

АКЦИОНИ ПЛАН НАЦИОНАЛНОГ КООРДИНАЦИОНОГ ТЕЛА ЗА ОЛАКШАЊЕ ТРГОВИНЕ ЗА 2020. и 2021. ГОДИНУ

II СТРУЧНА РАДНА ГРУПА ЗА ТЕХНИЧКЕ БАРИЈЕРЕ И МЕРЕ СА ЈЕДНАКИМ ДЕЈСТВОМ У ТРГОВИНИ

Председавајући: Зоран Бакић, руководиоца групе, Министарство привреде, Инфраструктура квалитета

Стручна радна група за техничке баријере и мере са једнаким дејством у трговини разматра питања и предлаже иницијативе које доприносе промовисању и олакшавању спољнотрговинске размене индустријским (непрехрамбеним) производима (између осталог обухвата и козметичке производе и остале предмете опште употребе, лекове, медицинска средства, хемикалије, машинске и техничке производе различитих врста, играчке и сл.). У питањима и иницијативама које разматра и предлаже, стручна радна група стара се да се технички прописи, стандардни и процедуре за оцењивање усаглашености са истима доносе и примењују на начин да се не уводе непотребне баријере у трговини.

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
1.	Израдити анализу праксе у региону у погледу обавезног подношења исправа о усаглашености приликом увозног царињења са циљем потпуног елиминисања овакве врсте контроле	<ul style="list-style-type: none">Израда спискова, од стране надлежних институција, група производа и тражених исправа о усаглашености са индикацијом у којим земљама региона или ЕУ постоји таква пракса, и разлога за прибављање исправа приликом увозног царињењаРГ да, уз ангажовање надлежних институција и приватног сектора направи анализу и сет препорука у циљу редуковања броја производа за које је обавезно подношење исправа о усаглашености приликом увозног царињења	Министарство трговине, туризма и телекомуникација, Министарство грађевинарства, саобраћаја и инфраструктуре, Министарство рударства и енергетике, Министарство здравља, Управа царина	Смањени обим одређених Прилога Одлуке о одређивању робе за чији је увоз, извоз, односно транзит прописано прибављање одређених исправа

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		<ul style="list-style-type: none"> Ажурирање Одлуке о одређивању робе за чији је увоз, извоз, односно транзит прописано прибављање одређених исправа - Имплементација препорука 		
2.	<p>Успостављање ефикасног система анализе ризика од стране Санитарне инспекције како би се смањиле баријере и олакшао увоз компанијама које имају добру пословну праксу, робу усаглашену са прописаним захтевима и развијену интерну контролу безбедности и квалитета;</p>	<ul style="list-style-type: none"> Анализа примењивости доступних модела анализе ризика приликом увоза (<i>нпр. модел развијен у оквиру РГГ за увоз робе са кратким роком трајања и сл.</i>) на портфолио Санитарне инспекције у домену индустријских непрехрамбених производа Идентификација критеријума за анализу ризика и анализа потреба Израда плана имплементације анализе ризика у поступку контроле увоза робе са неопходним ресурсима (финансијским, кадровским, ИТ и сл.) Усвајање и спровођење мера неопходних за имплементацију анализе ризика 	Санитарна инспекција Министарства здравља	Функционална процена ризика при приспећу сваке пошиљке на граници, и на основу тога одлучивање о узорковању
3.	Даља хармонизација техничких прописа са регулативом ЕУ	<ul style="list-style-type: none"> Објављивање комплетног списка српских стандарда (ЕУ листа) у домену грађевинских производа, односно списка стандарда који ће да прати законски акт о грађевинским производима 	Министарство грађевинарства, саобраћаја и инфраструктуре	Списак стандарда који „прати“ Закон о грађевинским производима

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		<ul style="list-style-type: none"> • У домену предмета опште употребе – усвајање и редовно ажурирање прописа у складу са изменама ЕУ регулативе, а нарочито: <ul style="list-style-type: none"> - Израда нацрта подзаконских аката за материјале и предмете у контакту са храном, у складу са ЕУ регулативом - Израда нацрта подзаконских аката који регулишу режим за дуванске производе и прибор, у складу са ЕУ регулативом - Израда нацрта подзаконских аката који регулишу режим увоза детерџената, биоцида и сл. у складу са ЕУ регулативом - РГ да учествује у јавној расправи, односно давању мишљења на нацрте ових аката (узимајући у обзир ЕУ регулативу и примере добре праксе) 	Санитарна инспекција, Министарство здравља	Усвојени правилници по основу Закона о предметима опште употребе
		<ul style="list-style-type: none"> • Укидање обавезе прибављања потврде о усаглашености, коју издају именована ТОУ за област нисконапонске електричне опреме, електромагнетске компатибилности и машина (LVD, EMC и MD) 	Министарство привреде	Измењени прописи (Правилник о електричној опреми намењеној за употребу у оквиру одређених граница напона, Правилник о електромагнетској компатибилности,

