



МІНІСТЕРСТВО ЕКОНОМІКИ УКРАЇНИ
(Мінекономіки)

вул. М. Грушевського 12/2, м. Київ, 01008, тел. (044)200-47-53, факс (044)253-63-71
E-mail: meconomy@me.gov.ua, <http://www.me.gov.ua>, код ЄДРПОУ 37508596

На № _____ від _____

Державна регуляторна служба
України

*Щодо погодження проекту
Закону України*

Міністерство економіки України надсилає на погодження проект Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів» (далі – проект Закону), розроблений на виконання кроку 178 плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 року № 276, та пункту 78 Плану законопроектної роботи Верховної Ради України на 2021 рік, затвердженого постановою Верховної Ради України від 2 лютого 2021 року № 1165-ІХ.

Просимо погодити проект Закону в десятиденний термін.

- Додатки:
1. Проект Закону на 36 арк. в 1 прим.
 2. Порівняльна таблиця до проекту Закону на 95 арк. в 1 прим.
 3. Аналіз регуляторного впливу на 24 арк. у 1 прим.
 4. Копія оприлюдненого повідомлення про оприлюднення проекту Закону на 1 арк. у 1 прим.

Заступник Міністра

Ірина НОВІКОВА

Щирова Н.С. 200-47-73*4107
0962613416



ДОКУМЕНТ СЕД Мінекономіки АСКОД
Сертифікат 58E2D9E7F900307B0400000018A218006B928600
Підписувач Новікова Ірина Юріївна
Дійсний з 28.07.2020 0:00:00 по 28.07.2022 0:00:00



Мінекономіки
2601-06/35448-03 від 07.07.2021
15:11:09

ЗАКОН УКРАЇНИ

Про внесення змін до деяких законів України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів

Верховна Рада України п о с т а н о в л я є:

I. Внести зміни до таких законів України:

1. У Законі України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» (Відомості Верховної Ради України, 2014 р., № 41-42, ст. 2024 із наступними змінами):

1) у статті 1:

у частині першій:

пункт 5 викласти в такій редакції:

«5) ароматизатори - ароматичні речовини, ароматичні препарати, термічно оброблені ароматизатори, ароматизатори коптильні, попередники аромату, а також інші ароматизатори та їх суміші, що не підпадають під зазначені категорії та не вживаються самостійно як харчовий продукт, та додаються до харчових продуктів з метою модифікації аромату та/або смаку таких харчових продуктів»;

пункт 14 викласти в такій редакції:

«14) вода питна - вода, яка відповідає вимогам, що встановлені законодавством України до води, призначеної для споживання людиною. Вода питна є харчовим продуктом»;

пункт 20 викласти в такій редакції:

«20) дієтична добавка - харчовий продукт, що споживається у невеликих визначених кількостях, як доповнення до звичайного харчового раціону та є концентрованим джерелом вітамінів і мінеральних речовин, та виготовлений у вигляді таблеток, капсул, драже, порошоків, рідин або інших формах»;

доповнити новими пунктами такого змісту:

після пункту 27 доповнити новими пунктами 27-1 – 27-2 такого змісту:

«27-1) заявник – оператор ринку харчових продуктів, об'єднання операторів ринку, уповноважена особа, що може представляти інтереси



ДОКУМЕНТ СЕД Мінекономіки АСКОД

Сертифікат 58E2D9E7F900307B0400000018233200EEF89400

Підписувач Любченко Олексій Миколайович

Дійсний з 25.05.2021 0:00:00 по 24.05.2023 23:59:59

Мінекономіки



2601-02/35319-03 від 06.07.20:

19:10

одного чи декількох операторів ринку харчових продуктів, яким подано передбачені цим Законом заяву і документи для отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, включення такого об'єкта до Переліку дозволених до виробництва/обігу об'єктів санітарних заходів (далі - Перелік) або внесення змін у відомості про такий об'єкт, що наявні в Переліку, або виключення такого об'єкта з Переліку відповідно до вимог цього Закону;

27-2) історія безпечного споживання – інформація щодо безпечності харчового продукту, яка ґрунтується на даних та досвіді споживання харчового продукту не менше ніж 25 років у звичайному раціоні значної кількості населення країни. Така інформація може включати, зокрема, результати наукових досліджень, статистичних спостережень, дані відповідних реєстрів»;

пункт 39 викласти в такій редакції:

«39) методичні настанови – документ рекомендаційного характеру, який містить роз'яснення щодо виконання загальних гігієнічних вимог, а також інших вимог, що визначені законодавством про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів, дотримання яких не є обов'язковим. Методичні настанови, не є нормативно-правовими актами і не потребують державної реєстрації»;

у пункті 48 слово «мікробних» замінити словом «біологічних»;

доповнити новим пунктом 48-1 такого змісту:

«48-1) новітній традиційний харчовий продукт – новітній харчовий продукт, за винятком харчових продуктів, зазначених у другому, четвертому, десятому, одинадцятому, дванадцятому та тринадцятому абзаці пункту 49 частини першої цієї статті, який належить до первинної продукції та має історію безпечного споживання у країні походження»;

пункт 49 викласти в такій редакції:

«новітній харчовий продукт – харчовий продукт, який не перебував в обігу в Україні до 1 січня 2022 року і має хоча б одну з таких ознак:

нову або навмисно модифіковану молекулярну структуру;

містить мікроорганізми, гриби або водорості, виділений або вироблений з них;

містить матеріали мінерального походження, виділений або вироблений з них;

містить рослини, виділений або виготовлений із них або з їх частин, за винятком випадків, коли цей харчовий продукт має історію безпечного споживання в Україні та складається, виділений або виготовлений з рослин або з сорту рослин того самого виду:

а) традиційними методами розмноження рослин, які використовувалися для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року;

б) нетрадиційними методами розмноження рослин, які не використовувалися для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року, якщо такі методи не призводять до значних змін у складі або структурі харчового продукту та не впливають на його поживну цінність, засвоюваність або рівень вмісту в ньому небажаних речовин;

містить інгредієнти тваринного походження, виділений або вироблений з них чи їх частин, за винятком інгредієнтів, отриманих з тварин, які є результатом традиційних методів селекції, що використовувались для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року;

містить культури клітин або культури тканин, виділений або вироблений з цих культур, які, в свою чергу, отримані з тварин, рослин, мікроорганізмів, грибів, водоростей;

є результатом виробничого процесу, що не використовувався для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року, який спричиняє суттєві зміни у його складі або структурі і відповідно впливає на його поживну цінність, засвоюваність або рівень вмісту в ньому небажаних речовин;

містить створені наноматеріали;

вітаміни, мінерали та інші речовини у випадку, якщо їх було вироблено із застосуванням виробничого процесу, який не використовувався в Україні до 1 січня 2022 року, або такі вітаміни, мінерали та інші речовини містять створені наноматеріали;

використовувався виключно в дієтичних добавках в Україні до 1 січня 2022 року, якщо він призначений для використання в харчових продуктах, відмінних від дієтичних добавок»;

пункт 50 викласти в такій редакції:

«50) об'єкти санітарних заходів - харчові продукти, ароматизатори, харчові добавки, харчові ензими, твердження про поживну цінність харчових продуктів та твердження про користь для здоров'я харчових продуктів»;

після пункту 73 доповнити новим пунктом 73-1 такого змісту:

«73-1) уповноважена установа – державна установа, підприємство, організація уповноважена центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, для проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єктів санітарних заходів»;

пункт 74 викласти в такій редакції:

«74) простежуваність – можливість встановити і відслідкувати харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або

речовини, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів, на всіх стадіях їх виробництва, переробки та обігу»;

у пункті 80 слово «рослин» замінити словами «захисту рослин»;

пункт 84 виключити;

після пункту 85 доповнити новими пунктами 85-1 – 85-4 такого змісту:

«85-1) твердження – позначка будь-якого типу та форми, включаючи малюнки, графічні зображення або символи, що згідно з законодавством не відносяться до обов'язкової інформації про харчові продукти та в якій стверджується або вказується, що харчовий продукт має певні властивості;

85-2) твердження про зниження ризику захворювання – твердження про користь для здоров'я, яке стверджує або вказує, що споживання певної категорії харчових продуктів, харчового продукту або складової харчового продукту значно знижує ризик розвитку певної хвороби;

85-3) твердження про користь для здоров'я – твердження, яке стверджує або вказує, що існує зв'язок між певною категорією харчових продуктів, харчовим продуктом, або однією з його складових та здоров'ям споживача;

85-4) твердження про поживну цінність – твердження, яке стверджує або вказує, що харчовий продукт має певні поживні властивості через його:

енергетичну цінність (калорійність), яку він має в зниженій або збільшеній кількості, або не має взагалі;

поживні речовини або інші речовини, які він має у зменшеній або збільшеній кількості, або не містить взагалі»;

після пункту 88 доповнити новим пунктом 88-1 такого змісту:

«88-1) фальсифікований харчовий продукт – харчовий продукт, виготовлений з метою умисного обману споживачів щодо якості та безпечності харчових продуктів з метою отримання економічної вигоди та має хоча б одну із ознак харчового шахрайства»;

після пункту 92 доповнити новим пунктом 92-1 такого змісту:

«92-1) харчовий продукт, що імітує інший аналогічний харчовий продукт (імітаційний харчовий продукт) – харчовий продукт, виготовлений відповідно до вимог законодавства, з повною або частковою заміною інгредієнтів, який може сприйматися споживачем як інший аналогічний харчовий продукт»;

частину другу викласти в такій редакції:

«2. Терміни «етикетка», «інгредієнт», «маркування», «мінімальний термін придатності харчового продукту» та «дата «вжити до» вживаються у

значеннях, наведених у Законі України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів».

Термін «пестициди» вживається у значенні, наведеному у Законі України «Про пестициди і агрохімікати».

Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у Законі України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин».

2) у частині другій статті 4:

абзац четвертий викласти в такій редакції:

«включення до Переліку об'єктів санітарних заходів (далі – Перелік) визначених цим Законом»;

абзац п'ятий викласти в такій редакції:

«видачі, тимчасового припинення дії, анулювання та поновлення дії експлуатаційного дозволу»;

3) статтю 6 викласти в такій редакції:

«Стаття 6. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я

1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я:

1) встановлює належний рівень захисту здоров'я людей;

2) забезпечує включення до Переліку та ведення Переліку таких об'єктів санітарних заходів:

новітніх харчових продуктів;

харчових добавок;

ароматизаторів;

харчових ензимів;

вод природних мінеральних;

тверджень про поживну цінність;

тверджень про користь для здоров'я.

2. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує:

1) показники безпечності харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів;

- 2) критерії віднесення води питної до категорії «вода природна мінеральна»;
- 3) окремі показники якості харчових продуктів;
- 4) правила додавання вітамінів, мінеральних речовин та деяких інших речовин до харчових продуктів;
- 5) порядок повідомлення про харчові отруєння, інфекційні захворювання, пов'язані із споживанням харчових продуктів;
- 6) порядок включення до Переліку об'єктів санітарних заходів визначених пунктом 2 частини першої статті 6 цього Закону;
- 7) вимоги до об'єктів санітарних заходів визначених пунктом 2 частини першої статті 6 цього Закону.

Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом».

- 4) статтю 7 викласти в такій редакції:

«Стаття 7. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів

1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, затверджує:

гігієнічні вимоги до виробництва та обігу харчових продуктів;

порядок затвердження експортних потужностей, ведення їх реєстру та внесення змін до нього;

правила забою тварин.

2. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів погоджує методичні настанови та розміщує їх на своєму офіційному вебсайті.

Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом».

- 5) розділ III виключити;

- б) частину другу статті 18 виключити;

- 7) у частині першій статті 19:

у пункті 11 слово «затверджені» замінити словом «погоджені»;

у пункті 13 слова «державній реєстрації» замінити словами «включенню до Переліку»;

8) у статті 20:

частину другу доповнити новим пунктом такого змісту:

«10) розміщувати в закладах громадського харчування та роздрібної торгівлі харчовими продуктами їх реєстраційний (особистий) номер відповідної потужності в доступному для споживачів місці»;

у частині четвертій після слів «роздрібну торгівлю» доповнити словами «харчовими продуктами»;

9) у статті 21:

у пункті 6 частини третьої слова «які повинні застосовуватися на постійній основі» замінити словами «валідації і верифікації»;

частину четверту викласти в такій редакції:

«4. Вимоги щодо розроблення, впровадження та використання постійно діючих процедур, які базуються на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, допускають застосування спрощеного підходу, за умови якщо такий підхід забезпечує однаковий рівень захисту здоров'я споживачів, що і в разі запровадження принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, як це описано у частині третій цієї статті. При цьому застосування спрощеного підходу може, в тому числі, передбачати:

1) у разі якщо за результатами проведеного аналізу небезпечних факторів визначено відсутність критичних контрольних точок, дотримання загальних гігієнічних вимог щодо поводження з харчовими продуктами, передбачених статтями 40 – 51 цього Закону, є достатнім, оператор ринку розробляє процедури, які повинні застосовуватися на постійній основі, з метою перевірки результативності заходів (верифікація);

2) на потужностях з незначним ступенем ризику, на яких не здійснюються підготовка, обробка чи переробка харчових продуктів, небезпечні фактори можуть контролюватися за допомогою програм-передумов;

3) можливість застосування типових планів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, які містяться у відповідних методичних настановах та які включають інформацію про небезпечні фактори, програми-передумови, процедури в критичних контрольних точках та процедури ведення записів. При цьому використання типового плану системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках є можливим виключно у разі, якщо потужність відповідає тому опису, який містять відповідні методичні настанови;

4) у разі застосування процедур візуального моніторингу ведення записів тільки у випадках, коли виявлена невідповідність установленим вимогам. Такі записи повинні включати, в тому числі, опис корекцій та корегувальних дій.»;

10) статтю 22 викласти в такій редакції:

«Стаття 22. Вимоги до забезпечення простежуваності

1. Простежуваність харчових продуктів, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів повинна бути забезпечена операторами ринку на всіх стадіях їх виробництва та обігу.

2. Оператори ринку повинні мати можливість ідентифікувати інших операторів ринку, що постачають та яким постачаються харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів.

3. Оператори ринку повинні запровадити системи та процедури, що дозволяють систематизувати інформацію про операторів, що постачають та яким постачаються харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів.

Інформація, зазначена у цій частині, повинна надаватися на вимогу компетентного органу.

4. Для забезпечення простежуваності харчові продукти, що розміщуються на ринку, або, будуть розміщуватися на ринку, повинні бути належним чином марковані або позначені згідно з документацією або інформацією відповідно до вимог чинного законодавства.

5. Оператори ринку, які здійснюють виробництво та/або обіг харчових продуктів, повинні не пізніше 72 годин з моменту поставки надати операторам ринку, до яких постачаються ці харчові продукти, а також на вимогу компетентного органу, таку інформацію:

1) назву та інші відомості, які дозволяють ідентифікувати харчовий продукт, а для харчових продуктів, які є паростками, пророщеним насінням або насінням, призначеним для вирощування паростків, – додатково відомості про таксономічне найменування рослини;

2) кількість харчового продукту в одиницях маси, об'єму або іншої фізичної величини;

3) відомості, які дозволяють ідентифікувати партію харчового продукту або партію вантажну;

4) дату відправлення партії харчового продукту або партії вантажної;

5) найменування та місцезнаходження потужності, з якої постачається харчовий продукт, а також, якщо така потужність знаходиться в Україні – її реєстраційний (особистий) номер;

б) найменування та місцезнаходження оператора ринку, який постачає харчовий продукт, якщо вони відрізняються від найменування та місцезнаходження потужності, з якої постачається харчовий продукт;

7) найменування та місцезнаходження потужності, до якої постачається харчовий продукт, а також реєстраційний номер, якщо така потужність знаходиться в Україні;

8) найменування та місцезнаходження оператора ринку, потужності, до якої постачається харчовий продукт, якщо вони відрізняються від найменування та місцезнаходження потужності, до якої постачається харчовий продукт.

6. Інформація, передбачена частинами першою – п'ятою цієї статті, повинна зберігатися оператором ринку протягом:

1) 90 днів з настання дати «вжити до», зазначеної в маркуванні відповідних харчових продуктів;

2) 180 днів з настання дати «Краще спожити до», зазначеної в маркуванні відповідних харчових продуктів;

3) чотирьох років з дати виробництва харчових продуктів, для яких нормативно-правовими актами не вимагається зазначати в маркуванні дату «вжити до» або дату «Краще спожити до», окрім свіжих фруктів та овочів;

4) 30 днів з останнього очікуваного дня споживання для свіжих фруктів та овочів.

7. Оператори ринку самостійно визначають форму (електронну та/або паперову) ведення інформації, передбаченої частинами першою – п'ятою цієї статті, а також її надання компетентному органу та іншим операторам ринку

8. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, погоджує методичні настанови щодо забезпечення простежуваності операторами ринку.»;

11) статтю 23 викласти у такій редакції:

«Стаття 23. Експлуатаційний дозвіл

1. Оператори ринку, що провадять діяльність, пов'язану з виробництвом та/або зберіганням харчових продуктів тваринного походження, повинні отримати експлуатаційний дозвіл, який видається територіальними органами компетентного органу на кожну окрему потужність до початку її експлуатації.

2. Обов'язок отримання експлуатаційного дозволу не поширюється в частині відповідної діяльності на операторів ринку, які здійснюють:

первинне виробництво харчових продуктів тваринного походження, а також пов'язану з ним діяльність, зокрема зберігання та поводження з первинною продукцією в місці первинного виробництва, за умови що при цьому істотно не змінюється стан такої продукції;

транспортування харчових продуктів тваринного походження, у тому числі тих, які потребують дотримання температурного режиму та не можуть зберігатися при температурі вище 10°C, залишаючись придатними для споживання людиною;

зберігання харчових продуктів тваринного походження, які не потребують дотримання температурного режиму та можуть зберігатися при температурі вище 10°C, залишаючись придатними для споживання людиною;

виробництво та/або зберігання харчових продуктів, інгредієнтами яких є виключно продукти рослинного походження та/або перероблені продукти тваринного походження та/або один з основних інгредієнтів яких є яйця курячі харчові;

експлуатацію закладів громадського харчування та/або закладів роздрібної торгівлі харчовими продуктами та/або виробництво ремісничих харчових продуктів, виробництво харчових продуктів тваринного походження на малих потужностях з виробництва харчових продуктів тваринного походження.

3. Експлуатаційний дозвіл видається на потужності, що розташовані за однією адресою (з деталізацією на рівні виробничої лінії та/або харчових продуктів залежно від виду діяльності оператора ринку) і визначені оператором ринку. На одну потужність може бути видано не більше одного експлуатаційного дозволу.

4. Для отримання експлуатаційного дозволу оператор ринку подає заяву, в якій зазначаються найменування, ідентифікаційний код згідно з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, місцезнаходження або прізвище, ім'я, по батькові, реєстраційний номер облікової картки платника податків чи серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті), місце проживання оператора ринку, назва (опис) потужності, її адреса, заплановані види діяльності та перелік харчових продуктів, які планується виробляти або зберігати, вид оператора ринку за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва). Заява про видачу експлуатаційного дозволу підписується оператором ринку або уповноваженою ним особою.

5. Не пізніше 15 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу заяви про видачу або переоформлення експлуатаційного дозволу здійснюється інспектування потужності, за результатами якого визначається її відповідність вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.

6. Підставою для відмови у видачі експлуатаційного дозволу є:

1) відсутність у заяві про видачу експлуатаційного дозволу інформації, передбаченої законодавством;

2) відсутність підтвердження внесення відповідної плати (адміністративного збору) за видачу експлуатаційного дозволу та поновлення його дії;

3) виявлення у заяві про видачу експлуатаційного дозволу недостовірних відомостей;

4) встановлення за результатами інспектування потужності її невідповідності вимогам законодавства;

5) незабезпечення агропродовольчим ринком належних умов для роботи лабораторії, зокрема, ненадання у користування службових приміщень, облаштованих опаленням, електрикою, вентиляцією, водопроводом з гарячою і холодною водою, каналізацією.

7. Відмова у видачі експлуатаційного дозволу з підстав, не передбачених цим Законом, забороняється. У рішенні про відмову у видачі експлуатаційного дозволу обов'язково зазначаються підстава для відмови та фактичні обставини, що підтверджують наявність такої підстави.

8. Рішення про видачу або про відмову у видачі експлуатаційного дозволу приймається не пізніше 30 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу відповідної заяви від оператора ринку.

9. Копія рішення про відмову у видачі експлуатаційного дозволу надається (надсилається) оператору ринку не пізніше наступного робочого дня з дня його прийняття.

10. Рішення про відмову у видачі експлуатаційного дозволу може бути оскаржене до компетентного органу або суду.

11. Після усунення причин, що стали підставою для відмови у видачі експлуатаційного дозволу, оператор ринку має право повторно звернутися із заявою про видачу експлуатаційного дозволу.

12. Потужностям, щодо яких прийнято рішення про видачу експлуатаційного дозволу, присвоюється реєстраційний номер.

13. За видачу експлуатаційного дозволу, поновлення його дії справляється плата (адміністративний збір), що зараховується до державного бюджету та становить 0,2 розміру прожиткового мінімуму, встановленого

для працездатних осіб на 1 січня календарного року, в якому подано заяву про видачу або поновлення дії експлуатаційного дозволу.

Переоформлення експлуатаційного дозволу здійснюються безоплатно.

14. Видача експлуатаційного дозволу, поновлення його дії здійснюються протягом двох робочих днів після отримання територіальним органом компетентного органу підтвердження внесення відповідної плати (адміністративного збору).

15. Експлуатаційний дозвіл має необмежений строк дії.

16. Порядок видачі, відмови у видачі, анулювання, тимчасового припинення дії, переоформлення, поновлення дії, форма експлуатаційного дозволу та вимоги до змісту відповідних заяв затверджуються Кабінетом Міністрів України.

17. Підставами для анулювання експлуатаційного дозволу є:

звернення оператора ринку із заявою про припинення експлуатації потужності, на яку отримано експлуатаційний дозвіл;

припинення юридичної особи;

припинення підприємницької діяльності фізичною особою - підприємцем;

невиконання оператором ринку припису виданого територіальним органом компетентного органу про усунення порушень вимог законодавства, із наданням обґрунтованого часу для їх усунення, що встановлено за результатами перевірки його виконання.

Оператор ринку, який має намір припинити експлуатацію потужності, на яку отримано експлуатаційний дозвіл, зобов'язаний звернутися до територіального органу компетентного органу із заявою про анулювання відповідного експлуатаційного дозволу не пізніше, ніж за п'ять робочих днів до припинення експлуатації такої потужності.

18. Підставою для переоформлення експлуатаційного дозволу є зміна категорії потужностей та/або додавання (виключення) коду категорії потужності за видами господарської діяльності.

У разі виникнення підстав для переоформлення експлуатаційного дозволу оператор ринку зобов'язаний протягом п'яти робочих днів з дня настання таких підстав подати територіальному органу компетентного органу заяву про переоформлення експлуатаційного дозволу разом з відомостями, що підтверджують зазначені зміни.

Територіальний орган компетентного органу приймає рішення про переоформлення експлуатаційного дозволу після інспектування потужності за результатами якого підтверджено відповідність вимогам законодавства.

19. Анулювання експлуатаційного дозволу здійснюється протягом двох робочих днів з дня отримання відповідним територіальним органом компетентного органу відповідної заяви або встановлення факту невиконання припису за результатами перевірки щодо його виконання.

20. У разі ремонту або реконструкції потужності, на яку видано експлуатаційний дозвіл, що має наслідком істотну зміну характеристик виробничих приміщень та технологічних процесів або видів діяльності, зазначених в експлуатаційному дозволі, оператор ринку повинен не пізніше ніж за 15 календарних днів до відновлення експлуатації потужності звернутися до територіального органу компетентного органу із заявою про проведення позапланового інспектування потужності.

Інспектування потужності, зазначеної у абзаці першому цієї частини проводиться компетентним органом протягом 15 календарних днів з дня отримання ним відповідної заяви від оператора ринку.

Оператор ринку має право відновити експлуатацію потужності після проведення відповідної реконструкції, якщо за результатами позапланового інспектування встановлено відповідність потужності вимогам законодавства.

21. Відомості про видані експлуатаційні дозволи вносяться територіальним органом компетентного органу до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, не пізніше наступного робочого дня, після дня прийняття рішення про їх видачу.

Ведення реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, забезпечує компетентний орган.

Порядок ведення реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, затверджується центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів.

22. Компетентний орган забезпечує відкритий та безоплатний доступ до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, шляхом його розміщення на своєму офіційному вебсайті.».

12) у статті 24:

частину другу викласти в такій редакції:

«2. У разі тимчасового припинення дії експлуатаційного дозволу інформація про це вноситься до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, та оприлюднюється компетентним органом на його офіційному вебсайті не пізніше наступного робочого дня, після дня прийняття рішення про тимчасове припинення дії експлуатаційного дозволу.»;

13) у статті 25:

у частині третій після абзацу першого доповнити новим абзацом такого змісту:

«Виробники ремісничих харчових продуктів та харчових продуктів тваринного походження на малих потужностях з виробництва харчових продуктів тваринного походження додатково в заяві зазначають кількість харчового продукту в одиницях маси, об'єму або іншої фізичної величини (на тиждень в середньому впродовж року).»;

частину одинадцяту виключити;

14) у статті 27:

частину четверту виключити;

у частині п'ятій слова «для якої компетентним органом України проведено перевірку виконання встановлених вимог» виключити;

15) статтю 29 викласти у такій редакції:

«Стаття 29. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку

1. Включенню до Переліку підлягають:

1) новітні харчові продукти;

2) харчові добавки;

3) ароматизатори, за виключенням окремої групи ароматизаторів, визначеної центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я;

4) харчові ензими;

5) вода питна, яку планується віднести до категорії «вода природна мінеральна»;

6) твердження про поживну цінність харчових продуктів та твердження про користь для здоров'я харчових продуктів.

2. Забороняється вимагати включення до Переліку об'єкти санітарних заходів або окремі показники якості, не передбачені частиною першою цієї статті.

3. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку забезпечує центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.

4. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку здійснюється безоплатно на необмежений строк.

5. Для здійснення включення об'єктів санітарних заходів, зазначених в частині першій цієї статті, до Переліку, заявник подає до центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, заяву і такі документи:

- 1) технічне досьє об'єкта санітарних заходів;
- 2) резюме (короткий виклад) технічного досьє об'єкта санітарних заходів;
- 3) експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів.

6. За достовірність відомостей, що містяться у документах, зазначених у пунктах 1 – 2 частини п'ятої цієї статті, та поданих з метою включення об'єкта санітарних заходів до Переліку, а також за додержання прав інтелектуальної власності, пов'язаних з такими відомостями, несе відповідальність заявник.

7. Заявник має право додати до заяви клопотання про забезпечення режиму конфіденційності окремих відомостей, що містяться в технічному досьє. Таке клопотання повинно містити перелік відомостей, що містяться в технічному досьє, які заявник визначив як конфіденційні, а також порядок та умови поширення таких відомостей. Клопотання про забезпечення режиму конфіденційності повинно містити обґрунтування того, яким чином розголошення відомостей, які заявник бажає залишити конфіденційними, може суттєво погіршити його конкурентне становище. Обґрунтування надається щодо кожного документа та інформації.

8. Не може бути конфіденційною така інформація:

- 1) найменування та місцезнаходження заявника;
- 2) назва та опис об'єкта санітарних заходів, що є предметом включення до Переліку;
- 3) обґрунтування використання харчової добавки, харчового ензиму або ароматизатора, що є предметом включення до Переліку, у визначеному харчовому продукті або категоріях харчових продуктів;
- 4) результати досліджень, проведених з метою доведення безпечності об'єкта санітарних заходів, що є предметом включення до Переліку;
- 5) методика лабораторних досліджень (випробувань) об'єкта санітарних заходів, що є предметом включення до Переліку, якщо подання такого метода (методики) передбачено у вимогах до змісту технічного досьє;
- 6) відомості, що підлягають внесенню до Переліку.

9. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я та уповноважена установа, їх посадові та службові особи повинні забезпечити дотримання режиму конфіденційності інформації, визначеної такою згідно з вимогами частин сьомої та восьмої цієї статті, та несуть відповідальність за його порушення відповідно до законодавства.

Якщо заявник відкликає з розгляду документи та інформацію, що надаються для проведення наукової (експертної) оцінки чи включення до Переліку об'єкта санітарних заходів, центральний орган виконавчої влади,

що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я та уповноважена установа повинні вжити заходів щодо дотримання режиму конфіденційності інформації, включаючи інформацію щодо якої не досягнуто згоди стосовно визначення статусу її конфіденційності, передбаченої абзацом першим цієї частини.

10. Рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку, або про відмову в його включенні приймає центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, протягом 30 робочих днів після отримання від заявника документів, передбачених частиною п'ятою цієї статті, про що протягом трьох робочих днів з дня, наступного за днем прийняття такого рішення письмово повідомляє заявника.

11. Рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку повинно визначати умови використання відповідного об'єкта санітарних заходів.

12. Якщо рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку або про відмову в такому включенні, не співпадає з рекомендацією, що міститься в експертному звіті про безпечність цього об'єкта, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, повинен мотивувати у відповідному рішенні свою незгоду з такою рекомендацією.

13. Підставою для відмови у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку є:

- 1) подання заявником неповного пакету документів, зазначених у частині п'ятій цієї статті;
- 2) некомплектність технічного досьє;
- 3) недостовірність відомостей, наведених у технічному досьє;
- 4) негативна оцінка наявних наукових даних, якими доводиться, що об'єкт санітарних заходів не спричиняє шкідливого впливу на здоров'я людини у тій кількості, в якій планується використовувати;
- 5) рекомендація про відмову у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку у зв'язку з його невідповідністю вимогам, встановленим центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я до об'єктів санітарних заходів, що міститься в експертному звіті про безпечність об'єкта санітарних заходів з відповідним обґрунтуванням.

14. Внесення відомостей про об'єкт санітарних заходів до відповідного Переліку здійснюється на підставі рішення про включення до Переліку об'єкта санітарних заходів протягом семи робочих днів після прийняття такого рішення.

15. Оператор ринку, що виробляє чи використовує об'єкт санітарних заходів, що включений до Переліку, повинен негайно повідомити центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, про будь-яку нову наукову або технічну інформацію, яка може вплинути на оцінку безпечності такого об'єкта санітарних заходів, навіть якщо така оцінка вже була здійснена. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, направляє таку інформацію до уповноваженої установи. За наявності достатніх підстав уповноважена установа може переглянути експертний звіт про безпечність такого об'єкта санітарних заходів в порядку, визначеному статтею 31 цього Закону.

16. Порядок, передбачений пунктом 6 частини другої статті 6 цього Закону, повинен визначати:

1) вимоги до документів зазначених у частині п'ятій цієї статті, що подаються заявником з метою включення об'єктів санітарних заходів до Переліку, включаючи форми і способи їх подання;

2) вимоги до наукової (експертної) оцінки об'єктів санітарних заходів, що підлягають включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону;

3) вимоги до експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів;

4) вимоги до Переліку та порядку його ведення;

5) інші вимоги, необхідні для включення об'єктів санітарних заходів, визначених у частині першій цієї статті, до Переліку.

17. Забороняється використання об'єктів санітарних заходів включених до Переліку з порушенням умов щодо таких об'єктів, зазначених у Переліку.

18. Формування та ведення Переліку забезпечує центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.

19. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, забезпечує відкритий та безоплатний доступ до Переліку шляхом його розміщення на своєму офіційному вебсайті.»;

16) статтю 30 викласти в такій редакції:

«Стаття 30. Наукова (експертна) оцінка та експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів

1. Для проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів та отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів заявник подає уповноваженій установі заяву про проведення такої оцінки, яку супроводжують такі документи:

1) технічне досьє;

2) резюме (короткий виклад) технічного досьє.

