|  |
| --- |
| ЗАТВЕРДЖЕНОНаказ Міністерства захисту довкілля та природних ресурсів України\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

**ПОРЯДОК**
**уповноваження науково-дослідних установ, підприємств та організацій на проведення державних випробувань пестицидів та агрохімікатів**

**Загальні вимоги**

* 1. Цей Порядок визначає механізм, за яким Міндовкілля здійснює уповноваження науково-дослідних установ, підприємств та організацій на проведення державних випробувань пестицидів та агрохімікатів вітчизняного та іноземного виробництва (далі – препарати), встановлює вимоги щодо уповноваження, а також моніторингу відповідності установ встановленим вимогам.
	2. Терміни, що вживаються у цьому Порядку, мають таке значення:

звіт – затверджені уповноваженою установою результати біологічної, токсиколого-гігієнічної, екологічної оцінки препарату;

матеріально-технічна база – сукупність необхідних для проведення державних випробувань препаратів засобів вимірювальної техніки (ЗВТ), устаткування, технічних засобів, приміщень, виробничих площ, лабораторій, індивідуальних засобів захисту;

науково-експертна рада – консультативно-дорадчий орган Міндовкілля, який утворений відповідно до Закону України «Про пестициди і агрохімікати», постанови Кабінету Міністрів України від 04.03.1996 № 295 «Про затвердження Порядку проведення державних випробувань, державної реєстрації та перереєстрації, видання переліків пестицидів і агрохімікатів, дозволених до використання в Україні», та розробляє пропозиції та рекомендації про можливість уповноваження установи;

справа – пронумеровані, підписані та завірені керівником установи документи, які подані установою для розгляду щодо надання уповноваження;

уповноваження – підтвердження компетенції установи проводити державні випробування препаратів за відповідним напрямком;

установи – науково-дослідні установи, підприємства та організації.

Інші терміни вживаються у значенні, наведених в Законі України “Про пестициди і агрохімікати” та Порядку проведення державних випробувань, державної реєстрації та перереєстрації, видання переліків пестицидів і агрохімікатів, дозволених до використання в Україні, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 04 березня 1996 року № 295.

* 1. Уповноваження проводиться Міндовкілля та є обов’язковою умовою здійснення установами діяльності у сфері проведення державних випробувань препаратів.
	2. Строк дії уповноваження становить п’ять років.
	3. Повторне уповноваження, розширення та звуження сфери уповноваження проводиться в порядку, визначеному пунктами 6-13 цього Порядку.

**Вимоги до надання уповноваження**

* 1. З метою отримання уповноваження установа подає до Міндовкілля:

заяву за формою згідно з додатком 1 до цього Порядку;

копію паспорту випробувальної лабораторії;

копію декларації про випробувальну лабораторію;

відомості про наявність матеріально-технічної бази, необхідної для проведення державних випробувань препарату за формою згідно з додатком 2 до цього Порядку, разом з копіями підтвердних документів, засвідченими підписом керівника установи, що дають можливість її ідентифікувати, а також засвідченими підписом керівника копіями документів, що підтверджують право власності або оренди на зазначену матеріально-технічну базу;

перелік працівників установи з вказанням їх освіти, кваліфікації, стажу роботи за даним напрямом, функціональних обов’язків за формою згідно з Додатком 3 та відповідні копії документів;

відомості про наявність ліцензії на провадження господарської діяльності з поводження з небезпечними відходами або наявності договірних відносин з суб’єктом господарювання, який має таку ліцензію, разом з засвідченими підписом керівника установи копіями підтвердних документів;

затверджені установою методики проведення державних випробувань препаратів, згідно з рекомендаціями Міністерства захисту довкілля та природних ресурсів України, крім методики проведення токсиколого-гігієнічної оцінки, які затверджуються Міністерством охорони здоров’я України;

затверджений установою порядок поводження зі зразками препаратів, що включає етапи: прийняття та реєстрації зразків; погодження замовлення, маркування зразків; пробопідготовку та розподіл завдань; виконання випробувань та звітування щодо результатів випробувань, зберігання зразків, утилізацію зразків.

