

РЕСПУБЛИКА СИНГАПУР

ЗАКОН О ЖИВОТНЫХ И ПТИЦАХ (ГЛ. 7)

ВЕТЕРИНАРНЫЕ УСЛОВИЯ ИМПОРТА
ВЕТЕРИНАРНЫХ БИОПРЕПАРАТОВ (3/7) -
ВАКЦИНЫ: ЗАРЕГИСТРИРОВАННАЯ ГОТОВАЯ
ПРОДУКЦИЯ (1/3)

- I СТРАНА-ЭКСПОРТЕР**
Любая.
- II ЦЕЛЬ**
Иммунизация животных или птиц/продажа/перегрузка/реэкспорт/ транзит.
- III ЛИЦЕНЗИЯ НА ИМПОРТ**
Каждая партия должна сопровождаться действительной лицензией на импорт, выданной Управлением агропродовольствия и ветеринарии (AVA) Республики Сингапур. Лицензия выдается текущему владельцу регистрации продукта.
- IV СЕРТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ**
Каждая партия вакцин должна сопровождаться действительным сертификатом контроля качества, подписанным или заверенным менеджером службы контроля качества или другим уполномоченным сотрудником в соответствии с предписаниями соответствующего государственного органа страны-экспортера и/или протоколом контроля качества изготовителя.
- V ДЕКЛАРАЦИЯ ОТ КАПИТАНА СУДНА/ САМОЛЕТА**
Не требуется.
- VI КАРАНТИННЫЕ МЕРОПРИЯТИЯ**
Любая партия вакцин может быть отобрана для лабораторных испытаний на усмотрение сотрудника карантинной службы. В соответствующем случае будет выдана квитанция, содержащая информацию о типе и количестве отобранных вакцин. Импортер не будет проинформирован о результатах испытаний, за исключением случаев, когда такие результаты будут являться неудовлетворительными и будет требоваться осуществление последующих действий.
- VII ЗАЯВКА НА ПОЛУЧЕНИЕ ЛИЦЕНЗИИ НА ИМПОРТ**
Импортер или его агент должны подать заявку на получение лицензии на импорт через систему LicenceOne (<http://www.ava.gov.sg/e-services>) за 30 дней до прибытия партии.
- VIII УВЕДОМЛЕНИЕ О ПРИБЫТИИ**
Импортер или его агент должны связаться с Карантинной службой, как указано в Лицензии на импорт, по крайней мере за 5 (пяти) рабочих дней до прибытия партии вакцин.
- IX ВЕТЕРИНАРНЫЙ ДОСМОТР**
По прибытии в порт ввоза в Сингапур запечатанная партия и сопроводительные документы (лицензия на импорт AVA, сертификаты контроля качества) представляются уполномоченному сотруднику ветеринарной службы для проверки. Если партия признается чистой, а документы - оформленными надлежащим образом, то партия передается импортеру.
- X МЕРЫ СО СТОРОНЫ КОНТРОЛИРУЮЩИХ ОРГАНОВ**
- (i) незарегистрированная продукция - подлежит возврату или уничтожению на усмотрение генерального директора Управления агропродовольствия и ветеринарии, а импортер/ грузополучатель подлежит судебному преследованию.
 - (ii) ненадлежащее хранение/обращение - в случае возникновения подозрений, что партия была испорчена во время транспортировки, такая партия должна быть задержана до проведения испытаний на подтверждение содержания действующих веществ.
 - (iii) истечение срока годности/приближение истечения срока годности - вакцина должна быть уничтожена, если импортер не может гарантировать, что данная вакцина будет использована до истечения срока годности.
 - (iv) отсутствие сертификата контроля качества/ сертификат контроля качества не соответствует необходимым требованиям - вакцина должна быть задержана до выяснения необходимых обстоятельств, в противном случае ее следует уничтожить или вернуть в страну происхождения.
 - (v) отсутствие лицензии на импорт - вакцина может быть конфискована, а импортер/ грузополучатель - подвергнут судебному преследованию.

XI СБОРЫ

(i) Лицензия на импорт см. Прейскурант комиссионных сборов: Приложение-2.

XII ПРОЧИЕ ТРЕБОВАНИЯ/ИНФОРМАЦИЯ

- (i) В соответствии с Законом о животных и птицах, под "ветеринарными биологическими препаратами" понимаются агрессивные вещества, сыворотки, вирусы, токсины, туберкулин, маллеин, джонин, абортин, **вакцины**, живые или убитые микроорганизмы, а также продукты жизнедеятельности микроорганизмов, предназначенные для использования при лечении или диагностике заболеваний животных и птиц.
- (ii) В соответствии с Разделом 55 Закона о животных и птицах, ни одно лицо не вправе иметь в своем распоряжении каких-либо ветеринарных биопрепаратов или прививать какое-либо животное или птицу какими-либо ветеринарными биопрепаратами, если указанное лицо не обладает соответствующей лицензией, выданной генеральным директором Управления агропродовольствия и ветеринарии.
- (iii) Заявление на получение лицензии на владение ветеринарными биологическими препаратами может быть подано в Департамент лицензирования Группы регулирования деятельности агропромышленных хозяйств.
- (iv) Допускается импорт только той продукции, которая была зарегистрирована в Управлении агропродовольствия и ветеринарии (AVA) Сингапура для использования в разрешенных целях. Заявка на регистрацию любой вакцины может быть подана в Департамент регулирования импорта и экспорта, Карантинную и инспекционную группу. Информация о регистрационном взносе представлена в Прейскуранте комиссионных сборов. Приложение-2. Зарегистрированная продукция, импорт которой не осуществлялся на протяжении более чем двух лет, удаляется из реестра автоматически, если до наступления указанного срока не поступит новая заявка.
- (v) "Зарегистрированная готовая продукция" означает продукцию, представленную в соответствующей форме и упаковке, готовую к использованию для целей иммунизации.
- (vi) Ветеринарные биопрепараты не подлежат отправке по почте.
- (vii) Положения могут быть изменены без предварительного уведомления.

ВЫПУЩЕНО:
ДИРЕКТОР НОРМАТИВНО-АДМИНИСТРАТИВНОЙ ГРУППЫ
УПРАВЛЕНИЯ АГРОПРОДОВОЛЬСТВИЯ И ВЕТЕРИНАРИИ
РЕСПУБЛИКИ СИНГАПУР, ЦЗЮЖУН ГЭЙТВЭЙ РОАД, 52,
#14-01
РЕСПУБЛИКА СИНГАПУР 608550

ПОДАЧА ЗАЯВОК/ЗАПРОСОВ:
ДИРЕКТОР КАРАНТИННО-ИНСПЕКЦИОННОЙ ГРУППЫ
УПРАВЛЕНИЯ АГРОПРОДОВОЛЬСТВИЯ И ВЕТЕРИНАРИИ
РЕСПУБЛИКИ СИНГАПУР, 52 JURONG GATEWAY ROAD,
#14-01
РЕСПУБЛИКА СИНГАПУР 608550
Электронная почта: AVA_Import&Export_Animals@ava.gov.sg

11 августа 2015 г.