2. Наукова (експертна) оцінка об'єкта санітарних заходів з метою отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, за винятком вод природних мінеральних та новітніх харчових продуктів, які дозволено до використання відповідними міжнародними організаціями чи Європейським Союзом, може бути проведена за експрес-процедурою.

Для проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів та отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, який може бути виданий за експрес-процедурою, оператор ринку подає уповноваженій установі заяву про проведення такої оцінки, до якої додається технічне досьє для наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою, яке має містити:

1) копію звіту відповідної міжнародної організації або відповідної установи Європейського Союзу (у друкованій та електронній формах) із перекладом українською мовою, засвідченим підписом перекладача, який має документ, що підтверджує його кваліфікацію (засвідчена підписом перекладача копія такого документа додається до перекладу);

2) специфікацію;

3) методику проведення досліджень (випробувань) (за наявності).

3. Строк проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів та підготовки звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів з моменту отримання заяви та документів, зазначених в частинах першій або другій цієї статті становить:

1) для вод природних мінеральних та об'єктів санітарних заходів, що підлягають науковій (експертній) оцінці за експрес-процедурою, – 30 робочих днів

2) для харчових добавок, ароматизаторів, харчових ензимів, тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів, – 180 робочих днів;

3) для новітніх харчових продуктів – 270 робочих днів; для новітніх іноземних традиційних харчових продуктів – 135 робочих днів.

4. У разі недостатності інформації, що міститься у технічному досьє, для проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа може звернутися до заявника із запитом про надання додаткової інформації та/або пояснень. У такому разі перебіг строків, передбачених частиною третьою цієї статті для проведення наукової (експертної) оцінки, призупиняються до моменту отримання уповноваженою установою запитованої додаткової інформації та/або пояснень.

5. Якщо протягом строку, узгодженого уповноваженою установою з заявником для надання додаткової інформації та/або пояснень, заявник не надає таку інформацію, уповноважена установа готує експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів, виходячи із наявної інформації.

У випадку, якщо заявник надає додаткову інформацію за власної ініціативи, строк, вказаний у частині третій цієї статті, може бути продовжений на обґрунтовано визначений час, необхідний для урахування цієї інформації у процесі оцінки.

6. Під час проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа перевіряє інформацію, зазначену в документах, поданих заявником, та з'ясовує чи відповідає об'єкт санітарних заходів вимогам, встановленим центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.

7. За результатами проведеної наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, а також наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою уповноважена установа складає експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів, в якому рекомендує центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, включити цей об'єкт або відмовити у його включенні до Переліку. Рекомендація уповноваженої установи про відмову у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку має бути обґрунтованою.

8. Уповноважена установа протягом п'яти робочих днів з дня, наступного за днем завершення підготовки експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, надсилає цей звіт заявнику та розміщує його на своєму офіційному вебсайті з урахуваннями вимог щодо конфіденційності інформації відповідно до частин сьомої та восьмої статті 29 цього Закону.

9. Роботи з організації та проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, а також наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою здійснюються уповноваженою установою за плату згідно з договором між заявником та уповноваженою установою.

Розмір плати за проведення цих робіт визначається на основі методики, затвердженої центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, та не повинен перевищувати фактичної вартості проведених робіт.

10. Уповноважена установа подає центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, свої пропозиції, направлені на перегляд та оновлення нормативно-правових актів, прийнятих відповідно до цього розділу, для урахування наукового та технічного прогресу.

11. Уповноважена установа розробляє критерії відбору експертів для наукової та експертної оцінки, на підстави їх кваліфікації та досвіду у відповідній сфері. Для проведення робіт із наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, поданих для включення до Переліку, уповноважена установа може залучати кваліфікованих фахівців та науковців з різних установ та організацій.

12. Порядок та критерії уповноваження закладів, підприємств, установ на проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єктів санітарних заходів, що підлягають включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, а також позбавлення такого уповноваження встановлюється Кабінетом Міністрів України.»;

17) статтю 31 викласти в такій редакції:

«Стаття 31. Внесення змін до рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку, а також його скасування

1. Будь-який оператор ринку, який використовує об'єкти санітарних заходів, зазначені у частині першій статті 29, що включені до Переліку може звернутися до центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, із заявою про внесення змін до умов використання таких об'єктів або до інших вимог, що передбачені рішенням про включення відповідних об'єктів до Переліку.

Внесення змін до умов використання об'єктів санітарних заходів включених до Переліку або до інших вимог, що передбачені рішенням про їх включення до Переліку, здійснюється в порядку, визначеному статтями 29 та 30 цього Закону, з урахуванням особливостей, передбачених цією статтею.

2. Заява, зазначена в частині першій цієї статті, повинна містити посилання на реєстраційний номер об'єкта санітарних заходів у Переліку. До такої заяви додаються:

1) технічне досьє, що містить нову інформацію про об'єкт санітарних заходів включений до Переліку;

2) нове резюме (стислий виклад) технічного досьє;

3) експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів з рекомендацією про внесення змін до умов використання та інших вимог, що передбачені рішенням про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку.

3. Повторна наукова (експертна) оцінка безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, проводиться уповноваженою установою за зверненням оператора ринку, центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, або за власною ініціативою у разі отримання нової обґрунтованої інформації, що стосується

безпеки раніше включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів. За результатами повторної наукової (експертної) оцінки безпеки об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа надає експертний звіт про безпеку відповідного об'єкта санітарних заходів із зазначенням однієї з таких рекомендацій:

1) залишити рішення про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку без змін;

2) внести зміни до умов використання відповідного об'єкта санітарних заходів або до інших вимог, що передбачені рішенням про його включення до Переліку;

3) скасувати рішення про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку.

4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, приймає рішення про внесення змін до умов використання включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів або до інших вимог, передбачених рішенням про його включення до Переліку, або про скасування рішення про його включення до Переліку з урахуванням експертного звіту про безпеку такого об'єкта, який містить рекомендацію щодо прийняття відповідного рішення.

5. У разі отримання інформації, що свідчить про небезпечність включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів, та відсутності інших способів запобігання шкідливому впливу такого об'єкта санітарних заходів на життя або здоров'я людини, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може прийняти рішення про зупинення дії рішення про включення відповідного об'єкта до Переліку до отримання експертного звіту про безпеку такого об'єкта, передбаченого частиною третьою цієї статті.

6. У разі прийняття рішення про зупинення дії або скасування рішення про включення до Переліку об'єктів санітарних заходів, зазначених у частині першій статті 29 цього Закону, забороняється використання та обіг таких об'єктів санітарних заходів.

7. Відомості про рішення, прийняте відповідно до вимог цієї статті, вноситься до Переліку не пізніше наступного робочого дня після його прийняття.»;

18) частину четверту статті 32 викласти в такій редакції:

«4. Забороняється використання, виробництво та обіг об'єктів санітарних заходів, які не включено до Переліку відповідно до вимог цього Закону.»;

19) у статті 33:

у частині першій після слів «при виробництві» доповнити словами «та обігу»;

частину другу доповнити словами «про безпеку та окремі показники якості харчових продуктів.»;

частину третю викласти в такій редакції:

«3. Методичні настанови розробляються об'єднаннями операторів ринку і погоджуються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини.»;

у частині четвертій слово «затверджено» замінити словом «погоджено»;

пункт 3 частини п'ятої доповнити словами «в методичних настановах»;

у частинах шостій та сьомій слово «затверджено» замінити словом «погоджено»;

у частинах восьмій та дев'ятій слово «затвердження» замінити словом «погодження»;

20) статтю 36 викласти в такій редакції:

«Стаття 36. Обіг харчових продуктів на агропродовольчих ринках

1. Цілі туші або частини туш парнокопитних тварин, туші диких тварин, свійської птиці, кролів, нутрій, риба, мед, яйця, молоко неперероблене, молочні продукти домашнього виробництва і продукти рослинного походження можуть реалізовуватися на агропродовольчих ринках за умови підтвердження їхньої придатності за результатами досліджень (випробувань) акредитованої лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку, державним інспектором, який знаходиться на цьому ж ринку.

Не підлягають зазначеним дослідженням (випробуванням) харчові продукти промислового виробництва, які супроводжуються документами, що забезпечують простежуваність.

2. На цілі туші або частини туш парнокопитних тварин, туші диких тварин, свійської птиці, кролів, нутрій наносяться позначки придатності, якщо за результатами досліджень (випробувань) акредитованої лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку, підтверджено придатність їх для споживання людиною.

Придатність для споживання людиною риби, меду, яєць, молока необробленого, молочних продуктів домашнього виробництва і продуктів рослинного походження підтверджується результатами лабораторних досліджень (випробувань).

3. На тушах, які на підставі результатів лабораторних досліджень (випробувань) визначено непридатними, та які не можуть використовуватися для споживання людиною, наносяться насічки на усю поверхню туші, що вказує на непридатність харчового продукту для споживання людиною.

4. Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але не становить безпосередньої загрози (низький ризик) для здоров'я людини, не допускається до реалізації та утилізується власником.

Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але становить безпосередню загрозу (високий ризик) для здоров'я людини, підлягає негайному вилученню власником та утилізації або знищенню під контролем державного інспектора відповідно до законодавства.

5. Забороняється функціонування агропродовольчого ринку за відсутності акредитованої лабораторії.

6. Забороняється реалізація на агропродовольчих ринках грибів, крім грибів промислового виробництва та лісових білих грибів.

7. Торгові місця на агропродовольчих ринках надаються адміністрацією (власником) агропродовольчого ринку особам, які здійснюють реалізацію продуктів, зазначених у першому реченні частини першої цієї статті, після надання ними результатів лабораторних досліджень (випробувань).»;

21) у статті 37:

частину першу доповнити новим пунктом такого змісту:

«8) виправлення маркування перероблених та неперероблених харчових продуктів тваринного походження»;

у частині другій:

пункти 3-4 викласти в такій редакції:

«3) неправильно марковані, в тому числі, мають дату «вжити до» або мінімальний термін придатності харчового продукту, що минули;

4) не включено до Переліку відповідно до вимог цього Закону;»;

абзац сьомий викласти в такій редакції:

«Харчові продукти, зазначені у цій частині, підлягають вилученню та/або відкликанню з обігу відповідно до вимог цього Закону.»;

частину третю викласти в такій редакції:

«3. Об'єкти санітарних заходів, що вилучені та/або відкликанні з обігу у зв'язку неправильним маркуванням, можуть бути повернуті в обіг за умови забезпечення виправлення відповідно до законодавства.»;

22) статтю 38 виключити;

23) у статті 40:

у частині третій після слів «засоби захисту рослин» доповнити словами «та біоциди»;

у пункті 1 частини сьомої після слів «захисту рослин» доповнити словами «та біоцидів»;

24) частину другу статті 45 викласти в такій редакції:

«2. Оператори ринку зобов'язані вживати такі заходи для забезпечення роботи обладнання та засобів вимірювальної техніки, що є достатніми для виробництва харчових продуктів, які відповідають вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.

Засоби вимірювальної техніки повинні відповідати вимогам законодавства про метрологію та метрологічну діяльність.»;

25) статтю 48 доповнити новою частиною такого змісту:

«2. Забороняється допускати до безпосереднього виробництва харчових продуктів та до харчових продуктів персонал, який має медичні протипоказання до роботи з харчовими продуктами та/або хворіє та/або є носієм хвороб, що можуть бути передані через харчові продукти та/або через відповідні технологічні процеси, а також у разі, коли існує вірогідність прямого і непрямого забруднення харчових продуктів.

Персонал потужностей, який має зазначені симптоми та може перебувати в контакті з харчовими продуктами, має негайно повідомити про це оператора ринку.»;

26) частину другу статті 62 викласти в такій редакції:

«2. Адміністративною послугою у сфері безпечності харчових продуктів є видача експлуатаційного дозволу.»;

27) доповнити новим розділом такого змісту:

«Розділ XII. ПРИКІНЦЕВІ ТА ПЕРЕХІДНІ ПОЛОЖЕННЯ

1. Оператори ринку, які отримали експлуатаційний дозвіл до набрання чинності Законом України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо харчових продуктів», зобов'язані подати заяву про державну реєстрацію потужності до територіального органу компетентного органу відповідно до вимог цього Закону.

2. Установити, що експлуатаційні дозволи, які були видані органами державної санітарно-епідеміологічної служби, втрачають чинність з 1 січня 2022 року.».

2. У Законі України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин» (Відомості Верховної Ради України, 2017 р., № 31, ст. 343 із наступними змінами):

1) у частині першій статті 1:

доповнити частину новим пунктом 33-1 такого змісту:

«33-1) рейтинг дотримання загальних гігієнічних вимог - рейтингова оцінка відповідності операторів ринку харчових продуктів вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів в частині дотримання загальних гігієнічних вимог щодо поводження з харчовими продуктами, яка встановлюється за результатами здійснення державного контролю;»;

після пункту 37 доповнити новим пунктом 37-1 такого змісту:

«37-1) уповноважена оператором ринку особа – особа, яка уповноважена оператором ринку на представництво його інтересів на підставі закону, статутних документів, посадових інструкцій, довіреності та/або доручення;»;

після пункту 39 доповнити новим пунктом 39-1 такого змісту:

«39-1) харчове шахрайство – діяння, яке є умисним, здійснюється з метою отримання економічної вигоди та має одну або декілька таких ознак: вводить споживача в оману та порушує законодавство про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів щодо зміни характеристик харчового продукту та/або неправомірного використання знаку для товарів та послуг, та/або копіювання форми, упаковки, зовнішнього оформлення, та/або прямого відтворення харчового продукту іншого оператора ринку із самовільним використанням його найменування;»;

2) частину першу статті 6 доповнити новим пунктом такого змісту:

«8) порядок визначення рейтингової оцінки, формування та ведення рейтингу дотримання загальних гігієнічних вимог закладами громадського харчування та роздрібною торгівлі харчовими продуктами;»;

3) у статті 7:

у частині першій:

у пункті 5 слова «а також» виключити;

після пункту 12 доповнити новим пунктом 12-1 такого змісту:

«12-1) веде рейтинг дотримання загальних гігієнічних вимог закладами громадського харчування та роздрібною торгівлі харчовими продуктами у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів;»;

частину третю викласти в такій редакції:

«3. Керівник компетентного органу покладає виконання повноважень головного державного інспектора та/або головного державного ветеринарного інспектора на керівника територіального органу його заступників та/або керівників структурних підрозділів та/або їх заступників,

за умови їх відповідності вимогам, встановленим цим Законом відповідно до державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора.»;

у частині четвертій слова «та» замінити словами «та/або»;

доповнити статтю новою частиною п'ятою такого змісту:

«5. Керівники територіальних органів компетентного органу в межах відповідних адміністративно-територіальних одиниць покладають виконання повноважень державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора на посадових осіб територіальних органів за умови їх відповідності вимогам, встановленим цим Законом.»;

4) частину п'яту статті 9 викласти в такій редакції:

«5. Компетентний орган має право здійснювати планові та позапланові перевірки уповноважених осіб, уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій.

Підставами для здійснення планової перевірки діяльності офіційних ветеринарних лікарів, уповноважених ветеринарів, працівників бійні, уповноважених на виконання обов'язків помічника державного ветеринарного інспектора є щорічний план державного контролю операторів ринку на яких вони здійснюють свої повноваження.

Підставами для здійснення позапланової перевірки діяльності офіційних ветеринарних лікарів, уповноважених ветеринарів, працівників бійні, уповноважених на виконання обов'язків помічника державного ветеринарного інспектора є виявлення невідповідності діяльності оператора ринку вимогам законодавства або наявність обґрунтованої підозри щодо такої невідповідності, а також в інших встановлених законодавством випадках.

Підставами для позапланової перевірки уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій є:

1) подання уповноваженою акредитованою лабораторією, референс-лабораторією письмової заяви до компетентного органу про проведення перевірки за бажанням відповідної лабораторії;

2) звернення фізичної особи (фізичних осіб) про порушення, що заподіяло шкоду її (їх) правам, законним інтересам, життю чи здоров'ю, навколишньому природному середовищу чи безпеці держави, з наданням документів чи їх копій, що підтверджують такі порушення (за наявності);

3) отримання компетентним органом результатів арбітражного дослідження (випробування), якими не підтверджуються результати проведеного уповноваженою акредитованою лабораторією, референс-лабораторією основного дослідження (випробування).

Якщо за результатами планової або позапланової перевірки виявлено факт невиконання або неналежного виконання уповноваженою особою своїх

обов'язків, компетентний орган має право позбавити таку особу уповноваження (повністю або в частині окремих обов'язків).

Уповноважена акредитована лабораторія, референс-лабораторія може бути позбавлена уповноваження за одним або кількома напрямками лабораторних досліджень (випробувань) у порядку, затвердженому Кабінетом Міністрів України.»;

5) частину першу статті 10 доповнити новим пунктом такого змісту:

«б) на вимогу оператора ринку письмово інформувати його про порядок оскарження прийнятих (виданих) ними рішень, приписів, дій та бездіяльності;»;

б) у статті 19:

в абзаці шостому частини другої після слів «забруднюючих речовин» доповнити словами «визначення мікробіологічних критеріїв та протимікробної резистентності»;

абзац дев'ятий частини третьої викласти в такій редакції:

«Одна й та сама особа не може здійснювати аудит на одній і тій самій потужності більше двох разів поспіль»;

абзац п'ятий частини четвертої доповнити словом «простежуваності»;

7) у статті 21:

у частині третій:

у пункті 13 слово «стандартизації» виключити;

абзаци п'ятнадцятий – сімнадцятий виключити;

у частині четвертій слова «затверджує методи (методики) відбору зразків» замінити словами «затверджує методи (методики) відбору зразків та лабораторних досліджень (випробувань)»;

частину сьому викласти в такій редакції:

«7. Відбір зразків здійснюється в межах граничних норм, встановлених відповідними нормативно-правовими актами.»;

у частині дванадцятій слова «уповноважену референс-лабораторію» замінити словами «уповноважену лабораторію»;

друге речення частини п'ятнадцятої виключити;

друге речення частини сімнадцятої викласти в такій редакції:

«До завершення такої перевірки та усунення виявлених невідповідностей уповноважена лабораторія не має права проводити лабораторні дослідження (випробування) для цілей державного контролю в частині певних видів (напрямів) лабораторних досліджень (випробувань), за якими виявлено невідповідності»;

8) у статті 22:

частину другу викласти в такій редакції:

«2. Акредитована лабораторія, референс-лабораторія може бути уповноважена на проведення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за одним або кількома напрямками лабораторних досліджень (випробувань).

У разі прийняття компетентним органом рішення про відмову в уповноваженні акредитованої лабораторії, референс-лабораторії на здійснення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю нова заява про уповноваження акредитованої лабораторії, референс-лабораторії разом з доданими до неї документами може подаватися не раніше ніж через шість місяців з дати прийняття відповідного рішення про відмову.»;

частину третю доповнити словами «із застосуванням інформаційно-телекомунікаційної системи компетентного органу»;

9) у частині четвертій статті 40 слова «та/або» замінити словом «та»;

10) у статті 41:

частину шосту викласти в такій редакції:

«6. Вантаж із продуктами приймається до перевірки державним ветеринарним інспектором, якщо оператор ринку або особа, відповідальна за вантаж, надіслала щонайменше за 24 години до фактичного прибуття вантажу на відповідний призначений прикордонний інспекційний пост:

або повідомлення в електронному або письмовому вигляді про його надходження і таке повідомлення містить усю необхідну інформацію (опис продуктів у вантажі, копії міжнародного сертифіката та інших документів, які вимагаються згідно із законом, орієнтовний час прибуття вантажу на призначений прикордонний інспекційний пост);

або відповідну заповнену частину загального ветеринарного документа на ввезення.

Порушення строку надіслання повідомлення, передбаченого цією частиною, є підставою для відкладення державним ветеринарним інспектором початку здійснення відповідних перевірок до 24 годин від часу отримання відповідним призначеним прикордонним інспекційним постом відповідного повідомлення.»;

доповнити новою частиною такого змісту:

«12. Оператори ринку, які є резидентами України, та ввозять (пересилають) на митну територію України вантажі із продуктами, повинні мати експлуатаційний дозвіл або державну реєстрацію потужності.»;

11) частину третю статті 42 доповнити новим пунктом такого змісту:

«4) перевіряє наявність експлуатаційного дозволу та/або державної реєстрації потужності оператора ринку у випадках, передбачених частиною дванадцятою статті 41 цього Закону;»;

12) у пункті 2 частини третьої статті 48 слова «країни-експортера» виключити;

13) у пункті 2 частини другої статті 54 слово «сьомої» замінити словом «дев'ятої»;

14) у частині першій статті 55:

перше речення доповнити словами «(або підписом та печаткою уповноваженої цим органом особи)»;

друге речення виключити;

15) у статті 63:

частину третю викласти в такій редакції:

«3. Розмір плати за здійснення державного контролю, що фінансується операторами ринку, затверджується центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, у порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, щороку проводить індексацію розмірів плати за здійснення державного контролю на відповідно до індексу інфляції, встановленого на 1 січня поточного року, та оприлюднює на своєму офіційному вебсайті розмір плати за здійснення державного контролю з урахуванням індексу інфляції.»;

частину четверту виключити;

16) статтю 64 викласти в такій редакції:

«Стаття 64. Державний контроль, що фінансується за рахунок операторів ринку

1. Державний контроль фінансується за рахунок операторів ринку або уповноважених ними осіб у таких випадках:

1) здійснення державного контролю вантажів, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, у тому числі з метою транзиту, чи вивозяться (пересилаються) з неї, крім державного контролю, що здійснюється в межах щорічного плану державного моніторингу;

2) здійснення державного контролю при проведенні експортно-імпортних операцій;

3) здійснення передзабійного та післязабійного огляду на відповідних потужностях, післязабійного огляду тварин, забитих на полюванні, а також

проведення лабораторних досліджень (випробувань) харчових продуктів на агропродовольчих ринках відповідно до законодавства;

4) здійснення позапланового заходу державного контролю за подання суб'єктом господарювання письмової заяви до територіального органу компетентного органу про здійснення заходу державного нагляду (контролю) за його бажанням (крім, позапланових заходів за результатами яких надається адміністративна послуга).

2. Розмір плати, яка стягується з оператора ринку на користь компетентного органу за здійснення позапланового заходу державного контролю за його бажанням, становить 1 розмір прожиткового мінімуму для працездатних осіб, встановленої законом на дату відповідного звернення оператора ринку.

Позаплановий захід державного контролю здійснюється після сплати суб'єктом господарювання або уповноваженою ним особою розміру плати на користь територіального органу компетентного органу.»;

17) у статті 65:

у частині першій:

абзац перший пункту 1 викласти в такій редакції:

«1. Оператори ринку несуть відповідальність в межах діяльності, яку вони здійснюють, за такі правопорушення:»;

у пункті 1 слова «якщо це створює загрозу для життя та/або здоров'я людини або тварини» виключити;

після пункту 5 доповнити новим пунктом 5-1 такого змісту:

«5-1) реалізація харчових продуктів або кормів, маркування яких не відповідає законодавству, якщо це не створює загрозу для життя та/або здоров'я людини або тварини, -

тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі двадцяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі п'ятнадцяти мінімальних заробітних плат;»;

після пункту 7 доповнити новим пунктом 7-1 такого змісту:

«7-1) невиконання обов'язку щодо письмового інформування компетентного органу, яке передбачене частинами третьою, п'ятою та дев'ятою статті 20 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів;»,-

тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі трьох мінімальних заробітних плат;»;

пункт 22 виключити;

доповнити частину новими пунктами 24-25 такого змісту:

«24) отримання та/або використання операторами ринку харчових продуктів, що були відправлені з потужностей, що не пройшли державної реєстрації або не отримали експлуатаційного дозволу, –

тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі тридцяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб – підприємців – у розмірі двадцяти мінімальних заробітних плат;

25) харчове шахрайство, –

тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'ятдесяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб – підприємців – у розмірі тридцяти мінімальних заробітних плат.».

у частині другій цифри «2 - 4, 6, 8, 9, 11, 12» замінити цифрами «2 – 4, 8, 16»;

18) у статті 66:

частину дев'ятнадцяту викласти в такій редакції:

«19. Оскарження постанови у справі в адміністративному (досудовому) порядку здійснюється шляхом подання скарги скаржником до територіального органу, який її виніс. Скарга, що надійшла до територіального органу, протягом трьох робочих днів передається (надсилається) разом із справою до компетентного органу та розглядається відповідним головним державним інспектором України (головним державним ветеринарним інспектором України) протягом десяти робочих днів з дня її отримання останнім.»;

у частині двадцять другій слова «залишення відповідної скарги без задоволення» замінити словами «прийняття рішення, зазначеного у частині двадцятій цієї статті, крім рішення про скасування постанови і закриття справи, яке набирає законної сили з моменту його проголошення»;

19) у частині другій статті 67 слова «і оприлюднення на офіційному вебсайті компетентного органу» виключити;

20) у пункті 3 розділу X «Прикінцеві та перехідні положення»:

абзац перший викласти в такій редакції:

«3. Установити, що до 1 липня 2025 року:»;

підпункт 2 викласти в такій редакції:

«2) вантажі, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, підлягають документальним перевіркам, перевіркам відповідності та фізичним перевіркам, що здійснюються у пунктах пропуску (пунктах контролю) через державний кордон України або в зонах митного контролю на митній території України, відповідно до вимог, встановлених розділом VII цього Закону;».

3. У Законі України «Про основні принципи та вимоги до органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції» (Відомості Верховної Ради України, 2018 р., № 36, ст. 275 із наступними змінами):

1) абзац четвертий частини четвертої статті 28 викласти в такій редакції:

«звітує щороку центральному органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері безпеності та окремих показників якості харчових продуктів, про видані ним сертифікати у порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики;»;

2) у частині третій статті 34 слова «Переліку речовин (інгредієнтів, компонентів), які дозволяється використовувати у процесі органічного виробництва та які дозволені до використання в гранично допустимих кількостях» замінити словами «переліку інгредієнтів»;

3) у частині другій статті 36 слова «та центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики» виключити;

4) у тексті Закону, крім розділу XII, слово «вводиться» замінити словом «введена».

4. У Законі України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» (Відомості Верховної Ради, 2019 р., № 7, ст.41):

1) у частині першій статті 1:

після пункту 15 доповнити новим пунктом 15-1 такого змісту:

«15-1) натуральна ароматична речовина – ароматична речовина, яка отримана внаслідок відповідних фізичних, ферментативних чи мікробіологічних процесів із рослинного, тваринного чи мікробіологічного матеріалу як у сирому вигляді, так і після процесу обробки, для споживання людиною шляхом одного або декількох традиційних процесів обробки харчових продуктів, які затверджені центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я. Натуральні ароматичні речовини відповідають речовинам, які природним чином присутні або були виявлені в природі;»;

пункт 22 викласти в такій редакції:

«22) поживна речовина - білки, вуглеводи, жири, харчові волокна, натрій, а також вітаміни і мінеральні речовини, які наведено у пункті 1 розділу I додатка № 9 до цього Закону, та будь-які речовини, що є компонентами або належать до будь-якої із зазначених речовин;»;

після пункту 25 доповнити новими пунктами 25-1- 25-2 такого змісту:

«25-1) ремісничий харчовий продукт – харчовий продукт, що виробляється тільки на одній потужності за власною оригінальною

рецептурою та/або технологією в обсязі не більше 500 кг або літрів на тиждень в середньому за будь який проміжок часу впродовж року;

25-2) представлення харчового продукту – спосіб розміщення (викладка) харчового продукту для його подальшої реалізації на стелажах, полицях, прилавках магазинів. Представлення харчового продукту, що імітує інший харчовий продукт не повинне вводити споживача в оману, зокрема через неправильне використання упаковки, пакувальних матеріалів, форми та зовнішнього вигляду;»;

2) частину п'яту статті 4 доповнити новим пунктом такого змісту:

«3) харчові продукти, що імітують інші харчові продукти.».

3) у статті 5 після частини восьмої доповнити новою частиною 8-1 такого змісту:

«8-1. Оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за представлення харчового продукту, що імітує інший харчовий продукт, на ринку, зобов'язаний обирати спосіб розміщення такого харчового продукту таким чином, щоб упаковка, пакувальний матеріал чи зовнішній вигляд не вводили споживача в оману.

Місця розміщення (секції, стелажі, полиці, прилавки) харчових продуктів, що імітують інші харчові продукти, повинні розташовуватись окремо (в інших секціях, на інших стелажах полицях, прилавках) від інших харчових продуктів та мають бути позначені текстом такого змісту:

«Імітаційні продукти. Містять замітники складових молока (риби, м'яса, тощо).»;

4) у статті 6:

після частини третьої доповнити новими частинами такого змісту:

«4. У маркуванні харчових продуктів, що імітують інші харчові продукти, під основною назвою харчового продукту (або під знаком для товарів і послуг, якщо у маркуванні немає основної назви харчового продукту) на фронтальній частині тари чи упаковки має бути розміщено текст такого змісту:

«Імітаційний продукт. Містить замітники складових молока (риби, м'яса, тощо).

У власних назвах та торговельних марках харчових продуктів, що імітують молоко і молочні продукти, рибні продукти, м'ясні продукти, а також шоколад, заборонено використання:

слів «молоко» («риба», «м'ясо») та будь-яких похідних (однокореневих) від нього;

назв молочних (рибних, м'ясних) продуктів та тварин;

зображень молока, молочних продуктів, м'яса, м'ясних продуктів, риби, шоколаду, а також тварин (корів, овець, кіз, буйволиць, кобил, свиней, телят, птиці, тощо).

5. Позначення «ремісничий» та інші однокореневі та/або похідні слова від цього слова можуть застосовуватися тільки в інформації про ремісничі харчові продукти»;

У зв'язку з цим частини четверту-одиннадцяту вважати відповідно частинами шостою-тринадцятою.

доповнити новою частиною такого змісту:

«14. При маркуванні продуктів рибальства або продуктів аквакультури обов'язково зазначається наступна інформація:

- 1) ідентифікаційний номер кожної партії;
- 2) зовнішній ідентифікаційний номер та найменування риболовного судна або найменування виробничого підрозділу для аквакультури;
- 3) альфа-3 код ФАО для кожного виду;
- 4) дата вилову або дата виробництва;
- 5) кількість кожного виду в кілограмах, зазначені у вазі нетто або в кількості особин;
- 6) спосіб виробництва, зазначений, зокрема, такими словами «... спійманий...» або «... спійманий у прісній воді ...» або «... оброблений у господарстві ...»;
- 7) територія, на якій продукт рибальства був виловлений чи вирощений, та категорія риболовних знарядь, що використовуються для вилову;
- 8) чи було розморожено продукт рибальства або продукт аквакультури.

Вимоги пункту 8 цієї частини не поширюються на харчові продукти, для яких заморожування є технологічно необхідним кроком у виробничому процесі; або

продукти рибальства та аквакультури були попередньо заморожені для цілей безпеки; або

продукти рибальства та аквакультури були розморожені до процесу копчення, засолювання, варіння, маринування, сушіння або поєднання будь-якого з цих процесів.»;

5) у частині першій статті 10 слово «інформація» замінити словами «обов'язкова інформація»;

б) у підпункті «б» пункту 5 частини першої статті 18 слова «крім винограду та напоїв» замінити словами «(крім винограду) та напої»;

7) пункт 2 частини п'ятої статті 24 викласти в такій редакції:

«2) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС перевідні коефіцієнти для визначення вмісту вітамінів і мінеральних речовин у харчових продуктах;»;

8) у частині п'ятій статті 25 слова «середня» та «добового» виключити;

9) у частині четвертій статті 28:

пункт 2 викласти в такій редакції:

«2) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС інформація, пов'язана з придатністю харчового продукту для споживання вегетаріанцями та веганцями;»;

пункт 4 викласти в такій редакції:

«4) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС перевідні коефіцієнти для обчислення енергетичної цінності додатково до встановлених у додатку 10 до цього Закону;»;

10) у розділі I Додатку 9 до Закону:

у назві слово «добові» виключити;

у пункті 1 слово «ніюцин» замінити словом «ніацин».