* 1. Установи, які бажають отримати уповноваження на проведення біологічної оцінки препаратів, крім документів передбачених пунктом 6 цього Порядку надають:

відомості про наявність дослідних земельних ділянок в різних грунтово-кліматичних зонах (не менш ніж дві зони), призначених для проведення польових та виробничих державних випробувань препаратів за формою згідно з додатком 4 до цього Порядку, разом з засвідченими підписом керівника установи копіями документів, що підтверджують право власності або користування земельними ділянками;

копію агрохімічного паспорту вказаних дослідних земельних ділянок;

затверджену установою структуру наукових звітів, які визначають біологічну ефективність препарату.

Відомості про наявність матеріально-технічної бази повинні містити інформацію про:

наявність (власної або орендованої) лабораторії, що визначає біологічну ефективність препаратів та дозволяє відтворювати задекларовані методики;

наявність обладнання для підготовки робочих розчинів препаратів з зазначенням їх характеристик: ваги, дозатори, межа та точність вимірювань.

відомості щодо метрологічної повірки обладнання, здійсненої в установленому порядку, для підготовки робочих розчинів препаратів;

наявність власних або орендованих технічних засобів застосування (далі – ТТЗ) препаратів з зазначенням їх характеристик: тип обприскувача, кількість та тип форсунок, робочий тиск, об’єм баку, витрата робочого розчину;

наявність засобів індивідуального захисту персоналу, що працює з препаратами;

документ щодо калібрування вказаних ТЗЗ (протокол калібрування).

* 1. Установи, які бажають отримати уповноваження на проведення екологічної оцінки препаратів крім документів, передбачених пунктом 6 Порядку, надають:

затверджену установою структуру наукових звітів, які визначають екологічну оцінку впливу препарату на нецільові об’єкти.

Відомості про наявність матеріально-технічної бази повинні містити інформацію про:

наявність (власної або орендованої) лабораторії, що дає можливість проводити оцінку екологічної безпечності препаратів та дозволяє відтворювати задекларовані методики;

наявність обладнання для підготовки робочих розчинів препаратів з зазначенням їх характеристик: ваги, дозатори, межа та точність вимірювань.

відомості щодо метрологічної повірки обладнання, здійсненої в установленому порядку, для підготовки робочих розчинів препаратів;

наявність засобів індивідуального захисту персоналу, що працює з препаратами.

* 1. Установи, які бажають отримати уповноваження на проведення токсиколого-гігієнічної оцінки препаратів, крім документів, передбачених пунктом 6 Порядку, надають підтвердження включення установи до переліку установ, які мають право проводити токсиколого-гігієнічні (медико-біологічні) дослідження препаратів, та переліку установ, які виконують роботи з гігієнічної регламентації небезпечних факторів.
	2. У разі, якщо установа, яка подає заяву на надання уповноваження, має відокремлені структурні підрозділи, які здійснюватимуть дії щодо проведення державних випробувань препаратів, до заяви додаються відомості про наявність у таких відокремлених структурних підрозділів відповідної матеріально технічної бази та кадрового забезпечення, разом з засвідченими підписом керівника установи копіями відповідних підтвердних документів.
	3. Зазначені у пунктах 6-10 Порядку документи формуються у справу, прошиваються, нумеруються та засвідчуються підписом керівника установи або уповноваженої особи та подаються в електронній та паперовій формі.
	4. Відповідальність за достовірність поданих документів несе установа.
	5. Уповноважена установа зобов’язана повідомляти Міндовкілля про всі зміни даних у документах, що подавались для отримання уповноваження, протягом місяця з дня настання таких змін шляхом подання відповідного повідомлення в письмовій формі разом з копіями підтвердних документів.

