляемого сообщения		1
3. Регистрационный номер сообщения	регистрационный номер, присвоенный сообщению уполномоченным органом		1
4. Дата сообщения	дата направления сообщения		1
5. Уполномоченный орган, направляющий сообщение	сведения об уполномоченном органе, направляющем сообщение	кодированное обозначение или наименование уполномоченного органа	1
6. Признак архивации сообщения	Признак, указывающий на актуальность случая: 0 – архивный 1 – актуальный		1
7. Сведения о продукции	сведения о продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания		0.1
7.1. Наименование продукции	наименование продукции		1
7.2. Описание продукции	описание продукции		1
7.3. Обозначение в перечне подконтрольной продукции	обозначение в перечне подконтрольной продукции		1
7.4. Код ТН ВЭД ЕАЭС	код продукции в соответствии с ТН ВЭД ЕАЭС		0.1
7.5. Сведения об изготовителе продукции	сведения об изготовителе продукции		1
7.6. Сведения о серии или партии продукции	сведения о серии или партии продукции, не соответствующей требованиям		1.*
7.6.1. Номер серии	номер серии продукции		0.1
7.6.2. Объем серии	сведения о количестве продукции в серии		0.1
7.6.3. Дата производства серии продукции	дата производства серии продукции		0.1
7.6.4. Сведения о партии продукции	сведения о партии продукции		0.1

--	--	--	--

7.6.4.1. Номер товарной партии продукции	номер товарной партии продукции		0.1
7.6.4.2. Объем товарной партии продукции	сведения о количестве продукции в партии		0.1
7.6.4.3. Товаросопроводительный документ	сведения о товаросопроводительном документе	сведения о виде, номере и дате оформления товаросопроводительного документа	1.*
7.6.4.4. Документ об оценке соответствия	сведения о документе, подтверждающем соответствие партии продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям	сведения о регистрационном номере, дате выдачи документа, подтверждающего соответствие требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям, а также об уполномоченном органе, выдавшем такой документ	1
7.6.4.5. Сведения о выявленных нарушениях	сведения о выявленных нарушениях		1.*
*.1. Сведения об акте (актах), входящем в право Союза, устанавливающим требования к продукции	сведения об акте (актах), входящем в право Союза, которым установлены требования к продукции или процессам ее производства	наименование и обозначение акта (актов), входящих в право Союза	1
.2. Сведения о нарушении	сведения о выявленном нарушении		1.
*.2.1. Сведения о нормативе показателя безопасности продукции	сведения о нормативе показателя безопасности продукции, по которому выявлено нарушение	обозначение и описание норматива показателя безопасности продукции, по которому выявлено нарушение	0.1
*.2.2. Сведения о значениях показателя безопасности продукции	сведения о фактических значениях показателя безопасности продукции, по которому выявлено нарушение	сведения о фактических значениях показателя безопасности продукции, по которому выявлено нарушение	0.1
*.2.3. Описание нарушения	текстовое описание выявленного нарушения		0.1
8. Сведения о месте обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания	сведения о месте обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания		1
8.1. Сведения об организации, в которой выявлена продукция, опасная для жизни, здоровья человека и среды его обитания	сведения об организации, в которой выявлена продукция, опасная для жизни, здоровья человека и среды его обитания		0.1
8.2. Пункт пропуска	сведения о пункте пропуска, в котором выявлена продукция, опасная для жизни, здоровья человека и среды его обитания		0.1

9. Сведения о санитарной мере	сведения о санитарной мере		0. *
9.1. Вид объекта действия меры	кодированное обозначение объекта действия меры	кодированное обозначение объекта действия меры: граждане государств-членов; товары и продукция; транспортные средства	1
9.2. Вид санитарной меры	кодированное обозначение вида санитарной меры	кодированное обозначение вида санитарной меры в соответствии с классификатором санитарных мер	1
9.3. Описание санитарной меры	текстовое описание санитарной меры		0.1
9.4. Обоснование введения санитарной меры	обоснование введения санитарной меры		0.1
9.5. Дата начала действия санитарной меры	сведения о дате начала действия санитарной меры		1
9.6. Дата окончания действия санитарной меры	сведения о дате окончания действия меры		0.1
9.7. Официальный документ о введении меры	сведения об официальном документе, которым вводится санитарная мера	сведения о регистрационном номере и дате официального документа, которым вводится санитарная мера	0.1
9.8. Сведения о мероприятии по обеспечению применения санитарной меры	сведения о мероприятии по обеспечению выполнения санитарной меры	указываются описание мероприятия по обеспечению выполнения санитарной меры и сведения о его исполнителе, сроках проведения	0. *

