

Разъяснение порядка возобновления ввоза и (или) обращения на территории Республики Беларусь продукции

После определения возможности приведения опасной продукции в соответствие с требованиями технических регламентов Таможенного союза, Евразийского экономического союза (далее – технические регламенты Союза), проведения корректирующих мероприятий с целью недопущения выпуска в обращение продукции, несоответствующей требованиям технических регламентов Союза, в адрес Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь (далее – Госстандарт) для рассмотрения возможности возобновления ввоза и (или) обращения продукции, с представлением информации в соответствии с нижеприведенными перечнями, могут обратиться следующие субъекты хозяйствования:

для возобновления ввоза и обращения продукции - изготовитель опасной продукции, или лицо в соответствии с законодательством уполномоченное на представление интересов изготовителя на территории Республики Беларусь, или импортер;

для возобновления обращения остатков продукции – импортер, поставщик, продавец.

Для оценки эффективности корректирующих мероприятий Госстандарт оставляет за собой право дополнительно запрашивать информацию, не включенную в указанные перечни.

После рассмотрения Госстандартом представленных материалов, субъекту хозяйствования сообщается о возможности ввоза и (или) обращения продукции на территории Республики Беларусь либо о необходимости представления дополнительных сведений.

Перечень сведений, представляемых для рассмотрения вопроса о возобновлении обращения на территории Республики Беларусь остатков продукции

Необходимо представить.

1. Заверенные копии сопроводительной документации, подтверждающей факт ввоза на территорию Республики Беларусь продукции до даты введения в действие предписаний.

2. Информацию о размере каждой партии продукции в разрезе ассортимента.

3. Материалы, подтверждающие проведение корректирующих мероприятий в части приведения в соответствие установленным требованиям технических регламентов Союза остатков продукции.

Информация о корректирующих мероприятиях по маркировке должна быть подтверждена фотографиями продукции с нанесенной маркировкой и макетом (образцом) маркировки.

4. Результаты испытаний в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) по всем показателям безопасности, установленным требованиями технических регламентов Союза для данного вида продукции, в том числе по показателям, послужившим основанием для применения ограничительных мер.

Испытания продукции должны подтверждать эффективность проведенных корректирующих мероприятий, т.е. проведены для остатков продукции, изготовленной после выполнения корректировки.

5. Документ о подтверждении соответствия партий продукции требованиям технических регламентов Союза.

Информация об обязательном подтверждении соответствия должна быть подтверждена представлением заверенных копий документов об оценке (подтверждении) соответствия с представлением доказательственных материалов, послуживших основанием для их принятия.

Госстандарт оставляет за собой право проведения дополнительных мероприятий (оперативной оценки фактического состояния продукции) органами государственного контроля (надзора) с целью подтверждения эффективности корректирующих мероприятий, подтверждения фактов устранения нарушений и, при необходимости, проведения испытаний (исследований) продукции.

Перечень сведений, представляемых для рассмотрения вопроса о возобновлении ввоза и обращения на территории Республики Беларусь продукции, изготовленной субъектами хозяйствования Союза (в том числе ввозимой (ввезенной) на территорию государства-члена Союза из третьей стороны и поставляемой субъектами хозяйствования на территорию Республики Беларусь)

Необходимо представить.

1. Информацию о проведенных изготовителем корректирующих мероприятиях с целью недопущения выпуска в обращение продукции, несоответствующей требованиям технических регламентов Союза.

Информация о корректирующих мероприятиях должна содержать дату проведения корректирующих мероприятий и конкретные предпринятые шаги, гарантирующие выпуск продукции, соответствующей установленным требованиям по показателям, послужившим основанием для введения ограничительных мер.

2. Результаты испытаний в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) по всем показателям безопасности, установленным требованиями технических регламентов Союза для данного вида продукции, в том числе по показателям, послужившим основанием для применения ограничительных мер.

Испытания продукции должны подтверждать эффективность проведенных корректирующих мероприятий, т.е. проведены для продукции, изготовленной после выполнения корректировки.

