

**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 грнице 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, регулирующими 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 сведениий 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 сведенийо 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), заинтерсованные 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 c 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 № 1к Правилам реализации общихпроцессов в сфереинформационного обеспеченияприменения 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 № 2к Правилам реализации общихпроцессов в сфереинформационного обеспеченияприменения 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 |
кодовое 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 |
 |
0.1 |
|
3. Регистрационный номер свидетельства |
регистрационный номер свидетельства  |
приводится регистрационный номер свидетельства в соответствии с шаблоном: АА.ББ.ВВ.ГГ.ДДД.Е.ЖЖЖЖЖЖ.ЗЗ.ИИ, где: АА – 2-значный буквенный код государства-члена в соответствии с 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 Е (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 ее 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 регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям |
сведения о документах, подтверждающих соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям |
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 доказательства соответствия продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) Союза (Таможенного союза) или Единым санитарным требованиям |
1.\* |
|
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 |
кодовое значение страны, предоставляющей сведения |
 |
1 |
|
2. Вид сообщения |
кодовое 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 |
кодовое 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 |
 |
|
6.2. Дата регистрации случая болезни |
дата выявления первого случая инфекционной или массовой 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 |
кодовое обозначение вида санитарной меры |
кодовое 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, не 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 обнаружения болезни животных или продукции, опасной в ветеринарном отношении |
сведения о выявлении взаимосвязи случая обнаружения инфекционной или массовой неинфекционной болезни (отравления) со случаем обнаружения болезни животных или продукции, опасной в ветеринарном отношении |
сведения о стране, на территории которой выявлен случай обнаружения болезни животных или случай обнаружения продукции, опасной в 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 |
кодовое значение страны, предоставляющей сведения |
 |
1 |
|
2. Вид сообщения |
кодовое 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 |
кодовое 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, устанавливающем 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 безопансости 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 |
кодовое обозначение объекта действия меры |
кодовое обозначение объекта действия меры: граждане государств-членов; товары и продукция; транспортные средства |
1 |
|
9.2. Вид санитарной меры |
кодовое обозначение вида санитарной меры |
кодовое 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 |
кодовое обозначение языка, на котором представляются сведения о мере |
приводится значение кода языка в соответствии с классификатором языков |
1 |
|
2. Документ, регламентирующий введение временной санитарной меры |
информация о документе, которым уполномоченный орган вводит временные санитарные меры  |
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, 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) ухудшении санитарно-эпидемиологической ситуации
4 – ухудшение санитарно-эпидемиологической ситуации на территории государства-члена |
0.1 |
|
9. Обоснование для введения временной санитарной меры (при наличии) |
элемент преднаначен 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 животного, в том числе общей для человека и животных, виде и текстовом описании причины ухудшения санитарно-эпидемиологической ситуации |
0.1 |
|
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), наименовании и описании 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 |
|
3. Номер документа |
номер документа, устанавливающего временные 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 |
кодовое обозначение вида объекта, на который направлена мера |
 |
0.\* |
|
 |
5.7. Документ |
сведения о документе, которым уполномоченный орган государства-члена устанавливает мероприятие |
элемент предназначен для указания сведений о виде, наименовании, номере и дате документа, регионе, пункте пропуска, где проводятся мероприятия, обеспечивающие соблюдение временной меры |
0.1 |
|
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 запрашиваются дополнительные сведения |
элемент предназначен для указания сведений о продукции, в отношении которой уполномоченным органом запрашиваются дополнительные сведения: наименование продукции, код по перечню подконтрольной продукции, виде проведенного в отношении такой продукции исследования  |
0.1 |
|
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