Таблица 4

Состав сведений, передаваемых при обмене информацией о введении временных санитарных мер

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн
1. Код языка	кодированное обозначение языка, на котором представляются сведения о мере	приводится значение кода языка в соответствии с классификатором языков	1
		элемент предназначен для указания сведений о стране, виде документа, наименовании, серии, номере, дате выдачи и дате	

2. Документ, регламентирующий введение временной санитарной меры	информация о документе, которым уполномоченный орган вводит временные санитарные меры	истечения срока действия документа, сроке действия документа, наименовании уполномоченного органа, вводящего временные санитарные меры и мероприятия, описании документа, количестве листов в документе	1
3. Документ, регламентирующий введение исходной санитарной меры	информация о документе, которым уполномоченный орган вводит временную санитарную меру, которая явилась причиной для введения ответных временных санитарных мер	элемент предназначен для указания сведений о стране, виде документа, наименовании, серии, номере, дате выдачи и дате истечения срока действия документа, сроке действия документа, наименовании уполномоченного органа, описании документа, количестве листов в документе	0.1
4. Наименование временной санитарной меры	наименование временной санитарной меры		0.1
5. Описание временной санитарной меры	содержание (описание) вводимой временной санитарной меры		0.1
6. Дата начала действия временной меры	дата начала действия временной меры		1
7. Дата окончания действия временной меры	дата окончания действия временной меры		0.1
8. Основание для введения временной санитарной меры	информация об основании для введения временной санитарной меры	значение реквизита должно соответствовать одному из следующих значений: 1 – выявление подконтрольной государственному санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) продукции (товаров), не соответствующей Единым санитарным требованиям или требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) 2 – соответствующее научное обоснование применения санитарных мер является недостаточным или не может быть представлено в необходимые сроки 3 – получение информации от соответствующих международных организаций, государств-членов или третьих стран о применяемых санитарных мерах и (или) условиях	0.1

		санитарно-эпидемиологической ситуации 4 – ухудшение санитарно-эпидемиологической ситуации на территории государства-члена	
9. Обоснование для введения временной санитарной меры (при наличии)	элемент предназначен для указания сведений в отношении перемещения (транзита) подконтрольных товаров (продукции) на территорию других государств-членов и третьих стран, если вводимая мера предусматривает ограничения		0.*
10. Сведения о мероприятии, обеспечивающем соблюдение временной санитарной меры	информация об организационных, административных, инженерно-технических, медико-санитарных, ветеринарных и иных мерах, направленных на устранение или уменьшение вредного воздействия факторов среды обитания на человека, предотвращение возникновения и распространения инфекционных и массовых неинфекционных болезней (отравлений) и их ликвидацию	элемент предназначен для указания сведений о стране проведения мероприятия, дате начала и дате окончания мероприятия, описании мероприятия, наименовании исполнителя, виде объекта воздействия, документе, которым уполномоченный орган устанавливает мероприятие, наименовании территории государства-члена, на которой проводятся мероприятия по обеспечению применения временной меры, пункте пропуска, в котором проводятся мероприятия по обеспечению применения временной меры	0.*
11. Описание условия отмены временной санитарной меры	описание условия отмены временной санитарной меры		0.1
12. Сведения об ухудшении санитарно-эпидемиологической ситуации	сведения об ухудшении санитарно-эпидемиологической ситуации, на основании которого принята мера	элемент предназначен для указания сведений о регистрации случая болезни (отравления), выявленной болезни (отравлении) человека, дате и времени ухудшения санитарно-эпидемиологической ситуации или обнаружения первого случая болезни (отравления), дате и времени обнаружения последнего случая болезни (отравления), месте обнаружения болезни (отравления) или фактора чрезвычайной ситуации, зоне распространении болезни (отравления) или фактора чрезвычайной ситуации, регистрации случая болезни	0.1

		животного, в том числе общей для человека и животных, виде и текстовом описании причины у х у д ш е н и я санитарно-эпидемиологической ситуации	
13. Сведения о продукции, не соответствующей Единым санитарным требованиям или требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза)	информация о подконтрольной санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) продукции, на которую наложены ограничения	элемент предназначен для указания сведений о регистрации случая обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания, виде продукции, подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), наименованию и описанию продукции, идентификационном номере товарной партии продукции, группе однотипных единиц продукции, субъекте обращения продукции, товаросопроводительном документе, изготовителе продукции, документе, подтверждающем безопасность продукции (товаров), нарушении требований к продукции, регистрации случая обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания	0.*

Таблица 5

Состав сведений, передаваемых при обмене информацией о результатах рассмотрения уполномоченными органами временной санитарной меры

