

Об утверждении перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля, а также правил их представления таможенными органами, уполномоченным органом в области технического регулирования

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 25 ноября 2020 года № ҚР ДСМ-202/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 2 декабря 2020 года № 21706.

Сноска. Заголовок - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 42 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

В соответствии с пунктом 2 статьи 45 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", **ПРИКАЗЫВАЮ:**

Сноска. Преамбула - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 42 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1. Утвердить:

1) перечень сведений, необходимых для осуществления камерального контроля согласно приложению 1 к настоящему приказу;

2) правила представления перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля таможенными органами, уполномоченным органом в области технического регулирования согласно приложению 2 к настоящему приказу.

Сноска. Пункт 1 с изменением, внесенным приказом Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 42 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

2. Признать утратившим силу:

1) приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 5 июня 2015 года № 421 "Об утверждении Перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля, а также Правил их представления уполномоченными органами в сфере таможенного дела и в области технического регулирования, органами по подтверждению соответствия и испытательными лабораториями (центрами)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 11904, опубликован 14 сентября 2015 года в Информационно-правовой системе "Эділет");

2) приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 11 ноября 2016 года № 474 "О внесении изменений в приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 5 июня 2015 года № 421 "Об утверждении Перечня сведений,

необходимых для осуществления камерального контроля, а также Правил их представления уполномоченными органами в сфере таможенного дела и в области технического регулирования, органами по подтверждению соответствия и испытательными лабораториями (центрами) (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 14645, опубликован 19 января 2017 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан).

3. Комитету санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) государственную регистрацию настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан;

3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

А. Цой

"СОГЛАСОВАН"

Министерство финансов
Республики Казахстан

"СОГЛАСОВАН"

Министерство торговли и интеграции
Республики Казахстан

Приложение 1 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 25 ноября 2020 года
№ ҚР ДСМ-202/2020

Перечень сведений, необходимых для осуществления камерального контроля

1. Перечень сведений, необходимых для осуществления камерального контроля, предоставляемый уполномоченным органом в сфере таможенного дела:

- 1) страна отправления;
- 2) регистрационный номер декларации на товары (далее – ДТ);
- 3) департамент государственных доходов декларирования;
- 4) страна происхождения товара;
- 5) отправитель и (или) экспортер;
- 6) фамилия, имя, отчество (при его наличии) и (или) наименование участника внешнеэкономической деятельности (далее – УВЭД);
- 7) индивидуальный идентификационный номер (далее – ИИН) и (или) бизнес идентификационный номер (далее – БИН) УВЭД;
- 8) УВЭД, юридический адрес;
- 9) код товара по товарной номенклатуре внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза (далее – ТН ВЭД ЕАЭС);
- 10) наименование товара;
- 11) описание товара из ДТ;
- 12) вес товара, нетто (килограмм);
- 13) количество в дополнительных единицах измерения (далее – ДЕИ);
- 14) отметка об условном выпуске товара.

2. Перечень сведений, необходимых для осуществления камерального контроля, предоставляемый уполномоченным органом в области технического регулирования:

- 1) фамилия, имя, отчество (при его наличии) и (или) наименование, адрес, БИН и (или) ИИН заявителя;
- 2) наименование изготовителя (производителя);
- 3) код (коды) по товарной номенклатуре внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза (ТН ВЭД ЕАЭС);
- 4) количественные сведения по товарам;
- 5) информация о нормативных правовых актах и нормативных документах, на соответствие требованиям которых проводилось подтверждение соответствия;
- 6) информация о документах, представленных заявителем в орган по подтверждению соответствия в качестве доказательства соответствия продукции требованиям нормативных правовых актов, информация о проведенных исследованиях (испытаниях) и измерениях (дата, номер протокола испытаний, наименование и номер аттестата аккредитации испытательной лаборатории, выдавшей протокол испытаний, дата, номер иностранного сертификата, наименование органа его выдавшего);
- 7) дата и причина приостановления, возобновления или прекращения действия сертификата соответствия (декларации о соответствии);
- 8) дата, срок продления действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) и основание для его продления;
- 9) сведения о приложении (приложениях) к сертификату соответствия (декларации о соответствии);

10) наименование, адрес, номер и дата выдачи аттестата аккредитации органа по подтверждению соответствия, выдавшего (зарегистрировавшего) сертификат соответствия (декларацию о соответствии);

11) фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя органа по сертификации, выдавшего (зарегистрировавшего) сертификат соответствия (декларацию о соответствии);

12) фамилия, имя, отчество (при его наличии) эксперта-аудитора (эксперта);

13) срок действия, регистрационный номер сертификата соответствия (декларации о соответствии), учетный номер бланка, на котором оформлен сертификат соответствия (декларация о соответствии).

Приложение 2 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 25 ноября 2020 года
№ ҚР ДСМ-202/2020

Правила представления перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля таможенными органами, уполномоченным органом в области технического регулирования

Сноска. Наименование правил - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 42 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1. Настоящие правила представления перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля (далее – Правила) разработаны в соответствии с пунктом 2 статьи 45 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее – Кодекс) и определяют порядок представления уполномоченными органами в сфере таможенного дела и в области технического регулирования перечня сведений об участниках внешнеэкономической деятельности, по импортируемым товарам и о заявителях, обратившихся за подтверждением (оценкой) соответствия продукции государственному органу в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – государственный орган), а также форму и способы передачи сведений с целью им осуществления камерального контроля.

Сноска. Пункт 1- в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 42 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

2. Уполномоченные органы в сфере таможенного дела и в области технического регулирования представляют сведения в государственный орган в соответствии с настоящими Правилами.

3. Уполномоченные органы в сфере таможенного дела и в области технического регулирования письменно уведомляют государственный орган об определении должностных лиц, ответственных за подготовку, передачу сведений в соответствии с настоящими Правилами, в случае автоматизации процесса сведения передаются в автоматическом режиме и должностным лицам предоставляются права доступа к системе.

4. Сведения представляются уполномоченными органами в сфере таможенного дела и в области технического регулирования в государственный орган путем оформления сопроводительного письма с приложением информации на электронном носителе, в случае автоматизации передаются в автоматическом режиме в сроки, предусмотренные в пунктах 5 и 7 настоящих Правил.

В случае автоматизации процесса камерального контроля ответственным должностным лицам предоставляются права доступа для передачи сведений в систему в автоматическом режиме.

Прилагаемая к сопроводительному письму информация (сведения) направляется в одном из перечисленных форматов (Excel, SQL, DBF) по каналам связи или на электронных носителях.

5. Уполномоченный орган в сфере таможенного дела ежемесячно до пятого числа, месяца следующего за отчетным, предоставляет в государственный орган сведения согласно перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля в соответствии с пунктом 1 статьи 45 Кодекса.

6. Уполномоченный орган в области технического регулирования организует сбор от органов по подтверждению соответствия сведений о продукции и заявителях, обратившихся за подтверждением (оценкой) соответствия продукции.

7. Уполномоченный орган в области технического регулирования ежемесячно до десятого числа месяца, следующего за отчетным представляет в государственный орган сведения согласно перечня сведений, необходимых для осуществления камерального контроля в соответствии с пунктом 1 статьи 45 Кодекса.