

РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

ФЕДЕРАЛЬНЫЙ ЗАКОН

О ВВОЗЕ В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ И ВЫВОЗЕ ИЗ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ И ДИАГНОСТИКИ

Глава I. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Статья 1. Предмет регулирования настоящего Федерального закона

Настоящий Федеральный закон регулирует отношения, связанные с ввозом в Российскую Федерацию и вывозом из Российской Федерации научными организациями и образовательными организациями материалов для научных исследований и диагностики для целей осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, а также отношения, связанные с контролем использования таких материалов для научных исследований и диагностики.

Настоящий Федеральный закон определяет полномочия органов государственной власти по предмету правового регулирования, права, обязанности и ответственность научных организаций и образовательных организаций, осуществляющих ввоз в Российскую Федерацию или вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, а также требования, связанные с обеспечением целевого использования материалов для научных исследований и диагностики, ввезенных в Российскую Федерацию или вывезенных из Российской Федерации в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом.

Настоящий Федеральный закон не регулирует отношения, связанные с ввозом в Российскую Федерацию и вывозом из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, относящихся к контролируемым товарам и технологиям в соответствии с законодательством Российской Федерации в области экспортного контроля.

Действие настоящего Федерального закона не распространяется на отношения, связанные с ввозом в Российскую Федерацию и вывозом из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики в целях последующей реализации третьим лицам, а также в иных целях, не связанных с научной, научно-технической деятельностью и (или) экспериментальными разработками.

Статья 2. Основные понятия, используемые в настоящем Федеральном законе

Для целей настоящего Федерального закона применяются следующие основные понятия:

Материалы для научных исследований – расходные материалы, используемые в научно-исследовательской и научно-технической деятельности, экспериментальных разработках, а также для целей технической поддержки исследовательского оборудования, в том числе, лабораторные (экспериментальные) животные (в том числе, мыши, крысы, морские свинки, кролики, минипиги, собаки, приматы, насекомые и другие), растения (в том числе их плоды, семена, споры и т.д.), грибы, бактерии, вирусы, химические реактивы (реагенты химические) и другие химические вещества (в том числе наркотические и психотропные вещества и их прекурсоры, взрывчатые вещества, радиоактивные вещества и другие), биологические материалы (в том числе биологические материалы человека), научные образцы, не относящиеся к иным категориям материалов для научных исследований;

Химические вещества – физическая субстанция со специфическим химическим составом;

Химические реактивы (реагенты химические) – химические препараты, предназначенные для химического анализа научно-исследовательских, различных лабораторных работ;

Биологические материалы - содержащие геномную информацию ткани и выделения животного или человека или тела (останков) умершего животного или человека;

Биологический материал человека - содержащие геномную информацию ткани и выделения человека или тела (останков) умершего человека;

Внутренняя программа обеспечения безопасного и целевого использования материалов для научных исследований и диагностики - мероприятия организационного, административного, информационного и иного характера, осуществляемые российскими участниками внешнеэкономической деятельности - научными организациями и образовательными организациями, в целях обеспечения требований безопасности при использовании, транспортировке, хранении и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, ввезенных в Российскую Федерацию в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, а также целевого использования таких материалов для научных исследований и диагностики;

Целевое использование материалов для научных исследований и диагностики - использование материалов для научных исследований и диагностики, ввезенных в Российскую Федерацию или вывезенных из Российской Федерации в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, в целях осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, в том числе, в порядке научного и научно-технического сотрудничества с иными образовательными организациями или научными организациями, включая международное научное и научно-техническое сотрудничество;

Контроль за использованием материалов для научных исследований и диагностики - комплекс мер, обеспечивающих реализацию установленного настоящим Федеральным законом и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации порядка осуществления внешнеэкономической деятельности и дальнейшего использования материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется в порядке, установленном настоящим Федеральным законом.

Статья 3. Законодательство Российской Федерации о ввозе в Российскую Федерацию и вывозе из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

Государственное регулирование ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики основывается на Конституции Российской Федерации и осуществляется в соответствии с настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также международными договорами Российской Федерации.

