ДЛЯ ПРОДУКЦИИ, **ВПЕРВЫЕ ВВОЗИМОЙ** НА ТАМОЖЕННУЮ ТЕРРИТОРИЮ ГОСУДАРСТВА – ЧЛЕНА ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА

Заявителем при государственной регистрации по схеме 2р (применяется для продукции, изготавливаемой за пределами таможенной территории Союза)являются уполномоченное изготовителем лицо, продавец (импортер).

Заявление в письменной форме принимается:

* в ходе приема заинтересованного лица;
* по почте;
* нарочным (курьером)

Заявление должно содержать:

* сведения, предусмотренные в части первой пункта 5 статьи 14 Закона Республики Беларусь «Об основах административных процедур»;
* сведения, предусмотренные пунктом 160 типовых схем оценки соответствия (для схемы государственной регистрации 1р и 2р) Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 10.09.2022, 8/38662 17:

1. документ, подтверждающий внесение платы (за исключением случая внесения платы посредством использования автоматизированной информационной системы единого расчетного и информационного пространства)
2. копии документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция (технические условия, технологические инструкции, спецификации, рецептуры и (или) сведения о составе продукции и иные документы)
3. документ изготовителя по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) или его копия
4. копии этикеток (упаковки) на продукцию или их макеты
5. акт отбора образцов (проб) продукции
6. протоколы исследований (испытаний) и измерений научные отчеты и (или) заключения (экспертные заключения)
7. копия документа, подтверждающего наличие у изготовителя внедренной системы менеджмента, обеспечивающей стабильный выпуск продукции, соответствующей требованиям технического регламента:

* (письмо изготовителя,
* и (или) копия сертификата соответствия системы менеджмента,
* и (или) копия сертификата соответствия производства принципам GMP,
* и (или) копия сертификата о внедрении системы менеджмента безопасности пищевой продукции на основе международного стандарта ISO 22000,
* и (или) документы, подтверждающие, что изготовителем разработаны, внедрены и поддерживаются процедуры, основанные на принципах ХАССП,
* и (или) иные документы)

1. копия документа, выданного компетентным органом здравоохранения (другим органом) государства, в котором изготовлено дезинфицирующее (дезинсекционное, дератизационное) средство, подтверждающего безопасность и разрешающего свободное обращение продукции на территории этого государства, в котором осуществляется государственная регистрация, или документы изготовителя продукции, подтверждающие отсутствие необходимости оформления такого документа (в случае государственной регистрации дезинфицирующих средств) Национальный правовой Интернет-портал Республики Беларусь, 10.09.2022, 8/38662 19
2. копии документов, подтверждающих ввоз проб (образцов) продукции на таможенную территорию государства, в котором осуществляется государственная регистрация
3. сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, в соответствии с законодательством государств-членов
4. копия договора с иностранным изготовителем, предусматривающего обеспечение соответствия поставляемой продукции требованиям технического регламента и ответственность за несоответствие поставляемой на таможенную территорию Союза продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица)