



КАБІНЕТ МІНІСТРІВ УКРАЇНИ

ПОСТАНОВА

від 28 квітня 2009 р. № 423

Київ

Про затвердження Порядку видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів

Відповідно до статті 16 Закону України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів” Кабінет Міністрів України **постановляє:**

1. Затвердити Порядок видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів, що додається.
2. Міністерствам, іншим центральним органам виконавчої влади привести в тримісячний строк власні нормативно-правові акти у відповідність з цією постановою.
3. Ця постанова набирає чинності з 1 червня 2009 року.



Прем'єр-міністр України

Ю. ТИМОШЕНКО

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 28 квітня 2009 р. № 423

ПОРЯДОК

видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих
в Україні генетично модифікованих організмів

1. Цей Порядок визначає умови видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів (далі — дозвіл).

У цьому Порядку терміни вживаються у значенні, наведеному в Законі України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”.

2. Дозвіл видається безоплатно юридичним та фізичним особам, діяльність яких пов'язана з транзитним переміщенням генетично модифікованих організмів через територію України (далі — суб'єкти регулювання), на кожен партію — вантаж, який містить один або кілька генетично модифікованих організмів та призначений для одночасного транзитного переміщення одним і тим самим транспортним засобом, за формою згідно з додатком 1.

3. Строк дії дозволу не повинен перевищувати строку дії дозволу на ввезення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів, виданого в державі імпорту, або дозволу на транзитне переміщення таких організмів, виданого в іншій державі (у разі транзитного переміщення не лише територією України).

4. Для отримання дозволу суб'єкт регулювання подає Мінприроди особисто або надсилає рекомендованим листом клопотання за формою згідно з додатком 2.

У разі коли клопотання надсилається рекомендованим листом, підпис суб'єкта регулювання підлягає нотаріальному посвідченню.

Суб'єкт регулювання для отримання дозволу на транзитне переміщення вантажу, що містить кілька генетично модифікованих організмів, подає разом з клопотанням інформаційні матеріали про кожний з таких організмів.

5. Суб'єкт регулювання під час подання клопотання може внести обґрунтовану пропозицію щодо віднесення окремих відомостей до конфіденційних.

Відомості про потенційний вплив генетично модифікованих організмів на здоров'я людини або навколишнє природне середовище не визнаються конфіденційними.

6. Для проведення перевірки відомостей про безпеку генетично модифікованих організмів, що містяться у поданих суб'єктом регулювання документах, Мінприроди може утворити робочу групу із залученням представників заінтересованих центральних органів виконавчої влади та наукових установ.

Разом з клопотанням подаються (щодо кожного генетично модифікованого організму):

1) копії:

технічного опису генетично модифікованого організму;

дозволу на ввезення генетично модифікованого організму, виданого в державі імпорту, або дозволу на транзитне переміщення такого організму, виданого в іншій державі (у разі транзитного переміщення не лише територію України);

документів, що підтверджують реєстрацію генетично модифікованого організму в державі експорту;

договору з перевізником;

договору страхування діяльності, пов'язаної з транзитним переміщенням генетично модифікованих організмів;

2) відомості про назву, ідентифікаційні дані, в тому числі код унікальної ідентифікації, та національну класифікацію рівня біобезпеки генетично модифікованого організму;

3) відомості про центри походження та центри генетичного різноманіття, якщо такі існують, організму-реципієнта та/або батьківських організмів;

4) результати оцінки ризику, проведеної в державі експорту/імпорту із зазначенням рівня ризику для навколишнього природного середовища, якщо такий існує;

5) план заходів із запобігання та ліквідації наслідків неконтрольованого вивільнення генетично модифікованих організмів у навколишнє природне середовище, надзвичайної ситуації, а також перелік і опис методів обмеження контактів з генетично модифікованими організмами, забезпечення високого рівня екологічної безпеки під час їх транзитного переміщення;

6) інструкція із застосування методів виявлення і знищення генетично модифікованих організмів і тари, в якій вони транспортуються, а також методів, що забезпечують біологічну і генетичну безпеку в процесі транспортування таких організмів;

7) письмове підтвердження достовірності відомостей, що містяться у поданих документах (матеріалах), засвідчене підписом суб'єкта регулювання та скріплене його печаткою.

(дата)

(підпис)

МП

Міністерство охорони навколишнього природного
середовища України

КЛОПОТАННЯ
про видачу дозволу на транзитне переміщення
не зареєстрованих в Україні генетично
модифікованих організмів

№ _____

_____ (число, місяць, рік)

_____ (найменування юридичної особи або прізвище, ім'я та по батькові фізичної особи)

_____ (місцезнаходження юридичної особи або місце проживання фізичної особи,

_____ телефон, телефакс, електронна адреса)

просить видати дозвіл на транзитне переміщення вантажу, який містить

_____ (наукова назва кожного генетично модифікованого організму українською та латинською мовами

_____ із зазначенням генетичної модифікації і коду унікальної ідентифікації)

_____ (об'єм та/або вага генетично модифікованого організму в одиницях СІ)

Місце і дата реєстрації генетично модифікованих організмів в державі експорту _____

Запланований час та маршрут транзитного переміщення генетично модифікованих організмів _____

_____ (із зазначенням початкового, проміжного і кінцевого пунктів)

Перевізник _____

_____ (найменування юридичної особи

_____ або прізвище, ім'я та по батькові фізичної особи)

_____ (місцезнаходження юридичної особи або місце проживання фізичної особи)

_____ (телефон, телефакс, електронна адреса)

_____ (реєстраційний номер, дата видачі та строк дії ліцензії на здійснення вантажних перевезень)

Вид транспортного засобу, що застосовується для транзитного переміщення генетично модифікованих організмів, _____

7. Мінприроди видає дозвіл протягом 45 днів після надходження клопотання.

Дозвіл видається у двох примірниках, у кожному з яких проставляються відмітки органу екологічного контролю про перетинання вантажем з генетично модифікованими організмами митного кордону України.

Один примірник дозволу залишається в суб'єкта регулювання, а другий — у пункті пропуску через державний кордон під час виїзду перевізника з вантажем з митної території України.

8. Мінприроди веде облік поданих клопотань та формує базу даних про видані і скасовані дозволи, до якої вноситься інформація про перетинання вантажем з генетично модифікованими організмами митного кордону України, подана постом екологічного контролю.

9. Суб'єктові регулювання може бути відмовлено у видачі дозволу в разі:

надходження науково обґрунтованої інформації про небезпеку генетично модифікованих організмів для здоров'я людини або навколишнього природного середовища під час їх використання за призначенням;

виявлення у клопотанні та документах, які подаються разом з ним, недостовірних відомостей;

порушення вимог до оформлення і змісту клопотання та/або подання необхідних документів у неповному обсязі.

Документи, подані суб'єктом регулювання для отримання дозволу, не повертаються.

10. Мінприроди може скасувати дозвіл у разі надходження науково обґрунтованої інформації, яка може призвести до переоцінки ризику щодо впливу генетично модифікованих організмів на здоров'я людини або навколишнє природне середовище у бік його підвищення, порушення умов, зазначених у дозволі.

11. Інформація про видачу, відмову у видачі та скасування дозволу надсилається протягом 10 робочих днів після прийняття Мінприроди відповідного рішення суб'єктові регулювання, Мінтрансв'язку і оприлюднюється на веб-сайті Мінприроди.

12. Рішення про відмову у видачі дозволу або його скасування може бути оскаржене суб'єктом регулювання протягом 30 робочих днів у встановленому порядку.

13. Передача дозволу іншій юридичній чи фізичній особі забороняється.

ЗАТВЕРДЖЕНО
постановою Кабінету Міністрів України
від 28 квітня 2009 р. № 423

ПОРЯДОК

видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих
в Україні генетично модифікованих організмів

1. Цей Порядок визначає умови видачі дозволу на транзитне переміщення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів (далі — дозвіл).

У цьому Порядку терміни вживаються у значенні, наведеному в Законі України “Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів”.

2. Дозвіл видається безоплатно юридичним та фізичним особам, діяльність яких пов'язана з транзитним переміщенням генетично модифікованих організмів через територію України (далі — суб'єкти регулювання), на кожну партію — вантаж, який містить один або кілька генетично модифікованих організмів та призначений для одночасного транзитного переміщення одним і тим самим транспортним засобом, за формою згідно з додатком 1.

3. Строк дії дозволу не повинен перевищувати строку дії дозволу на ввезення не зареєстрованих в Україні генетично модифікованих організмів, виданого в державі імпорту, або дозволу на транзитне переміщення таких організмів, виданого в іншій державі (у разі транзитного переміщення не лише територією України).

4. Для отримання дозволу суб'єкт регулювання подає Мінприроди особисто або надсилає рекомендованим листом клопотання за формою згідно з додатком 2.

У разі коли клопотання надсилається рекомендованим листом, підпис суб'єкта регулювання підлягає нотаріальному посвідченню.

Суб'єкт регулювання для отримання дозволу на транзитне переміщення вантажу, що містить кілька генетично модифікованих організмів, подає разом з клопотанням інформаційні матеріали про кожний з таких організмів.

5. Суб'єкт регулювання під час подання клопотання може внести обґрунтовану пропозицію щодо віднесення окремих відомостей до конфіденційних.

Відомості про потенційний вплив генетично модифікованих організмів на здоров'я людини або навколишнє природне середовище не визнаються конфіденційними.

6. Для проведення перевірки відомостей про безпеку генетично модифікованих організмів, що містяться у поданих суб'єктом регулювання документах, Мінприроди може утворити робочу групу із залученням представників заінтересованих центральних органів виконавчої влади та наукових установ.

Разом з клопотанням подаються (щодо кожного генетично модифікованого організму):

1) копії:

технічного опису генетично модифікованого організму;

дозволу на ввезення генетично модифікованого організму, виданого в державі імпорту, або дозволу на транзитне переміщення такого організму, виданого в іншій державі (у разі транзитного переміщення не лише територію України);

документів, що підтверджують реєстрацію генетично модифікованого організму в державі експорту;

договору з перевізником;

договору страхування діяльності, пов'язаної з транзитним переміщенням генетично модифікованих організмів;

2) відомості про назву, ідентифікаційні дані, в тому числі код унікальної ідентифікації, та національну класифікацію рівня біобезпеки генетично модифікованого організму;

3) відомості про центри походження та центри генетичного різноманіття, якщо такі існують, організму-реципієнта та/або батьківських організмів;

4) результати оцінки ризику, проведеної в державі експорту/імпорту із зазначенням рівня ризику для навколишнього природного середовища, якщо такий існує;

5) план заходів із запобігання та ліквідації наслідків неконтрольованого вивільнення генетично модифікованих організмів у навколишнє природне середовище, надзвичайної ситуації, а також перелік і опис методів обмеження контактів з генетично модифікованими організмами, забезпечення високого рівня екологічної безпеки під час їх транзитного переміщення;

6) інструкція із застосування методів виявлення і знищення генетично модифікованих організмів і тари, в якій вони транспортуються, а також методів, що забезпечують біологічну і генетичну безпеку в процесі транспортування таких організмів;

7) письмове підтвердження достовірності відомостей, що містяться у поданих документах (матеріалах), засвідчене підписом суб'єкта регулювання та скріплене його печаткою.

(дата)

МП

(підпис)