Статья 4. Основные принципы государственного регулирования ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

1. Основными принципами государственного регулирования ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики являются:

1) создание для российских научных организаций и образовательных организаций благоприятных условий для осуществления научной деятельности, научно-технической деятельности и экспериментальных разработок на территории Российской Федерации;

2) поощрение международного научного и научно-технического сотрудничества, создание благоприятных условий для интеграции российской науки в систему международного научного и научно-технического сотрудничества на равноправной и взаимовыгодной основе;

3) выбор мер государственного регулирования внешнеторговой деятельности, связанной с ввозом в Российскую Федерацию и вывозом из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, являющихся не более обременительными для научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеторговой деятельности, чем необходимо для обеспечения эффективного достижения целей, для

осуществления которых предполагается применять меры государственного регулирования внешнеторговой деятельности;

4) обеспечение выполнения обязательств Российской Федерации по международным договорам Российской Федерации и осуществление возникающих из этих договоров прав Российской Федерации;

5) исключение неоправданного вмешательства государства или его органов во внешнеторговую деятельность научных организаций и образовательных организаций и нанесения ущерба научным организациям и образовательным организациям - участникам внешнеторговой деятельности и экономике Российской Федерации.

2. Правительство Российской Федерации по представлению уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, осуществляет меры государственной поддержки развития науки, направленные на стимулирование проведения научных исследований и осуществления экспериментальных разработок на территории Российской Федерации.

Глава II. ПРАВОВЫЕ ОСНОВЫ РЕГУЛИРОВАНИЯ ВВОЗА В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ И ВЫВОЗА ИЗ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ И ДИАГНОСТИКИ

Статья 5. Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики

Контроль за использованием материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, осуществляет уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики организует работу по информированию российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности о целях, процедурах и правилах контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом.

Иные органы государственной власти в пределах своей компетенции оказывают содействие уполномоченному федеральному органу исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики при реализации целей, определенных настоящим Федеральным законом.

Статья 6. Идентификация новых материалов для научных исследований и диагностики

1. Идентификация новых материалов для научных исследований и диагностики, планируемых к ввозу в Российскую Федерацию или к вывозу из Российской Федерации, осуществляется российской научной организацией или образовательной организацией - участником внешнеэкономической деятельности, самостоятельно.

2. В случае идентификации нового материала для научных исследований и диагностики, планируемого к ввозу в Российскую Федерацию или к вывозу из Российской Федерации, российская научная организация или образовательная организация - участник внешнеэкономической деятельности обязана сообщить о таком материале для научных исследований и диагностики уполномоченному федеральному органу исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики для включения такого материала в реестр материалов для научных исследований и диагностики, а также, в отношении соответствующих типов материалов для научных исследований и диагностики, для осуществления его классификации по степени опасности (патогенности).

3. Порядок проведения идентификации новых материалов для научных исследований и диагностики устанавливается Правительством Российской Федерации.

Статья 7. Классификация материалов для научных исследований и диагностики по степени опасности (патогенности).

1. Классификация материалов для научных исследований и диагностики по степени опасности (патогенности), а также ведение реестра материалов для научных исследований и диагностики осуществляется уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

2. Лабораторные (экспериментальные) животные, растения, а также биологические материалы, в том числе биологические материалы человека, не подлежат классификации по степени опасности (патогенности).

3. Классы опасности (патогенности) в отношении материалов для научных исследований и диагностики устанавливаются Правительством Российской Федерации.

Статья 8. Материалы для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию и (или) вывоз которых из Российской Федерации запрещен или ограничен

Перечень материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию и (или) вывоз которых из Российской Федерации запрещен или ограничен, устанавливается Правительством Российской Федерации по представлению уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Статья 9. Внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики

1. Научные организации и образовательные организации, осуществляющие ввоз в Российскую Федерацию или вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, обязаны разработать и внедрить внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики образовательных организаций и научных организаций должны обеспечивать соблюдение требований законодательства Российской Федерации в сфере безопасности использования, хранения, транспортировки и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, включая требования, относящиеся к материалам для научных исследований и диагностики соответствующего класса опасности (патогенности).

2. Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики осуществляет в соответствии с законодательством Российской Федерации государственную аккредитацию российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, и выдает им свидетельства о государственной аккредитации.

Статья 10. Единое разрешение на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок

1. Единое разрешение на ввоз в Российскую Федерацию и вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок (далее - единое разрешение) выдается научным организациям и образовательным организациям, аккредитованным уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики в порядке, установленном настоящим Федеральным законом.

