

ПОСТАНОВЛЕНИЕ СОВЕТА МИНИСТРОВ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

16 августа 2006 г. № 1049

Об утверждении Положения о порядке выдачи разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

В соответствии со статьей 8 Закона Республики Беларусь от 9 января 2006 года «О безопасности генно-инженерной деятельности» Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить прилагаемое Положение о порядке выдачи разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.
2. Министерству здравоохранения в месячный срок принять меры по реализации настоящего постановления.
3. Настоящее постановление вступает в силу со дня его официального опубликования.

Премьер-министр Республики Беларусь
С.Сидорский

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Совета Министров
Республики Беларусь

16.08.2006 № 1049

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке выдачи разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов

1. Настоящее Положение разработано в соответствии с Законом Республики Беларусь от 9 января 2006 года «О безопасности генно-инженерной деятельности» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2006 г., № 9, 2/1193) и определяет порядок выдачи государственным юридическим лицам, осуществляющим генно-инженерную деятельность второго, третьего и четвертого уровней риска (далее – заявители), разрешений на ввоз в Республику Беларусь, вывоз из Республики Беларусь или транзит через территорию Республики Беларусь условно патогенных и патогенных

генно-инженерных организмов, классифицируемых кодом 3002 90 900 0 Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Республики Беларусь.

2. Организация и проведение комплекса работ по приему и рассмотрению документов, представляемых заявителями для получения разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, осуществляется Министерством здравоохранения через государственное учреждение «Научно-исследовательский институт эпидемиологии и микробиологии» Министерства здравоохранения (далее – институт).

3. Для получения разрешения на ввоз условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов заявители направляют в институт заявление о выдаче разрешения по форме, установленной Министерством здравоохранения (далее – заявление), и копию аттестата аккредитации замкнутых систем организации, выданного в порядке, установленном данным Министерством (далее – аттестат аккредитации).

4. Для получения разрешения на вывоз условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов заявители направляют в институт заявление и следующие документы:

копию аттестата аккредитации;

разрешение на ввоз, выданное специально уполномоченным органом (организацией) страны назначения;

акт об упаковке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

5. Для получения разрешения на транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов заявители представляют в институт заявление и следующие документы:

разрешение на вывоз, выданное специально уполномоченным органом (организацией) страны отправителя;

разрешение на ввоз, выданное специально уполномоченным органом (организацией) страны назначения;

акт об упаковке условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

6. Документы, представленные на иностранных языках, должны быть переведены на русский или белорусский язык и удостоверены в установленном порядке.

7. Министерство здравоохранения в лице заместителя Министра здравоохранения – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь на основании заключения института по результатам экспертизы представленных документов, подписанного руководителем института и руководителем структурного подразделения института – специализированной коллекции вирусов и бактерий, патогенных для человека (далее – коллекция), принимает решение о выдаче или отказе в выдаче разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов.

8. Оформление и выдача (отказ в выдаче) разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов производится в десятидневный срок со дня подачи заявления.

9. Разрешения на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов изготавливаются в четырех экземплярах, три из которых выдаются заявителю, четвертый – передается в коллекцию для хранения.

10. Разрешения на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов выдаются на срок не более одного месяца с даты, указанной в разрешении, и имеют разовый характер.

11. В выдаче разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов может быть отказано, если к заявлению не приложены все необходимые документы, а также при наличии в заявлении и (или) в прилагаемых документах недостоверных сведений.

При наличии одного из этих оснований Министерство здравоохранения вправе принять решение об отказе в выдаче разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов, о чем письменно, с обоснованием причин отказа, уведомляет заявителя.

12. Действие разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов прекращается:

по истечении срока, на которое оно выдано;

по решению Министерства здравоохранения о его аннулировании, если разрешение выдано на основании недостоверных сведений, представленных заявителем. В случае аннулирования разрешения Министерство здравоохранения в течение двух дней информирует об этом Государственный таможенный комитет. Ввезенный товар возвращается в адрес отправителя за счет заявителя.

13. Форма разрешений на ввоз, вывоз или транзит условно патогенных и патогенных генно-инженерных организмов утверждается Министерством здравоохранения и доводится до Государственного таможенного комитета. Образцы печати и подписей лиц, уполномоченных подписывать разрешения, также доводятся Министерством здравоохранения до Государственного таможенного комитета.