

## ІНФОРМАЦІЙНА КАРТКА АДМІНІСТРАТИВНОЇ ПОСЛУГИ

Видача дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі

(назва адміністративної послуги)

Міністерство екології та природних ресурсів України

(найменування суб'єкта надання адміністративної послуги)

Інформація про суб'єкта надання адміністративної послуги		
1.	Місцезнаходження суб'єкта надання адміністративної послуги	03035, м. Київ, вул. Митрополита Василя Липківського, 35
2.	Інформація щодо режиму роботи суб'єкта надання адміністративної послуги	Понеділок-четвер: з 9:00 до 18:00 . П'ятниця: з 9:00 до 16:45 Перерва: з 13:00 до 13:45
3.	Телефон/факс довідки, адреса електронної пошти та веб-сайт суб'єкта надання адміністративної послуги	Тел.: (044) 206-31-54; Електронна адреса: <a href="mailto:ev@menr.gov.ua">ev@menr.gov.ua</a> ; Веб-сайт: <a href="http://www.menr.gov.ua">http://www.menr.gov.ua</a>
Нормативні акти, якими регламентується надання адміністративної послуги		
4.	Закони України	Закон України «Про державну систему біобезпеки при створенні, випробуванні, транспортуванні та використанні генетично модифікованих організмів»
5.	Акти Кабінету Міністрів України	Постанова Кабінету Міністрів України від 2 квітня 2009 року № 308 «Про затвердження Порядку видачі дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі»
Умови отримання адміністративної послуги		
6.	Вичерпний перелік документів, необхідних для отримання адміністративної послуги	Клопотання про видачу дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованого організму у відкритій системі, за формою, затвердженою постановою Кабінету Міністрів України від 2 квітня 2009 року № 308 «Про затвердження Порядку видачі дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі». До клопотання додаються: 1) висновок розробника генетично модифікованого організму про його безпечність для здоров'я людини або навколишнього природного середовища з посиланням на результати його дослідження;

		<p>2) висновки державної екологічної та державної санітарно-епідеміологічної Описекспертизи;</p> <p>3) анотація (коротке резюме) до технічного опису генетично модифікованого організму;</p> <p>4) копії:</p> <p>технічного опису генетично модифікованого організму, який містить інформацію, зазначену в додатку 1 до клопотання;</p> <p>установчого документа (статуту чи установчого договору) юридичної особи - суб'єкта регулювання та підприємства, установи чи організації, що будуть проводити державну апробацію (випробування) генетично модифікованого організму;</p> <p>договору страхування діяльності, пов'язаної з апробацією (випробуванням) генетично модифікованого організму;</p> <p>протоколів проведених громадських слухань;</p> <p>5) висновок про оцінку ризику для навколишнього природного середовища, проведена з урахуванням вимог, зазначених у додатку 2 до клопотання;</p> <p>Опис 6) відомості про назву, ідентифікаційні дані, в тому числі код унікальної ідентифікації, та національну класифікацію рівня біобезпеки генетично модифікованого організму, якщо таке існує в державі експорту (лише для генетично модифікованого організму, що імпортується);</p> <p>7) відомості про центри походження та центри генетичного різноманіття, якщо такі існують, організму-реципієнта та/або батьківських організмів і опис місць існування, в яких організм може вижити або швидко розмножуватися;</p> <p>8) результати оцінки ризику, проведеної в державі експорту/імпорту із зазначенням рівня ризику для навколишнього природного середовища, якщо такий існує;</p> <p>9) інструкція із застосування методів</p>
--	--	---

		<p>виявлення і знищення генетично модифікованого організму, переробки відходів, а також методів, що гарантують біологічну і генетичну безпеку в процесі обробки, зберігання, транспортування такого організму для проведення державної апробації (випробування); план запобіжних та ліквідаційних заходів у разі виникнення надзвичайної ситуації, а також перелік і опис методів обмеження контактів з генетично модифікованим організмом, забезпечення високого рівня екологічної безпеки під час проведення державної апробації (випробування) та знищення дослідної партії у разі отримання негативних результатів;</p> <p>10) опис методів і методик ідентифікації генетично модифікованого організму у відкритій системі, розроблених за міжнародними стандартами та затверджених в установленому порядку в Україні;</p> <p>11) довідка про статус генетично модифікованого організму в державі експорту (заборонений для використання, дозволений для проведення досліджень у відкритій системі чи використання з комерційною метою, заборонений для вивільнення із зазначенням причин, обмеження для використання);</p> <p>12) інструкція з безпечного проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованого організму;</p> <p>13) письмове підтвердження достовірності відомостей, що містяться у поданих документах (матеріалах), засвідчене підписом суб'єкта регулювання та скріплене його печаткою.</p>
7.	Порядок та спосіб подання документів для отримання адміністративної послуги	Особисто або поштою
8.	Платність (безоплатність) надання адміністративної послуги	Безоплатно
9.	Строк надання адміністративної послуги	Протягом 45 днів з дня надходження клопотання
10.	Перелік підстав для відмови у наданні документа	Надходження науково обґрунтованої інформації про небезпеку генетично

	дозвільного характеру	<p>модифікованих організмів для здоров'я людини або навколишнього природного середовища під час їх використання за призначенням;</p> <p>відсутність позитивних висновків державної екологічної та державної санітарно-епідеміологічної експертизи, протоколів громадських слухань щодо проведення державної апробації (випробування);</p> <p>відсутність методів і методик ідентифікації генетично модифікованих організмів, розроблених за міжнародними стандартами та затверджених у встановленому порядку в Україні;</p> <p>виявлення у клопотанні та документах, які подаються разом з ним, недостовірних відомостей; порушення вимог до оформлення і змісту клопотання та/або подання необхідних документів у неповному обсязі.</p>
11.	Результат надання адміністративної послуги	<p>1. Видача дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі;</p> <p>2. Відмова у видачі дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі.</p>
12.	Способи отримання відповіді (результату)	<p>Інформація про видачу або відмову у видачі дозволу на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі надсилається суб'єктові регулювання протягом 10 робочих днів після прийняття Мінприроди відповідного рішення.</p> <p>Дозвіл на проведення державної апробації (випробування) генетично модифікованих організмів у відкритій системі видається згідно з поданим клопотанням особисто заявникові або представнику за довіреністю.</p>