В случае, если основанием для введения ограничительных мер в отношении пищевой продукции послужило несоответствие по микробиологическим показателям безопасности, испытания должны быть проведены как после производства продукции, так и в конце срока ее годности.

3. Документ о проведении обязательного подтверждения соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза.

Информация об обязательном подтверждении соответствия должна быть подтверждена представлением заверенных копий документов об оценке (подтверждении) соответствия с представлением доказательственных материалов, послуживших основанием для их принятия.

4. Информацию о внесении изменений в техническую (технологическую) документацию, в случае если изготовителем принято решение об изменении (исключении) компонентов, входящих в состав продукции, технологии ее производства, маркировки продукта в части наименования, состава, срока годности, показателей пищевой ценности, сведений о наличии ГМО и др.

Информация о корректирующих мероприятиях в отношении технологической документации должна быть подтверждена представлением заверенных копий технической (технологической) документации (технических условий, технологической инструкции, рецептуры, распорядительными документами субъекта хозяйствования и др.).

Дополнительно для пищевой продукции необходимо предоставить

5. Информацию о соответствии процессов производства (изготовления), хранения, перевозки (транспортирования) установленным требованиям, обеспечивающим выпуск в обращение безопасной пищевой продукции, в случае если основанием для введения ограничительных мер послужило несоответствие по микробиологическим показателям безопасности либо проведение корректирующих мероприятий не может быть подтверждено инструментальным контролем.

Информация должна быть подтверждена положительным заключением, по результатам контрольного (надзорного) мероприятия, обследования, экспертизы и др. территориального подразделения государственного контролирующего (надзорного) органа.

6. Материалы, подтверждающие приведение маркировки в соответствие с установленными требованиями, в случае, если основанием для введения ограничительных мер послужило несоответствие по маркировке в части представления достоверной информации о продукции или проведенные корректирующие мероприятия потребовали изменения информации о продукции.

Информация о корректирующих мероприятиях по маркировке должна быть подтверждена заверенным изготовителем макетом (образцом) маркировки.

Госстандарт оставляет за собой право проведения дополнительных мероприятий (оперативной оценки фактического состояния продукции) органами государственного контроля (надзора) с целью подтверждения эффективности корректирующих мероприятий, подтверждения фактов устранения нарушений и, при необходимости, проведения испытаний (исследований) продукции.

Продукция, в отношении которой проведены корректирующие мероприятия, с разрешения Госстандарта ввозится на территорию Республики Беларусь для последующего проведения оперативной оценки фактического состояния продукции.

Алгоритм действий импортера для возобновления ввоза и обращения на территории Республики Беларусь продукции, импортируемой на территорию Республики Беларусь из третьей стороны

1. Импортер, или лицо в соответствии с законодательством уполномоченное на представление интересов импортера на территории Республики Беларусь, обращается в адрес Госстандарта для разрешения ввоза партии продукции для проведения испытаний на территории Республики Беларусь.

Обращение должно содержать информацию о дате проведения корректирующих мероприятий и конкретных предпринятых шагах, гарантирующих выпуск продукции, соответствующей установленным требованиям по показателям, послужившим основанием для введения ограничительных мер.

2. После рассмотрения Госстандартом представленных материалов, субъекту хозяйствования сообщается о возможности ввоза партии продукции для проведения испытаний на территории Республики Беларусь либо о необходимости представления дополнительных сведений.

3. После проведения испытаний продукции, отобранной с участием третьей стороны (например, органов по оценке (подтверждению) соответствия), проведения процедуры оценки (подтверждения) соответствия продукции, субъект хозяйствования обращается в адрес Госстандарта для рассмотрения возможности возобновления ввоза и обращения продукции с представлением протокола испытаний и документа об оценке (подтверждении) соответствия и маркировки (при необходимости).

Госстандарт оставляет за собой право проведения дополнительных мероприятий (оперативной оценки фактического состояния продукции) органами государственного контроля (надзора) с целью подтверждения эффективности корректирующих мероприятий, подтверждения фактов устранения нарушений и, при необходимости, проведения испытаний (исследований) продукции.