II. Прикінцеві та перехідні положення

1. Цей Закон набирає чинності з дня наступного за днем його опублікування та вступає в дію через рік з дня набрання ним чинності, крім пунктів 2-4 цього Розділу, що набирають чинності та вступають в дію з дня наступного за днем його опублікування.

2. Кабінету Міністрів України:

привести свої нормативно-правові акти у відповідність із цим Законом;

забезпечити перегляд та приведення міністерствами та іншими центральними органами виконавчої влади їх нормативно-правових актів у відповідність із цим Законом.

3. Установити, що харчові продукти, які відповідали вимогам законодавства щодо надання споживачам інформації про харчові продукти, що діяло до набрання чинності цим Законом, можуть ввозитися на митну територію України або вироблятися протягом трьох років після набрання чинності цим Законом.

Харчові продукти, передбачені абзацом першим цього пункту, можуть перебувати в обігу до настання кінцевої дати споживання, закінчення строку придатності, мінімального терміну придатності, дати «вжити до».

4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, протягом року після набрання чинності цим Законом зобов'язаний сформувати Перелік дозволених до виробництва/обігу об'єктів санітарних заходів, зазначених у пунктах 2 – 4 та 6 частини першої статті 29 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів» та включити до такого Переліку відповідні об'єкти, затверджені (дозволені) в Україні, а також передбачені міжнародними договорами України та розмістити їх на своєму офіційному вебсайті.

До дня розміщення на офіційному вебсайті центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, Переліку дозволених до виробництва/обігу об'єктів санітарних заходів дозволяється використання об'єктів санітарних заходів, зазначених у пунктах 2 – 4 та 6 частини першої статті 29 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», якщо відповідні об'єкти були затверджені (дозволені) в Європейському Союзі.

**Голова Верховної Ради
України**

ПОРІВНЯЛЬНА ТАБЛИЦЯ
до проекту Закон України «Про внесення змін до деяких законів України
щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів»

Зміст положення акта законодавства	Зміст відповідного положення проекту акта
Закон України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів»	
Стаття 1. Терміни та їх визначення	Стаття 1. Терміни та їх визначення
1. У цьому Законі терміни вживаються в такому значенні:	1. У цьому Законі терміни вживаються в такому значенні:
...	...
5) ароматизатори - продукти, за винятком тих, що мають виключно солодкий, кислий чи солоний смак, які не вживаються окремо та додаються до харчових продуктів з метою надання їм аромату та/або смаку, або модифікації аромату та/або смаку і можуть містити харчові продукти та/або ароматизатори, та/або харчові добавки. До ароматизаторів належать ароматичні речовини, ароматичні препарати, термічно оброблені ароматизатори, ароматизатори копильні, попередники аромату, а також інші ароматизатори та їх суміші, що не підпадають під зазначені категорії;	5) ароматизатори - ароматичні речовини, ароматичні препарати, термічно оброблені ароматизатори, ароматизатори копильні, попередники аромату, а також інші ароматизатори та їх суміші, що не підпадають під зазначені категорії та не вживаються самостійно як харчовий продукт, та додаються до харчових продуктів з метою модифікації аромату та/або смаку таких харчових продуктів;
...	...
14) вода питна - харчовий продукт, придатний для споживання людиною;	14) вода питна - вода, яка відповідає вимогам, що встановлені законодавством України до води, призначеної для споживання людиною. Вода питна є харчовим продуктом;
...	...
20) дієтична добавка - харчовий продукт, що споживається у невеликих визначених кількостях <u>долятково до звичайного харчового раціону, який є</u>	20) дієтична добавка - харчовий продукт, що споживається у невеликих визначених кількостях, <u>як доповнення до звичайного харчового раціону та є</u>



ДОКУМЕНТ СЕД Мінекономіки АСКОД
 Сертифікат 58E2D9E7F900307B0400000018233200EEF89400
 Підписувач Любченко Олексій Миколайович
 Дійсний з 25.05.2021 0:00:00 по 24.05.2023 23:59:59



Мінекономіки
 2601-02/35319-03 від 06.07.2021
 19:10

<p>концентрованим джерелом поживних речовин, у тому числі білків, жирів, вуглеводів, вітамінів, мінеральних речовин (цей перелік не є виключним), і виготовлений у вигляді таблеток, капсул, драже, порошків, рідин або інших формах;</p>	<p>концентрованим джерелом вітамінів і мінеральних речовин, та виготовлений у вигляді таблеток, капсул, драже, порошків, рідин або інших формах;</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>27-1) заявник – оператор ринку харчових продуктів, об'єднання операторів ринку, уповноважена особа, що може представляти інтереси одного чи декількох операторів ринку харчових продуктів, яким подано передбачені цим Законом заяву і документи для отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, включення такого об'єкта до Переліку дозволених до виробництва/обігу об'єктів санітарних заходів (далі - Перелік) або внесення змін у відомості про такий об'єкт, що наявні в Переліку, або виключення такого об'єкта з Переліку відповідно до вимог цього Закону;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>27-2) історія безпечного споживання – інформація щодо безпечності харчового продукту, яка ґрунтується на даних та досвіді споживання харчового продукту протягом не менше ніж 25 років у звичайному раціоні значної кількості населення країни. Така інформація може включати, зокрема, результати наукових досліджень, статистичних спостережень, дані відповідних реєстрів;</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>39) методичні настанови - настанови щодо виконання загальних гігієнічних вимог, а також інших вимог, що</p>	<p>39) методичні настанови – документ рекомендаційного характеру, який містить роз'яснення щодо виконання</p>

визначені законодавством про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів, розроблені об'єднаннями операторів ринку та затвержені відповідним органом державної влади;	загальних гігієнічних вимог, а також інших вимог, що визначені законодавством про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів, дотримання яких не є обов'язковим. Методичні настанови, не є нормативно-правовими актами і не потребують державної реєстрації;
...	...
48) непридатний харчовий продукт - харчовий продукт, який містить сторонні речовини та/або предмети, пошкоджений в інший спосіб та/або зіпсований у результаті механічних, та/або хімічних, та/або мікробних факторів.	48) непридатний харчовий продукт - харчовий продукт, який містить сторонні речовини та/або предмети, пошкоджений в інший спосіб та/або зіпсований у результаті механічних, та/або хімічних, та/або біологічних факторів.
Непридатний продукт, у разі споживання за призначенням за звичайних умов такого споживання, не має шкідливого впливу на здоров'я людини;	Непридатний продукт, у разі споживання за призначенням за звичайних умов такого споживання, не має шкідливого впливу на здоров'я людини;
Норма відсутня.	48-1) новітній традиційний харчовий продукт – новітній харчовий продукт, за винятком харчових продуктів, зазначених у другому, четвертому, десятому, одинадцятому, дванадцятому та тринадцятому абзаці пункту 49 частини першої цієї статті, який належить до первинної продукції та має історію безпечного споживання у країні походження;
49) новітній харчовий продукт чи інгредієнт - харчовий продукт чи інгредієнт , який суттєво відрізняється від звичайних харчових продуктів або інгредієнтів, що присутні на ринку, який повинен бути оцінений з точки зору його впливу на здоров'я споживача;	49) новітній харчовий продукт – харчовий продукт, який не перебував в обігу в Україні до 1 січня 2022 року і має хоча б одну з таких ознак:
Норма відсутня.	нову або навмисно модифіковану молекулярну структуру;

Норма відсутня.	містить мікроорганізми, гриби або водорості, виділений або вироблений з них;
Норма відсутня.	містить матеріали мінерального походження, виділений або вироблений з них;
Норма відсутня.	містить рослини, виділений або виготовлений із них або з їх частин, за винятком випадків, коли цей харчовий продукт має історію безпечного споживання в Україні та складається, виділений або виготовлений з рослин або з сорту рослин того самого виду:
Норма відсутня.	а) традиційними методами розмноження рослин, які використовувалися для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року;
Норма відсутня.	б) нетрадиційними методами розмноження рослин, які не використовувалися для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року, якщо такі методи не призводять до значних змін у складі або структурі харчового продукту та не впливають на його поживну цінність, засвоюваність або рівень вмісту в ньому небажаних речовин;
Норма відсутня.	містить інгредієнти тваринного походження, виділений або вироблений з них чи їх частин, за винятком інгредієнтів, отриманих з тварин, які є результатом традиційних методів селекції, що

	використовувались для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року;
Норма відсутня.	містить культури клітин або культури тканин, виділений або вироблений з цих культур, які, в свою чергу, отримані з тварин, рослин, мікроорганізмів, грибів, водоростей;
Норма відсутня.	є результатом виробничого процесу, що не використовувався для виробництва харчових продуктів в Україні до 1 січня 2022 року, який спричиняє суттєві зміни у його складі або структурі і відповідно впливає на його поживну цінність, засвоюваність або рівень вмісту в ньому небажаних речовин;
Норма відсутня.	містить створені наноматеріали;
Норма відсутня.	вітаміни, мінерали та інші речовини у випадку, якщо їх було вироблено із застосуванням виробничого процесу, який не використовувався в Україні до 1 січня 2022 року, або такі вітаміни, мінерали та інші речовини містять створені наноматеріали;
Норма відсутня.	використовувався виключно в дієтичних добавках в Україні до 1 січня 2022 року, якщо він призначений для використання в харчових продуктах, відмінних від

	дістичних добавок;
50) об'єкти санітарних заходів - харчові продукти, допоміжні матеріали для переробки, предмети та матеріали, що контактують з харчовими продуктами;	50) об'єкти санітарних заходів - харчові продукти, ароматизатори, харчові добавки, харчові ензими, твердження про поживну цінність харчових продуктів та твердження про користь для здоров'я харчових продуктів;
...	...
Норма відсутня.	73-1) уповноважена установа – державна установа, підприємство, організація уповноважена центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, для проведення наукової (експертної) оцінки безпеки об'єктів санітарних заходів;
...	...
74) простежуваність - можливість ідентифікувати оператора ринку, час, місце, предмет та інші умови поставки (продажу або передачі), достатні для встановлення походження харчових продуктів, тварин, призначених для виготовлення харчових продуктів, матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені в харчові продукти, на всіх стадіях виробництва, переробки та обігу;	74) простежуваність – можливість встановити і відслідкувати харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовини, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів, на всіх стадіях їх виробництва, переробки та обігу;
...	...
80) санітарний або фітосанітарний захід - будь-який захід, що проводиться з метою:	80) санітарний або фітосанітарний захід - будь-який захід, що проводиться з метою:
захисту життя або здоров'я тварин чи рослин від ризиків,	захисту життя або здоров'я тварин чи захисту рослин від

що виникають внаслідок проникнення, укорінення чи поширення шкідливих організмів, хвороб, організмів, які є носіями хвороб, а також хвороботворних організмів;	ризиків, що виникають внаслідок проникнення, укорінення чи поширення шкідливих організмів, хвороб, організмів, які є носіями хвороб, а також хвороботворних організмів;
...	...
<p>84) технічний регламент - нормативно-правовий акт, затверджений рішенням Верховної Ради України, Кабінету Міністрів України, спільними або окремими рішеннями європейських законодавчих органів - Європейської Комісії, Європейської Ради, Європейського Парламенту, у якому визначено характеристики продукції або пов'язані з нею процеси чи способи виробництва, а також вимоги до послуг, включаючи відповідні положення, дотримання яких є обов'язковим. Технічний регламент може також містити вимоги до термінології, позначок, пакування, маркування чи етикетування, які застосовуються до певної продукції, процесу чи способу виробництва. Технічний регламент не містить санітарні заходи. У разі відсутності технічного регламенту щодо певного об'єкта регулювання, затвердженого рішенням Верховної Ради України або Кабінету Міністрів України, застосовується, за наявності, технічний регламент Європейського Союзу;</p>	<p>Виключено.</p>
...	...
<p>Норма відсутня.</p>	<p>85-1) твердження – позначка будь-якого типу та форми, включаючи малюнки, графічні зображення або символи, що згідно з законодавством не відносяться до обов'язкової інформації про харчові продукти та в якій</p>

	стверджується або вказується, що харчовий продукт має певні властивості;
Норма відсутня.	85-2) твердження про зниження ризику захворювання – твердження про користь для здоров'я, яке стверджує або вказує, що споживання певної категорії харчових продуктів, харчового продукту або складової харчового продукту значно знижує ризик розвитку певної хвороби;
Норма відсутня.	85-3) твердження про користь для здоров'я – твердження, яке стверджує або вказує, що існує зв'язок між певною категорією харчових продуктів, харчовим продуктом, або однією з його складових та здоров'ям споживача;
Норма відсутня.	85-4) твердження про поживну цінність – твердження, яке стверджує або вказує, що харчовий продукт має певні поживні властивості через його:
Норма відсутня.	енергетичну цінність (калорійність), яку він має в зменшеній або збільшеній кількості, або не має взагалі;
Норма відсутня.	поживні речовини або інші речовини, які він має у зменшеній або збільшеній кількості, або не містить взагалі;
...	...
Норма відсутня.	88-1) фальсифікований харчовий продукт – харчовий продукт, виготовлений з метою умисного обману споживачів щодо якості та безпеки харчових продуктів з метою отримання економічної вигоди та має хоча б одну із ознак харчового шахрайства;
...	...

<p>Норма відсутня.=</p>	<p>92-1) харчовий продукт, що імітує інший аналогічний харчовий продукт (імітаційний харчовий продукт) – харчовий продукт, виготовлений відповідно до вимог законодавства, з повною або частковою заміною інгредієнтів, який може сприйматися споживачем як інший аналогічний харчовий продукт;</p>
<p>2. Інші терміни вживаються в цьому Законі у значеннях, наведених у Законі України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин». Терміни «етикетка», «інгредієнт» та «маркування» вживаються в цьому Законі у значеннях, наведених у Законі України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів».</p>	<p>2. Терміни «етикетка», «інгредієнт», «маркування», «мінімальний термін придатності харчового продукту» та «дата «вжити до» вживаються у значеннях, наведених у Законі України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів».</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Термін «пестициди» вживається у значенні, наведеному у Законі України «Про пестициди і агрохімікати».</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у Законі України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин».</p>
<p>Стаття 2. Законодавство про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів</p>	<p>Стаття 2. Законодавство про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>3. Методики досліджень (випробувань) та порядок відбору зразків є обов'язковими для виконання лише у разі, коли це передбачено законом.</p>	<p>Виключено.</p>

...	...
Стаття 4. Державне регулювання у сфері безпеки харчових продуктів	Стаття 4. Державне регулювання у сфері безпеки харчових продуктів
...	...
2. Держава здійснює регулювання безпеки та окремих показників якості харчових продуктів шляхом:	2. Держава здійснює регулювання безпеки та окремих показників якості харчових продуктів шляхом:
...	...
державної реєстрації визначених цим Законом об'єктів санітарних заходів;	включення до Переліку об'єктів санітарних заходів (далі – Перелік) визначених цим Законом;
видачі, припинення, анулювання та поновлення експлуатаційного дозволу;	видачі, тимчасового припинення дії, анулювання та поновлення дії експлуатаційного дозволу;
...	...
Стаття 6. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я	Стаття 6. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я
1. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я:	1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я:
встановлює належний рівень захисту здоров'я людей;	1) встановлює належний рівень захисту здоров'я людей;
встановлює порядок повідомлення про харчові отруєння;	Виключено.
здійснює державну реєстрацію та веде державні реєстри новітніх харчових продуктів, харчових добавок, ароматизаторів, ензимів, вод питних мінеральних відповідно до встановлених критеріїв.	2) забезпечує включення до Переліку та ведення Переліку таких об'єктів санітарних заходів:
Норма відсутня.	новітніх харчових продуктів;
Норма відсутня.	харчових добавок;
Норма відсутня.	ароматизаторів;
Норма відсутня.	харчових ензимів;

Норма відсутня.	вод природних мінеральних;
Норма відсутня.	тверджень про поживну цінність;
Норма відсутня.	тверджень про користь для здоров'я.
2. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, затверджує:	2. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує:
показники безпечності харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів;	1) показники безпечності харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів;
критерії віднесення води питної до категорії "вода питна мінеральна";	2) критерії віднесення води питної до категорії «вода природна мінеральна»;
методичні настанови та розміщує їх на своєму офіційному сайті наступного дня після затвердження.	Виключено.
Норма відсутня.	3) окремі показники якості харчових продуктів;
Норма відсутня.	4) правила додавання вітамінів, мінеральних речовин та деяких інших речовин до харчових продуктів;
Норма відсутня.	5) порядок повідомлення про харчові отруєння, інфекційні захворювання, пов'язані із споживанням харчових продуктів;
Норма відсутня.	6) порядок включення до Переліку об'єктів санітарних заходів, визначених пунктом 2 частини першої статті 6 цього Закону;
Норма відсутня.	7) вимоги до об'єктів санітарних заходів визначених пунктом 2 частини першої статті 6 цього Закону.
Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.	Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.
Стаття 7. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної	Стаття 7. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію

політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів	державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів
1. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, затверджує:	1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, затверджує:
...	...
методичні настанови та розміщує їх на своєму офіційному сайті наступного дня після затвердження.	Виключено.
...	...
Норма відсутня.	2. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів погоджує методичні настанови та розміщує їх на своєму офіційному вебсайті.
Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.	Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.
Розділ III ЗАСАДИ ТА ПОРЯДОК ДЕРЖАВНОГО КОНТРОЛЮ	Виключено.
...	...
Стаття 18. Надання інформації про відповідні санітарні заходи	Стаття 18. Надання інформації про відповідні санітарні заходи
...	...
2. Положення про центральний орган виконавчої влади, до повноважень якого віднесено виконання	Виключено.

<p>функцій центру обробки запитів, передбаченого Угодою СОТ про застосування санітарних та фітосанітарних заходів, затверджується відповідно до законодавства, а порядок надання інформації та оплати витрат на проведення зазначених робіт і надання послуг встановлюється Кабінетом Міністрів України.</p>	
<p>Стаття 19. Права операторів ринку</p>	<p>Стаття 19. Права операторів ринку</p>
<p>1. Оператори ринку мають право:</p>	<p>1. Оператори ринку мають право:</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>11) застосовувати затверджені методичні настанови;</p>	<p>11) застосовувати погоджені методичні настанови;</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>13) у разі відсутності в нормативно-правових актах України вимог щодо безпечності харчових продуктів, які планується виробляти, застосовувати параметри безпечності, що визначені в документах відповідних міжнародних організацій, у разі відсутності таких параметрів у документах відповідних міжнародних організацій - застосовувати параметри безпечності, що встановлені законодавством Європейського Союзу. Відповідність зазначеним у цьому розділі параметрам безпечності означає виконання вимог законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів. Положення цього пункту не поширюються на об'єкти, що підлягають державній реєстрації, згідно з вимогами цього Закону.</p>	<p>13) у разі відсутності в нормативно-правових актах України вимог щодо безпечності харчових продуктів, які планується виробляти, застосовувати параметри безпечності, що визначені в документах відповідних міжнародних організацій, у разі відсутності таких параметрів у документах відповідних міжнародних організацій - застосовувати параметри безпечності, що встановлені законодавством Європейського Союзу. Відповідність зазначеним у цьому розділі параметрам безпечності означає виконання вимог законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів. Положення цього пункту не поширюються на об'єкти, що підлягають включенню до Переліку, згідно з вимогами цього Закону.</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>Стаття 20. Обов'язки операторів ринку</p>	<p>Стаття 20. Обов'язки операторів ринку</p>
<p>...</p>	<p>...</p>

2. Оператори ринку зобов'язані:	2. Оператори ринку зобов'язані:
...	...
Норма відсутня.	10) розміщувати в закладах громадського харчування та роздрібної торгівлі харчовими продуктами їх реєстраційний (особистий) номер відповідної потужності в доступному для споживачів місці.
...	...
4. Оператор ринку, що здійснює роздрібну торгівлю або розповсюдження харчових продуктів і не здійснює при цьому пакування або маркування або іншим чином не впливає на безпечність та цілісність харчових продуктів, у межах своєї діяльності ініціює процедури вилучення з обігу продуктів, що не відповідають параметрам безпечності. Такий оператор ринку повинен сприяти забезпеченню безпечності харчових продуктів, передавати інформацію, необхідну для забезпечення простежуваності харчових продуктів та будь-яких речовин, що використовуються для виробництва харчових продуктів, на вимогу відповідних осіб, а також співпрацювати з операторами ринку та/або компетентним органом.	4. Оператор ринку, що здійснює роздрібну торгівлю харчовими продуктами або розповсюдження харчових продуктів і не здійснює при цьому пакування або маркування або іншим чином не впливає на безпечність та цілісність харчових продуктів, у межах своєї діяльності ініціює процедури вилучення з обігу продуктів, що не відповідають параметрам безпечності. Такий оператор ринку повинен сприяти забезпеченню безпечності харчових продуктів, передавати інформацію, необхідну для забезпечення простежуваності харчових продуктів та будь-яких речовин, що використовуються для виробництва харчових продуктів, на вимогу відповідних осіб, а також співпрацювати з операторами ринку та/або компетентним органом.
Стаття 21. Вимоги щодо застосування постійно діючих процедур, заснованих на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках	Стаття 21. Вимоги щодо застосування постійно діючих процедур, заснованих на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках
...	...
3. До принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, зазначених у частині першій цієї статті, належать:	3. До принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, зазначених у частині першій цієї статті, належать:
...	...

<p>б) розроблення процедур, які повинні застосовуватися на постійній основі, з метою перевірки результативності заходів, зазначених у пунктах 1 - 5 частини третьої цієї статті;</p>	<p>б) розроблення процедур валідації і верифікації з метою перевірки результативності заходів, зазначених у пунктах 1-5 частини третьої цієї статті;</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>4. Вимоги щодо розроблення, запровадження та використання постійно діючих процедур, які базуються на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, допускають застосування спрощеного підходу, за умови якщо такий підхід забезпечує однаковий рівень захисту здоров'я споживачів, що і в разі запровадження принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, як це описано у частині третій цієї статті. При цьому застосування спрощеного підходу може, в тому числі, передбачати:</p>	<p>4. Вимоги щодо розроблення, впровадження та використання постійно діючих процедур, які базуються на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, допускають застосування спрощеного підходу, за умови якщо такий підхід забезпечує однаковий рівень захисту здоров'я споживачів, що і в разі запровадження принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, як це описано у частині третій цієї статті. При цьому застосування спрощеного підходу може, в тому числі, передбачати:</p>
<p>1) у разі якщо за результатами проведеного аналізу небезпечних факторів визначено відсутність критичних контрольних точок, дотримання загальних гігієнічних вимог щодо поводження з харчовими продуктами, зазначених у цьому Законі, є достатнім, і запровадження системи постійно діючих процедур, які базуються на принципах системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, не вимагається. Зазначене поширюється на потужності, які не обробляють харчові продукти, а саме на заклади роздрібною торгівлі, у тому числі на палатки, кіоски, прилавки, на рухомі транспортні засоби для торгівлі, а також на заклади громадського харчування, які</p>	<p>1) у разі якщо за результатами проведеного аналізу небезпечних факторів визначено відсутність критичних контрольних точок, дотримання загальних гігієнічних вимог щодо поводження з харчовими продуктами, передбачених статтями 40 – 51 цього Закону, є достатнім, оператор ринку розробляє процедури, які повинні застосовуватися на постійній основі, з метою перевірки результативності заходів (верифікація);</p>

здійснюють торгівлю виключно напоями;	
2) можливість запровадження принципів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, зазначених у частині третій цієї статті, не в повному обсязі. Зазначене поширюється на заклади громадського харчування, за винятком тих, які зазначені в пункті 1 цієї частини, пекарні, кондитерські;	2) на потужностях з незначним ступенем ризику, на яких не здійснюються підготовка, обробка чи переробка харчових продуктів, небезпечні фактори можуть контролюватися за допомогою програм-передумов;
3) можливість застосування типових планів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, які містяться в методичних настановах та які включають інформацію про небезпечні фактори, програми-передумови, процедури в критичних контрольних точках та процедури ведення записів. При цьому використання типового плану системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках є можливим виключно у разі, якщо потужність відповідає тому опису, який міститься у методичних настановах. Зазначене поширюється на бійні, потужності з виробництва рибної та молочної продукції, потужності, що здійснюють консервування, пастеризацію, замороження харчових продуктів;	3) можливість застосування типових планів системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках, які містяться у відповідних методичних настановах та які включають інформацію про небезпечні фактори, програми-передумови, процедури в критичних контрольних точках та процедури ведення записів. При цьому використання типового плану системи аналізу небезпечних факторів та контролю у критичних точках є можливим виключно у разі, якщо потужність відповідає тому опису, який містять відповідні методичні настанови;
4) у разі застосування процедур візуального моніторингу ведення записів тільки у випадках, коли виявлена невідповідність установленим вимогам. Такі записи повинні включати, в тому числі, опис корекцій та корегувальних дій.	4) у разі застосування процедур візуального моніторингу ведення записів тільки у випадках, коли виявлена невідповідність установленим вимогам. Такі записи повинні включати, в тому числі, опис корекцій та корегувальних дій.
Переліки потужностей, зазначених у пунктах 1 - 3 цієї частини, не є виключними та можуть бути розширені у	Виключено.

методичних настановах.	
Стаття 22. Вимоги до операторів ринку стосовно забезпечення простежуваності	Стаття 22. Вимоги до забезпечення простежуваності
1. Оператори ринку повинні бути здатні встановити інших операторів ринку, які постачають їм харчові продукти та інші об'єкти санітарних заходів за принципом "крок назад".	1. Простежуваність харчових продуктів, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів повинна бути забезпечена операторами ринку на всіх стадіях їх виробництва та обігу.
2. Оператори ринку повинні бути здатні встановити інших операторів ринку, яким вони постачають харчові продукти та інші об'єкти санітарних заходів за принципом "крок вперед".	2. Оператори ринку повинні мати можливість ідентифікувати інших операторів ринку, що постачають та яким постачаються харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів.
3. Вимоги до операторів ринку стосовно забезпечення простежуваності не передбачають встановлення ними зв'язку (так званої внутрішньої простежуваності) між об'єктами санітарних заходів, які використовуються під час виробництва, та об'єктами санітарних заходів, отриманих в результаті такого виробництва.	3. Оператори ринку повинні запровадити системи та процедури, що дозволяють систематизувати інформацію про операторів, що постачають та яким постачаються харчові продукти, тварин, призначених для виробництва харчових продуктів, або речовин, що призначені для включення, або очікується, що вони будуть включені до харчових продуктів. Інформація, зазначена у цій частині, повинна надаватися на вимогу компетентного органу.
4. З метою виконання вимог частин першої та другої цієї статті оператори ринку повинні застосовувати системи та процедури, що забезпечують доступність	4. Для забезпечення простежуваності харчові продукти, що розміщуються на ринку, або, будуть

<p>такої інформації компетентному органу за його запитом. Інформація повинна зберігатися протягом шести місяців після закінчення кінцевої дати продажу харчового продукту, нанесеної на маркуванні.</p>	<p>розміщуватися на ринку, повинні бути належним чином марковані або позначені згідно з документацією або інформацією відповідно до вимог чинного законодавства.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>5. Оператори ринку, які здійснюють виробництво та/або обіг харчових продуктів, повинні не пізніше 72 годин з моменту поставки надати операторам ринку, до яких постачаються ці харчові продукти, а також на вимогу компетентного органу, таку інформацію:</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>1) назву та інші відомості, які дозволяють ідентифікувати харчовий продукт, а для харчових продуктів, які є паростками, пророщеним насінням або насінням, призначеним для вирощування паростків, – додатково відомості про таксономічне найменування рослини;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>2) кількість харчового продукту в одиницях маси, об'єму або іншої фізичної величини;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>3) відомості, які дозволяють ідентифікувати партію харчового продукту або партію вантажну;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>4) дату відправлення партії харчового продукту або партії вантажної;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>5) найменування та місцезнаходження потужності, з якої постачається харчовий продукт, а також, якщо така потужність знаходиться в Україні – її реєстраційний (особистий) номер;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>6) найменування та місцезнаходження оператора ринку, який постачає харчовий продукт, якщо вони</p>

	відрізняються від найменування та місцезнаходження потужності, з якої постачається харчовий продукт;
Норма відсутня.	7) найменування та місцезнаходження потужності, до якої постачається харчовий продукт, а також реєстраційний номер, якщо така потужність знаходиться в Україні;
Норма відсутня.	8) найменування та місцезнаходження оператора ринку, потужності, до якої постачається харчовий продукт, якщо вони відрізняються від найменування та місцезнаходження потужності, до якої постачається харчовий продукт.
Норма відсутня.	6. Інформація, передбачена частинами першою-п'ятою цієї статті, повинна зберігатися оператором ринку протягом:
Норма відсутня.	1) 90 днів з настання дати «вжити до», зазначеної в маркуванні відповідних харчових продуктів;
Норма відсутня.	2) 180 днів з настання дати «Краще спожити до», зазначеної в маркуванні відповідних харчових продуктів;
Норма відсутня.	3) чотирьох років з дати виробництва харчових продуктів, для яких нормативно-правовими актами не вимагається зазначати в маркуванні дату «вжити до» або дату «Краще спожити до», окрім свіжих фруктів та овочів;
Норма відсутня.	4) 30 днів з останнього очікуваного дня споживання для свіжих фруктів та овочів.