2. В едином разрешении указываются типы материалов для научных исследований и диагностики и, в отношении соответствующих типов материалов для научных исследований и

диагностики, классы опасности (патогенности), в отношении которых выдано указанное единое разрешение, номер и дата свидетельства о государственной аккредитации научной организации или образовательной организации и иная необходимая информация.

Форма единого разрешения утверждается уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

3. Единое разрешение выдается одновременно с государственной аккредитацией научной организации или образовательной организации - участника внешнеэкономической деятельности, создавшей внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

4. В случае проведения дополнительной государственной аккредитации научной организации или образовательной организации в связи с изменением типов материалов для научных исследований и диагностики и (или) классов их опасности (патогенности), единое разрешение подлежит переоформлению одновременно с указанной дополнительной аккредитацией.

5. Единое разрешение действует в течение всего срока действия государственной аккредитации научной организации или образовательной организации - участника внешнеэкономической деятельности, создавшей внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

6. Действие единого разрешения прекращается в следующих случаях:

в связи с прекращением государственной аккредитации научной организации или образовательной организации - участника внешнеэкономической деятельности, создавшей внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, по основаниям, установленным настоящим Федеральным законом;

по заявлению научной организации или образовательной организации.

Действие единого разрешения приостанавливается в случае приостановления действия государственной аккредитации научной организации или образовательной организации - участника внешнеэкономической деятельности, создавшей внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, по основаниям, установленным настоящим Федеральным законом.

7. Сведения о выданных научным организациям и образовательным организациям единых разрешениях, их прекращении и приостановлении подлежат внесению в реестр аккредитованных научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Статья 11. Особенности ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей осуществления научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок

1. Научные организации и образовательные организации, получившие государственную аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом, при помещении под таможенную процедуру материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности и (или) экспериментальных разработок, вправе в качестве документов, подтверждающих соблюдение запретов и ограничений, представлять копию единого разрешения и, в случаях, установленных законодательством Российской Федерации, ветеринарный сертификат и (или) фитосанитарный сертификат.

В случае предоставления при помещении под таможенную процедуру материалов для научных исследований и диагностики копии единого разрешения, предоставление иных лицензий, сертификатов, заключений, решений, разрешений, списков и (или) иных документов, подтверждающих соблюдение установленных запретов и ограничений, а также подтверждений о неприменении запретов и ограничений к товарам от федеральных органов исполнительной власти, администрирующих такие запреты и ограничения, или от аккредитованных при них организаций, при помещении под таможенную процедуру материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности и (или)

экспериментальных разработок, научными организациями и образовательными организациями, получившими аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом, не требуется.

Таможенные органы вправе самостоятельно, через уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, получать подтверждения о неприменении запретов и ограничений к товарам от федеральных органов исполнительной власти, администрирующих такие запреты и ограничения, или от аккредитованных при них коммерческих организациях. Наличие запроса о выдаче подтверждения о неприменении запретов и ограничений к товарам не влияет на срок таможенного оформления материалов для научных исследований и диагностики.

2. Научные организации и образовательные организации, получившие аккредитацию в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, вправе помещать под таможенные процедуры материалы для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, используя в качестве доказательства предназначения товаров письменное заявление научной организации или образовательной организации, составленное в произвольной форме и содержащее сведения о материалах для научных исследований и диагностики и описание обстоятельств перемещения материалов для научных исследований через таможенную границу Таможенного союза.

3. Материалы для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, в личном багаже пассажира – работника научной организации или образовательной организации, получившей аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом, экспресс-почтой, а также материалы для научных исследований и диагностики, стоимость которых не превышает 300 000 рублей, по желанию декларанта, могут декларироваться в упрощенном порядке с применением в качестве таможенной декларации заявления научной организации или образовательной организации, получившей аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом – получателя материалов для научных исследований и диагностики.

Материалы для научных исследований и диагностики, вывоз которых из Российской Федерации осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, в личном багаже пассажира – работника научной организации или образовательной организации, получившей аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом, экспресс-почтой, а также материалы для научных исследований и диагностики, стоимость которых не превышает 300 000 рублей, по желанию декларанта, могут декларироваться в упрощенном порядке с применением в качестве таможенной декларации письменного заявления научной организации или образовательной организации, получившей аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом – отправителя материалов для научных исследований и диагностики.

Формы указанных заявлений устанавливаются федеральным органом исполнительной власти, уполномоченным в области таможенного дела.

4. Срок выпуска материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок составляет четыре часа с момента принятия таможенной декларации при условии представления одновременно с таможенной декларацией всех необходимых документов, за исключением случаев, когда в соответствии с законодательством Российской Федерации отдельные документы могут быть представлены после выпуска товаров. В указанные сроки таможенные органы при необходимости осуществляют проверку таможенной декларации, товаров и документов на них.

5. Биологические материалы, в том числе, биологические материалы человека, а также иные материалы для научных исследований и диагностики, за исключением отнесенных к наивысшей категории опасности (патогенности) помещаются под таможенную процедуру в первоочередном порядке в соответствии со статьей 178 Таможенного кодекса Таможенного союза, с применением к ним положений статьи 197 Таможенного кодекса Таможенного союза в части выпуска товаров до подачи таможенной декларации.

6. Положения настоящей статьи не ограничивают научные организации в праве осуществлять по их выбору помещение научных образцов под таможенную процедуру временного

ввоза (допуска) и таможенную процедуру временного вывоза в порядке, предусмотренном статьями 279 и 283 Федерального закона «О таможенном регулировании в Российской Федерации».

Статья 12. Организация и проведение проверок российских участников внешнеэкономической деятельности - научных организаций и образовательных организаций, получивших аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом

1. Образовательные организации и научные организации, получившие аккредитацию в порядке, установленном настоящим Федеральным законом, ежегодно, не позднее 31 марта года, следующего за отчетным, предоставляют в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики отчет, содержащий сведения о фактическом использовании материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществлялся в отчетном году в соответствии с порядком, установленным статьей 11 настоящего Федерального закона.

Форма отчета утверждается уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Предоставляемый отчет должен содержать список фактически ввезенных (вывезенных) материалов для научных исследований и диагностики, дату ввоза (вывоза) и реквизиты таможенной декларации, а также информацию о факте использования и утилизации. Не использованные ввезенные и не утилизированные материалы должны быть отмечены как находящиеся на хранении.

Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики вправе запросить у научной организации или образовательной организации, предоставившей указанный отчет, а также у иных организаций и органов государственной власти дополнительные сведения в целях осуществления контроля полноты и достоверности сведений, содержащихся в отчете соответствующей научной организации или образовательной организации и указанных в нем таможенных декларациях.

2. При наличии оснований полагать, что законодательство Российской Федерации о ввозе в Российскую Федерацию или вывозе из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики не соблюдается научной организацией или образовательной организацией, или соблюдается не в полной мере, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики вправе назначать и проводить в пределах своей компетенции проверки российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, осуществляющих ввоз в Российскую Федерацию или вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок.

При проведении проверки научные организации и образовательные организации обязаны предоставить следующие документы:

оригиналы документов, которые были представлены при аккредитации, получении единого разрешения и при осуществлении таможенных процедур в отношении материалов для научных исследований и диагностики за проверяемый период (не более трех лет, предшествующих году проверки);

данные аналитического учета ввезенных и вывезенных материалов за 3 последних отчетных года;

первичные документы, подтверждающие покупку (продажу) или передачу по иным основаниям материалов для научных исследований и диагностики (в том числе договоры купли-продажи, соглашения о сотрудничестве с научными партнерами и др.);

копии таможенных деклараций ввезенных (вывезенных) товаров за 3 последних отчетных года;

акты и иные документы, предусмотренные внутренними регламентами и действующим законодательством, подтверждающие факт использования и/или утилизации материалов для научных исследований и диагностики.

К отношениям, связанным с организацией и проведением проверок российских участников внешнеэкономической деятельности, применяются положения Федерального закона от 26 декабря

2008 года № 294-ФЗ «О защите прав юридических лиц и индивидуальных предпринимателей при осуществлении государственного контроля (надзора) и муниципального контроля» с учетом особенностей, установленных настоящим Федеральным законом.

3. Предметом плановой проверки является соблюдение российской научной организацией или образовательной организацией - участником внешнеэкономической деятельности, осуществляющей ввоз в Российскую Федерацию или вывоз из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок, требований по целевому использованию указанных материалов, требований по соблюдению внутренней программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, а также требований, установленных настоящим Федеральным законом, другими федеральными законами и принятыми в соответствии с ними иными нормативными правовыми актами Российской Федерации.