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		<ul style="list-style-type: none"> • Транспонување нове ЕУ директиве о радио уређајима (RED), ажурно објављивање списка српских стандарда из области радио опреме (и телекомуникационе терминалне опреме), ревидирање дужине рока важења потврде о усаглашености, уз циљ укидања исте • Израда Упутства/водича/тумачења за поступање Управе царина, тржишне инспекције и ИТОУ везано за рок важења потврда о усаглашености и едукација надлежних службеника и приватног сектора 	<p>Министарство трговине, туризма и телекомуникација, именовано тело за оцењивање усаглашености РАТЕЛ, Тржишна инспекција, именована тела за оцењивање усаглашености, Министарство привреде</p>	<p>Правилник о безбедности машина)</p> <p>Измењени прописи – објављивање Правилника о радио опреми (повлачење Правилника о радио и телекомуникационој терминалној опреми)</p> <p>Објављен ажуран списак српских стандарда из области радио опреме (и телекомуникационе терминалне опреме)</p> <p>Упутство/водичи/тумачења према Управи царина, тржишној инспекције, ИТОУ и привредним субјектима везано за рок важења потврда о усаглашености</p>
4.	<p>Елиминисати кашњења у издавању регистрације за нове лекове и обнову регистрације и одобрења за промотивни материјал, у складу са законским роком</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Измена регулативе у домену трајних дозвола – омогућавање издавања и за лекове који су на тржишту регистровани по старим правилницима, у складу са ЕУ регулативом 	<p>АЛИМС Министарство здравља</p>	<p>Издавање регистрације за нове лекове, и обнова регистрације у законском року</p>

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		<ul style="list-style-type: none"> • Значајно поједностављење процедуре за лекове чији је промет одобрен на целој територији ЕУ • Измена регулативе у домену промотивног материјала – по угледу на примере добре праксе из ЕУ, прописати обавезу претходног одобрења само за промотивни материјал намењен лаичкој публици, док би промотивни материјал за стручну публику био издаван на основу правилника без претходне дозволе, али са могућношћу накнадне контроле од стране инспекција • Израда годишњих извештаја АЛИМС о дужини трајања решавања појединачних захтева за регистрацијом, обновом и издавањем промотивног материјала са назнаком да ли дошло до пробијања законских рокова • Анализа висине тарифа АЛИМС (уз помоћ донаторских пројеката и сугестија пословних асоцијација у чланству) 		<p>Поједностављена процедура за промотивни материјал</p> <p>Годишњи извештај са позитивном оценом у погледу елиминисања или скраћења кашњења</p> <p>Анализа висине тарифа у погледу трошкова пружене услугу</p>
5.	Прихватање иностраних исправа о усаглашености	<ul style="list-style-type: none"> • Додатно промовисати процедуру за признавање иностраних исправа о усаглашености, нарочито издатих од 	Институције чланице НКТОТ, Тржишна инспекција, именована	Број закључених споразума/меморандума о

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		<p>стране пријављених (нотификованих ТОУ - NANDO база ЕУ) тела за оцењивање усаглашености, као и основ прихватања докумената издатих од стране акредитованих ТОУ земаља потписница ЕА МЛЈА (Мултилатералним споразумом европске акредитације о међусобном признавању, који потписују национална акредитациона тела чланице ЕА), када се таквом исправом потврђује усаглашеност са техничким прописом ЕУ који је транспонован у Републици Србији ради стављања робе на тржиште у Републици Србији кроз:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Потписивање међународних споразума/меморандума о сарадњи и прихватању докумената издатих од стране акредитованих лабораторија - Израду брошура и организовање обука свим заинтересованим странама на тему прихватања иностраних исправа о усаглашености или резултата испитивања, као и о законској могућности сачињавања и издавања одговарајућих домаћих 	<p>тела за оцењивање усаглашености, акредитоване лабораторије, привредни субјекти</p>	<p>прихватању иностраних исправа о усаглашености</p> <p>Објављене брошуре</p> <p>Број одржаних обука и број присутних учесника на обукама</p>

	Планирана активност	Мере за спровођење активности	Надлежне институције	Показатељ резултата
		исправу о усаглашености за предметни производ без поновног спровођења оцењивања усаглашености , уз могућу подршку цивилног сектора (пројекти, организације, удружења и сл.)		