Норма відсутня.	7. Оператори ринку самостійно визначають форму (електронну та/або паперову) ведення інформації, передбаченої частинами першою – п'ятою цієї статті, а також її надання компетентному органу та іншим операторам ринку.
Норма відсутня.	8. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, погоджує методичні настанови щодо забезпечення простежуваності операторами ринку.
...	...
Стаття 23. Експлуатаційний дозвіл	Стаття 23. Експлуатаційний дозвіл
1. Експлуатаційний дозвіл отримують оператори ринку, що провадять діяльність, пов'язану з виробництвом та/або зберіганням харчових продуктів тваринного походження.	1. Оператори ринку, що провадять діяльність, пов'язану з виробництвом та/або зберіганням харчових продуктів тваринного походження, повинні отримати експлуатаційний дозвіл, який видається територіальними органами компетентного органу на кожну окрему потужність до початку її експлуатації.
2. Обов'язок отримання експлуатаційного дозволу не поширюється в частині відповідної діяльності на операторів ринку, які здійснюють:	2. Обов'язок отримання експлуатаційного дозволу не поширюється в частині відповідної діяльності на операторів ринку, які здійснюють:
первинне виробництво харчових продуктів тваринного походження, а також пов'язану з ним діяльність, зокрема зберігання та поводження з первинною продукцією в місці первинного виробництва, за умови що при цьому істотно не змінюється стан такої продукції;	первинне виробництво харчових продуктів тваринного походження, а також пов'язану з ним діяльність, зокрема зберігання та поводження з первинною продукцією в місці первинного виробництва, за умови що при цьому істотно не змінюється стан такої продукції;
транспортування харчових продуктів тваринного	транспортування харчових продуктів тваринного

походження, у тому числі тих, які потребують дотримання температурного режиму та не можуть зберігатися при температурі вище 10 °С, залишаючись придатними для споживання людиною;	походження, у тому числі тих, які потребують дотримання температурного режиму та не можуть зберігатися при температурі вище 10 °С, залишаючись придатними для споживання людиною;
зберігання харчових продуктів тваринного походження, які не потребують дотримання температурного режиму та можуть зберігатися при температурі вище 10 °С, залишаючись придатними для споживання людиною;	зберігання харчових продуктів тваринного походження, які не потребують дотримання температурного режиму та можуть зберігатися при температурі вище 10 °С, залишаючись придатними для споживання людиною;
виробництво та/або зберігання харчових продуктів, інгредієнтами яких є виключно продукти рослинного походження та/або перероблені продукти тваринного походження;	виробництво та/або зберігання харчових продуктів, інгредієнтами яких є виключно продукти рослинного походження та/або один з основних інгредієнтів яких є яйця курячі харчові;
експлуатацію закладів громадського харчування та закладів роздрібної торгівлі, що відповідають вимогам, встановленим Кабінетом Міністрів України. До моменту встановлення таких вимог цей виняток поширюється на всі заклади громадського харчування та заклади роздрібної торгівлі.	експлуатацію закладів громадського харчування та/або закладів роздрібної торгівлі харчовими продуктами та/або виробництво ремісничих харчовий продуктів, виробництво харчових продуктів тваринного походження на малих потужностях з виробництва харчових продуктів тваринного походження.
3. Особи, зазначені у частині першій цієї статті, зобов'язані отримати експлуатаційний дозвіл на кожен окрему потужність до початку її експлуатації.	Виключено.
Експлуатаційний дозвіл видається на потужності, що розташовані за однією адресою (з деталізацією на рівні виробничої лінії та/або харчових продуктів залежно від виду діяльності оператора ринку) і визначені оператором ринку.	3. Експлуатаційний дозвіл видається на потужності, що розташовані за однією адресою (з деталізацією на рівні виробничої лінії та/або харчових продуктів залежно від виду діяльності оператора ринку) і визначені оператором ринку. На одну потужність може бути видано не більше одного експлуатаційного дозволу.
4. Експлуатаційний дозвіл видається територіальним	Виключено

<p>органом компетентного органу.</p>	
<p>5. Для отримання експлуатаційного дозволу оператор ринку подає заяву, в якій зазначаються найменування, ідентифікаційний код згідно з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, місцезнаходження або прізвище, ім'я, по батькові, реєстраційний номер облікової картки платника податків чи серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті), місце проживання оператора ринку, назва (опис) потужності, її адреса, заплановані види діяльності та перелік харчових продуктів, які планується виробляти або зберігати, вид оператора ринку за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва). Заява про видачу експлуатаційного дозволу підписується оператором ринку або уповноваженою ним особою.</p>	<p>4. Для отримання експлуатаційного дозволу оператор ринку подає заяву, в якій зазначаються найменування, ідентифікаційний код згідно з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних осіб - підприємців та громадських формувань, місцезнаходження або прізвище, ім'я, по батькові, реєстраційний номер облікової картки платника податків чи серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті), місце проживання оператора ринку, назва (опис) потужності, її адреса, заплановані види діяльності та перелік харчових продуктів, які планується виробляти або зберігати, вид оператора ринку за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва). Заява про видачу експлуатаційного дозволу підписується оператором ринку або уповноваженою ним особою.</p>
<p>6. Не пізніше 15 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу заяви про видачу експлуатаційного дозволу здійснюється інспектування потужності, за результатами якого визначається її відповідність вимогам законодавства.</p>	<p>5. Не пізніше 15 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу заяви про видачу або переоформлення експлуатаційного дозволу здійснюється інспектування потужності, за результатами якого визначається її відповідність вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.</p>
<p>7. Підставою для відмови у видачі експлуатаційного</p>	<p>6. Підставою для відмови у видачі експлуатаційного</p>

дозволу є:	дозволу є:
1) відсутність у заяві про видачу експлуатаційного дозволу інформації, що вимагається згідно із законом;	1) відсутність у заяві про видачу експлуатаційного дозволу інформації, передбаченої законодавством;
Норма відсутня.	2) відсутність підтвердження внесення відповідної плати (адміністративного збору) за видачу експлуатаційного дозволу та поновлення його дії;
2) виявлення у заяві про видачу експлуатаційного дозволу недостовірних відомостей;	3) виявлення у заяві про видачу експлуатаційного дозволу недостовірних відомостей;
3) встановлення за результатами інспектування потужності її невідповідності вимогам законодавства;	4) встановлення за результатами інспектування потужності її невідповідності вимогам законодавства;
4) за заявою агропродовольчого ринку - незабезпечення агропродовольчим ринком належних умов для роботи лабораторії, зокрема, ненадання у користування службових приміщень, облаштованих опаленням, електрикою, вентиляцією, водопроводом з гарячою і холодною водою, каналізацією.	5) незабезпечення агропродовольчим ринком належних умов для роботи лабораторії, зокрема, ненадання у користування службових приміщень, облаштованих опаленням, електрикою, вентиляцією, водопроводом з гарячою і холодною водою, каналізацією.
8. Відмова у видачі експлуатаційного дозволу з підстав, не передбачених цим Законом, забороняється. У рішенні про відмову у видачі експлуатаційного дозволу обов'язково зазначаються підстава для відмови та фактичні обставини, що підтверджують наявність такої підстави.	7. Відмова у видачі експлуатаційного дозволу з підстав, не передбачених цим Законом, забороняється. У рішенні про відмову у видачі експлуатаційного дозволу обов'язково зазначаються підстава для відмови та фактичні обставини, що підтверджують наявність такої підстави.
9. Рішення про видачу або про відмову у видачі експлуатаційного дозволу приймається не пізніше 30 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу відповідної заяви від оператора ринку.	8. Рішення про видачу або про відмову у видачі експлуатаційного дозволу приймається не пізніше 30 календарних днів з дня отримання територіальним органом компетентного органу відповідної заяви від оператора ринку.
10. Копія рішення про видачу або про відмову у видачі експлуатаційного дозволу надається (надсилається) оператору ринку протягом трьох робочих днів з дня його	9. Копія рішення про відмову у видачі експлуатаційного дозволу надається (надсилається) оператору ринку не пізніше наступного робочого дня з дня його прийняття.

прийняття.	
11. Рішення про відмову у видачі експлуатаційного дозволу може бути оскаржене до компетентного органу або суду.	10. Рішення про відмову у видачі експлуатаційного дозволу може бути оскаржене до компетентного органу або суду.
12. Після усунення причин, що стали підставою для відмови у видачі експлуатаційного дозволу, оператор ринку має право повторно звернутися із заявою про видачу експлуатаційного дозволу.	11. Після усунення причин, що стали підставою для відмови у видачі експлуатаційного дозволу, оператор ринку має право повторно звернутися із заявою про видачу експлуатаційного дозволу.
13. Потужностям, щодо яких прийнято рішення про видачу експлуатаційного дозволу, присвоюється реєстраційний номер.	12. Потужностям, щодо яких прийнято рішення про видачу експлуатаційного дозволу, присвоюється реєстраційний номер.
14. За видачу експлуатаційного дозволу, поновлення його дії справляється плата (адміністративний збір), що зараховується до державного бюджету та становить 0,17 розміру мінімальної заробітної плати, встановленої законом на 1 січня календарного року, в якому подано заяву про видачу або поновлення дії експлуатаційного дозволу. Переоформлення, видача дубліката експлуатаційного дозволу здійснюються безоплатно.	13. За видачу експлуатаційного дозволу, поновлення його дії справляється плата (адміністративний збір), що зараховується до державного бюджету та становить 0,2 розміру прожиткового мінімуму, встановленого для працездатних осіб на 1 січня календарного року, в якому подано заяву про видачу або поновлення дії експлуатаційного дозволу.
Норма відсутня.	Переоформлення експлуатаційного дозволу здійснюються безоплатно.
15. Видача експлуатаційного дозволу, поновлення його дії здійснюються протягом двох робочих днів після отримання територіальним органом компетентного органу підтвердження внесення відповідної плати (адміністративного збору).	14. Видача експлуатаційного дозволу, поновлення його дії здійснюються протягом двох робочих днів після отримання територіальним органом компетентного органу підтвердження внесення відповідної плати (адміністративного збору).
16. Експлуатаційний дозвіл має необмежений строк дії.	15. Експлуатаційний дозвіл має необмежений строк дії.
17. Порядок видачі та форма експлуатаційного дозволу затверджуються Кабінетом Міністрів України.	16. Порядок видачі, відмови у видачі, анулювання, тимчасового припинення дії, переоформлення,

	поновлення дії, форма експлуатаційного дозволу та вимоги до змісту відповідних заяв затверджуються Кабінетом Міністрів України.
18. Анулювання експлуатаційного дозволу, його переоформлення, видача дублікату здійснюються з підстав, у порядку та строки, встановлені законодавством про дозвільну систему у сфері господарської діяльності.	17. Підставами для анулювання експлуатаційного дозволу є:
Норма відсутня.	звернення оператора ринку із заявою про припинення експлуатації потужності, на яку отримано експлуатаційний дозвіл;
Норма відсутня.	припинення юридичної особи;
Норма відсутня.	припинення підприємницької діяльності фізичною особою - підприємцем;
Норма відсутня.	невиконання оператором ринку припису виданого територіальним органом компетентного органу про усунення порушень вимог законодавства, із наданням обґрунтованого часу для їх усунення, що встановлено за результатами перевірки його виконання.
Норма відсутня.	Оператор ринку, який має намір припинити експлуатацію потужності, на яку отримано експлуатаційний дозвіл, зобов'язаний звернутися до територіального органу компетентного органу із заявою про анулювання відповідного експлуатаційного дозволу не пізніше, ніж за п'ять робочих днів до припинення експлуатації такої потужності.
Норма відсутня.	18. Підставою для переоформлення експлуатаційного дозволу є зміна категорії потужностей та/або

	додавання (виключення) коду категорії потужності за видами господарської діяльності.
Норма відсутня.	У разі виникнення підстав для переоформлення експлуатаційного дозволу оператор ринку зобов'язаний протягом п'яти робочих днів з дня настання таких підстав подати територіальному органу компетентного органу заяву про переоформлення експлуатаційного дозволу разом з відомостями, що підтверджують зазначені зміни.
Норма відсутня.	Територіальний орган компетентного органу приймає рішення про переоформлення експлуатаційного дозволу після інспектування потужності за результатами якого підтверджено відповідність вимогам законодавства.
Норма відсутня.	19. Анулювання експлуатаційного дозволу здійснюється протягом двох робочих днів з дня отримання відповідним територіальним органом компетентного органу відповідної заяви або встановлення факту невиконання припису за результатами перевірки щодо його виконання.
19. У разі реконструкції потужності, на яку видано експлуатаційний дозвіл, що має наслідком істотну зміну характеристик виробничих приміщень та технологічних процесів або видів діяльності, зазначених в експлуатаційному дозволі, оператор ринку повинен не пізніше ніж за 15 календарних днів до відновлення експлуатації потужності звернутися до територіального органу компетентного органу із заявою про проведення позапланового інспектування потужності. Інспектування	20. У разі ремонту або реконструкції потужності, на яку видано експлуатаційний дозвіл, що має наслідком істотну зміну характеристик виробничих приміщень та технологічних процесів або видів діяльності, зазначених в експлуатаційному дозволі, оператор ринку повинен не пізніше ніж за 15 календарних днів до відновлення експлуатації потужності звернутися до територіального органу компетентного органу із заявою про проведення позапланового інспектування потужності.

<p>такої потужності проводиться протягом 15 календарних днів з дня отримання відповідної заяви від оператора ринку. Оператор ринку має право відновити експлуатацію потужності після проведення відповідної реконструкції, якщо за результатами інспектування встановлено відповідність потужності вимогам законодавства.</p>	
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Інспектування потужності, зазначеної у абзаці першому цієї частини проводиться компетентним органом протягом 15 календарних днів з дня отримання ним відповідної заяви від оператора ринку.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Оператор ринку має право відновити експлуатацію потужності після проведення відповідної реконструкції, якщо за результатами позапланового інспектування встановлено відповідність потужності вимогам законодавства.</p>
<p>20. Інформація, що міститься в експлуатаційному дозволі, вноситься до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, що ведеться компетентним органом у порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів.</p>	<p>21. Відомості про видані експлуатаційні дозволи вносяться територіальним органом компетентного органу до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл не пізніше наступного робочого дня, після дня прийняття рішення про їх видачу.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Ведення реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, забезпечує компетентний орган.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Порядок ведення реєстру операторів ринку та</p>

	<p>потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, затверджується центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів.</p>
<p>21. Компетентний орган забезпечує відкритий та безоплатний доступ до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, шляхом його розміщення на своєму офіційному веб-сайті.</p>	<p>22. Компетентний орган забезпечує відкритий та безоплатний доступ до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, шляхом його розміщення на своєму офіційному вебсайті.</p>
<p>Стаття 24. Тимчасове припинення та поновлення дії експлуатаційного дозволу</p>	<p>Стаття 24. Тимчасове припинення та поновлення дії експлуатаційного дозволу</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>2. У разі тимчасового припинення дії експлуатаційного дозволу інформація про це вноситься до відповідного реєстру та оприлюднюється компетентним органом на його офіційному веб-сайті протягом трьох робочих днів.</p>	<p>2. У разі тимчасового припинення дії експлуатаційного дозволу інформація про це вноситься до реєстру операторів ринку та потужностей, на які видано експлуатаційний дозвіл, та оприлюднюється компетентним органом на його офіційному вебсайті не пізніше наступного робочого дня, після дня прийняття рішення про тимчасове припинення дії експлуатаційного дозволу.</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>Стаття 25. Державна реєстрація потужностей</p>	<p>Стаття 25. Державна реєстрація потужностей</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>3. Не пізніше ніж за 10 календарних днів до початку роботи потужності оператор ринку зобов'язаний подати (надіслати) до територіального органу компетентного органу заяву про державну реєстрацію потужності, в якій зазначаються найменування, ідентифікаційний код згідно з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних</p>	<p>3. Не пізніше ніж за 10 календарних днів до початку роботи потужності оператор ринку зобов'язаний подати (надіслати) до територіального органу компетентного органу заяву про державну реєстрацію потужності, в якій зазначаються найменування, ідентифікаційний код згідно з Єдиним державним реєстром юридичних осіб, фізичних</p>

<p>осіб - підприємців та громадських формувань, місцезнаходження або прізвище, ім'я, по батькові, реєстраційний номер облікової картки платника податків чи серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті), місце проживання оператора ринку, назва (опис) потужності, її адреса, заплановані види діяльності та перелік харчових продуктів, виробництво та/або обіг яких планується здійснювати, вид оператора ринку за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва).</p>	<p>осіб - підприємців та громадських формувань, місцезнаходження або прізвище, ім'я, по батькові, реєстраційний номер облікової картки платника податків чи серія та номер паспорта (для фізичних осіб, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті), місце проживання оператора ринку, назва (опис) потужності, її адреса, заплановані види діяльності та перелік харчових продуктів, виробництво та/або обіг яких планується здійснювати, вид оператора ринку за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва).</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Виробники ремісничих харчових продуктів та харчових продуктів тваринного походження на малих потужностях з виробництва харчових продуктів тваринного походження додатково в заяві зазначають кількість харчового продукту в одиницях маси, об'єму або іншої фізичної величини (на тиждень в середньому впродовж року).</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>11. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, затверджує порядок проведення державної реєстрації потужностей, ведення державного реєстру потужностей операторів ринку та надання інформації з</p>	<p>Виключено.</p>

нього заінтересованим суб'єктам.	
Стаття 27. Внесення змін до реєстру затверджених експортних потужностей	Стаття 27. Внесення змін до реєстру затверджених експортних потужностей
...	...
4. У разі прийняття рішення про тимчасове припинення або виключення затверджених експортних потужностей чи певного виду харчових продуктів, вироблених на таких потужностях, з реєстру затверджених експортних потужностей компетентний орган України повинен невідкладно повідомити про це компетентному органу країни призначення.	Виключено.
5. Компетентний орган країни призначення, для якої компетентним органом України проведено перевірку виконання встановлених вимог, повинен мати безперешкодний доступ до затверджених експортних потужностей з метою інспектування таких потужностей для проведення перевірки виконання встановлених вимог. Компетентний орган країни призначення зобов'язаний повідомити компетентному органу України про зазначене інспектування за 48 годин.	5. Компетентний орган країни призначення повинен мати безперешкодний доступ до затверджених експортних потужностей з метою інспектування таких потужностей для проведення перевірки виконання встановлених вимог. Компетентний орган країни призначення зобов'язаний повідомити компетентному органу України про зазначене інспектування за 48 годин.
Стаття 29. Державна реєстрація об'єктів санітарних заходів	Стаття 29. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку
1. Забороняється реалізація об'єктів санітарних заходів, які не зареєстровані відповідно до вимог цього Закону.	Виключено.
2. Державній реєстрації підлягають:	1. Включенню до Переліку підлягають:
1) новітні харчові продукти;	1) новітні харчові продукти;
2) харчові добавки;	2) харчові добавки;
3) ароматизатори, за виключенням окремої групи	3) ароматизатори, за виключенням окремої групи

ароматизаторів, визначених центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я;	ароматизаторів, визначеної центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я;
4) ензими;	4) харчові ензими;
5) допоміжні матеріали для переробки, та матеріали, що контактують з харчовими продуктами, які вперше вводяться в обіг та/або вперше використовуються на території України;	Виключено.
6) вода питна, яку планується віднести до категорії «вода природна мінеральна».	5) вода питна, яку планується віднести до категорії «вода природна мінеральна»;
Норма відсутня.	6) твердження про поживну цінність харчових продуктів та твердження про користь для здоров'я харчових продуктів.
3. Забороняється вимагати реєстрацію інших об'єктів санітарних заходів, не зазначених у частині другій цієї статті.	2. Забороняється вимагати включення до Переліку об'єкти санітарних заходів або окремі показники якості, не передбачені частиною першою цієї статті.
4. Для проведення державної реєстрації об'єктів санітарних заходів оператором ринку або його уповноваженим представником до центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, подається заява в довільній формі, яка має супроводжуватися документацією відповідно до вимог цього Закону.	Виключено.
5. Підставами для відмови в державній реєстрації об'єктів санітарних заходів є наявність доказів їх	Виключено.

невідповідності законодавству про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.	
6. Порядок, методи та обсяг необхідних досліджень (випробувань) для державної реєстрації повинні враховувати ступінь ризику об'єктів цієї реєстрації для здоров'я людини, а також факт затвердження зазначених об'єктів санітарних заходів відповідними міжнародними організаціями або Європейським Союзом.	Виключено.
7. Державна реєстрація зазначених об'єктів санітарних заходів здійснюється безкоштовно.	Виключено.
8. Державна реєстрація об'єктів, зазначених у частині другій цієї статті, за винятком новітніх харчових продуктів та харчових добавок, проводиться протягом 30 робочих днів після отримання заяви про таку реєстрацію.	Виключено.
Державна реєстрація новітніх харчових продуктів проводиться протягом 180 робочих днів після отримання заяви.	Виключено.
Державна реєстрація харчових добавок проводиться протягом 120 робочих днів після отримання заяви.	Виключено.
9. Якщо державна реєстрація не закінчена протягом строку, визначеного у частині восьмій цієї статті, замовнику надається письмове обґрунтування причин продовження строку проведення реєстрації, який не може бути продовжений більше ніж на 30 робочих днів.	Виключено.
10. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, затверджує процедури проведення	Виключено.

державної реєстрації, ведення реєстрів та надання інформації з реєстрів заінтересованим суб'єктам.	
11. Зазначені в цій статті державні реєстри оприлюднюються на офіційному веб-сайті центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, який оновлює їх по мірі надходження інформації, але не пізніше 10 робочих днів з дня реєстрації об'єкта санітарних заходів.	Виключено.
Норма відсутня.	3. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку забезпечує центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.
Норма відсутня.	4. Включення об'єктів санітарних заходів до Переліку здійснюється безоплатно на необмежений строк.
Норма відсутня.	5. Для здійснення включення об'єктів санітарних заходів, зазначених в частині першій цієї статті, до Переліку, заявник подає до центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, заяву і такі документи:
Норма відсутня.	1) технічне досьє об'єкта санітарних заходів;
Норма відсутня.	2) резюме (короткий виклад) технічного досьє об'єкта санітарних заходів;
Норма відсутня.	3) експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів.
Норма відсутня.	6. За достовірність відомостей, що містяться у документах, зазначених у пунктах 1 – 2 частини п'ятої цієї статті, та поданих з метою включення об'єкта

	санітарних заходів до Переліку, а також за додержання прав інтелектуальної власності, пов'язаних з такими відомостями, несе відповідальність заявник.
Норма відсутня.	7. Заявник має право додати до заяви клопотання про забезпечення режиму конфіденційності окремих відомостей, що містяться в технічному досьє. Таке клопотання повинно містити перелік відомостей, що містяться в технічному досьє, які заявник визначив як конфіденційні, а також порядок та умови поширення таких відомостей. Клопотання про забезпечення режиму конфіденційності повинно містити обґрунтування того, яким чином розголошення відомостей, які заявник бажає залишити конфіденційними, може суттєво погіршити його конкурентне становище. Обґрунтування надається щодо кожного документа та інформації.
Норма відсутня.	8. Не може бути конфіденційною така інформація:
Норма відсутня.	1) найменування та місцезнаходження заявника;
Норма відсутня.	2) назва та опис об'єкта санітарних заходів, що є предметом включення до Переліку;
Норма відсутня.	3) обґрунтування використання харчової добавки, харчового ензиму або ароматизатора, що є предметом включення до Переліку, у визначеному харчовому продукті або категоріях харчових продуктів;
Норма відсутня.	4) результати досліджень, проведених з метою доведення безпечності об'єкта санітарних заходів, що є предметом включення до Переліку;
Норма відсутня.	5) методика лабораторних досліджень (випробувань) об'єкта санітарних заходів, що є предметом

	включення до Переліку, якщо подання такого метода (методики) передбачено у вимогах до змісту технічного досьє;
Норма відсутня.	б) відомості, що підлягають внесенню до Переліку.
Норма відсутня.	9. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я та уповноважена установа, їх посадові та службові особи повинні забезпечити дотримання режиму конфіденційності інформації, визначеної такою згідно з вимогами частин сьомої та восьмої цієї статті, та несуть відповідальність за його порушення відповідно до законодавства.
Норма відсутня.	Якщо заявник відкликає з розгляду документи та інформацію, що надаються для проведення наукової (експертної) оцінки чи включення до Переліку об'єкта санітарних заходів, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я та уповноважена установа повинні вжити заходів щодо дотримання режиму конфіденційності інформації, включаючи інформацію щодо якої не досягнуто згоди стосовно визначення статусу її конфіденційності, передбаченої абзацом першим цієї частини.
Норма відсутня.	10. Рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку, або про відмову в його включенні приймає центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, протягом 30 робочих днів після отримання від заявника документів,

	передбачених частиною п'ятою цієї статті, про що протягом трьох робочих днів з дня, наступного за днем прийняття такого рішення письмово повідомляє заявника.
Норма відсутня.	11. Рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку повинно визначати умови використання відповідного об'єкта санітарних заходів.
Норма відсутня.	12. Якщо рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку або про відмову в такому включенні, не співпадає з рекомендацією, що міститься в експертному звіті про безпечність цього об'єкта, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, повинен мотивувати у відповідному рішенні свою незгоду з такою рекомендацією.
Норма відсутня.	13. Підставою для відмови у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку є:
Норма відсутня.	1) подання заявником неповного пакету документів, зазначених у частині п'ятій цієї статті;
Норма відсутня.	2) некомплектність технічного досьє;
Норма відсутня.	3) недостовірність відомостей, наведених у технічному досьє;
Норма відсутня.	4) негативна оцінка наявних наукових даних, якими доводиться, що об'єкт санітарних заходів не спричиняє шкідливого впливу на здоров'я людини у тій кількості, в якій планується використовувати;
Норма відсутня.	5) рекомендація про відмову у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку у зв'язку з його

	<p>невідповідністю вимогам, встановленим центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я до об'єктів санітарних заходів, що міститься в експертному звіті про безпечність об'єкта санітарних заходів з відповідним обґрунтуванням.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>14. Внесення відомостей про об'єкт санітарних заходів до відповідного Переліку здійснюється на підставі рішення про включення до Переліку об'єкта санітарних заходів протягом семи робочих днів після прийняття такого рішення.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>15. Оператор ринку, що виробляє чи використовує об'єкт санітарних заходів, що включений до Переліку, повинен негайно повідомити центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, про будь-яку нову наукову або технічну інформацію, яка може вплинути на оцінку безпечності такого об'єкта санітарних заходів, навіть якщо така оцінка вже була здійснена. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, направляє таку інформацію до уповноваженої установи. За наявності достатніх підстав уповноважена установа може переглянути експертний звіт про безпечність такого об'єкта санітарних заходів в порядку, визначеному статтею 31 цього Закону.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>16. Порядок, передбачений пунктом 6 частини другої статті 6 цього Закону, повинен визначати:</p>

Норма відсутня.	1) вимоги до документів зазначених у частині п'ятій цієї статті, що подаються заявником з метою включення об'єктів санітарних заходів до Переліку, включаючи форми і способи їх подання;
Норма відсутня.	2) вимоги до наукової (експертної) оцінки об'єктів санітарних заходів, що підлягають включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону;
Норма відсутня.	3) вимоги до експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів;
Норма відсутня.	4) вимоги до Переліку та порядку його ведення;
Норма відсутня.	5) інші вимоги, необхідні для включення об'єктів санітарних заходів, визначених в частині першій цієї статті, до Переліку.
Норма відсутня.	17. Забороняється використання об'єктів санітарних заходів включених до Переліку з порушенням умов щодо таких об'єктів, зазначених у Переліку.
Норма відсутня.	18. Формування та ведення Переліку забезпечує центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.
Норма відсутня.	19. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, забезпечує відкритий та безоплатний доступ до Переліку шляхом його розміщення на своєму офіційному вебсайті.
Стаття 30. Державна реєстрація харчових добавок	Виключено.
1. У виробництві харчових продуктів та харчових продуктах, які перебувають в обігу, дозволяється використання лише тих харчових добавок, що	Виключено.

включені до Державного реєстру харчових добавок, дозволених до використання в харчових продуктах.	
2. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, здійснює їх державну реєстрацію та веде Державний реєстр харчових добавок. У Державному реєстрі харчових добавок, зокрема, зазначаються їх максимально допустимі рівні у випадках, коли їх невизначення ставить під загрозу здоров'я споживачів. У Державному реєстрі харчових добавок також зазначаються харчові продукти, в яких вони використовуються.	Виключено.
Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, вносить зміни до Державного реєстру харчових добавок:	Виключено.
1) за власною ініціативою у випадках:	Виключено.
створення початкового Державного реєстру харчових добавок;	Виключено.
виключення харчової добавки з Державного реєстру харчових добавок за наявності доказів її невідповідності вимогам, встановленим законодавством;	Виключено.
2) за зверненнями операторів ринку або їх об'єднань після державної реєстрації.	Виключено.
Частиною Державного реєстру харчових добавок є харчові добавки, які визнані Європейським Союзом такими, що є безпечними для споживання людиною. Включення зазначених харчових добавок до	Виключено.

Державного реєстру харчових добавок не залежить від затвердження чи будь-яких інших дій стосовно створення та/або ведення центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, Державного реєстру харчових добавок.	
3. Під час державної реєстрації харчової добавки необхідно:	Виключено.
1) визначати харчові продукти, до яких ця добавка може додаватися, та у разі потреби умови, за яких вона може додаватися;	Виключено.
2) обмежувати харчову добавку до найнижчого рівня використання, який є необхідним для досягнення бажаного ефекту;	Виключено.
3) враховувати будь-яке допустиме щоденне споживання або обсяг споживання харчової добавки та її вірогідне щоденне споживання від усіх джерел, включаючи можливе щоденне споживання харчової добавки спеціальними групами споживачів.	Виключено.
4. Харчова добавка може бути зареєстрована тільки, якщо:	Виключено.
1) існує обґрунтована технологічна необхідність у харчовій добавці;	Виключено.
2) використання харчової добавки не вводить споживача в оману;	Виключено.
3) харчова добавка згідно з наявними науковими даними не спричинить шкідливого впливу на здоров'я людини в тому об'ємі, в якому її планується застосовувати.	Виключено.