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн
1 Уполномоченный орган	совокупность сведений об уполномоченном органе, представившем результат рассмотрения временной санитарной меры	элемент предназначен для указания сведений об уполномоченном органе, представившем результат рассмотрения временной санитарной меры, в том числе сведений о стране и наименовании уполномоченного органа	0.1
2. Код страны	кодовое обозначение страны, на территории которой введены временные санитарные меры, в отношении которых уполномоченный орган представляет результат рассмотрения временной санитарной меры	приводится значение кода страны в соответствии с классификатором стран мира	1
	номер документа, устанавливающего временные		

3. Номер документа	санитарные меры, в отношении которых уполномоченный орган представляет результат рассмотрения временной санитарной меры		1
4. Дата документа	дата документа, устанавливающего временные санитарные меры, в отношении которых уполномоченный орган представляет результат рассмотрения временной санитарной меры		1
5. Сведения о мероприятии по обеспечению применения временной санитарной меры	сведения о мероприятии по обеспечению применения временной санитарной меры, либо о введении ответных временных санитарных мер		0.*
5.1. Код страны	страна, на территории которой проводится мероприятие по обеспечению применения временной санитарной меры	приводится значение кода страны в соответствии с классификатором стран мира	1
5.2. Дата начала проведения мероприятия по обеспечению применения временной санитарной меры	дата начала проведения мероприятия по обеспечению применения временной санитарной меры		1
5.3. Дата окончания проведения мероприятия по обеспечению применения временной санитарной меры	дата окончания проведения мероприятия по обеспечению применения временной санитарной меры		0.1
5.4. Описание	описание мероприятия		1
5.5. Наименование исполнителя	полное наименование уполномоченного органа, хозяйствующего субъекта или фамилия, имя и отчество физического лица, которому предписано выполнение мероприятия		0.*
5.6. Код вида объекта воздействия	кодированное обозначение вида объекта, на который направлена мера		0.*
5.7. Документ	сведения о документе, которым уполномоченный орган	элемент предназначен для указания сведений о виде, наименовании, номере и дате документа, регионе, пункте пропуска, где проводятся	0.1

	государства-члена устанавливает мероприятие	мероприятия, обеспечивающие соблюдение временной меры	
6. Описание	описание результатов рассмотрения временной санитарной меры		0.1
7. Приложенный документ	информация о приложенном документе	элемент предназначен для указания сведений о стране, языке, виде, наименовании, серии и номере, дате выдачи, начала и истечения срока действия, уполномоченном органе, описании и количестве листов документа с приложением (при необходимости) текста документа в формате PDF и (или) XML	0.*

Таблица 6

Состав сведений, передаваемых при обмене дополнительной информацией между уполномоченными органами

Наименование элемента	Описание элемента	Примечание	Мн
1. Уполномоченный орган	совокупность сведений об уполномоченном органе, запросившем дополнительные сведения	элемент предназначен для указания сведений об уполномоченном органе, запросившем дополнительные сведения, в том числе о стране нахождения уполномоченного органа и его наименовании	0.1
2. Сведения о случае обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания	сведения о случае обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания, в отношении которого предоставляются дополнительные сведения	сведения о стране обнаружения продукции, опасной для жизни и здоровья человека и среды его обитания, дате и регистрационном номере сообщения о случае обнаружения продукции, опасной для жизни, здоровья человека и среды его обитания	0.1
3. Сведения о временной санитарной мере	сведения о временной санитарной мере, в отношении которой уполномоченным органом предоставляются дополнительные сведения	сведения о стране, дате и регистрационном номере документа, которым введена временная санитарная мера	0.1
4. Описание предмета запроса дополнительной информации	текст запроса дополнительной информации		0.1
5. Сведения о запрашиваемом документе	сведения о запрашиваемом документе	элемент предназначен для указания сведений о виде, дате выдачи и регистрационном номере запрашиваемого документа	0.1
6. Сведения о продукции	сведения о продукции, в отношении которой уполномоченным органом	элемент предназначен для указания сведений о продукции, в отношении которой уполномоченным органом запрашиваются дополнительные сведения:	0.1

	запрашиваются дополнительные сведения	наименование продукции, код по перечню подконтрольной продукции, виде проведенного в отношении такой продукции исследования	
7. Текст ответа на запрос	ответ на запрос в текстовом виде		0.1
8. Приложенный к ответу документ	информация о приложенном к ответу документе	элемент предназначен для указания сведений о стране, языке, виде, наименовании, серии и номере, дате выдачи, начала и истечения срока действия, уполномоченном органе, описании и количестве листов документа с приложением (при необходимости) текста документа в формате PDF и (или) XML	0.1

© 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан»
Министерства юстиции Республики Казахстан