Плановая проверка проводится не чаще одного раза в три года, в течение которых осуществлялись внешнеэкономические операции с материалами для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию осуществляется для целей научной и (или) научно-практической деятельности, и (или) экспериментальных разработок.

4. Основанием для проведения внеплановой проверки является:

1) истечение срока исполнения российской научной организацией или образовательной организацией - участником внешнеэкономической деятельности предписания об устранении выявленного нарушения, выданного уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

2) поступление в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики:

обращений и заявлений граждан, юридических лиц, информации от органов государственной власти (должностных лиц органа государственного надзора), органов местного самоуправления, из средств массовой информации, а также полученных из иных источников сведений, указывающих на признаки нарушений обязательных требований аккредитованной научной организацией или образовательной организацией;

3) наличие приказа (распоряжения) руководителя (заместителя руководителя) уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики о проведении внеплановой проверки, изданного на основании требования прокурора о проведении внеплановой проверки в рамках надзора за исполнением законов по поступившим в органы прокуратуры материалам и обращениям.

5. Срок проведения проверки составляет не более чем тридцать рабочих дней со дня начала ее проведения. В исключительных случаях, связанных с необходимостью проведения сложных и (или) длительных исследований и диагностики, испытаний, специальных экспертиз и расследований на основании мотивированных предложений должностных лиц уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, проводящих проверку, срок проведения проверки может быть продлен руководителем этого органа, но не более чем на двадцать рабочих дней.

6. При проведении проверок должностные лица уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики в порядке, установленном законодательством Российской Федерации, имеют право:

запрашивать и получать на основании мотивированных письменных запросов от российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности информацию и документы, относящиеся к проверяемой внешнеэкономической деятельности и необходимые в ходе проведения проверки;

беспрепятственно по предъявлении служебного удостоверения и копии приказа (распоряжения) руководителя (заместителя руководителя) уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики о назначении проверки посещать здания, помещения российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности и проводить необходимые исследования, испытания, экспертизы и другие мероприятия по контролю в отношении материалов для научных исследований и диагностики;

выдавать российским научным организациям и образовательным организациям - участникам внешнеэкономической деятельности предписания об устранении выявленных нарушений обязательных требований;

составлять протоколы об административных правонарушениях, связанных с нарушениями обязательных требований, и принимать меры по предотвращению таких нарушений;

направлять в уполномоченные органы материалы, связанные с нарушениями обязательных требований, для решения вопросов о возбуждении уголовных дел по признакам преступлений.

7. Действия должностных лиц уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики при проведении проверок российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности не должны причинять неправомерный ущерб лицам, деятельность которых проверяется.

Глава III. АККРЕДИТАЦИЯ НАУЧНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ И ОБРАЗОВАТЕЛЬНЫХ ОРГАНИЗАЦИЙ – УЧАСТНИКОВ ВНЕШНЕЭКОНОМИЧЕСКОЙ ДЕЯТЕЛЬНОСТИ, СОЗДАВШИХ ВНУТРЕННИЕ ПРОГРАММЫ КОНТРОЛЯ ЗА ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ

Статья 13. Государственная аккредитация российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики

1. Целью государственной аккредитации российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, является подтверждение соответствия указанных внутренних программ обязательным требованиям безопасности при использовании, транспортировке, хранении и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, ввезенных в Российскую Федерацию в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом, а также требованиям об обеспечении целевого использования таких материалов для научных исследований и диагностики.

2. Порядок государственной аккредитации российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, определяется Правительством Российской Федерации.

3. Государственная аккредитация российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, действует без ограничения срока.

4. Государственная аккредитация российских научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики (далее – государственная аккредитация), может быть приостановлена уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики в случае выявления нарушений установленного порядка использования материалов для научных исследований и диагностики (на период – до устранения указанных нарушений), либо аннулирована в случаях, предусмотренных настоящим Федеральным законом.

5. Государственную аккредитацию не могут получить научные организации или образовательные организации, единоличным исполнительным органом которых является лицо, являвшееся ранее единоличным исполнительным органом научной организации или образовательной организации, государственная аккредитация которой была аннулирована, либо лицо, которое привлекалось к ответственности за нарушение порядка использования материалов для научных исследований и диагностики, в отношении которых применялся установленный настоящим Федеральным законом порядок ввоза в Российскую Федерацию или вывоза из

Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики.