**Розгляд справи щодо надання уповноваження**

* 1. Справа протягом 15 (п’ятнадцяти) календарних днів з дня надходження до Міндовкілля перевіряється на комплектність і відповідність встановленим вимогам до оформлення. У разі наявності зауважень щодо комплектності та/або оформлення документів справи документи повертаються на доопрацювання.

Після доопрацювання справи установа може повторно надати її на розгляд до Міндовкілля.

За результатами опрацювання документи передаються на розгляд науково-експертній раді (далі – НЕР), якою надаються пропозиції та рекомендації щодо уповноваження установи.

* 1. Міндовкілля з урахуванням пропозицій та рекомендацій НЕР приймає рішення щодо уповноваження установи або відмови в її уповноваженні. Про результати розгляду та прийняте рішення Міндовкілля повідомляє установу листом.
	2. Підставами для прийняття рішення про відмову в уповноваженні установи є:

невідповідність установи вимогам уповноваження, необхідним для проведення державних випробувань за відповідним напрямком згідно із вимогами цього Порядку;

виявлення у справі недостовірних відомостей.

* 1. Рішення Міндовкілля може бути оскаржене установою у судовому порядку.

**Анулювання уповноваження**

* 1. Підставами для прийняття Міндовкілля рішення про анулювання уповноваження установи є:

внесення відповідним державним органом до Єдиного державного реєстру юридичних осіб, фізичних осіб-підприємців та громадських формувань запису про проведення державної реєстрації припинення юридичної особи (установи) у результаті її ліквідації, визнання банкрутом;

заява установи у довільній формі про анулювання уповноваження у зв’язку з припиненням діяльності у сфері проведення державних випробувань препаратів;

встановлення факту невідповідності установи вимогам уповноваження;

виявлення у звітах про результати державних випробувань недостовірної інформації;

порушення установою порядку проведення державних випробувань;

виявлення факту подання установою недостовірної інформації в справі;

не повідомлення про зміни даних у документах, що подавались для отримання уповноваження, протягом строку, встановленого пунктом 13 цього Порядку;

наявність судового рішення, що набуло законної сили, яким встановлено порушення установою вимог законодавства у сфері охорони навколишнього природного середовища;

невідповідність звітів про проведення державних випробувань заявленим методикам.

Установа може звернутись до Міндовкілля з оскарженням рішення про анулювання уповноваження протягом 10 (десяти) робочих днів після одержання повідомлення про таке анулювання.

Міндовкілля у місячний строк розглядає подану скаргу та приймає відповідне рішення.

Спори, що виникають у зв'язку із наданням уповноваження установи та його анулюванням, вирішуються відповідно до законодавства.

**Інформування**

* 1. Перелік уповноважених установ розміщується на офіційній сторінці Міндовкілля в мережі Інтернет.

Додаток 1

до Порядку уповноваження

 науково-дослідних установ, підприємств та організацій

на проведення державних

випробувань пестицидів та агрохімікатів

(пункт 6)

**Заява**

**на отримання уповноваження установою**

|  |  |
| --- | --- |
|  | - проведення токсиколого-гігієнічної оцінки  |
|  |  |
|  | - проведення біологічної оцінки  |
|  |  |
|  | - проведення екологічної оцінки |

|  |  |
| --- | --- |
| Повне найменування установи |  |
| Код ЄДПРОУ |  |
| Місцезнаходження |  |
| Прізвище, ім’я, по-батькові керівника |  |
| Номери засобів зв’язку:* телефон:
* факс:
* електронна пошта:
 |  |
| Напрям проведення державних випробувань, щодо оцінки біологічної ефективності препаратів (перелік культур, на яких планується проведення досліджень). |  |
| Напрям проведення державних випробувань, щодо екологічної оцінки препаратів (перелік нецільових об’єктів). |  |
| Напрям проведення державних випробувань, щодо токсиколого-гігієнічної оцінки препаратів. |  |
| Відокремлені структурні підрозділи, які здійснюватимуть дії щодо проведення державних випробувань препаратів у різних зонах України. |  |
| Перелік документів, що додаються до заявки. |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| (найменування посади) |  | (підпис) |  | (прізвище, ім’я, по-батькові) |

