

ЗАТВЕРДЖЕНО

Постановою Кабінету Міністрів
України

_____ № _____

ПОРЯДОК

**перевірки компетентним органом дотримання уповноваженими
лабораторіями (референс-лабораторіями) критеріїв уповноваження
та позбавлення такого уповноваження**

Загальні положення

1. Цей Порядок визначає процедуру перевірки компетентним органом дотримання критеріїв уповноваження акредитованими лабораторіями, у тому числі референс-лабораторіями, уповноваженими на проведення для цілей державного контролю лабораторних досліджень (випробувань) харчових продуктів, кормів, сіна, соломи, побічних продуктів тваринного походження

та речовин (у тому числі з довкілля), а також визначає процедуру позбавлення такого уповноваження.

2. Терміни, що вживаються у цьому Порядку, мають таке значення:

дослідження – лабораторне дослідження (випробування) харчових продуктів, кормів, сіна, соломи, побічних продуктів тваринного походження та речовин (у тому числі з довкілля).

Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у законах України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", "Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів", "Про ветеринарну медицину" та "Про запобігання корупції".

Перевірки дотримання критеріїв уповноважених лабораторій (референс-лабораторій)

3. Компетентний орган проводить планові та позапланові перевірки уповноважених лабораторій (референс-лабораторій).

4. Планові перевірки уповноважених лабораторій (референс-лабораторій) проводяться один раз на рік.

5. Підставами для позапланових перевірок уповноважених лабораторій (референс-лабораторій) є:

1) підстави, визначені у частині першій статті 6 Закону України "Про основні засади державного нагляду (контролю) у сфері господарської діяльності";

2) отримання компетентним органом результатів арбітражного дослідження, якими не підтверджуються результати проведеного уповноваженою лабораторією основного дослідження.

До завершення такої перевірки уповноважена лабораторія не має права проводити дослідження для цілей державного контролю.

6. Перевірки уповноважених лабораторій (референс-лабораторій) здійснюються шляхом збирання та аналізу компетентним органом інформації та документів, що надаються їй уповноваженими лабораторіями (референс-лабораторіями) або іншими особами.

У разі необхідності встановлення достовірної інформації компетентним органом здійснюється виїзд до відповідної уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії).

7. У запиті про надання інформації та документів, що направляється компетентним органом уповноваженій лабораторії (референс-лабораторії) в межах її планової або позапланової перевірки, зазначаються:

найменування, ідентифікаційний код згідно з ЄДР (для юридичних осіб) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичних осіб-підприємців, щодо яких проводиться перевірка);

вид перевірки (планова чи позапланова);

підстава перевірки (для позапланової перевірки);

інформація та документи, які лабораторії необхідно надати компетентному органу (у разі планової перевірки обов'язковим є надання звіту про результати усіх досліджень, виконаних уповноваженою лабораторією (референс-лабораторією) для цілей державного контролю за період з моменту її уповноваження, крім досліджень, зазначених у раніше наданих компетентному органу звітах);

дата підписання;

посада, прізвище, ім'я та по батькові посадової особи, яка підписала запит.

8. Інформація та документи, які запитуються в уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) в межах її перевірки, мають бути надані компетентному органу протягом п'ятнадцяти робочих днів з дня отримання відповідного запиту.

9. Планова та позапланова перевірка не може тривати більше десяти робочих днів з дня надання лабораторією компетентному органу запитуваних інформації та документів.

10. За результатами аналізу наданих в межах перевірки інформації та документів посадова особа компетентного органу в останній день перевірки уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) складає акт перевірки, який містить такі відомості:

дату складання акта перевірки;

вид перевірки (планова чи позапланова);

підставу перевірки (для позапланової перевірки);

найменування, ідентифікаційний код згідно з ЄДР (для юридичних осіб) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичних осіб-підприємців, щодо яких проведено перевірку);

інформацію та документи, які було отримано та проаналізовано в ході перевірки;

висновок про відповідність або невідповідність лабораторії критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій); у разі невідповідності – детальний опис виявленого порушення з посиланням на відповідну вимогу законодавства;

посаду, прізвище, ім'я та по батькові посадової особи, яка підписала акт перевірки.

11. Акт перевірки складається у двох примірниках, один з яких надсилається (вручається) відповідній уповноваженій лабораторії (референс-лабораторії), а другий зберігається компетентним органом.

12. Уповноважена лабораторія (референс-лабораторія) має право надати компетентному органу свої заперечення або зауваження до акта перевірки протягом п'яти робочих днів з дня його отримання.

Позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії)

13. Компетентний орган видає наказ про позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) у таких випадках:

1) надходження до компетентного органу заяви від уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) про позбавлення її відповідного статусу;

2) державної реєстрації припинення юридичної особи в результаті її ліквідації або державної реєстрації припинення підприємницької діяльності фізичної особи – підприємця;

3) виявлення недостовірних відомостей у документах, поданих заявником для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), або у документах, наданих уповноваженою лабораторією (референс-лабораторією) в ході її перевірки;

4) встановлення за результатами перевірки уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) її невідповідності критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій);

5) встановлення у судовому порядку факту надання уповноваженою лабораторією (референс-лабораторією) недостовірних результатів дослідження або проведення нею дослідження з порушенням встановленого законодавством порядку;

б) якщо уповноважена лабораторія більше двох років поспіль не брала участі у порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) відповідного напрямку, яке завершилось успішним результатом та було проведено референс-лабораторією або іншою акредитованою відповідно до стандарту ISO/IEC 17043 особою (компетентним координатором);

7) якщо референс-лабораторія більше одного року не брала участі у міжнародному порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) відповідного напрямку, яке завершилось успішним результатом.

14. Наказ про позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) видається компетентним органом не пізніше трьох робочих днів після отримання ним відомостей, що підтверджують настання однієї з обставин, зазначених у пункті 13 цього Порядку.

У наказі компетентного органу про позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) зазначаються підстави такого позбавлення.

15. Наказ компетентного органу про позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) не пізніше наступного робочого дня після підписання оприлюднюється на офіційному веб-сайті компетентного органу, а його копія надсилається (вручається) лабораторії, що втратила статус уповноваженої (референс-лабораторії).