<p>5. Будь-який оператор ринку або об'єднання операторів ринку може звернутися із запитом про державну реєстрацію харчової добавки шляхом подання до центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, заяви в довільній формі про державну реєстрацію харчової добавки, що супроводжується відповідною документацією, яка свідчить про те, що харчова добавка відповідає положенням частини четвертої цієї статті.</p>	<p>Виключено.</p>
<p>Якщо харчова добавка дозволена до використання відповідними міжнародними організаціями, інформація, що це підтверджує, додається до заяви про реєстрацію. Рішення щодо реєстрації або відмови в реєстрації харчової добавки для виробництва харчових продуктів в Україні чи обігу харчових продуктів, які містять таку харчову добавку, приймається протягом 120 робочих днів після одержання заяви.</p>	<p>Виключено.</p>
<p>6. Харчова добавка, стосовно реєстрації якої подано звернення і яка дозволена до використання відповідними міжнародними організаціями, підлягає експрес-реєстрації.</p>	<p>Виключено.</p>
<p>7. Експрес-реєстрація включає огляд звіту відповідних міжнародних організацій, які обґрунтовують можливість використання харчової добавки. Цей огляд повинен враховувати обставини та умови, специфічні для населення України (якщо такі існують), а також технічні та економічні можливості визначення присутності та/або рівні використання</p>	<p>Виключено.</p>

харчових добавок у харчових продуктах відносно рівнів включень, що затверджені відповідними міжнародними організаціями.	
8. Згідно з процедурою експрес-реєстрації рішення щодо реєстрації або відмови в реєстрації харчової добавки для виробництва харчових продуктів в Україні чи обігу харчових продуктів, які містять таку харчову добавку, приймається протягом 30 робочих днів після одержання заяви та документів і повідомляється заявнику.	Виключено.
Норма відсутня.	Стаття 30. Наукова (експертна) оцінка та експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів
Норма відсутня.	1. Для проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів та отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів заявник подає уповноваженій установі заяву про проведення такої оцінки, яку супроводжують такі документи:
Норма відсутня.	1) технічне досьє;
Норма відсутня.	2) резюме (короткий виклад) технічного досьє.
Норма відсутня.	2. Наукова (експертна) оцінка об'єкта санітарних заходів з метою отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, за винятком вод природних мінеральних та новітніх харчових продуктів, які дозволено до використання відповідними міжнародними організаціями чи Європейським Союзом, може бути проведена за експрес-процедурою.
Норма відсутня.	Для проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта

	санітарних заходів та отримання експертного звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів, який може бути виданий за експрес-процедурою, оператор ринку подає уповноваженій установі заяву про проведення такої оцінки, до якої додається технічне досьє для наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою, яке має містити:
Норма відсутня.	1) копію звіту відповідної міжнародної організації або відповідної установи Європейського Союзу (у друкованій та електронній формах) із перекладом українською мовою, засвідченим підписом перекладача, який має документ, що підтверджує його кваліфікацію (засвідчена підписом перекладача копія такого документа додається до перекладу);
Норма відсутня.	2) специфікацію;
Норма відсутня.	3) методику проведення досліджень (випробувань) (за наявності).
Норма відсутня.	3. Строк проведення наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів та підготовки звіту про безпечність об'єкта санітарних заходів з моменту отримання заяви та документів, зазначених в частинах першій або другій цієї статті становить:
Норма відсутня.	1) для вод природних мінеральних та об'єктів санітарних заходів, що підлягають науковій (експертній) оцінці за експрес-процедурою, – 30 робочих днів;
Норма відсутня.	2) для харчових добавок, ароматизаторів, харчових ензимів, тверджень про поживну цінність харчових продуктів та тверджень про користь для здоров'я

	харчових продуктів, – 180 робочих днів;
Норма відсутня.	3) для новітніх харчових продуктів – 270 робочих днів; для новітніх іноземних традиційних харчових продуктів – 135 робочих днів.
Норма відсутня.	4. У разі недостатності інформації, що міститься у технічному досьє, для проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа може звернутися до заявника із запитом про надання додаткової інформації та/або пояснень. У такому разі перебіг строків, передбачених частиною третьою цієї статті для проведення наукової (експертної) оцінки, призупиняються до моменту отримання уповноваженою установою запитуваної додаткової інформації та/або пояснень.
Норма відсутня.	5. Якщо протягом строку, узгодженого уповноваженою установою з заявником для надання додаткової інформації та/або пояснень, заявник не надає таку інформацію, уповноважена установа готує експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів, виходячи із наявної інформації.
Норма відсутня.	У випадку, якщо заявник надає додаткову інформацію за власної ініціативи, строк, вказаний у частині третій цієї статті, може бути продовжений на обґрунтовано визначений час, необхідний для урахування цієї інформації у процесі оцінки.
Норма відсутня.	6. Під час проведення наукової (експертної) оцінки

	<p>безпеки об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа перевіряє інформацію, зазначену в документах, поданих заявником, та з'ясовує чи відповідає об'єкт санітарних заходів вимогам, встановленим центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>7. За результатами проведеної наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, а також наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою уповноважена установа складає експертний звіт про безпеку об'єкта санітарних заходів, в якому рекомендує центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, включити цей об'єкт або відмовити у його включенні до Переліку. Рекомендація уповноваженої установи про відмову у включенні об'єкта санітарних заходів до Переліку має бути обґрунтованою.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>8. Уповноважена установа протягом п'яти робочих днів з дня, наступного за днем завершення підготовки експертного звіту про безпеку об'єкта санітарних заходів, надсилає цей звіт заявнику та розміщує його на своєму офіційному вебсайті з урахуваннями вимог щодо конфіденційності інформації відповідно до частин сьомої та восьмої статті 29 цього Закону.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>9. Роботи з організації та проведення наукової</p>

	(експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, а також наукової (експертної) оцінки за експрес-процедурою здійснюються уповноваженою установою за плату згідно з договором між заявником та уповноваженою установою.
Норма відсутня.	Розмір плати за проведення цих робіт визначається на основі методики, затвердженої центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, та не повинен перевищувати фактичної вартості проведених робіт.
Норма відсутня.	10. Уповноважена установа подає центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, свої пропозиції, направлені на перегляд та оновлення нормативно-правових актів, прийнятих відповідно до цього розділу, для урахування наукового та технічного прогресу.
Норма відсутня.	11. Уповноважена установа розробляє критерії відбору експертів для наукової та експертної оцінки, на підстави їх кваліфікації та досвіду у відповідній сфері. Для проведення робіт із наукової (експертної) оцінки об'єкта санітарних заходів, поданих для включення до Переліку, уповноважена установа може залучати кваліфікованих фахівців та науковців з різних установ та організацій.».
Норма відсутня.	12. Порядок та критерії уповноваження закладів, підприємств, установ на проведення наукової (експертної) оцінки безпечності об'єктів санітарних

	заходів, що підлягають включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, а також позбавлення такого уповноваження встановлюється Кабінетом Міністрів України.
Стаття 31. Державна реєстрація допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, і води питної	Стаття 31. Внесення змін до рішення про включення об'єкта санітарних заходів до Переліку, а також його скасування
1. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, здійснює державну реєстрацію допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, і води питної, яку планується віднести до категорії "вода природна мінеральна".	1. Будь-який оператор ринку, який використовує об'єкти санітарних заходів, зазначені у частині першій статті 29, що включені до Переліку може звернутися до центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, із заявою про внесення змін до умов використання таких об'єктів або до інших вимог, що передбачені рішенням про включення відповідних об'єктів до Переліку.
	Внесення змін до умов використання об'єктів санітарних заходів включених до Переліку або до інших вимог, що передбачені рішенням про їх включення до Переліку, здійснюється в порядку, визначеному статтями 29 та 30 цього Закону, з урахуванням особливостей, передбачених цією статтею.
2. Підставами для проведення державної реєстрації є:	2. Заява, зазначена в частині першій цієї статті, повинна містити посилання на реєстраційний номер об'єкта санітарних заходів у Переліку. До такої заяви додаються:
1) для допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами,	1) технічне досьє, що містить нову інформацію про об'єкт санітарних заходів включений до Переліку;

<p>- заява від оператора ринку або його уповноваженого представника в довільній формі та досьє на допоміжний матеріал для переробки та/або матеріал, що контактує з харчовими продуктами, за формою, затвердженою центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я;</p>	
<p>2) для води питної, яку планується віднести до категорії "вода природна мінеральна", - заява від оператора ринку або його уповноваженого представника в довільній формі та документація щодо результатів досліджень (випробувань) води і опис джерела, з якого вона видобувається, за формою, затвердженою центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я.</p>	<p>2) нове резюме (стислий виклад) технічного досьє;</p>
<p>3. Допоміжні матеріали для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, обіг яких здійснюється в Україні, не повинні спричиняти присутність небезпечних факторів у харчових продуктах у кількості, що перевищує максимальні межі залишків.</p>	<p>3) експертний звіт про безпечність об'єкта санітарних заходів з рекомендацією про внесення змін до умов використання та інших вимог, що передбачені рішенням про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку.</p>
<p>4. Центральний орган виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я, визначає умови використання, максимальні межі залишків у харчових продуктах допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами.</p>	<p>3. Повторна наукова (експертна) оцінка безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, проводиться уповноваженою установою за зверненням оператора ринку, центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, або за</p>

	власною ініціативою у разі отримання нової обґрунтованої інформації, що стосується безпечності раніше включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів. За результатами повторної наукової (експертної) оцінки безпечності об'єкта санітарних заходів, що підлягає включенню до Переліку відповідно до вимог цього Закону, уповноважена установа надає експертний звіт про безпечність відповідного об'єкта санітарних заходів із зазначенням однієї з таких рекомендацій:
5. У державній реєстрації може бути відмовлено з таких підстав:	1) залишити рішення про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку без змін;
1) для допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, - у разі наявності доказів невідповідності цих об'єктів вимогам законодавчих актів щодо їх безпечності, а у разі відсутності таких актів - аналогічним вимогам, що викладені у нормативних документах;	2) внести зміни до умов використання відповідного об'єкта санітарних заходів або до інших вимог, що передбачені рішенням про його включення до Переліку;
2) для води питної, яку планується віднести до категорії "вода природна мінеральна", - у разі наявності доказів її небезпечності та/або невідповідності вимогам законодавства щодо вод природних мінеральних.	3) скасувати рішення про включення відповідного об'єкта санітарних заходів до Переліку.
	4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, приймає рішення про внесення змін до умов використання включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів або до інших вимог, передбачених рішенням про його включення до Переліку, або про

	скасування рішення про його включення до Переліку з урахуванням експертного звіту про безпечність такого об'єкта, який містить рекомендацію щодо прийняття відповідного рішення.
	5. У разі отримання інформації, що свідчить про небезпечність включеного до Переліку об'єкта санітарних заходів, та відсутності інших способів запобігання шкідливому впливу такого об'єкта санітарних заходів на життя або здоров'я людини, центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, може прийняти рішення про зупинення дії рішення про включення відповідного об'єкта до Переліку до отримання експертного звіту про безпечність такого об'єкта, передбаченого частиною третьою цієї статті.
	6. У разі прийняття рішення про зупинення дії або скасування рішення про включення до Переліку об'єктів санітарних заходів, зазначених у частині першій статті 29 цього Закону, забороняється використання та обіг таких об'єктів санітарних заходів.
	7. Відомості про рішення, прийняте відповідно до вимог цієї статті, вноситься до Переліку не пізніше наступного робочого дня після його прийняття.».
Стаття 32. Вимоги до харчових продуктів	Стаття 32. Вимоги до харчових продуктів
...	...
4. Під час виробництва харчових продуктів в Україні забороняється:	4. Забороняється використання, виробництво та обіг об'єктів санітарних заходів, які не включено до

	Переліку відповідно до вимог цього Закону.
1) використання харчових добавок, які не зареєстровані в Україні відповідно до вимог цього Закону;	Виключено.
2) використання ароматизаторів, не зареєстрованих відповідно до вимог цього Закону;	Виключено.
3) використання допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, якщо вони не зареєстровані відповідно до вимог цього Закону.	Виключено.
...	...
Стаття 33. Розробка, затвердження та застосування методичних настанов	Стаття 33. Розробка, погодження та застосування методичних настанов
1. Оператори ринку можуть застосовувати при виробництві харчових продуктів методичні настанови.	1. Оператори ринку можуть застосовувати при виробництві та обігу харчових продуктів методичні настанови.
2. Виконання методичних настанов свідчить про виконання вимог, що визначені законодавством.	2. Виконання методичних настанов свідчить про виконання вимог, що визначені законодавством про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.
3. Методичні настанови розробляються об'єднаннями операторів ринку і затверджуються відповідно до вимог цього Закону.	3. Методичні настанови розробляються об'єднаннями операторів ринку і погоджуються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини.
4. Повідомлення про початок розробки методичних настанов та розміщення тексту проекту здійснюються на офіційному веб-сайті органу державної влади, яким їх	4. Повідомлення про початок розробки методичних настанов та розміщення тексту проекту здійснюються на офіційному вебсайті органу державної влади, яким їх

<p>буде затверджено. Оприлюднення проекту методичних настанов в мережі Інтернет здійснюється протягом 10 робочих днів з дати подання проекту об'єднанням операторів ринку, яке його розробило.</p>	<p>буде погоджено. Оприлюднення проекту методичних настанов в мережі Інтернет здійснюється протягом 10 робочих днів з дати подання проекту об'єднанням операторів ринку, яке його розробило.</p>
<p>5. У тексті повідомлення має бути наведена така інформація:</p>	<p>5. У тексті повідомлення має бути наведена така інформація:</p>
<p>1) найменування та контактні дані (телефон, поштова та електронна адреси) об'єднання операторів ринку - розробника методичних настанов;</p>	<p>1) найменування та контактні дані (телефон, поштова та електронна адреси) об'єднання операторів ринку - розробника методичних настанов;</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>3) положення нормативно-правового акту, щодо якого надається роз'яснення.</p>	<p>3) положення нормативно-правового акту, щодо якого надається роз'яснення в методичних настановах.</p>
<p>6. Розробник методичних настанов зобов'язаний опрацювати проект з урахуванням зауважень та пропозицій зацікавлених осіб, наданих у письмовій формі, та оприлюднити їх перелік із скороченим викладенням змісту та своїх висновків на офіційному веб-сайті органу державної влади, яким буде затверджено методичні настанови.</p>	<p>6. Розробник методичних настанов зобов'язаний опрацювати проект з урахуванням зауважень та пропозицій зацікавлених осіб, наданих у письмовій формі, та оприлюднити їх перелік із скороченим викладенням змісту та своїх висновків на офіційному вебсайті органу державної влади, яким буде погоджено методичні настанови.</p>
<p>7. Розробник методичних настанов надає доопрацьований проект і перелік зауважень та пропозицій органу державної влади, яким буде затверджено методичні настанови, який повинен провести його аналіз впродовж 30 робочих днів з метою:</p>	<p>7. Розробник методичних настанов надає доопрацьований проект і перелік зауважень та пропозицій органу державної влади, яким буде погоджено методичні настанови, який повинен провести його аналіз впродовж 30 робочих днів з метою:</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>8. У разі невідповідності проекту вимогам частин п'ятої та сьомої цієї статті проект методичних настанов протягом 10 робочих днів повертається розробнику із детальним поясненням щодо неможливості його затвердження.</p>	<p>8. У разі невідповідності проекту вимогам частин п'ятої та сьомої цієї статті проект методичних настанов протягом 10 робочих днів повертається розробнику із детальним поясненням щодо неможливості його погодження.</p>

<p>9. Розробник методичних настанов після доопрацювання проекту методичних настанов з урахуванням зауважень може повторно подати його на затвердження до відповідного органу державної влади відповідно до частин п'ятої - восьмої цієї статті.</p>	<p>9. Розробник методичних настанов після доопрацювання проекту методичних настанов з урахуванням зауважень може повторно подати його на погодження до відповідного органу державної влади відповідно до частин п'ятої - восьмої цієї статті.</p>
<p>Стаття 36. Обіг харчових продуктів на агропродовольчих ринках</p>	<p>Стаття 36. Обіг харчових продуктів на агропродовольчих ринках</p>
<p>1. Цілі туші або частини туш парнокопитних та інших копитних тварин, туші свійської птиці, кроликів та малих диких тварин, риба, мед, яйця, молоко необроблене, сир домашнього виробництва і продукти рослинного походження можуть продаватися на агропродовольчих ринках за умови підтвердження їхньої придатності за результатами випробувань (досліджень) акредитованої лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку, державним інспектором, який знаходиться на цьому ж ринку. Не підлягають зазначеним випробуванням харчові продукти недомашнього виробництва, які супроводжуються документами, що забезпечують простежуваність продукції.</p>	<p>1. Цілі туші або частини туш парнокопитних тварин, туші диких тварин, свійської птиці, кролів, нутрій, риба, мед, яйця, молоко неперероблене, молочні продукти домашнього виробництва і продукти рослинного походження можуть реалізовуватися на агропродовольчих ринках за умови підтвердження їхньої придатності за результатами досліджень (випробувань) акредитованої лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку, державним інспектором, який знаходиться на цьому ж ринку.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Не підлягають зазначеним дослідженням (випробуванням) харчові продукти промислового виробництва, які супроводжуються документами, що забезпечують простежуваність.</p>
<p>2. Позначка придатності ставиться державним інспектором, який знаходиться на агропродовольчому ринку, на цілі туші або частини туш парнокопитних та інших копитних тварин, на кожну тушу малих диких</p>	<p>2. На цілі туші або частини туш парнокопитних тварин, туші диких тварин, свійської птиці, кролів, нутрій наносяться позначки придатності, якщо за результатами досліджень (випробувань) акредитованої</p>

<p>тварин та свійської птиці, кролів, щодо яких підтверджено придатність для споживання людиною, за результатами випробувань (досліджень) акредитованої лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку. Придатність для споживання людиною продуктів рослинного походження, а також необробленого молока та сиру домашнього виробництва підтверджується державним інспектором за результатами випробувань (досліджень) акредитованої лабораторії.</p>	<p>лабораторії, яка знаходиться на агропродовольчому ринку, підтверджено придатність їх для споживання людиною.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Придатність для споживання людиною риби, меду, яєць, молока необробленого, молочних продуктів домашнього виробництва і продуктів рослинного походження підтверджується результатами лабораторних досліджень (випробувань).</p>
<p>3. На тушах, непридатних для споживання людиною, які на підставі результатів лабораторних досліджень (випробувань) не можуть використовуватися для споживання людиною, наносяться насічки на поверхні усієї туші, що вказують на непридатність продукту для споживання людиною.</p>	<p>3. На тушах, які на підставі результатів лабораторних досліджень (випробувань) визначено непридатними та які не можуть використовуватися для споживання людиною, наносяться насічки на усю поверхню туші, що вказує на непридатність харчового продукту для споживання людиною.</p>
<p>4. Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але не становить безпосередньої загрози (низький ризик) для здоров'я людини, не допускається до реалізації та утилізується власником. Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але становить безпосередню загрозу (високий ризик) для здоров'я людини, підлягає негайному вилученню власником та утилізації або знищенню під контролем</p>	<p>4. Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але не становить безпосередньої загрози (низький ризик) для здоров'я людини, не допускається до реалізації та утилізується власником.</p>

державного інспектора відповідно до законодавства.	
Норма відсутня.	Харчовий продукт, який є непридатним для споживання людиною, але становить безпосередню загрозу (високий ризик) для здоров'я людини, підлягає негайному вилученню власником та утилізації або знищенню під контролем державного інспектора відповідно до законодавства.
5. Забороняється функціонування агропродовольчого ринку за відсутності акредитованої лабораторії.	5. Забороняється функціонування агропродовольчого ринку за відсутності акредитованої лабораторії.
Норма відсутня.	6. Забороняється реалізація на агропродовольчих ринках грибів, крім грибів промислового виробництва та лісових білих грибів.
Норма відсутня.	7. Торгові місця на агропродовольчих ринках надаються адміністрацією (власником) агропродовольчого ринку особам, які здійснюють реалізацію продуктів, зазначених у першому реченні частини першої цієї статті, після надання ними результатів лабораторних досліджень (випробувань).
Стаття 37. Вимоги до обігу об'єктів санітарних заходів	Стаття 37. Вимоги до обігу об'єктів санітарних заходів
1. Забороняється:	1. Забороняється:
Норма відсутня.	8) виправлення маркування перероблених та неперероблених харчових продуктів тваринного походження.
2. Забороняється також обіг об'єктів санітарних заходів, якщо ці об'єкти:	2. Забороняється також обіг об'єктів санітарних заходів, якщо ці об'єкти:
...	...
3) неправильно марковані;	3) неправильно марковані, в тому числі, мають дату «вжити до» або мінімальний термін придатності харчового продукту, що минули;

4) незареєстровані відповідно до вимог цього Закону;	4) не включено до Переліку відповідно до вимог цього Закону;
...	...
Харчові продукти, зазначені у пунктах 2 і 3 цієї частини, підлягають вилученню з обігу та/або відкликанню відповідно до вимог цього Закону.	Харчові продукти, зазначені у цій частині–підлягають вилученню та/або відкликанню з обігу відповідно до вимог цього Закону.
3. Об'єкти санітарних заходів, що вилучені з обігу у зв'язку з порушенням пунктів 3 і 4 частини другої цієї статті, можуть бути повернуті в обіг за умови забезпечення виправлення маркування або проведення державної реєстрації в порядку, встановленому цим Законом.	3. Об'єкти санітарних заходів, що вилучені та/або відкликанні з обігу у зв'язку неправильним маркуванням, можуть бути повернуті в обіг за умови забезпечення виправлення відповідно до законодавства.
Стаття 38. Виробництво та обіг новітнього харчового продукту чи інгредієнта	Виключено.
1. Новітній харчовий продукт чи інгредієнт повинен бути таким, що:	Виключено.
1) не становить загрозу для здоров'я людини;	Виключено.
2) його характеристики не вводять споживача в оману;	Виключено.
3) якщо новітній харчовий продукт розроблений на заміну звичайного, кількість поживних та інших речовин, енергії, що отримуватиме споживач за нормальних умов його споживання, не відрізнятиметься більше значень природних варіацій від тих, що отримуються від звичайного харчового продукту.	Виключено.
2. Забороняється обіг новітнього харчового продукту чи інгредієнта за відсутності державної реєстрації, проведеної центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної	Виключено.

політики у сфері охорони здоров'я.	
3. Критеріями, що відрізняють новітній харчовий продукт чи інгредієнт від звичайних, є такі:	Виключено.
1) харчовий продукт чи інгредієнт не має історії безпечного споживання в Україні і має значну зміну та/або вплив внаслідок:	Виключено.
застосування процесу вирощування тварин та/або рослин, що раніше не застосовувався для цих цілей;	Виключено.
вироблення шляхом застосування виробничого процесу, який раніше не використовувався для цього виду продукту чи інгредієнта;	Виключено.
2) харчовий продукт чи інгредієнт не має історії безпечного споживання в Україні, але має історію безпечного споживання в іншій країні/країнах і значну зміну та/або вплив.	Виключено.
4. Під терміном "історія безпечного споживання" розуміють дані про споживання харчового продукту чи інгредієнта як елементу звичайного раціону населення країни або частини країни, що не містить даних про негативний вплив такого продукту або інгредієнта на здоров'я людей. Такі дані можуть, зокрема, включати результати наукових досліджень, статистичних спостережень.	Виключено.
5. Під терміном "значна зміна та/або вплив харчового продукту чи інгредієнта" розуміють зміну та/або вплив харчового продукту чи інгредієнта, які за досвідом оператора ринку та/або відповідно до наукових даних перевищують більш як на 100 відсотків значення звичайних (тобто тих, що зустрічалися раніше)	Виключено.

варіацій у звичайних харчових продуктах чи інгредієнтах або тих варіацій, що мали місце у вже зареєстрованих новітніх харчових продуктах чи інгредієнтах, таких параметрів:	
1) склад, структура, поживна цінність харчового продукту чи інгредієнта, його фізіологічний ефект;	Виключено.
2) спосіб, у який харчовий продукт чи інгредієнт метаболізується в організмі людини;	Виключено.
3) безпечність харчового продукту чи інгредієнта.	Виключено.
6. До новітніх харчових продуктів не належать необроблені харчові продукти, що не мають історії безпечного споживання в Україні, але мають історію безпечного споживання в інших країнах або їх частинах.	Виключено.
7. До новітніх харчових продуктів не належить вода питна будь-якого походження у будь-яких ємностях.	Виключено.
8. Оператор ринку, який збирається вводити новітній харчовий продукт в обіг на території України, подає заяву на проведення державної реєстрації до центрального органу виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я. До заяви додається документація, яка містить інформацію про те, що новітній харчовий продукт відповідає положенням частини першої цієї статті.	Виключено.
9. Державна реєстрація здійснюється протягом строку, зазначеного у статті 29 цього Закону.	Виключено.
10. Виключною підставою для відмови в державній реєстрації новітніх харчових продуктів є	Виключено.

невідповідність вимогам цього Закону.	
11. Після державної реєстрації та внесення новітнього харчового продукту чи інгредієнта до Реєстру новітніх харчових продуктів чи інгредієнтів будь-який оператор ринку має право виробляти та вводити в обіг такий харчовий продукт чи інгредієнт з урахуванням положень законодавства про захист прав інтелектуальної власності.	Виключено.
12. Положення цієї статті не поширюються на виробництво та/або обіг новітнього харчового продукту, який вміщує, складається або виробляється з генетично модифікованих організмів, а також на харчові добавки, ароматизатори та ензими.	Виключено.
Стаття 40. Загальні вимоги до операторів ринку, які здійснюють первинне виробництво та ведення записів щодо забезпечення безпечності харчових продуктів	Стаття 40. Загальні вимоги до операторів ринку, які здійснюють первинне виробництво та ведення записів щодо забезпечення безпечності харчових продуктів
...	...
3. Оператори ринку, які займаються збором врожаю або виробництвом продуктів рослинного походження, зобов'язані здійснювати дії, зазначені в частині другій цієї статті, крім дій, зазначених у пунктах 3, 8 та 10, а також використовувати засоби захисту рослин відповідно до вимог законодавства.	3. Оператори ринку, які займаються збором врожаю або виробництвом продуктів рослинного походження, зобов'язані здійснювати дії, зазначені в частині другій цієї статті, крім дій, зазначених у пунктах 3, 8 та 10, а також використовувати засоби захисту рослин та біоциди відповідно до вимог законодавства.
...	...
7. Оператори ринку, які займаються збором врожаю або виробництвом продуктів рослинного походження, ведуть записи щодо:	7. Оператори ринку, які займаються збором врожаю або виробництвом продуктів рослинного походження, ведуть записи щодо:
1) використання засобів захисту рослин;	1) використання засобів захисту рослин та біоцидів ;
...	...

3) результатів відповідних досліджень (випробувань) зразків рослин або інших зразків.	3) результатів відповідних досліджень (випробувань) зразків рослин або інших зразків.
Стаття 45. Гігієнічні вимоги до обладнання та інвентарю	Стаття 45. Гігієнічні вимоги до обладнання та інвентарю
...	...
2. Обладнання має бути каліброваним відповідно до законодавства.	2. Оператори ринку зобов'язані вживати такі заходи для забезпечення роботи обладнання та засобів вимірювальної техніки, що є достатніми для виробництва харчових продуктів, які відповідають вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів.
Норма відсутня.	Засоби вимірювальної техніки повинні відповідати вимогам законодавства про метрологію та метрологічну діяльність.
...	...
Стаття 48. Вимоги до гігієни персоналу потужностей, який працює у зоні поводження з харчовими продуктами	Стаття 48. Вимоги до гігієни персоналу потужностей, який працює у зоні поводження з харчовими продуктами
...	...
Норма відсутня.	2. Забороняється допускати до безпосереднього виробництва харчових продуктів та до харчових продуктів персонал, який має медичні протипоказання до роботи з харчовими продуктами та/або хворіє та/або є носієм хвороб, що можуть бути передані через харчові продукти та/або через відповідні технологічні процеси, а також у разі, коли існує вірогідність прямого і непрямого забруднення харчових продуктів.
Норма відсутня.	Персонал потужностей, який має зазначені симптоми та може перебувати в контакті з харчовими продуктами, має негайно повідомити про це оператора ринку.

Стаття 62. Перелік адміністративних послуг та розмір плати за їх надання	Стаття 62. Перелік адміністративних послуг та розмір плати за їх надання
2. Адміністративними послугами у сфері безпеки харчових продуктів є:	2. Адміністративною послугою у сфері безпеки харчових продуктів є видача експлуатаційного дозволу.
1) державна реєстрація:	Виключено.
новітніх харчових продуктів;	Виключено.
харчових добавок;	Виключено.
ароматизаторів, за виключенням окремої групи ароматизаторів, визначених центральним органом виконавчої влади, що формує та забезпечує реалізацію державної політики у сфері охорони здоров'я;	Виключено.
ензимів;	Виключено.
допоміжних матеріалів для переробки та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами, які вперше вводяться в обіг та/або вперше використовуються на території України;	Виключено.
вод природних мінеральних;	Виключено.
2) видача експлуатаційного дозволу.	Виключено.
3. Встановлення нових або скасування існуючих адміністративних послуг у сфері дії цього Закону здійснюється тільки шляхом внесення змін до нього.	3. Встановлення нових або скасування існуючих адміністративних послуг у сфері дії цього Закону здійснюється тільки шляхом внесення змін до нього.
4. Розмір плати за надання адміністративної послуги і порядок її справляння визначаються законом з урахуванням її соціального та економічного значення та не повинні перевищувати фактичної вартості наданих послуг.	4. Розмір плати за надання адміністративної послуги і порядок її справляння визначаються законом з урахуванням її соціального та економічного значення та не повинні перевищувати фактичної вартості наданих послуг.
...	...

Норма відсутня.	Розділ XII «ПРИКІНЦЕВІ ТА ПЕРЕХІДНІ ПОЛОЖЕННЯ
Норма відсутня.	1. Оператори ринку, які отримали експлуатаційний дозвіл до набрання чинності Законом України «Про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо харчових продуктів» зобов'язані подати заяву про державну реєстрацію потужності до територіального органу компетентного органу відповідно до вимог цього Закону.
Норма відсутня.	2. Установити, що експлуатаційні дозволи, які були видані органами державної санітарно-епідеміологічної служби, втрачають чинність з 1 січня 2022 року.
...	...
Закон України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин»	
Стаття 1. Визначення термінів	Стаття 1. Визначення термінів
1. У цьому Законі наведені нижче терміни вживаються в такому значенні:	1. У цьому Законі наведені нижче терміни вживаються в такому значенні:
...	...
Норма відсутня.	33-1) рейтинг дотримання загальних гігієнічних вимог - рейтингова оцінка відповідності операторів ринку харчових продуктів вимогам законодавства про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів в частині дотримання загальних гігієнічних вимог щодо поводження з харчовими продуктами, яка встановлюється за результатами здійснення державного контролю;
...	...
Норма відсутня.	37-1) уповноважена оператором ринку особа – особа,

	яка уповноважена оператором ринку на представництво його інтересів на підставі закону, статутних документів, посадових інструкцій, довіреності та/або доручення;
...	...
Норма відсутня.	39-1) харчове шахрайство - діяння, яке є умисним, здійснюється з метою отримання економічної вигоди та має одну або декілька таких ознак: вводить споживача в оману та порушує законодавство про безпечність та окремі показники якості харчових продуктів щодо зміни характеристик харчового продукту та/або неправомірного використання знаку для товарів та послуг, та/або копіювання форми, упаковки, зовнішнього оформлення, та/або прямого відтворення харчового продукту іншого оператора ринку із самовільним використанням його найменування.
Стаття 6. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини	Стаття 6. Повноваження центрального органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини
1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, затверджує:	1. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, затверджує:
1) форми актів державного контролю, що застосовуються державними інспекторами та державними ветеринарними інспекторами під час інспектування та аудиту, а також форми актів відбору зразків;	1) форми актів державного контролю, що застосовуються державними інспекторами та державними ветеринарними інспекторами під час інспектування та аудиту, а також форми актів відбору зразків;

...	...
Норма відсутня.	8) порядок визначення рейтингової оцінки, формування та ведення рейтингу дотримання загальних гігієнічних вимог закладами громадського харчування та роздрібною торгівлі харчовими продуктами.
Стаття 7. Система та повноваження компетентного органу у сфері державного контролю	Стаття 7. Система та повноваження компетентного органу у сфері державного контролю
1. Компетентний орган у сфері державного контролю:	1. Компетентний орган у сфері державного контролю:
...	...
5) забезпечує проведення передзабійного та післязабійного огляду тварин на відповідних потужностях, а також післязабійного огляду тварин, забитих на полюванні;	5) забезпечує проведення передзабійного та післязабійного огляду тварин на відповідних потужностях, післязабійного огляду тварин, забитих на полюванні;
...	...
Норма відсутня.	12-1) веде рейтинг дотримання загальних гігієнічних вимог закладами громадського харчування та роздрібною торгівлі харчовими продуктами у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів;
13) здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.	13) здійснює інші повноваження, передбачені цим Законом.
2. Систему компетентного органу складають компетентний орган, його територіальні органи, а також державні установи, підприємства та організації, підпорядковані компетентному органу.	2. Систему компетентного органу складають компетентний орган, його територіальні органи, а також державні установи, підприємства та організації, підпорядковані компетентному органу.
3. Територіальні органи виконують повноваження	3. Керівник компетентного органу покладає виконання

<p>компетентного органу в межах відповідних адміністративно-територіальних одиниць. Керівник компетентного органу покладає виконання повноважень головного державного інспектора та головного державного ветеринарного інспектора на керівника територіального органу або його заступників, за умови їх відповідності вимогам, встановленим цим Законом відповідно до державного інспектора та державного ветеринарного інспектора.</p>	<p>повноважень головного державного інспектора та/або головного державного ветеринарного інспектора на керівника територіального органу його заступників та/або керівників структурних підрозділів та/або їх заступників, за умови їх відповідності вимогам, встановленим цим Законом відповідно до державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора.</p>
<p>4. Керівник компетентного органу виконує повноваження Головного державного інспектора України та Головного державного ветеринарного інспектора України, за умови відповідності його вимогам, встановленим цим Законом відповідно до державного інспектора та державного ветеринарного інспектора. У разі невідповідності керівника компетентного органу зазначеним вимогам він покладає виконання повноважень Головного державного інспектора України та Головного державного ветеринарного інспектора України на своїх заступників або керівників структурних підрозділів компетентного органу, які відповідають вимогам, встановленим цим Законом до державного інспектора та державного ветеринарного інспектора.</p>	<p>4. Керівник компетентного органу виконує повноваження Головного державного інспектора України та/або Головного державного ветеринарного інспектора України, за умови відповідності його вимогам, встановленим цим Законом відповідно до державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора. У разі невідповідності керівника компетентного органу зазначеним вимогам він покладає виконання повноважень Головного державного інспектора України та/або Головного державного ветеринарного інспектора України на своїх заступників або керівників структурних підрозділів компетентного органу, які відповідають вимогам, встановленим цим Законом до державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>5. Керівники територіальних органів компетентного органу в межах відповідних адміністративно-територіальних одиниць покладають виконання повноважень державного інспектора та/або державного ветеринарного інспектора на посадових осіб територіальних органів за умови їх відповідності</p>

	вимогам, встановленим цим Законом.
Стаття 9. Надання повноважень на здійснення окремих заходів державного контролю	Стаття 9. Надання повноважень на здійснення окремих заходів державного контролю
...	...
5. Компетентний орган проводить перевірки уповноважених осіб у разі необхідності, але не рідше одного разу на рік. Компетентний орган позбавляє статусу уповноваженої особи (повністю або в частині окремих повноважень), якщо за результатами проведеної ним перевірки виявлено факт невиконання або неналежного виконання уповноваженою особою наданих їй повноважень.	5. Компетентний орган має право здійснювати планові та позапланові перевірки уповноважених осіб, уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій.
Норма відсутня.	Підставами для здійснення планової перевірки діяльності офіційних ветеринарних лікарів, уповноважених ветеринарів, працівників бійні, уповноважених на виконання обов'язків помічника державного ветеринарного інспектора є щорічний план державного контролю операторів ринку на яких вони здійснюють свої повноваження.
Норма відсутня.	Підставами для здійснення позапланової перевірки діяльності офіційних ветеринарних лікарів, уповноважених ветеринарів, працівників бійні, уповноважених на виконання обов'язків помічника державного ветеринарного інспектора є виявлення невідповідності діяльності оператора ринку вимогам законодавства або наявність обґрунтованої підозри щодо такої невідповідності, а також в інших встановлених законодавством випадках.
Норма відсутня.	Підставами для позапланової перевірки

	уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій є:
Норма відсутня.	1) подання уповноваженою акредитованою лабораторією, референс-лабораторією письмової заяви до компетентного органу про проведення перевірки за бажанням відповідної лабораторії;
Норма відсутня.	2) звернення фізичної особи (фізичних осіб) про порушення, що заподіяло шкоду її (їх) правам, законним інтересам, життю чи здоров'ю, навколишньому природному середовищу чи безпеці держави, з наданням документів чи їх копій, що підтверджують такі порушення (за наявності);
Норма відсутня.	3) отримання компетентним органом результатів арбітражного дослідження (випробування), якими не підтверджуються результати проведеного уповноваженою акредитованою лабораторією, референс-лабораторією основного дослідження (випробування).
Норма відсутня.	Якщо за результатами планової або позапланової перевірки виявлено факт невиконання або неналежного виконання уповноваженою особою своїх обов'язків, компетентний орган має право позбавити таку особу уповноваження (повністю або в частині окремих обов'язків).
Норма відсутня.	Уповноважена акредитована лабораторія, референс-лабораторія може бути позбавлена уповноваження за одним або кількома напрямками лабораторних досліджень (випробувань) у порядку, затвердженому Кабінетом Міністрів України.

Стаття 10. Обов'язки державних інспекторів та державних ветеринарних інспекторів	Стаття 10. Обов'язки державних інспекторів та державних ветеринарних інспекторів
1. Під час здійснення заходів державного контролю державні інспектори та державні ветеринарні інспектори зобов'язані:	1. Під час здійснення заходів державного контролю державні інспектори та державні ветеринарні інспектори зобов'язані:
1) дотримуватися вимог цього Закону та інших нормативно-правових актів, прийнятих відповідно до цього Закону, законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин;	1) дотримуватися вимог цього Закону та інших нормативно-правових актів, прийнятих відповідно до цього Закону, законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин;
...	...
Норма відсутня.	б) на вимогу оператора ринку письмово інформувати його про порядок оскарження прийнятих (виданих) ними рішень, приписів, дій та бездіяльності.
Стаття 19. Заходи державного контролю	Стаття 19. Заходи державного контролю
2. Державний моніторинг проводиться компетентним органом з метою:	2. Державний моніторинг проводиться компетентним органом з метою:
...	...
3) визначення загального рівня забруднення харчових продуктів та кормів залишками пестицидів та ветеринарних препаратів, іншими забруднюючими речовинами.	3) визначення загального рівня забруднення харчових продуктів та кормів залишками пестицидів та ветеринарних препаратів, іншими забруднюючими речовинами.
Державний моніторинг передбачає збирання, системний аналіз та оцінку:	Державний моніторинг передбачає збирання, системний аналіз та оцінку:
інформації щодо безпечності харчових продуктів та кормів, здоров'я та благополуччя тварин, зокрема щодо виявлення в харчових продуктах і кормах залишків ветеринарних препаратів, пестицидів та забруднюючих речовин, а також формування відповідних баз даних;	інформації щодо безпечності харчових продуктів та кормів, здоров'я та благополуччя тварин, зокрема щодо виявлення в харчових продуктах і кормах залишків ветеринарних препаратів, пестицидів та забруднюючих речовин, визначення мікробіологічних критеріїв та

	протимікробної резистентності, а також формування відповідних баз даних;
...	...
3. Аудит постійно діючих процедур, заснованих на принципах НАССР, та постійно діючих процедур, розроблених оператором ринку з метою дотримання гігієнічних вимог, повинен передбачати перевірку безперервності та ефективності їх застосування, у тому числі:	3. Аудит постійно діючих процедур, заснованих на принципах НАССР, та постійно діючих процедур, розроблених оператором ринку з метою дотримання гігієнічних вимог, повинен передбачати перевірку безперервності та ефективності їх застосування, у тому числі:
...	...
Одна й та сама особа не має права двічі поспіль здійснювати аудит на одній і тій самій потужності.	Одна й та сама особа не може здійснювати аудит на одній і тій самій потужності більше двох разів поспіль .
4. Інспектування передбачає перевірку дотримання операторами ринку законодавства про харчові продукти та корми, здоров'я та благополуччя тварин та відповідності їх діяльності вимогам щодо:	4. Інспектування передбачає перевірку дотримання операторами ринку законодавства про харчові продукти та корми, здоров'я та благополуччя тварин та відповідності їх діяльності вимогам щодо:
...	...
Інспектування може включати в себе перевірку потужностей, прилеглої території, приміщень, обладнання та інвентарю, транспортних засобів, а також харчових продуктів та кормів; сировини, інгредієнтів, допоміжних матеріалів для переробки, які використовуються для приготування та виробництва харчових продуктів та кормів, напівфабрикатів; предметів та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами; засобів та процесів прибирання і догляду, а також пестицидів; маркування, зовнішнього вигляду та реклами.	Інспектування може включати в себе перевірку потужностей, прилеглої території, приміщень, обладнання та інвентарю, транспортних засобів, а також харчових продуктів та кормів; сировини, інгредієнтів, допоміжних матеріалів для переробки, які використовуються для приготування та виробництва харчових продуктів та кормів, напівфабрикатів; предметів та матеріалів, що контактують з харчовими продуктами; засобів та процесів прибирання і догляду, а також пестицидів; маркування, зовнішнього вигляду та реклами, простежуваності .
Стаття 21. Методи (методики) відбору зразків та їх простих і лабораторних досліджень (випробувань), а	Стаття 21. Методи (методики) відбору зразків та їх простих і лабораторних досліджень (випробувань), а

також види лабораторних досліджень (випробувань)	також види лабораторних досліджень (випробувань)
...	...
3. Методи (методики) лабораторних досліджень (випробувань) повинні визначатися за такими критеріями:	3. Методи (методики) лабораторних досліджень (випробувань) повинні визначатися за такими критеріями:
1) правильність;	1) правильність;
2) можливість застосування (матриця та інтервал концентрації);	2) можливість застосування (матриця та інтервал концентрації);
3) межа виявлення;	3) межа виявлення;
4) межа виміру;	4) межа виміру;
5) точність;	5) точність;
6) повторюваність;	6) повторюваність;
7) відтворюваність;	7) відтворюваність;
8) відновлення;	8) відновлення;
9) вибірковість;	9) вибірковість;
10) чутливість;	10) чутливість;
11) лінійність;	11) лінійність;
12) похибка вимірювання;	12) похибка вимірювання;
13) інші критерії, які можуть бути визначені як обов'язкові центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері технічного регулювання, стандартизації, метрології та метрологічної діяльності.	13) інші критерії, які можуть бути визначені як обов'язкові центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері технічного регулювання, метрології та метрологічної діяльності.
Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері технічного регулювання, стандартизації, метрології та метрологічної діяльності, затверджує:	Виключено.
критерії ефективності та параметри лабораторних досліджень (випробувань), похибки відповідних вимірювань;	Виключено.

процедури валідації методів (методик) лабораторних досліджень (випробувань);	Виключено.
правила інтерпретації результатів лабораторних досліджень (випробувань).	Виключено.
...	...
4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, затверджує методи (методики) відбору зразків.	4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, затверджує методи (методики) відбору зразків та лабораторних досліджень (випробувань).
...	...
7. Відбір зразків здійснюється в межах граничних норм, встановлених відповідними нормативно-правовими актами або національними стандартами України. Вартість зразків, відібраних для здійснення державного контролю, державою не відшкодовується, крім вартості одного зразка, який відбирається для здійснення державного моніторингу. Розмір відшкодування державою вартості відібраного зразка визначається на основі його ринкової вартості у порядку, затвердженому Кабінетом Міністрів України.	7. Відбір зразків здійснюється в межах граничних норм, встановлених відповідними нормативно-правовими актами.
...	...
12. Оператор ринку, який не погоджується з результатами основного лабораторного дослідження (випробування), має право подати до компетентного органу заяву про проведення арбітражного лабораторного дослідження (випробування), в якій зазначає уповноважену референс-лабораторію , що використовує підтверджувальні	12. Оператор ринку, який не погоджується з результатами основного лабораторного дослідження (випробування), має право подати до компетентного органу заяву про проведення арбітражного лабораторного дослідження (випробування), в якій зазначає уповноважену лабораторію , що використовує підтверджувальні

<p>(референс) методи (методики) та розташована в Україні, або референс-лабораторію, розташовану у державі Європейського Союзу, в якій просить провести арбітражне лабораторне дослідження (випробування) із зазначенням відповідних підтверджувальних (референс) методів (методик). Арбітражне лабораторне дослідження (випробування) не може проводитися в уповноваженій лабораторії, яка проводила основне лабораторне дослідження (випробування). У разі якщо протягом п'яти робочих днів з дня отримання оператором ринку повідомлення про результати основного лабораторного дослідження (випробування) така заява не подана оператором ринку, результати основного лабораторного дослідження (випробування), що свідчать про невідповідність, вважаються остаточними.</p>	<p>(референс) методи (методики) та розташована в Україні, або референс-лабораторію, розташовану у державі Європейського Союзу, в якій просить провести арбітражне лабораторне дослідження (випробування) із зазначенням відповідних підтверджувальних (референс) методів (методик). Арбітражне лабораторне дослідження (випробування) не може проводитися в уповноваженій лабораторії, яка проводила основне лабораторне дослідження (випробування). У разі якщо протягом п'яти робочих днів з дня отримання оператором ринку повідомлення про результати основного лабораторного дослідження (випробування) така заява не подана оператором ринку, результати основного лабораторного дослідження (випробування), що свідчать про невідповідність, вважаються остаточними.</p>
<p>...</p>	
<p>15. Витрати, пов'язані з проведенням арбітражного лабораторного дослідження (випробування), несе оператор ринку. Якщо результати основного лабораторного дослідження (випробування), що свідчать про невідповідність, за результатами арбітражного лабораторного дослідження (випробування) не підтвержені, компетентний орган відшкодовує оператору ринку вартість такого арбітражного лабораторного дослідження (випробування).</p>	<p>15. Витрати, пов'язані з проведенням арбітражного лабораторного дослідження (випробування), несе оператор ринку.</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>17. Компетентний орган невідкладно призначає позапланову перевірку уповноваженої лабораторії, якщо</p>	<p>17. Компетентний орган невідкладно призначає позапланову перевірку уповноваженої лабораторії, якщо</p>

результати проведеного нею основного лабораторного дослідження (випробування) не підтверджені за результатами арбітражного лабораторного дослідження (випробування). До завершення такої перевірки уповноважена лабораторія не має права проводити лабораторні дослідження (випробування) для цілей державного контролю.	результати проведеного нею основного лабораторного дослідження (випробування) не підтверджені за результатами арбітражного лабораторного дослідження (випробування). До завершення такої перевірки та усунення виявлених невідповідностей уповноважена лабораторія не має права проводити лабораторні дослідження (випробування) для цілей державного контролю в частині певних видів (напрямів) лабораторних досліджень (випробувань), за якими виявлено невідповідності.
Стаття 22. Уповноважені лабораторії	Стаття 22. Уповноважені лабораторії
...	...
2. Акредитована лабораторія може бути уповноважена на проведення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за одним або кількома напрямками лабораторних досліджень (випробувань).	2. Акредитована лабораторія, референс-лабораторія може бути уповноважена на проведення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю за одним або кількома напрямками лабораторних досліджень (випробувань).
Норма відсутня.	У разі прийняття компетентним органом рішення про відмову в уповноваженні акредитованої лабораторії, референс-лабораторії на здійснення лабораторних досліджень (випробувань) для цілей державного контролю нова заява про уповноваження акредитованої лабораторії, референс-лабораторії разом з доданими до неї документами може подаватися не раніше ніж через шість місяців з дати прийняття відповідного рішення про відмову.
3. Уповноважена лабораторія негайно повідомляє компетентний орган про результати лабораторних	3. Уповноважена лабораторія негайно повідомляє компетентний орган про результати лабораторних

досліджень (випробувань) для цілей державного контролю, які свідчать про невідповідність, а також про зміни та доповнення до результатів лабораторних досліджень (випробувань), про які компетентний орган було поінформовано раніше.	досліджень (випробувань) для цілей державного контролю, які свідчать про невідповідність, а також про зміни та доповнення до результатів лабораторних досліджень (випробувань), про які компетентний орган було поінформовано раніше із застосуванням інформаційно-телекомунікаційної системи компетентного органу.
Стаття 40. Державний контроль сирого молока та молозива	Стаття 40. Державний контроль сирого молока та молозива
...	...
4. Оператор ринку зобов'язаний розробити та впровадити процедури періодичної перевірки сирого молока для визначення рівня загального бактеріологічного забруднення та/або кількості соматичних клітин. Якщо за результатами такої перевірки виявляється невідповідність, оператор ринку має негайно повідомити про це компетентний орган. Якщо протягом трьох місяців з дати такого повідомлення зазначену невідповідність не усунуто, відправлення сирого молока з відповідного господарства забороняється. Така заборона застосовується до моменту надання оператором ринку компетентному органу підтвердження усунення невідповідності.	4. Оператор ринку зобов'язаний розробити та впровадити процедури періодичної перевірки сирого молока для визначення рівня загального бактеріологічного забруднення та кількості соматичних клітин. Якщо за результатами такої перевірки виявляється невідповідність, оператор ринку має негайно повідомити про це компетентний орган. Якщо протягом трьох місяців з дати такого повідомлення зазначену невідповідність не усунуто, відправлення сирого молока з відповідного господарства забороняється. Така заборона застосовується до моменту надання оператором ринку компетентному органу підтвердження усунення невідповідності.
Стаття 41. Вимоги щодо ввезення (пересилання) вантажів із продуктами на митну територію України	Стаття 41. Вимоги щодо ввезення (пересилання) вантажів із продуктами на митну територію України
...	...
6. Вантаж із продуктами приймається до перевірки державним ветеринарним інспектором, якщо оператор ринку або особа, відповідальна за вантаж, надіслала щонайменше за один робочий день на відповідний	6. Вантаж із продуктами приймається до перевірки державним ветеринарним інспектором, якщо оператор ринку або особа, відповідальна за вантаж, надіслала щонайменше за 24 години до фактичного прибуття

<p>призначений прикордонний інспекційний пост повідомлення в електронному або письмовому вигляді про його надходження, що містить усю необхідну інформацію (опис продуктів у вантажі, копії міжнародного сертифіката та інших документів, які вимагаються згідно із законом, орієнтовний час прибуття вантажу на призначений прикордонний інспекційний пост), або відповідну заповнену частину загального ветеринарного документа на ввезення.</p>	<p>вантаж на відповідний призначений прикордонний інспекційний пост:</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>або повідомлення в електронному або письмовому вигляді про його надходження і таке повідомлення містить усю необхідну інформацію (опис продуктів у вантажі, копії міжнародного сертифіката та інших документів, які вимагаються згідно із законом, орієнтовний час прибуття вантажу на призначений прикордонний інспекційний пост);</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>або відповідну заповнену частину загального ветеринарного документа на ввезення.</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>Порушення строку надіслання повідомлення, передбаченого цією частиною, є підставою для відкладення державним ветеринарним інспектором початку здійснення відповідних перевірок до 24 годин від часу отримання відповідним призначеним прикордонним інспекційним постом відповідного повідомлення.</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>12. Оператори ринку, які є резидентами України, та ввозять (пересилають) на митну територію України вантажі із продуктами, повинні мати експлуатаційній</p>

	дозвіл або державну реєстрацію потужності.
Стаття 42. Перевірка вантажів із продуктами на призначеному прикордонному інспекційному посту	Стаття 42. Перевірка вантажів із продуктами на призначеному прикордонному інспекційному посту
...	...
3. Після завершення необхідних перевірок вантажу з продуктами державний ветеринарний інспектор:	3. Після завершення необхідних перевірок вантажу з продуктами державний ветеринарний інспектор:
...	...
Норма відсутня.	4) перевіряє наявність експлуатаційного дозволу та/або державної реєстрації потужності оператора ринку у випадках, передбачених частиною дванадцятою статті 41 цього Закону.
Стаття 48. Вимоги до транзиту (переміщення) вантажів із продуктами через територію України	Стаття 48. Вимоги до транзиту (переміщення) вантажів із продуктами через територію України
...	...
3. Вантаж з продуктами, що ввозиться на територію України автомобільним, залізничним або водним транспортом, повинен:	3. Вантаж з продуктами, що ввозиться на територію України автомобільним, залізничним або водним транспортом, повинен:
...	...
2) після залишення призначеного прикордонного інспекційного посту, через який його було ввезено на територію України, переміщуватися без розвантаження або поділу в транспортних засобах або контейнерах, опломбованих компетентним органом країни-експортера . Під час переміщення не дозволяється жодних дій з вантажем із продуктами, крім випадків виходу з ладу транспортного засобу або неможливості його використання з інших поважних причин, що зумовлює необхідність перевантаження продуктів на інший транспортний засіб. Таке перевантаження здійснюється	2) після залишення призначеного прикордонного інспекційного посту, через який його було ввезено на територію України, переміщуватися без розвантаження або поділу в транспортних засобах або контейнерах, опломбованих компетентним органом. Під час переміщення не дозволяється жодних дій з вантажем із продуктами, крім випадків виходу з ладу транспортного засобу або неможливості його використання з інших поважних причин, що зумовлює необхідність перевантаження продуктів на інший транспортний засіб. Таке перевантаження здійснюється під наглядом

під наглядом державного ветеринарного інспектора у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини;	державного ветеринарного інспектора у порядку, затвердженому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини;
Стаття 54. Поводження з вантажами, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, які не відповідають законодавству	Стаття 54. Поводження з вантажами, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, які не відповідають законодавству
...	...
2. Якщо інше не передбачено цим Законом, державний інспектор (державний ветеринарний інспектор) проводить затримання вантажів, які не відповідають законодавству, та після консультацій з оператором ринку або особою, відповідальною за вантаж, вживає таких заходів:	2. Якщо інше не передбачено цим Законом, державний інспектор (державний ветеринарний інспектор) проводить затримання вантажів, які не відповідають законодавству, та після консультацій з оператором ринку або особою, відповідальною за вантаж, вживає таких заходів:
...	...
2) приймає рішення про знищення чи зміну призначеного використання відповідних продуктів, харчових продуктів нетваринного походження або кормів нетваринного походження, застосування у разі необхідності особливого поведження відповідно до частини сьомої цієї статті або повернення (вивезення) вантажу до країни-експортера (іншої країни).	2) приймає рішення про знищення чи зміну призначеного використання відповідних продуктів, харчових продуктів нетваринного походження або кормів нетваринного походження, застосування у разі необхідності особливого поведження відповідно до частини дев'ятої цієї статті або повернення (вивезення) вантажу до країни-експортера (іншої країни).
Стаття 55. Вимоги до міжнародного сертифіката, яким супроводжується вантаж із продуктами, що ввозиться (пересилається) на митну територію України	Стаття 55. Вимоги до міжнародного сертифіката, яким супроводжується вантаж із продуктами, що ввозиться (пересилається) на митну територію України
1. Міжнародний сертифікат (кожен його аркуш), яким супроводжується вантаж із продуктами, що ввозиться (пересилається) на митну територію України, має бути підписаний та засвідчений печаткою компетентного	1. Міжнародний сертифікат (кожен його аркуш), яким супроводжується вантаж із продуктами, що ввозиться (пересилається) на митну територію України, має бути підписаний та засвідчений печаткою компетентного

<p>органу країни-експортера або країни походження. Компетентний орган може уповноважити капітана або іншого офіцера рибопереробного судна на підписання міжнародного сертифіката.</p>	<p>органу країни-експортера або країни походження (або підписом та печаткою уповноваженої цим органом особи).</p>
<p>Стаття 63. Принципи фінансування державного контролю</p>	<p>Стаття 63. Принципи фінансування державного контролю</p>
<p>...</p>	<p>...</p>
<p>3. Розмір плати за здійснення державного контролю, що фінансується операторами ринку, затверджується центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, спільно із центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну фінансову та бюджетну політику, у порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, щороку оприлюднює на своєму офіційному веб-сайті калькуляцію розміру плати за здійснення державного контролю, а також звіт про використання коштів, отриманих від операторів ринку як плата за здійснення державного контролю.</p>	<p>3. Розмір плати за здійснення державного контролю, що фінансується операторами ринку, затверджується центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, у порядку, встановленому Кабінетом Міністрів України. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної політики у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів та у сфері ветеринарної медицини, щороку проводить індексацію розмірів плати за здійснення державного контролю на відповідно до індексу інфляції, встановленого на 1 січня поточного року, та оприлюднює на своєму офіційному вебсайті розмір плати за здійснення державного контролю з урахуванням індексу інфляції.</p>
<p>4. Плата за здійснення компетентним органом державного контролю товарів, транспортних засобів, що ввозяться на митну територію України, в тому числі з метою транзиту, в пунктах пропуску (пунктах</p>	<p>Виключено.</p>

<p>контролю) через державний кордон України в розмірі, що не перевищує розмір плати за перевірку документів на товари і транспортні засоби (контейнери), включається до складу єдиного збору згідно із Законом України "Про єдиний збір, який справляється у пунктах пропуску через державний кордон України".</p>	
<p>Стаття 64. Державний контроль, що фінансується за рахунок операторів ринку</p>	<p>Стаття 64. Державний контроль, що фінансується за рахунок операторів ринку</p>
<p>1. Державний контроль фінансується за рахунок операторів ринку або уповноважених ними осіб у таких випадках:</p>	<p>1. Державний контроль фінансується за рахунок операторів ринку або уповноважених ними осіб у таких випадках:</p>
<p>1) здійснення державного контролю вантажів, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, у тому числі з метою транзиту, чи вивозяться (пересилаються) з неї, крім державного контролю, що здійснюється в межах щорічного плану державного моніторингу;</p>	<p>1) здійснення державного контролю вантажів, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, у тому числі з метою транзиту, чи вивозяться (пересилаються) з неї, крім державного контролю, що здійснюється в межах щорічного плану державного моніторингу;</p>
<p>2) здійснення передзабійного та післязабійного огляду відповідно до законодавства;</p>	<p>2) здійснення державного контролю при проведенні експортно-імпортних операцій;</p>
<p>Норма відсутня.</p>	<p>3) здійснення передзабійного та післязабійного огляду на відповідних потужностях, післязабійного огляду тварин, забитих на полюванні, а також проведення лабораторних досліджень (випробувань) харчових продуктів на агропродовольчих ринках відповідно до законодавства;</p>
<p>3) здійснення позапланових заходів державного контролю, крім позапланових заходів, що проводяться:</p>	<p>4) здійснення позапланового заходу державного контролю за подання суб'єктом господарювання письмової заяви до територіального органу компетентного органу про здійснення заходу</p>

	державного нагляду (контролю) за його бажанням (крім, позапланових заходів за результатами яких надається адміністративна послуга).
за зверненням фізичної особи про порушення оператором ринку її законних прав, якщо за результатами здійснення цих заходів такі порушення не було підтверджено;	Виключено.
на підставі обґрунтованої підозри щодо невідповідності, якщо за результатами здійснення цих заходів така невідповідність не була підтверджена.	Виключено.
Норма відсутня.	2. Розмір плати, яка стягується з оператора ринку на користь компетентного органу за здійснення позапланового заходу державного контролю за його бажанням, становить 1 розмір прожиткового мінімуму для працездатних осіб, встановленої законом на дату відповідного звернення оператора ринку.
Норма відсутня.	Позаплановий захід державного контролю здійснюється після сплати суб'єктом господарювання або уповноваженою ним особою розміру плати на користь територіального органу компетентного органу.
Стаття 65. Відповідальність за порушення цього Закону, законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин	Стаття 65. Відповідальність за порушення цього Закону, законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин
1. Оператори ринку несуть відповідальність за такі правопорушення:	1. Оператори ринку несуть відповідальність в межах діяльності, яку вони здійснюють , за такі правопорушення:
1) порушення встановлених законодавством гігієнічних	1) порушення встановлених законодавством гігієнічних

вимог до виробництва та/або обігу харчових продуктів або кормів, якщо це створює загрозу для життя та/або здоров'я людини або тварини, -	вимог до виробництва та/або обігу харчових продуктів або кормів,
...	...
Норма відсутня.	5¹) реалізація харчових продуктів або кормів, маркування яких не відповідає законодавству, якщо це не створює загрозу для життя та/або здоров'я людини або тварини, -
Норма відсутня.	тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі двадцяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі п'ятнадцяти мінімальних заробітних плат;
тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі восьми мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат;	тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі восьми мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат;
...	...
Норма відсутня.	7-1) невиконання обов'язку щодо письмового інформування компетентного органу, яке передбачене частинами третьою, п'ятою та дев'ятою статті 20 Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», -
Норма відсутня.	тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі трьох мінімальних заробітних плат;
...	...
22) реалізацію харчових продуктів або кормів, маркування яких не відповідає законодавству, якщо це	Виключено.

не створює загрози для життя та/або здоров'я людини або тварини, -	
тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі трьох мінімальних заробітних плат;	Виключено.
...	...
Норма відсутня.	24) отримання та/або використання операторами ринку харчових продуктів, що були відправлені з потужностей, що не пройшли державної реєстрації або не отримали експлуатаційного дозволу, –
Норма відсутня.	тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі тридцяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі двадцяти мінімальних заробітних плат;
Норма відсутня.	25) харчове шахрайство, -
Норма відсутня.	тягне за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'ятдесяти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі тридцяти мінімальних заробітних плат.
2. У разі вчинення оператором ринку будь-якого з правопорушень, передбачених пунктами 2 - 4, 6, 8, 9, 11, 12, 16 частини першої цієї статті, вперше протягом останніх трьох років, що передують вчиненню такого правопорушення, державний інспектор (державний ветеринарний інспектор) видає оператору ринку припис щодо усунення порушень цього Закону, законодавства про харчові продукти та корми без оформлення відповідного протоколу.	2. У разі вчинення оператором ринку будь-якого з правопорушень, передбачених пунктами 2 – 4, 8, 16 частини першої цієї статті, вперше, державний інспектор (державний ветеринарний інспектор) видає оператору ринку припис щодо усунення порушень цього Закону, законодавства про харчові продукти та корми без оформлення відповідного протоколу.

...	...
Стаття 66. Провадження у справах про порушення цього Закону, законодавства про харчові продукти та корми	Стаття 66. Провадження у справах про порушення цього Закону, законодавства про харчові продукти та корми
...	...
19. Оскарження постанови у справі в адміністративному (досудовому) порядку здійснюється шляхом подання через орган, який її виніс, скарги до територіального органу компетентного органу вищого рівня або компетентного органу. Скарга, що надійшла, протягом трьох робочих днів передається (надсилається) разом із справою до територіального органу компетентного органу вищого рівня або компетентного органу та розглядається відповідним головним державним інспектором (головним державним ветеринарним інспектором) протягом десяти робочих днів з дня її отримання останнім.	19. Оскарження постанови у справі в адміністративному (досудовому) порядку здійснюється шляхом подання скарги скаржником до територіального органу, який її виніс. Скарга, що надійшла до територіального органу, протягом трьох робочих днів передається (надсилається) разом із справою до компетентного органу та розглядається відповідним головним державним інспектором України (головним державним ветеринарним інспектором України) протягом десяти робочих днів з дня її отримання останнім.
...	...
22. Постанова у справі, яку не було оскаржено у встановлений законом строк, набирає законної сили після закінчення строку на її оскарження. Постанова у справі, оскаржена в адміністративному (досудовому) порядку, набирає законної сили після закінчення одного місяця з дня залишення відповідної скарги без задоволення. Постанова у справі, оскаржена до суду, набирає законної сили з дня набрання законної сили відповідним судовим рішенням.	22. Постанова у справі, яку не було оскаржено у встановлений законом строк, набирає законної сили після закінчення строку на її оскарження. Постанова у справі, оскаржена в адміністративному (досудовому) порядку, набирає законної сили після закінчення одного місяця з дня прийняття рішення, зазначеного у частині двадцятій цієї статті, крім рішення про скасування постанови і закриття справи, яке набирає законної сили з моменту його проголошення. Постанова у справі, оскаржена до суду, набирає законної сили з дня набрання законної сили відповідним судовим рішенням.
Стаття 67. Тимчасове припинення виробництва та/або	Стаття 67. Тимчасове припинення виробництва та/або

обігу харчових продуктів та/або кормів	обігу харчових продуктів та/або кормів
...	...
2. Рішення про тимчасове припинення виробництва та/або обігу харчових продуктів та/або кормів набирає чинності з моменту його вручення операторові ринку і оприлюднення на офіційному веб-сайті компетентного органу та діє протягом визначеного таким рішенням строку, але не більше 10 робочих днів.	2. Рішення про тимчасове припинення виробництва та/або обігу харчових продуктів та/або кормів набирає чинності з моменту його вручення операторові ринку та діє протягом визначеного таким рішенням строку, але не більше 10 робочих днів.
...	...
Розділ Х ПРИКІНЦЕВІ ТА ПЕРЕХІДНІ ПОЛОЖЕННЯ	Розділ Х ПРИКІНЦЕВІ ТА ПЕРЕХІДНІ ПОЛОЖЕННЯ
...	...
3. Установити, що протягом п'яти років з дня опублікування цього Закону:	3. Установити, що до 1 липня 2025 року:
...	...
2) вантажі, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, підлягають попередньому документальному контролю у пунктах пропуску (пунктах контролю) через державний кордон України, що здійснюється органами доходів і зборів відповідно до Митного кодексу України, документальним перевіркам, перевіркам відповідності та фізичним перевіркам в зонах митного контролю на митній території України відповідно до вимог, встановлених розділом VII цього Закону;	2) вантажі, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, підлягають документальним перевіркам, перевіркам відповідності та фізичним перевіркам, що здійснюються у пунктах пропуску (пунктах контролю) через державний кордон України або в зонах митного контролю на митній території України, відповідно до вимог, встановлених розділом VII цього Закону;
Закон України «Про основні принципи та вимоги до органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції»	
Стаття 4. Права та обов'язки операторів	Стаття 4. Права та обов'язки операторів
...	...