Додаток 2

до Порядку уповноваження

 науково-дослідних установ, підприємств та організацій

на проведення державних

випробувань пестицидів та агрохімікатів

(пункт 6)

**Відомості**

**про наявність відповідної матеріально-технічної бази, необхідної для проведення державних випробувань**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(назва установи)

Форма 1

ОСНАЩЕННЯ ВИПРОБУВАЛЬНИМ УСТАТКОВАННЯМ (ВУ)

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Назва ВУ, тип (марка), заводський та інвентарний номери | Назва випробувань та (або) характеристик (параметрів) продукції, матеріалу, що визначаються | Виробник (країна, підприєм- ство, фірма) | Основні технічні характе-ристики | Рік введення в експлуа-тацію | Міжкаліб-рувальний інтервал  | При-мітка |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
|  |  |  |  |  |  |  |

Форма 2

ВІДОМОСТІ ПРО ЗАСОБИ ВИМІРЮВАЛЬНОЇ ТЕХНІКИ (ЗВТ)

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Назва ЗВТ, тип (марка), заводський та інвентарний номери | Назва характеристики (параметра) продукції, матеріалу, що визначаються (вимірюються) | Виробник (країна,під-приємство, фірма) | Основні технічні характеристики (діапазон вимірювань, похибка, розширена невизначеність вимірювання) | Рік введення в експлуатацію | Міжкаліб-рувальний інтервал  | При-мітка |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
|  |  |  |  |  |  |  |

Продовження Додатку 2

Форма 3

ОСНАЩЕННЯ СТАНДАРТНИМИ ЗРАЗКАМИ (СЗ) ДЛЯ АНАЛІТИЧНОГО КОНТРОЛЮ

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Назва СЗ  | Позначення СЗ | Номінальне значення відкаліброваної характеристики  | Допустиме відхилення від номінального значення відкаліброваної характеристики | Позначення та назва нормативного документа, в якому встановлено застосування СЗ | Термін придатності(наявність та термін дії свідоцтвапро калібрування) | При-мітка |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
|  |  |  |  |  |  |  |

Форма 4

ОСНАЩЕННЯ МАТЕРІАЛЬНО-ТЕХНІЧНОЮ БАЗОЮ ДЛЯ ПРОВЕДЕННЯ ПОЛЬОВИХ ДОСЛІДЖЕНЬ

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Назва, тип (марка), заводський та інвентарний номери | Основні технічні характеристики | Рік введення в експлуатацію | Документи, що підтверджують право власності або оренди | Примітка |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| (найменування посади) |  | (підпис) |  | (прізвище, ім’я, по-батькові) |

Додаток 3

до Порядку уповноваження

 науково-дослідних установ, підприємств та організацій

на проведення державних

випробувань пестицидів та агрохімікатів

 (пункт 6)

**Відомості**

**про кадровий склад установи**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(назва установи)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Прізвище, ім’я, по-батькові | Посада, стаж роботи | Науковий ступінь, звання (№ диплома) |
|  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| (найменування посади) |  | (підпис) |  | (прізвище, ім’я, по-батькові) |

Додаток 4

до Порядку уповноваження

 науково-дослідних установ, підприємств та організацій

на проведення державних

випробувань пестицидів та агрохімікатів

 (пункт 7)

**Відомості**

**про наявність дослідних земельних ділянок, призначених для проведення польових та виробничих державних випробувань препаратів**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
(назва установи)

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №з/п | Місцезнаходження земельної ділянки | Кадастровий номер (за наявності) | Площа, га | Документи, що підтверджують право власності або користування |
|  |  |  |  |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| (найменування посади) |  | (підпис) |  | (прізвище, ім’я, по-батькові) |