6. Для государственной аккредитации научная организация или образовательная организация подает заявление с указанием типа планируемых к ввозу (вывозу) материалов и их класса опасности (патогенности).

К заявлению должны быть приложены необходимые документы, подтверждающие соответствие научной организации или образовательной организации и ее деятельности требованиям нормативных актов в отношении использования материалов для научных исследований и диагностики соответствующих типов и классов опасности (патогенности).

7. Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики рассматривает заявление в течение 30 рабочих дней, а в случае необходимости проведения выездной проверки, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики может увеличить срок рассмотрения до 60 рабочих дней.

8. При необходимости, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики может самостоятельно направлять соответствующие запросы в иные уполномоченные федеральные органы исполнительной власти о подтверждении тех или иных сведений (выданных разрешений, лицензий), информация о которых содержится в заявлении и прилагаемых документах, срок ответа на которые не должен превышать 5 рабочих дней.

9. Уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики вправе провести выездную проверку научной организации или образовательной организации или направить запрос в иные уполномоченные федеральные органы государственной власти для проведения соответствующих проверок, которая должна быть организована в этом случае в течение 30 дней;

10. На основании предоставленных документов, ответов на запросы, результатов выездных проверок, уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики принимает решение об аккредитации научной или образовательной организации и о выдаче единого разрешения или об отказе.

В случае удовлетворения заявления об аккредитации научной организации или образовательной организации выдается единое разрешение.

11. В случае необходимости изменения или дополнения классов опасности (патогенности) или типов материалов для научных исследований и диагностики, проводится дополнительная государственная аккредитация научной организации или образовательной организации – только в отношении вновь заявленных типов материалов для научных исследований и диагностики и (или) классов их опасности (патогенности).

Статья 14. Основания для отказа в государственной аккредитации и порядок аннулирования государственной аккредитации научных и образовательных организаций

1. Научной организации или образовательной организации может быть отказано в государственной аккредитации в следующих случаях:

предоставлен не полный комплект документов или какой(-ие)-либо документ(ы) утратил(и) силу;

выявлены недостоверные сведения в представленных документах;

выявлены факты не соблюдения требований законодательства, а также правил и регламентов организации, касающихся хранения, транспортировки, использования и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, а также правил допуска сотрудников к работе с такими материалами;

правила и регламенты, касающиеся хранения, транспортировки, использования и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, а также допуска сотрудников к работе с такими материалами, принятые в организации, не соответствуют требованиям законодательства Российской Федерации;

установлено, что имеющиеся у научной организации или образовательной организации разрешительные документы, необходимые для осуществления хранения, перевозки, использования и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, и (или)

фактические возможности не позволяют хранить, транспортировать, использовать и утилизировать материалы для научных исследований и диагностики указанного в заявлении типа и класса опасности.

2. Государственная аккредитация научной организации или образовательной организации и/или выданное ей единое разрешение (полностью или по соответствующим типам или классам материалов для научных исследований и диагностики) подлежит аннулированию в следующих случаях:

выявлены факты не соблюдения требований законодательства, а также правил и регламентов организации, касающихся хранения, транспортировки, использования и утилизации материалов для научных исследований и диагностики, а также правил допуска сотрудников к работе с такими материалами;

по результатам проведенных проверок выявлены факты нарушения научной или образовательной организацией действующего законодательства и внутренних правил по хранению, транспортировке, утилизации материалов для научных исследований и диагностики;

непредставление в уполномоченный федеральный орган исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики отчета о фактически ввезенных (вывезенных) материалах для научных исследований и диагностики в сроки и в порядке, установленные законодательством Российской Федерации;

выявлены недостоверные факты в предоставленной отчетности о ввезенных (вывезенных) материалах, в том числе в части их целевого использования для осуществления научно-исследовательской, научно-технической деятельности или экспериментальных разработок.

Статья 15. Реестр аккредитованных научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики

1. Сведения об аккредитованных научных и образовательных организациях и выданных им разрешениях включаются в реестр научных организаций и образовательных организаций - участников внешнеэкономической деятельности, создавших внутренние программы контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики (далее - реестр).

В реестр научных и образовательных организаций подлежат включению все научные организации и образовательные организации, получившие предусмотренную настоящим Федеральным законом аккредитацию.

2. Ведение реестра осуществляется уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики.

Реестр относится к федеральным информационным ресурсам.