3. Оператори зобов'язані:	3. Оператори зобов'язані:
...	...
декларувати обсяги органічної продукції, яка вводиться в обіг;	декларувати обсяги органічної продукції, яка введена в обіг;
узгоджувати маркування органічної продукції з органом сертифікації.	узгоджувати маркування органічної продукції з органом сертифікації.
...	...
Стаття 28. Вимоги до органу сертифікації та його функції	Стаття 28. Вимоги до органу сертифікації та його функції
4. Орган сертифікації:	4. Орган сертифікації:
...	...
звітує щороку центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики, та центральному органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, про видані ним сертифікати у порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики;	звітує щороку центральному органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів, про видані ним сертифікати у порядку, встановленому центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики;
...	...
Стаття 34. Вимоги до маркування органічної продукції	Стаття 34. Вимоги до маркування органічної продукції
...	...
3. Під час маркування неорганічної продукції у переліку інгредієнтів продукту можуть зазначатися складники, отримані у результаті органічного виробництва, лише у разі якщо відсоток таких складників перевищує 2 відсотки. У такому разі у переліку інгредієнтів обов'язково зазначається відсоток складників (за вагою без урахування частки води та кухонної солі), отриманих у	3. Під час маркування неорганічної продукції у переліку інгредієнтів продукту можуть зазначатися складники, отримані у результаті органічного виробництва, лише у разі якщо відсоток таких складників перевищує 2 відсотки. У такому разі у переліку інгредієнтів обов'язково зазначається відсоток складників (за вагою без урахування частки води та кухонної солі), отриманих у

результаті органічного виробництва, до загальної кількості складників. При цьому інформація про такі складники має відображатися літерами такого самого кольору і розміру, що і решта інформації у Переліку речовин (інгредієнтів, компонентів), які дозволяється використовувати у процесі органічного виробництва та які дозволені до використання в гранично допустимих кількостях.	результаті органічного виробництва, до загальної кількості складників. При цьому інформація про такі складники має відображатися літерами такого самого кольору і розміру, що і решта інформації у переліку інгредієнтів.
...	...
Стаття 36. Вимоги до декларування обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг	Стаття 36. Вимоги до декларування обсягів органічної продукції, що введена в обіг
1. Органічна продукція, що вводиться в обіг, підлягає обов'язковому декларуванню.	1. Органічна продукція, що введена в обіг, підлягає обов'язковому декларуванню.
Декларації щодо обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг, подаються операторами органам сертифікації. Оператори несуть відповідальність за повноту і достовірність даних, зазначених у декларації щодо обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг, відповідно до цього Закону.	Декларації щодо обсягів органічної продукції, що введена в обіг, подаються операторами органам сертифікації. Оператори несуть відповідальність за повноту і достовірність даних, зазначених у декларації щодо обсягів органічної продукції, що введена в обіг, відповідно до цього Закону.
2. Органи сертифікації подають зведені матеріали щодо обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг операторами, з якими вони уклали договір на проведення сертифікації, центральному органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, та центральному органу виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики.	2. Органи сертифікації подають зведені матеріали щодо обсягів органічної продукції, що введена в обіг операторами, з якими вони уклали договір на проведення сертифікації, центральному органу виконавчої влади, що реалізує державну політику у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів.
Органи сертифікації несуть відповідальність за повноту і	Органи сертифікації несуть відповідальність за повноту і

достовірність даних, зазначених у зведених матеріалах щодо обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг операторами, з якими вони уклали договір на проведення сертифікації, відповідно до цього Закону.	достовірність даних, зазначених у зведених матеріалах щодо обсягів органічної продукції, що введена в обіг операторами, з якими вони уклали договір на проведення сертифікації, відповідно до цього Закону.
3. Порядок, періодичність декларування та подання зведених матеріалів щодо обсягів органічної продукції, що вводиться в обіг, визначаються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики.	3. Порядок, періодичність декларування та подання зведених матеріалів щодо обсягів органічної продукції, що введена в обіг, визначаються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізацію державної аграрної політики.
...	...
Стаття 40. Відповідальність за порушення законодавства у сфері органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції	Стаття 40. Відповідальність за порушення законодавства у сфері органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції
1. Оператори несуть відповідальність за такі правопорушення:	1. Оператори несуть відповідальність за такі правопорушення:
...	...
2) ненадання, несвоєчасне надання або надання недостовірної інформації про обсяги органічної продукції, що вводиться в обіг, -	2) ненадання, несвоєчасне надання або надання недостовірної інформації про обсяги органічної продукції, що введена в обіг, -
тягнуть за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі трьох мінімальних заробітних плат;	тягнуть за собою накладення штрафу на юридичних осіб у розмірі п'яти мінімальних заробітних плат, на фізичних осіб - підприємців - у розмірі трьох мінімальних заробітних плат;
..	...
Закон України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів»	
Стаття 1. Терміни та їх визначення	Стаття 1. Терміни та їх визначення
1. У цьому Законі терміни вживаються в такому значенні:	1. У цьому Законі терміни вживаються в такому значенні:
...	...
Норма відсутня.	15-1) натуральна ароматична речовина - ароматична

	речовина, яка отримана внаслідок відповідних фізичних, ферментативних чи мікробіологічних процесів із рослинного, тваринного чи мікробіологічного матеріалу як у сирому вигляді, так і після процесу обробки, для споживання людиною шляхом одного або декількох традиційних процесів обробки харчових продуктів, які затверджені центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я. Натуральні ароматичні речовини відповідають речовинам, які природним чином присутні або були виявлені в природі.
...	...
22) поживна речовина - одна з речовин (білки, вуглеводи, жири, харчові волокна, натрій, вітаміни, мінеральні речовини), наведених у пункті 1 розділу I додатка № 9 до цього Закону, та будь-які речовини, що є компонентами або належать до будь-якої із зазначених речовин;	22) поживна речовина - білки, вуглеводи, жири, харчові волокна, натрій, а також вітаміни і мінеральні речовини, які наведено у пункті 1 розділу I додатка № 9 до цього Закону, та будь-які речовини, що є компонентами або належать до будь-якої із зазначених речовин;
...	...
Норма відсутня.	25-1) ремісничий харчовий продукт – харчовий продукт, що виробляється тільки на одній потужності за власною оригінальною рецептурою та/або технологією в обсязі не більше 500 кг або літрів на тиждень в середньому за будь який проміжок часу впродовж року;
Норма відсутня.	25-2) представлення харчового продукту – спосіб розміщення (викладка) харчового продукту для його подальшої реалізації на стелажах, полицях, прилавках магазинів. Представлення харчового продукту, що

	імітує інший харчовий продукт не повинне вводити споживача в оману, зокрема через неправильне використання упаковки, пакувальних матеріалів, форми та зовнішнього вигляду;
Стаття 4. Загальні вимоги до інформації про харчові продукти	Стаття 4. Загальні вимоги до інформації про харчові продукти
5. Вимоги, зазначені у частинах першій - третій цієї статті, поширюються на:	5. Вимоги, зазначені у частинах першій - третій цієї статті, поширюються на:
1) рекламу харчових продуктів;	1) рекламу харчових продуктів;
2) спосіб розміщення та представлення харчових продуктів для реалізації, зокрема форму, зовнішній вигляд, упаковку, пакувальні матеріали.	2) спосіб розміщення та представлення харчових продуктів для реалізації, зокрема форму, зовнішній вигляд, упаковку, пакувальні матеріали.
Норма відсутня.	3) харчові продукти, що імітують інші харчові продукти.
Стаття 5. Обов'язки операторів ринку харчових продуктів	Стаття 5. Обов'язки операторів ринку харчових продуктів
...	...
Норма відсутня.	8-1. Оператор ринку харчових продуктів, відповідальний за представлення харчового продукту, що імітує інший харчовий продукт, на ринку, зобов'язаний обирати спосіб розміщення такого харчового продукту таким чином, щоб упаковка, пакувальний матеріал чи зовнішній вигляд не вводили споживача в оману.
Норма відсутня.	Місця розміщення (секції, стелажі, полиці, прилавки) харчових продуктів, що імітують інші харчові продукти, повинні розташовуватись окремо (в інших секціях, на інших стелажах полицях, прилавках) від інших харчових продуктів та мають бути позначені

	текстом такого змісту:
Норма відсутня.	«Імітаційні продукти. Містять замітники складових молока (риби, м'яса, тощо).
Стаття 6. Перелік обов'язкової інформації про харчові продукти	Стаття 6. Перелік обов'язкової інформації про харчові продукти
...	...
Норма відсутня.	4. У маркуванні харчових продуктів, що імітують інші харчові продукти, під основною назвою харчового продукту (або під знаком для товарів і послуг, якщо у маркуванні немає основної назви харчового продукту) на фронтальній частині тари чи упаковки має бути розміщено текст такого змісту:
Норма відсутня.	«Імітаційний продукт. Містить замітники складових молока (риби, м'яса, тощо).
Норма відсутня.	У власних назвах та торговельних марках харчових продуктів, що імітують молоко і молочні продукти, рибні продукти, м'ясні продукти, а також шоколад, заборонено використання:
Норма відсутня.	слів «молоко» («риба», «м'ясо») та будь-яких похідних (однокореневих) від нього;
Норма відсутня.	назв молочних (рибних, м'ясних) продуктів та тварин;
Норма відсутня.	зображень молока, молочних продуктів, м'яса, м'ясних продуктів, риби, шоколаду, а також тварин (корів, овець, кіз, буйволиць, кобил, свиней, телят, птиці,

	тощо).
Норма відсутня.	5. Позначення «ремісничий» та інші однокореневі та/або похідні слова від цього слова можуть застосовуватися тільки в інформації про ремісничі харчові продукти.
...	...
Норма відсутня.	14. При маркуванні продуктів рибальства або продуктів аквакультури обов'язково зазначається наступна інформація:
Норма відсутня.	1) ідентифікаційний номер кожної партії;
Норма відсутня.	2) зовнішній ідентифікаційний номер та найменування риболовного судна або найменування виробничого підрозділу для аквакультури;
Норма відсутня.	3) альфа-3 код ФАО для кожного виду;
Норма відсутня.	4) дата вилову або дата виробництва;
Норма відсутня.	5) кількість кожного виду в кілограмах, зазначені у вазі нетто або в кількості особин;
Норма відсутня.	6) спосіб виробництва, зазначений, зокрема, такими словами «... спійманий...» або «... спійманий у прісній воді ...» або «... оброблений у господарстві ...»;
Норма відсутня.	7) територія, на якій продукт рибальства був виловлений чи вирощений, та категорія риболовних

	знарядь, що використовуються для вилову;
Норма відсутня.	8) чи було розморожено продукт рибальства або продукт аквакультури.
Норма відсутня.	Вимоги пункту 8 цієї частини не поширюються на харчові продукти, для яких заморожування є технологічно необхідним кроком у виробничому процесі; або
Норма відсутня.	продукти рибальства та аквакультури були попередньо заморожені для цілей безпеки; або
Норма відсутня.	продукти рибальства та аквакультури були розморожені до процесу копчення, засолювання, варіння, маринування, сушіння або поєднання будь-якого з цих процесів.
...	...
Стаття 10. Мовні вимоги до інформації про харчові продукти	Стаття 10. Мовні вимоги до інформації про харчові продукти
1. Інформація про харчові продукти надається державною мовою.	1. Обов'язкова інформація про харчові продукти надається державною мовою.
...	...
Стаття 18. Мінімальний термін придатності, дата "вжити до..." та дата замороження харчового продукту	Стаття 18. Мінімальний термін придатності, дата «вжити до...» та дата замороження харчового продукту
1. Дата завершення мінімального терміну придатності зазначається з дотриманням таких вимог:	1. Дата завершення мінімального терміну придатності зазначається з дотриманням таких вимог:
...	...
5) мінімальний термін придатності зазначається	5) мінімальний термін придатності зазначається

добровільно за вибором оператора ринку харчових продуктів для таких харчових продуктів:	добровільно за вибором оператора ринку харчових продуктів для таких харчових продуктів:
...	...
б) вина, лікерні вина, ігристі вина, ароматизовані вина та інші аналогічні продукти, вироблені з фруктів, крім винограду та напоїв, вироблених з винограду та виноградного суслу, що класифікуються за кодом 2206 00 згідно з УКТ ЗЕД;	б) вина, лікерні вина, ігристі вина, ароматизовані вина та інші аналогічні продукти, вироблені з фруктів (крім винограду) та напої , вироблені з винограду та виноградного суслу, що класифікуються за кодом 2206 00 згідно з УКТ ЗЕД;
...	...
Стаття 24. Обчислення енергетичної цінності та кількості поживних речовин	Стаття 24. Обчислення енергетичної цінності та кількості поживних речовин
...	...
5. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує:	5. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує:
...	...
2) перевідні коефіцієнти для визначення вмісту вітамінів і мінеральних речовин у харчових продуктах.	2) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС перевідні коефіцієнти для визначення вмісту вітамінів і мінеральних речовин у харчових продуктах.
Стаття 25. Способи зазначення енергетичної цінності харчових продуктів	Стаття 25. Способи зазначення енергетичної цінності харчових продуктів
...	...
5. У разі повідомлення споживачам інформації відповідно до частини четвертої цієї статті поряд з такою інформацією у маркуванні додатково зазначається: «Середня референсна величина добового споживання для осіб старше 18 років (8400 кДж/2000 ккал)».	5. У разі повідомлення споживачам інформації відповідно до частини четвертої цієї статті поряд з такою інформацією у маркуванні додатково зазначається: «Референсна величина споживання для осіб старше 18 років (8400 кДж/2000 ккал)».

...	...
Стаття 28. Основні вимоги до інформації про харчові продукти, що надається в добровільному порядку	Стаття 28. Основні вимоги до інформації про харчові продукти, що надається в добровільному порядку
...	...
4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує вимоги до такої інформації про харчові продукти, рішення про надання якої та умови надання приймається оператором ринку харчових продуктів, відповідальним за інформацію про харчовий продукт, у добровільному порядку:	4. Центральний орган виконавчої влади, що забезпечує формування та реалізує державну політику у сфері охорони здоров'я, затверджує вимоги до такої інформації про харчові продукти, рішення про надання якої та умови надання приймається оператором ринку харчових продуктів, відповідальним за інформацію про харчовий продукт, у добровільному порядку:
1) інформація про можливу або випадкову присутність у харчових продуктах речовин або продуктів, що спричиняють алергічні реакції або непереносимість;	1) інформація про можливу або випадкову присутність у харчових продуктах речовин або продуктів, що спричиняють алергічні реакції або непереносимість;
2) інформація, пов'язана з придатністю харчового продукту для споживання вегетаріанцями та веганцями;	2) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС інформація, пов'язана з придатністю харчового продукту для споживання вегетаріанцями та веганцями;
3) значення і зазначення референсних величин споживання додатково до референсних величин споживання, наведених у додатку № 9 до цього Закону;	3) значення і зазначення референсних величин споживання додатково до референсних величин споживання, наведених у додатку № 9 до цього Закону;
4) перевідні коефіцієнти для обчислення енергетичної цінності додатково до встановлених у додатку № 10 до цього Закону.	4) за зверненням зацікавлених осіб на підставі наукового обґрунтування та/або відповідних положень законодавства ЄС перевідні коефіцієнти для обчислення енергетичної цінності додатково до встановлених у додатку № 10 до цього Закону.
...	...

Додаток N 9 до Закону України від 6 грудня 2018 року N 2639-VIII	Додаток N 9 до Закону України від 6 грудня 2018 року N 2639-VIII
I. ДОБОВІ РЕФЕРЕНСНІ ВЕЛИЧИНИ СПОЖИВАННЯ ВІТАМІНІВ ТА МІНЕРАЛЬНИХ РЕЧОВИН (ДЛЯ ОСІБ СТАРШЕ 18 РОКІВ)	I. РЕФЕРЕНСНІ ВЕЛИЧИНИ СПОЖИВАННЯ ВІТАМІНІВ ТА МІНЕРАЛЬНИХ РЕЧОВИН (ДЛЯ ОСІБ СТАРШЕ 18 РОКІВ)
...	...
Ніоцин (мг)	Ніацин (мг)
...	...

**Перший віце-прем'єр-міністр України –
Міністр економіки України**

Олексій ЛЮБЧЕНКО

« ____ » _____ 2021 р.

АНАЛІЗ РЕГУЛЯТОРНОГО ВПЛИВУ

до проекту Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів»

I. Визначення проблеми

Проект Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів» (далі – проект Закону) розроблено Міністерством економіки України з метою виконання:

пункт 178 Плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 р. № 276-р;

пункт 78 Плану законопроектної роботи Верховної Ради України на 2021 рік, затвердженого постановою Верховної Ради України від 2 лютого 2021 року № 1165-ІХ.

В рамках виконання зазначених вище пунктів плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік та Плану законопроектної роботи Верховної Ради України на 2021 рік планується розвинути та удосконалити систему безпечності і контролю якості продукції.

У сфері безпечності харчових продуктів та захисту прав споживачів створено єдиний контролюючий орган – Державну службу України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів (Держпродспоживслужба).

Держпродспоживслужба утворена у вересні 2014 року відповідно до постанови КМУ від 10 вересня 2014 року № 442 «Про оптимізацію системи центральних органів виконавчої влади» внаслідок реорганізації шляхом перетворення Державної ветеринарної та фітосанітарної служби та приєднання до неї Державної інспекції з питань захисту прав споживачів і Державної санітарно-епідеміологічної служби.

В рамках виконання Угоди про Асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони прийнято базові закони України, а саме: «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, ветеринарну медицину та благополуччя тварин» та «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів», наразі імплементація норм права ЄС у сфері безпечності та окремих показників якості харчових продуктів продовжується.



ДОКУМЕНТ СЕД Мінекономіки АСКОД

Сертифікат 58E2D9E7F900307B0400000018233200EEF89400

Підписувач Любченко Олексій Миколайович

Дійсний з 25.05.2021 0:00:00 по 24.05.2023 23:59:59

Мінекономіки



2601-06/91 від 05.07.2021 18:09

Споживачами товарів та послуг є все населення України, яке за даними Державної служби статистики України станом на 1 квітня 2021 року складає 41,5 млн осіб.

Відповідно до даних Держпродспоживслужби динаміка спалахів гострих кишкових інфекцій за період 2016-2019 років була наступна:

2016 – 142 спалахи (2877 постраждалих осіб, у тому числі 1374 дітей (47,8%);
2017 – 163 спалахи (2182 постраждалих осіб, у тому числі 1459 дітей (66,8%);
2018 – 163 спалахи (1899 постраждалих осіб, у тому числі 1029 дітей (54,2%);
2019 – 204 спалахи (2568 постраждалих осіб, у тому числі 1322 дітей (51%).

Спалахи реєструвались майже на всіх адміністративних територіях України. У більшості випадків виникнення спалахів гострих кишкових інфекційних захворювань пов'язане з об'єктами, що мають важливе соціальне значення, зокрема навчальними закладами, закладами оздоровлення та відпочинку дітей, об'єктами водопостачання, закладами громадського харчування тощо.

За результатами проведених епідеміологічних розслідувань найчастіше виявляються порушення пов'язані з недотриманням гігієнічних та санітарних вимог при виробництві та обігу харчових продуктів, недотримання вимог стосовно простежуваності харчових продуктів та вимог щодо застосування процедур розроблених на принципах НАССР.

Ефективна система простежуваності — це засіб, за допомогою якого оператор ринку харчових продуктів зможе відстежувати харчові продукти вздовж усього харчового ланцюга. Основна ціль простежуваності полягає в тому, щоб можна було якнайшвидше знайти джерело проблеми, пов'язаної з харчовою безпекою, та вжити всіх необхідних заходів задля відкликання/вилучення з обігу певного харчового продукту з мінімальним втручанням у виробничий процес. У разі інциденту з харчовим продуктом за відсутності системи простежуваності процес вилучення/відкликання харчового продукту є більш складним, тривалим у часі та потребує більших зусиль і коштів, ніж за наявності такої системи. Відсутність системи простежуваності та, як наслідок, недостатньо швидка реакція оператора ринку харчових продуктів на певну проблему можуть як завдати шкоди самому підприємству, так і становити небезпеку для всього сектору харчової промисловості. Довіра операторів ринку один до одного також неможлива без наявності в кожного з них ефективної системи простежуваності.

Забезпечення безпечності харчових продуктів є однією з нагальних проблем сьогодення. Гучні скандали, спричинені наявністю меламіну в дитячому харчуванні, спалахами важких отруєнь, пов'язаних із бактерією

Escherichia coli, діоксином та такими мікроорганізмами, як сальмонела або лістерія, у харчових продуктах, а також розповсюдження таких інфекційних хвороб, як ящур та губчастоподібна енцефалопатія, зумовили зростання уваги громадськості й науковців усього світу до можливості запобігання проблемам з безпечністю харчових продуктів та необхідності чіткого визначення джерела проблеми.

Торгівля харчовими продуктами постійно зростає і вже давно не знає кордонів. Велика кількість гравців харчового ринку, непередбачуваність постачання та швидкоплинний характер харчових продуктів підвищили потребу в застосуванні систем простежуваності на якнайширшій основі з метою забезпечення швидкої реакції в разі виявлення певних проблем.

Поряд з цим, актуальною є проблема фальсифікації харчових продуктів на споживчому ринку України.

Так, відповідно до статистичних даних кількість сирого молока, що надходить до молокопереробних підприємств у період з 2016 по 2018 роки становить від 4,2 млн т до 4,3 млн т на рік. Водночас, обсяг реалізованої молочної продукції у 2018 році у порівнянні з 2016 роком збільшився більш ніж на 30%.

За результатами моніторингу масла солодковершкового, який проводився в рамках медійного проекту «СТОП Фальсифікат» в 2020 році було відібрано 3031 зразок, 202 (6%) з яких не відповідали встановленим вимогам.

Проектом Закону передбачено внесення змін до ряду законодавчих актів України.

1. Зміни до Закону України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», що передбачають:

1.1. Введення у законодавче поле ряду визначень щодо окремих груп виробників харчових продуктів («ремісничий виробник», «ремісничий харчовий продукт»), що створить умови для подальшого встановлення окремих вимог для побідних суб'єктів господарювання, що носитимуть дерегуляційний характер.

1.2. Введення у законодавче поле ряду визначень («фальсифікований харчовий продукт», «харчове шахрайство», «харчовий продукт, що імітує інший аналогічний харчовий продукт (імітаційний харчовий продукт)») та доповнень, що направлені на боротьбу з фальсифікацією харчових продуктів на споживчому ринку України.

1.3. Удосконалення вимог щодо забезпечення операторами ринку харчових продуктів (далі – оператори ринку) належної простежуваності. Зазначені зміни передбачені в рамках реалізації зобов'язань України відповідно

до Всеохоплюючої стратегії імплементації Глави IV (Санітарні та фітосанітарні заходи) Розділу IV «Торгівля і питання, пов'язані з торгівлею» Угоди про асоціацію між Україною, з однієї сторони, та Європейським Союзом, Європейським Співтовариством з атомної енергії і їхніми державами-членами, з іншої сторони, схваленої розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 лютого 2016 р. № 228-р. (далі – Угода про асоціацію). Зокрема буде забезпечена реалізація вимог Регламенту ЄС 178/2002 від 28 січня 2002 р., Виконавчого регламенту Комісії ЄС № 931/2011 від 19 вересня 2011 р., Виконавчого регламенту Комісії ЄС № 208/2013 від 11 березня 2013 р.

Головною метою включення положень щодо простежуваності в законодавчі акти є забезпечення можливості здійснювати максимально точні відклики продуктів та швидко надавати інформацію відповідним державним органам у разі виникнення проблем з безпечністю харчових продуктів. Як правило, вимоги щодо обов'язкового запровадження простежуваності поширюються на всіх операторів ринку, задіяних у ланцюгу харчового продукту, а саме на:

- операторів ринку первинного виробництва;
- операторів ринку, які здійснюють зберігання харчових продуктів;
- брокерів та трейдерів;
- компанії-перевізники;
- дистриб'юторів;
- ритейлерів;
- заклади громадського харчування;
- операторів ринку — виробників.

1.4. Проектом Закону пропонується гармонізувати та привести законодавство України у відповідність до законодавства Європейського Союзу щодо:

- організаційних засад та порядку здійснення виробництва та обігу новітніх харчових продуктів – у відповідності до вимог Регламенту (ЄС) 2015/2283 Європейського Парламенту і Ради від 25 листопада 2015 року про новітні харчові продукти;
- організаційно-правових засад державної реєстрації використання тверджень про зниження ризику захворювань – у відповідності до вимог Регламенту (ЄС) № 1924/2006 Європейського Парламенту і Ради від 20 грудня 2006 року щодо тверджень про поживну цінність та користь для здоров'я, які зазначають на харчових продуктах;
- забезпечення належної простежуваності харчових продуктів – у відповідності до вимог Регламенту (ЄС) № 178/2002 Європейського

Парламенту і Ради від 28 січня 2002 року про встановлення загальних принципів і вимог харчового права, створення Європейського органу з безпеки харчових продуктів та встановлення процедур у питаннях, пов'язаних із безпекою харчових продуктів.

1.5. Ряд змін та уточнень, що сприятимуть розумінню та інтерпретації норм Закону, приведуть окремі його норми у відповідність з чинним законодавством України та законодавством ЄС в рамках реалізації зобов'язань України відповідно до Угоди про асоціацію та спираються на досвід кращих світових практик у сфері гарантування безпеки харчових продуктів.

2. Зміни до Закону України «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин», що передбачають:

2.1. Удосконалення норм стосовно здійснення перевірок уповноважених осіб, уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій з боку компетентного органу відповідно до вимог Регламенту (ЄС) № 882/2004 Європейського Парламенту і Ради від 29 квітня 2004 року про офіційні заходи контролю, які застосовуються для забезпечення підтвердження відповідності з кормовим та харчовим законодавством, правилами здоров'я та захисту тварин та Директиви Ради 97/78/ЄС від 18 грудня 1997 року про принципи, що регулюють організацію ветеринарних перевірок продуктів, що надходять до Спільноти з третіх країн.

2.2. Можливість уповноваження капітана або іншого офіцера рибопереробного судна чи судна-холодильника (морозильника), яке плаває під Державним прапором України, на підписання міжнародного сертифіката, який супроводжує вантаж із рибними продуктами, що ввозяться (пересилаються) на митну територію України, у тому числі з метою транзиту, чи експортується безпосередньо з рибопереробного судна чи судна-холодильника (морозильника).

2.3. Посилення відповідальності суб'єктів господарювання за порушення вимог харчового законодавства, зокрема здійснення фальсифікації харчових продуктів.

2.4. Ряд змін та уточнень, що сприятимуть розумінню та інтерпретації норм Закону, приведуть його окремі норми у відповідність з чинним законодавством України та законодавством ЄС в рамках реалізації зобов'язань України відповідно до Угоди про асоціацію та спираються на досвід кращих світових практик у сфері гарантування безпеки харчових продуктів.

3. Зміни до Закону України «Про інформацію для споживачів щодо харчових продуктів» передбачають ряд уточнень, що сприятимуть розумінню та інтерпретації норм Закону, приведуть окремі норми у відповідність з чинним законодавством України та законодавствам ЄС в рамках реалізації зобов'язань України відповідно до Угоди про асоціацію та спираються на досвід кращих світових практик у сфері гарантування безпечності харчових продуктів.

4. Зміни до Закону України «Про основні принципи та вимоги до органічного виробництва, обігу та маркування органічної продукції» передбачають зменшення регуляторного навантаження на органи сертифікації. Зокрема, пропонується усунути необхідність надання ними однієї і тієї ж інформації двом центральним органам виконавчої влади: Мінекономіки та Держпродспоживслужбі, залишивши вимогу звітуватися лише останній. Разом з цим, спрощується вимога до органу сертифікації в частині необхідності мати належну матеріально-технічну базу, необхідну для виконання функцій із сертифікації органічного виробництва. При цьому, встановлюється вимога мати офіційний вебсайт, що сприятиме прозорості їх діяльності.

Враховуючи викладене, регуляторний вплив матимуть окремі зміни до Законів України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин».

Відсутність змін, що запропоновані проектом Закону за очікуваннями розробника може призвести до ряду негативних наслідків, зокрема:

- підвищенню кількості спалахів гострих кишкових інфекцій та кількості постраждалих осіб;

- погіршення умов ведення бізнесу для суб'єктів господарювання через колізії окремих норм законодавства у різних законодавчих актах;

- порушення Україною міжнародних зобов'язань, зокрема Угоди про асоціацію;

- збереження сприятливих умов для здійснення фальсифікації харчових продуктів.

Таким чином, прийняття проекту Закону є обов'язковим, оскільки:

- проблема не може бути розв'язана за допомогою ринкових механізмів – відповідне питання належить до сфери публічного права і можливість використання ринкових механізмів виключається;

- проблема не може бути розв'язана за допомогою діючих регуляторних актів, оскільки чинні регуляторні акти, які вирішують описану проблему потребують доопрацювання.

Основні групи (підгрупи), на які проблеми справляють вплив:

Групи (підгрупи)	Так	Ні
Громадяни	+	
Держава	+	
Суб'єкти господарювання,	+	
У тому числі суб'єкти малого підприємництва	+	

II. Цілі державного регулювання

Цілями державного регулювання є захист прав споживачів та мінімізація ризиків отримання шкоди здоров'ю громадян від споживання небезпечних товарів шляхом:

удосконалення системи державного контролю (нагляду) у сфері безпеки харчових продуктів;

боротьби з фальсифікацією харчових продуктів;

врегулювання виробництва та обігу об'єктів санітарних заходів відповідно до вимог законодавства ЄС;

внесення ряду змін та уточнень, що сприятимуть розумінню та інтерпретації норм Закону, приведуть його окремі норми у відповідність з чинним законодавством України та законодавством ЄС.

III. Визначення та оцінка альтернативних способів досягнення встановлених цілей

1. Визначення альтернативних способів

Як альтернативу до запропонованого регулювання можна розглянути так званий «status quo», тобто збереження чинного регулювання зазначених питань.

Вид альтернативи	Опис альтернативи
Альтернатива 1	Збереження чинного регулювання зазначених питань «status quo» – відсутність змін запропонованих проектом Закону.
Альтернатива 2	Погодження та затвердження проекту Закону.

2. Оцінка вибраних альтернативних способів досягнення цілей

Оцінка впливу на сферу інтересів держави

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прямі вигоди відсутні	1) Витрати пов'язані із збільшенням харчових отруєнь внаслідок споживання харчових продуктів, що не відповідають вимогам до безпеки.

		<p>2) Негативний вплив на міжнародну торгівлю пов'язаний з неможливістю забезпечити виконання вимог Закону, а також порушенням зобов'язань України в рамках виконання Угоди про асоціацію. Витрати можуть бути пов'язані з торговельними обмеженнями. Так, втрата 10% від вартості експорту вітчизняної сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) може призвести до витрат у 1 965 677 600 дол. США (47 765 965 680 грн)*.</p> <p>3) Збереження сприятливих умов для здійснення фальсифікації харчових продуктів призведе до спотворення конкурентного середовища у відповідній сфері та зменшення кількості суб'єктів господарювання зайнятих у ній.</p>
Альтернатива 2	<p>1) Зниження динаміки харчових отруєнь внаслідок споживання харчових продуктів, що не відповідають вимогам до безпечності. Нинішня динаміка проблеми може бути охарактеризована як 45 постраждалих від токсикоінфекцій на 1 млн населення. Цільовий показник після реалізації концепції державної політики - 30 постраждалих на 1 млн. населення.</p> <p>2) Виконання Україною зобов'язань в рамках Угоди про асоціацію сприятиме зміцненню торгово-економічних відносин, зокрема з ЄС, а також диверсифікації ринків збуту вітчизняної продукції агропромислового комплексу. Так, збільшення обсягу експорту сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) до країн ЄС лише на 10% призведе до отримання додаткових 1 172 023 280 дол. США**;</p>	<p>Економічні витрати держави пов'язані із виконанням вимог регулювання сягатимуть:</p> <p>за перший рік – 1 537 312 грн 00 коп за 5 років – 7 537 312 грн 00 коп</p>

	2) Запобіганню фальсифікації харчових продуктів сприятиме нормалізації конкурентного середовища у відповідній сфері.	
--	--	--

* - дані Державної фіскальної служби України свідчать про те, що обсяги експорту вітчизняної сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) у за період з 01.01.2019 по 30.11.2019 склали 73 344 219 тон, з орієнтовною вартістю 19 656 776 000 доларів США.

** - дані Державної служби статистики за I півріччя 2019 року свідчать про те, що обсяги експорту сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) склали 5 860 116 400 доларів США.

Оцінка впливу на сферу інтересів громадян

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	Прямі вигоди відсутні	<p>1) Підвищення ризиків для життя та здоров'я внаслідок споживання харчових продуктів, що не відповідають вимогам харчового законодавства. У 2019 зареєстровано 204 спалахів гострих кишкових захворювань в результаті яких постраждали 2568 осіб, у тому числі 1322 дітей (51%).</p> <p>2) Економічні витрати пов'язані із придбанням фальсифікованих харчових продуктів. За результатами моніторингу масла солодковершкового, який проводився в рамках медійного проекту «СТОП Фальсифікат», в 2020 році було відібрано 3031 зразок, 202 (6%) з яких не відповідали встановленим вимогам.</p> <p>3) Економічні витрати, а також можливі ризики для здоров'я пов'язані з неврегульованістю питання операторами ринку використання тверджень про поживну цінність, тверджень про користь для здоров'я харчових продуктів.</p>
Альтернатива 2	<p>1) Зниження динаміки харчових отруєнь внаслідок споживання харчових продуктів, що не відповідають вимогам до безпечності. Динаміка проблеми станом на 2019 рік може бути охарактеризована як 45 постраждалих від токсикоінфекцій на 1 млн</p>	Економічні витрати громадян пов'язані із виконанням вимог регулювання відсутні.

	<p>населення. Цільовий показник після реалізації концепції державної політики - 30 постраждалих на 1 млн. населення.</p> <p>2) Можливість зробити усвідомлений вибір харчових продуктів відповідних категорій внаслідок отримання зрозумілої та достовірної інформації, у т.ч. щодо дотриманням оператором ринку гігієнічних вимог.</p>	
--	---	--

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання

Виходячи із запропонованих проектом Закону змін регуляторний характер носитимуть окремі зміни до законів України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин» в частині виробництва та обігу харчових продуктів.

Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання проводилася для суб'єктів господарювання, які провадять діяльність з метою або без мети отримання прибутку та в управлінні яких перебувають потужності, на яких здійснюється первинне виробництво, виробництво, реалізація та/або обіг харчових продуктів та/або інших об'єктів санітарних заходів (крім, матеріалів що контактують з харчовими продуктами).

Відповідно до даних Держпродспоживслужби станом на 01.06.2021 в Державному реєстрі нараховується 417 838 записів щодо потужності оператори ринку та 10 557 записів про видані експлуатаційні дозволи. Виходячи з викладеного загальна кількість суб'єктів господарювання, що здійснюють виробництво, реалізацію та/або обіг харчових продуктів станом на 01.06.2021 становить 428 359 об'єктів.

Наразі розробник проекту Закону та Держпродспоживслужба не володіє інформацією щодо розподілу зазначених суб'єктів господарювання відповідно до вимог статті 55 Господарського кодексу України. Запропонований розподіл суб'єктів господарювання за групами є гіпотетичним та ґрунтується на припущенні, що переважна більшість суб'єктів господарювання відноситься до категорії мікро та малих суб'єктів.

Показник	Мікро	Малі	Середні	Великі	Разом
Кількість суб'єктів господарювання, що підпадають під дію регулювання, одиниць ¹	167 135	125 351	83 568	41 784	417 838

Питома вага групи у загальній кількості, %	40	30	20	10	100
--	----	----	----	----	-----

Вид альтернативи	Вигоди	Витрати
Альтернатива 1	<p>1) Відсутність додаткових вимог стосовно забезпечення простежуваності харчових продуктів (включаючи паростки, пророщене насіння або насіння, призначене для вирощування паростків) дозволяє уникнути повідомлення ряду даних щодо походження харчових продуктів.</p> <p>2) Можливість отримувати надлишкові прибутки за рахунок фальсифікації окремих видів харчових продуктів (для недобросовісних суб'єктів господарювання), неправомірне використання тверджень про енергетичну цінність, користь для здоров'я харчових продуктів. Розробник не проводив обрахунки обсягів подібних прибутків через відсутність об'єктивних даних щодо частки фальсифікованих харчових продуктів на споживчому ринку України.</p> <p>3) Можливість уникнути відповідальності за неповідомлення Держпродспоживслужби про ввезення (пересилання) на мину територію України, введення в обіг потенційно небезпечних харчових продуктів.</p> <p>4) Можливість співпрацювати з операторами ринку харчових продуктів, що не відповідають вимогам харчового законодавства, зокрема щодо реєстрації потужностей або отримання експлуатаційного дозволу.</p>	<p>1) Економічні витрати внаслідок виникнення харчових отруєнь споживачів.</p> <p>2) Негативний вплив на міжнародну торгівлю пов'язаний з неможливістю забезпечити виконання вимог Закону, а також порушенням зобов'язань України в рамках виконання Угоди про асоціацію. Витрати можуть бути пов'язані з торговельними обмеженнями. Так, втрата 10% від вартості експорту вітчизняної продукції тваринного походження (групи УКТЗЕД 2-5) може призвести до витрат у 111 470 200 дол. США. (2 708 725 860 грн), що в перерахунку на одного оператора ринку, що здійснює експорт продукції тваринного походження складає 134 301 дол США. (3 263 514 грн)*</p> <p>3) Економічні витрати внаслідок недобросовісної конкуренції пов'язаної з фальсифікацією окремих видів харчових продуктів.</p> <p>4) Економічні витрати пов'язані з неможливістю торгівлі рибними продуктами через неможливість підписання міжнародного сертифіката представниками рибопереробного судна, судна холодильника.</p>
Альтернатива 2	<p>1) Зниження ризиків виникнення економічних витрат внаслідок харчових отруєнь споживачів.</p> <p>2) Виконання Україною</p>	<p>Орієнтовні витрати пов'язані з виконанням вимог регулювання для умов наведених у М-тесті сягатиме:</p>

	<p>зобов'язань в рамках Угоди про асоціацію сприятиме зміцненню торгово-економічних відносин, зокрема з ЄС, а також диверсифікації ринків збуту вітчизняної продукції агропромислового комплексу. Так, збільшення обсягу експорту сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) до країн ЄС лише на 10% призведе до отримання додаткових 1 172 023 280 дол. США (28 480 165 704 грн)**;</p> <p>3) Нормалізації конкурентного середовища щодо окремих видів харчових продуктів сприятиме економічному зростанню суб'єктів господарювання.</p> <p>4) Сприяння міжнародній торгівлі, зокрема за рахунок торгівлі з рибопереробних суден, суден-холодильників.</p>	<p>за перший рік – 627 382 470 грн 00 коп за 5 років – 627 382 470 грн 00 коп</p>
--	--	---

* - дані Державної фіскальної служби України свідчать про те, що обсяги експорту вітчизняної продукції тваринного походження (групи УКТЗЕД 2-5) у 2019 році мали вартість 1 114 702 000 доларів США. Відповідно до Реєстру експортних потужностей, що ведеться Держпродспоживслужбою право експорту продуктів тваринного походження мають 846 операторів ринку харчових продуктів та 831 оператор ринку побічних продуктів не призначених для споживання людиною.

** - дані Державної служби статистики за I півріччя 2019 року свідчать про те, що обсяги експорту сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) склали 5 860 116 400 доларів США.

IV. Вибір найбільш оптимального альтернативного способу досягнення встановлених цілей

Вибір оптимального альтернативного способу здійснено з урахуванням системи бальної оцінки ступеня досягнення визначених цілей.

Вартість балів визначається за чотирибальною системою оцінки ступеня досягнення визначених цілей, де:

4 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті повною мірою (проблема більше не існуватиме);

3 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті майже повною мірою (усі важливі аспекти проблеми не існуватимуть);

2 – цілі прийняття регуляторного акта, які можуть бути досягнуті частково (проблема значно зменшиться, деякі важливі та критичні аспекти проблеми залишаться нерозв'язаними);

1 – цілі прийняття регуляторного акта, які не можуть бути досягнуті (проблема продовжує існувати).

Рейтинг результативності (досягнення цілей під час вирішення проблеми)	Бал результативності (за чотири бальною системою оцінки)	Коментарі щодо присвоєння відповідного бала
Альтернатива 1	1	Альтернатива зберігає всі наявні недоліки, що наведені у розділі I.
Альтернатива 2	4	Очікується, що альтернатива дозволить досягти цілей, що зазначені в розділі II.

Рейтинг результативності	Вигоди (підсумок)	Витрати (підсумок)	Обґрунтування відповідного місця альтернативи у рейтингу
Альтернатива 1	Економічні вигоди від збереження чинного регулювання зазначених питань отримують оператори ринку, що не дотримуються вимог харчового законодавства України	1) Витрати для держави, громадян та суб'єктів господарювання пов'язані із збільшенням харчових отруєнь внаслідок споживання харчових продуктів, що не відповідають вимогам до безпечності. 2) Негативний вплив на міжнародну торгівлю пов'язаний з неможливістю забезпечити виконання вимог Закону, а також порушенням зобов'язань України в рамках виконання Угоди про асоціацію. Так, втрата 10% від вартості експорту вітчизняної сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) може призвести до витрат у 1 965 677 600 дол США (47 765 965 680 грн), що в перерахунку на одного оператора ринку, що здійснює експорт продукції тваринного	Дана альтернатива є не ефективною, оскільки є більш витратною та не дозволяє вирішити поточні проблеми.

		<p>походження складає 134 301 дол США.</p> <p>3) Збереження сприятливих умов для здійснення фальсифікації харчових продуктів.</p> <p>4) Економічні витрати, а також можливі ризики для здоров'я споживачів, що пов'язані з неможливістю здійснити усвідомлений вибір харчових продуктів та їх фальсифікацією.</p>	
Альтернатива 2	<p>1) Зниження ризиків виникнення економічних витрат внаслідок харчових отруєнь споживачів. Так, збільшення обсягу експорту сільськогосподарської продукції (групи УКТЗЕД 1-24) до країн ЄС лише на 10% призведе до отримання додаткових 1 172 023 280 дол. США (28 480 165 704 грн)</p> <p>2) Зміцнення торгово-економічних відносин, зокрема з ЄС, а також диверсифікації ринків збуту вітчизняної продукції агропромислового комплексу.</p> <p>2) Нормалізації конкурентного середовища у відповідній сфері.</p> <p>3) Можливість зробити усвідомлений вибір харчових продуктів відповідних категорій для споживачів.</p>	<p>Орієнтовні витрати пов'язані з виконанням вимог регулювання для умов наведених у М-тесті сягатиме:</p> <p>за перший рік – 2 485 650 грн 00 коп (для держави) та 627 382 470 грн 00 коп (для суб'єктів господарювання)</p> <p>за 5 років – 12 428 250 грн 00 коп (для держави) та 627 382 470 грн 00 коп (для суб'єктів господарювання)</p>	<p>Альтернатива є прийнятною з огляду на ризики та витрат пов'язаних із виконанням вимог запропонованого регулювання</p>

Рейтинг	Аргументи щодо переваги обраної альтернативи/ причини відмови від альтернативи	Оцінка ризику зовнішніх чинників на дію запропонованого регуляторного акта
Альтернатива 1	Дана альтернатива не здатна вирішити проблеми, що наведені у розділі 1 документу.	X
Альтернатива 2	Дана альтернатива є найбільш доцільною з огляду на поточний стан проблеми та потенційного співвідношення витрат пов'язаних із запровадженням альтернативи та переваг від її впровадження.	X

Враховуючи вищенаведені позитивні та негативні сторони альтернативних способів досягнення встановлених цілей, доцільно прийняти розроблений проект Закону.

V. Механізми та заходи, які забезпечать розв'язання визначеної проблеми

З метою досягнення цілей, визначених у розділі II аналізу регуляторного впливу, пропонується погодити проект Закону.

Заходи, які необхідно здійснити органам влади для розв'язання проблеми: розробити та затвердити гігієнічні вимоги для агропродовольчих ринків; порядок формування та ведення рейтингу дотримання загальних гігієнічних вимог на потужностях, які здійснюють роздрібну торгівлю, та потужностях, що є закладами громадського харчування (Мінекономіки);

затвердити методичні настанови щодо запровадження простежуваності операторами ринку (Мінекономіки);

затвердити правила інтерпретації результатів лабораторних досліджень (випробувань) (Мінекономіки);

Заходи, які необхідно здійснити Державній службі України з питань безпечності харчових продуктів та захисту споживачів передбачають:

ознайомити відповідний персонал із змінами запропонованими проектом Закону;

проводити планові (не рідше одного разу на рік) та позапланові перевірки уповноважених осіб, уповноважених акредитованих лабораторій, референс-лабораторій;

на вимогу оператора ринку інформувати його про порядок оскарження прийнятих (виданих) ними рішень, приписів, дій та бездіяльності шляхом вручення письмового роз'яснення (державні інспектори);

у разі зміни ступеня ризику від здійснення господарської діяльності на потужностях, внесених до щорічного плану державного контролю здійснювати його оновлення;

при перевірці вантажів із продуктами на призначеному прикордонному інспекційному посту перевіряти наявність експлуатаційного дозволу або державної реєстрації потужності оператора ринку (державні інспектори).

Для суб'єктів господарювання передбачено:

ознайомлення із вимогами регулювань, запропонованими проектом Закону;

розмістити в закладах громадського харчування або роздрібної торгівлі реєстраційний номер потужності або номер експлуатаційного дозволу в доступному для споживачів місці;

виконання заходів щодо забезпечення простежуваності та маркування харчових продуктів щодо встановлених проектом Закону вимог.

Розв'язання проблеми можливе лише шляхом прийняття даного проекту наказу.

VI. Оцінка виконання вимог регуляторного акта залежно від ресурсів, якими розпоряджаються органи виконавчої влади чи органи місцевого самоврядування, фізичні та юридичні особи, які повинні проваджувати або виконувати ці вимоги.

Можливість виконання вимог регуляторного акта оцінюється як висока, оскільки ресурсів, які є у розпорядженні компетентного органу та суб'єктів господарювання, на яких поширюватимуться відповідні вимоги, достатньо для їх виконання.

Витрати органів виконавчої влади на виконання вимог регуляторного акта зазначені у розділі III аналізу регуляторного впливу.

Розрахунок витрат на запровадження державного регулювання для суб'єктів малого підприємництва згідно наведено з додатком 4 до Методики проведення аналізу впливу регуляторного акта (Тест малого підприємництва) та у розділі III аналізу регуляторного впливу.

Державне регулювання за проектом Закону не передбачає утворення нового державного органу або нового структурного підрозділу діючого органу.

VII. Обґрунтування строку дії акту

Враховуючи необхідність мінімізувати ризики для життя та здоров'я споживачів внаслідок споживання харчових продуктів, боротьби з фальсифікацією харчових продуктів строк дії регуляторного акту не встановлюється.

Термін набрання чинності регуляторним актом – відповідно до вимог законодавства після його офіційного опублікування, але не раніше набрання чинності відповідних норм законодавчих актів до яких пропонується внести зміни.

Зміна строку дії можлива в разі зміни міжнародно-правових актів, рекомендацій відповідних міжнародних організацій на виконання яких розроблений цей проект Закону.

VIII. Визначення показників результативності дії регуляторного акта

Прогнозні значення показників результативності регуляторного акта будуть встановлюватися після набрання чинності актом.

Прогнозними значеннями показників результативності регуляторного акта є:

1) Розмір надходжень до державного та місцевих бюджетів і державних цільових фондів, пов'язаних із дією акта – прямих надходжень до державного бюджету не передбачається.

2) Кількість суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб, на яких поширюється дія акта – 417 838 одиниць, у тому числі малого підприємництва – 125 351 одиниць та мікро підприємництва – 167 135.

3) Рівень поінформованості суб'єктів господарювання та/або фізичних осіб з основних положень регуляторного акта – високий, оскільки повідомлення про оприлюднення, проект наказу та аналіз регуляторного впливу акта буде розміщено на офіційному веб-сайті Мінекономіки (www.me.gov.ua) у розділі «Документи».

4) Час, що необхідно буде витратити суб'єктам господарювання та/або фізичним особам, для виконання вимог акта – одноразово орієнтовно 8 годин для відповідальних працівників на ознайомлення. Час витрачений в даному випадку має обліковуватись в межах норм часу, що витрачається на виконання безпосередніх фахових обов'язків.

Показниками результативності регуляторного акта є:

- 1) кількість спалахів гострих кишкових інфекцій;
- 2) кількість постраждалих осіб внаслідок спалахів гострих кишкових інфекцій;
- 3) кількість операторів ринку.

IX. Визначення заходів, за допомогою яких буде здійснюватися відстеження результативності регуляторного акта

Відстеження результативності регуляторного акта буде здійснюватися шляхом аналізу даних відповідно до встановлених показників результативності Мінекономіки спільно з Держпродспоживслужбою.

Базове відстеження здійснюватиметься після набрання ним чинності регуляторного акту, але не пізніше дня з якого почнеться повторне відстеження, шляхом моніторингу статистичних даних Мінекономіки спільно з Держпродспоживслужбою.

Повторне відстеження здійснюватиметься не пізніше ніж через рік з дня набрання чинності регуляторним актом шляхом порівняння статистичних даних з боку Мінекономіки спільно з Держпродспоживслужбою.

Періодичне відстеження здійснюватиметься раз на три роки, починаючи з дня виконання заходів з повторного відстеження, шляхом порівняння показників із аналогічними показниками, що встановлені під час повторного відстеження.

Метод проведення відстеження результативності – статистичний.

Вид даних, за допомогою яких здійснюватиметься відстеження результативності – статистичні.

Для відстеження результативності будуть використовуватися дані, отримані за результатами моніторингу, що здійснюватиметься структурними підрозділами Держпродспоживслужби та її територіальними органами.

**Перший віце-прем'єр-міністр України –
Міністр економіки України**

Олексій ЛЮБЧЕНКО

« ___ » _____ 2021 р.

ТЕСТ
малого підприємництва (М-Тест)

1. Консультації з представниками мікро- та малого підприємництва щодо оцінки впливу регулювання

Консультації щодо визначення впливу запропонованого регулювання на суб'єктів малого підприємництва та визначення детального переліку процедур, виконання яких необхідне для здійснення регулювання, проведено розробником у період з "01" жовтня 2019 р. по "01" січня 2021 р.

Порядковий номер	Вид консультації (публічні консультації прями (круглі столи, наради, робочі зустрічі тощо), інтернет-консультації прями (інтернет-форуми, соціальні мережі тощо), запити (до підприємців, експертів, науковців тощо))	Кількість учасників консультацій, осіб	Основні результати консультацій (опис)
1	Робочі зустрічі в рамках функціонування робочої групи по розробці проекту Закону. Всього проведено 10 зустрічей робочої групи.	32	Узгоджений текст проекту Закону

Зазначений проект Закону розроблений за результатами роботи робочої групи при Мінекономіки до складу якої ввійшли: представники Мінекономіки, МОЗ, Держпродспоживслужби, представники ФАО, проектів технічної допомоги, що фінансуються ЄС, експерти Європейської бізнес Асоціації та Американської торгівельної палати, громадських організацій (зокрема, ГО «Ліга виробників харчових продуктів», ГО «Громадський контроль захисту прав споживачів»).

2. Вимірювання впливу регулювання на суб'єктів малого підприємництва (мікро- та малі):

кількість суб'єктів малого підприємництва, на яких поширюється регулювання, теоретично становить 292 486 одиниць, у тому числі малого підприємництва – 125 351 одиниць та мікро підприємництва – 167 135 (одиниць);

сукупна питома вага суб'єктів малого та мікропідприємництва у загальній кількості суб'єктів господарювання, на яких проблема справляє вплив, 70 відсотків (відповідно до таблиці Оцінка впливу на сферу інтересів суб'єктів господарювання).

Важливо зазначити, що регуляторний вплив матимуть окремі зміни до Законів України «Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів», «Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин».

3. Розрахунок витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання вимог регулювання

В рамках реалізації вимог запропонованих проектом Закону суб'єкти малого підприємництва на виконання вимог регулювання повинні забезпечити:

1) розміщення в закладах громадського харчування або роздрібною торгівлі реєстраційний номер потужності або номер експлуатаційного дозволу в доступному для споживачів місці. На думку представників робочої групи, розміщення подібної інформації не потребує додаткових фінансових витрат з боку суб'єктів господарювання.

2) виконання заходів щодо забезпечення простежуваності (у т.ч. зберігання необхідної інформації) та маркування харчових продуктів відповідно до встановлених проектом Закону вимог.

Усі інші зміни запропоновані проектом Закону не передбачають встановлення регулювань що відсутні у чинних законодавчих актах України.

Порядковий номер	Найменування оцінки	У перший рік (стартовий рік впровадження регулювання)	Періодичні (за наступний рік)	Витрати за п'ять років
Оцінка "прямих" витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання				
1	Придбання необхідного обладнання (пристроїв, машин, механізмів)	X	X	X
2	Процедури перевірки та/або постановки на відповідний облік у визначеному органі державної влади чи місцевого самоврядування	X	X	X
3	Процедури експлуатації обладнання (експлуатаційні витрати – витратні матеріали)	X	X	X
4	Процедури обслуговування обладнання (технічне обслуговування)	X	X	X
5	Інші процедури (уточнити)	X	X	X
6	Разом, гривень Формула: (сума рядків 1 + 2 + 3 + 4 + 5)	X	X	X
7	Кількість суб'єктів господарювання, що повинні	X	X	X

	виконати вимоги регулювання, одиниць			
8	Сумарно, гривень <i>Формула:</i> відповідний стовпчик “разом” × кількість суб’єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання (рядок 6 × рядок 7)	X	X	X
Оцінка вартості адміністративних процедур суб’єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування				
9	Процедури отримання первинної інформації про вимоги регулювання - 8 години для відповідальних працівників на ознайомлення* <i>Формула:</i> витрати часу на отримання інформації про регулювання, отримання необхідних форм та заявок × вартість часу суб’єкта малого підприємництва (заробітна плата) × оціночну кількість форм	715 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)	X	715 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)
10	Процедури організації виконання вимог регулювання <i>Формула:</i> витрати часу на розроблення та впровадження внутрішніх для суб’єкта малого підприємництва процедур на впровадження вимог регулювання × вартість часу суб’єкта малого підприємництва (заробітна плата) × оціночну кількість внутрішніх процедур	1 430 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)	X	1 430 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)
10.1	Забезпечення вимог щодо забезпечення простежуваності – розробка внутрішніх процедур отримання, ведення, передачі та зберігання відповідної інформації (16 годин одноразово)**	1 430 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)	X	1 430 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 14 300 грн, 20 робочі днів, 89 грн/год)
11	Процедури офіційного звітування	X	X	X
12	Процедури щодо забезпечення процесу перевірок <i>Формула:</i> витрати часу на забезпечення процесу перевірок з боку контролюючих органів × вартість часу суб’єкта малого підприємництва (заробітна плата) × оціночну кількість перевірок за рік	X	X	X
13	Інші процедури (уточнити)	X	X	X

14	Разом, гривень Формула: (сума рядків 9 + 10 + 11 + 12 + 13)	2 145 грн 00 коп	X	2 145 грн 00 коп
15	Кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання, одиниць	292 486	X	292 486
16	Сумарно, гривень Формула: відповідний стовпчик "разом" × кількість суб'єктів малого підприємництва, що повинні виконати вимоги регулювання (рядок 14 × рядок 15)	627 382 470 грн 00 коп	X	627 382 470 грн 00 коп

* інформація щодо вартість часу суб'єкта малого підприємництва (заробітна плата) наведена за результатами даних оприлюднених на веб-сайті www.work.ua «Статистика зарплат в Україні станом на 12.02.2020» за спеціальністю «Сільське господарство, агробізнес».

** встановлення, ведення та зберігання інформації стосовно вимог до простежуваності не передбачає суттєвих змін у виробничих процесах суб'єкта господарювання.

Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва

Розрахунок бюджетних витрат на адміністрування регулювання здійснюється окремо для кожного відповідного органу державної влади чи органу місцевого самоврядування, залученого до процесу регулювання.

Державний орган, для якого здійснюється розрахунок вартості адміністрування регулювання, – проект наказу не передбачає адміністрування регулювання з боку органів державної влади.

Процедура регулювання суб'єктів малого підприємництва (розрахунок на одного типового суб'єкта господарювання малого підприємництва — за потреби окремо для суб'єктів малого та мікропідприємств)	Планові витрати часу на процедуру	Вартість часу співробітника органу державної влади відповідної категорії (заробітна плата)	Оцінка кількості процедур за рік, що припадають на одного суб'єкта	Оцінка кількості суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання	Витрати на адміністрування регулювання* (за рік), гривень
1. Облік суб'єкта господарювання, що перебуває у сфері регулювання	X	X	X	X	X
2. Поточний контроль за суб'єктом господарювання, що перебуває у сфері регулювання, у тому числі:	X	X	X	X	X
камеральні	X	X	X	X	X

віїзні (здійснення контролю за забезпеченням вимог щодо простежуваності харчових продуктів)	0,5 години	37 грн 50 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 12000 грн, 20 робочі днів, 75 грн/год)	1	32 218**	1 208 175 грн 00 коп
віїзні (здійснення контролю за дотримання вимог уповноваження відповідними особами та організаціями)	8 годин	600 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 12000 грн, 20 робочі днів, 75 грн/год)	1	1 076***	645 600 грн 00 коп
3. Підготовка, затвердження та опрацювання одного окремого акта про порушення вимог регулювання	1 година	75 грн 00 коп (1 день – 8 роб. годин, заробітна плата на місяць – 12000 грн, 20 робочі днів, 75 грн/год)	1	8425****	631 875 грн 00 коп
4. Реалізація одного окремого рішення щодо порушення вимог регулювання	X	X	X	X	X
5. Оскарження одного окремого рішення суб'єктами господарювання	X	X	X	X	X
6. Підготовка звітності за результатами регулювання	X	X	X	X	X
7. Інші адміністративні процедури (уточнити)	X	X	X	X	X
Разом за рік	9,5 годин	712 грн 00 коп	3	41 719	2 485 650 грн 00 коп
Сумарно за п'ять років	47,5 годин	3 560 грн 00 коп	15	41 719	12 428 250 грн 00 коп

* Вартість витрат, пов'язаних із адмініструванням процесу регулювання державними органами, визначається шляхом множення фактичних витрат часу персоналу на заробітну плату спеціаліста відповідної кваліфікації, на кількість суб'єктів, що підпадають під дію процедури регулювання, та на кількість процедур за рік.

** відповідно до щорічного Плану державного контролю Держпродспоживслужби у сферах безпеки та окремих показників якості харчових продуктів, ветеринарної медицини заплановано провести 35 911 заходів (орієнтовно 10% заходів буде відноситися до заходів контролю (нагляду) за дотримання законодавства у сфері ветеринарної медицини). Дотримання вимог щодо простежуваності застосовується лише під час здійснення заходів державного контролю (нагляду) дотримання законодавства у сфері безпеки та окремих показників якості харчових продуктів 32 218.

*** відповідно до інформації Держпродспоживслужби станом на 01.06.2021 уповноважено 1003 особи (офіційних лікарів) та 130 лабораторій (у т.ч. 2 референс-лабораторії). Загальна кількість – 1076 об'єктів.
 **** відповідно до інформації Держпродспоживслужби за результатами заходів державного контролю (нагляду) за 2020 рік виявлено 8425 порушень.

4. Розрахунок сумарних витрат суб'єктів малого підприємництва, що виникають на виконання вимог регулювання

Порядковий номер	Показник	Перший рік регулювання (стартовий)	За п'ять років
1	Оцінка “прямих” витрат суб'єктів малого підприємництва на виконання регулювання	X	X
2	Оцінка вартості адміністративних процедур для суб'єктів малого підприємництва щодо виконання регулювання та звітування	2 145 грн 00 коп	2 145 грн 00 коп
3	Сумарні витрати малого підприємництва на виконання запланованого регулювання	627 382 470 грн 00 коп	627 382 470 грн 00 коп
4	Бюджетні витрати на адміністрування регулювання суб'єктів малого підприємництва	2 485 650 грн 00 коп	12 428 250 грн 00 коп
5	Сумарні витрати на виконання запланованого регулювання	629 870 265 грн 00 коп	639 812 865 грн 00 коп

5. Розроблення коригуючих (пом'якшувальних) заходів для малого підприємництва щодо запропонованого регулювання.

На основі оцінки сумарних витрат малого підприємництва на виконання запланованого регулювання (за перший рік регулювання та за п'ять років) не встановлено відмінностей у питомій вартості адміністративного навантаження між суб'єктами великого, середнього та малого підприємництва. У зв'язку з цим компенсаторні механізми не розроблялися.

**Повідомлення про оприлюднення
до проекту Закону України «Про внесення змін до деяких законів
України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних
заходів»**

З метою забезпечення проведення громадського обговорення Міністерство економіки України оприлюднює проект Закону України «Про внесення змін до деяких законів України щодо харчових продуктів та інших об'єктів санітарних заходів» (далі – проект Закону).

Проект Закону розроблено на виконання пункту 178 Плану пріоритетних дій Уряду на 2021 рік, затвердженого розпорядженням Кабінету Міністрів України від 24 березня 2021 р. № 276-р., пункту 78 Плану законопроектної роботи Верховної Ради України на 2021 рік, затвердженого постановою Верховної Ради України від 2 лютого 2021 року № 1165-ІХ.

Метою прийняття проекту Закону є удосконалення чинного законодавства у сфері безпечності та якості харчових продуктів, кормів, здоров'я та благополуччя тварин та його гармонізації з законодавством Європейського Союзу, упорядкування сфери маркування і реалізації харчових продуктів, що забезпечить право споживачів на отримання повної та достовірної інформації про якість харчових продуктів, дозволить запобігти недобросовісній конкуренції.

Електронну версію проекту Закону та пояснювальної записки розміщено на сайті Мінекономіки (www.me.gov.ua) у розділі «Документи» в рубриці «Обговорення проектів документів».

Пропозиції та зауваження просимо надсилати протягом місяця з дня оприлюднення за адресами:

Міністерство економіки України 01008, м. Київ, вул. М. Грушевського, 12/2,
e-mail: N.Shchyrova@me.gov.ua.

Державна регуляторна служба України 01011, м. Київ, вул. Арсенальна,
9/11, e-mail: mail@dkrp.gov.ua.

**Директор директорату
державної політики у сфері
санітарних та фітосанітарних заходів**

Андрій ПИВОВАРОВ



ДОКУМЕНТ СЕД Мінекономіки АСКОД

Сертифікат 58E2D9E7F900307B04000000B5C2F0031188500

Підписувач Пивоваров Андрій Андрійович

Дійсний з 17.06.2020 0:00:00 по 17.06.2022 0:00:00

Мінекономіки



2601-04/319 від 07.07.2021 09:28