3. В случае приостановления действия государственной аккредитации научной организации или образовательной организации, об этом делается специальная отметка в реестре. Действие единого разрешения, выданного научной организации или образовательной организации, аккредитация которой приостановлена, приостанавливается на соответствующий срок.

Глава IV. ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ ВВОЗА В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ И ВЫВОЗА ИЗ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ И ДИАГНОСТИКИ

Статья 16. Информация о нормативных правовых актах в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

Информация о нормативных правовых актах в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, в том числе о названии нормативного правового акта, его предмете и об издании, в котором такой акт опубликован, а также информация о порядке присвоения материалам для научных исследований и диагностики кодов Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности, предоставляется уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за

использованием материалов для научных исследований и диагностики всем заинтересованным российским участникам внешнеэкономической деятельности и гражданам бесплатно, а также подлежит опубликованию на федеральном информационном ресурсе.

Статья 17. Получение информации о причинах принятого решения, действия (бездействия)

Российская научная организация или образовательная организация - участник внешнеэкономической деятельности, в отношении которого федеральным органом исполнительной власти принято решение, относящееся к вопросам ввоза в Российскую Федерацию или вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, а также российский участник внешнеэкономической деятельности, в отношении которого такое решение не принято в течение установленного законодательством Российской Федерации срока, вправе в двухмесячный срок со дня принятия такого решения, либо истечения срока его принятия, обратиться в указанный орган с запросом о причинах и об основаниях принятия решения или непринятия решения.

Запрос подлежит рассмотрению федеральным органом исполнительной власти в месячный срок. При подаче запроса в письменной форме ответ должен быть дан также в письменной форме.

Глава V. ОТВЕТСТВЕННОСТЬ ЗА НАРУШЕНИЕ ЗАКОНОДАТЕЛЬСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ В ОБЛАСТИ ВВОЗА В РОССИЙСКУЮ ФЕДЕРАЦИЮ И ВЫВОЗА ИЗ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ МАТЕРИАЛОВ ДЛЯ НАУЧНЫХ ИССЛЕДОВАНИЙ

Статья 18. Нарушение законодательства Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

Нарушением законодательства Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики является:

нецелевое использование материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществлялся в порядке, установленном настоящим Федеральным законом;

неисполнение и (или) ненадлежащее исполнение требований безопасности при использовании, транспортировке, хранении и утилизации материалов для научных исследований и диагностики;

неисполнение или ненадлежащее исполнение предписаний уполномоченного федерального органа исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики;

создание препятствий для выполнения должностными лицами федеральных органов исполнительной власти, осуществляющих полномочия в области контроля целевого использования материалов для научных исследований и диагностики, и (или) требований безопасности при их использовании, хранении, транспортировке и утилизации, своих функций;

необоснованный отказ в предоставлении информации, запрашиваемой уполномоченным федеральным органом исполнительной власти в области контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики, ее умышленное искажение или сокрытие;

нарушение установленного порядка учета использования материалов для научных исследований и диагностики, ввоз которых в Российскую Федерацию или вывоз которых из Российской Федерации осуществлялся в порядке, предусмотренном настоящим Федеральным законом.

Статья 19. Ответственность должностных лиц организаций и граждан за нарушение законодательства Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

Должностные лица организаций и граждане, виновные в нарушении законодательства

Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, несут уголовную, административную и гражданско-правовую ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 20. Ответственность организаций за нарушение законодательства Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики

Научные организации и образовательные организации в случае нарушения законодательства Российской Федерации в области ввоза в Российскую Федерацию и вывоза из Российской Федерации материалов для научных исследований и диагностики, несут административную и гражданско-правовую ответственность в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Статья 21. Обжалование решений и действий (бездействия) федеральных органов исполнительной власти и их должностных лиц

Решения и действия (бездействие) федеральных органов исполнительной власти и их должностных лиц при осуществлении контроля за использованием материалов для научных исследований и диагностики могут быть обжалованы в суде в соответствии с законодательством Российской Федерации.

Глава VI. ЗАКЛЮЧИТЕЛЬНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Статья 22. Вступление в силу настоящего Федерального закона

1. Настоящий Федеральный закон вступает в силу со дня его официального опубликования.
2. Предложить Президенту Российской Федерации и поручить Правительству Российской Федерации привести свои нормативные правовые акты в соответствие с настоящим Федеральным законом.