

**Об утверждении Правил о порядке представления производителями табачных
изделий отчетов**

***Утративший силу***

Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 15 мая 2003 года N 377. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 9 июня 2003 года N 2356. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 октября 2009 года N 569

      *Сноска. Утратил силу* приказом *Министра здравоохранения РК от 23.10.2009 N 569 (порядок введения в действие см.* п. 6*).*

      В соответствии со статьей 6 Закона Республики Казахстан "О профилактике и ограничении табакокурения" приказываю:

      1. Утвердить прилагаемые Правила о порядке представления производителями отчетов по ингредиентам, использованным для производства табачных изделий.

      2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Белонога А.А.

      3. Настоящий приказ вступает в силу с момента государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан.

*И.о. Министра*

                                                     Утверждены приказом

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 15 мая 2003 года N 377

"Об утверждении Правил о порядке

представления производителями

табачных изделий отчетов"

**Правила о порядке представления производителем**

**табачных изделий отчетов по ингредиентам,**

**использованным для производства табачных изделий**

**1. Основные положения**

      1. Процедура представления отчетов производителями табачных изделий предназначена для сбора информации об ингредиентах и их максимальном количестве в табачных изделиях. Эта информация позволит определить токсичность и вред для здоровья потребителей.

      2. Каждый производитель табачных изделий должен не позднее 1 февраля каждого года представлять в Министерство здравоохранения Республики Казахстан отчет, содержащий сведения о содержании никотина и смолистых веществ, ингредиентах на всех марках табака и табачных изделий, которые он выпускал, продавал или распространял иным образом в предшествующие 12 месяцев на территории Республики Казахстан.

      3. Каждый производитель представляет отдельный отчет, содержащий сведения, с указанием лаборатории, проводившей исследования на основе стандартизированных методов.

      4. Представленные отчеты должны состоять из трех частей:

      1) информация о содержании смол и никотина;

      2) информация об ингредиентах табачных изделий;

      3) информация о токсикологическом воздействии.

      5. Отчет должен быть представлен как в письменной, так и в электронной версии.

**2. Требования к информации**

**об ингредиентах табачных изделий**

      6. Информация об ингредиентах табачных изделий должна быть представлена на двух листах:

      1) общий список всех видов табачных изделий, которые он выпускал, продавал или распространял иным образом в предшествующие 12 месяцев на территории Республики Казахстан. Этот список должен включать все ингредиенты, добавляемые в табак, в порядке уменьшения их содержания в продукте и иметь указания назначения каждого ингредиента. За исключением  информации о составе специфических добавок, которая является коммерческой тайной;

      2) общий лист других (нетабачных) ингредиентов во всех видах табачных изделий, предназначенных для продажи в Республике Казахстан.

      Список нетабачных ингредиентов должен включать в себя следующие вспомогательные материалы:

      сигаретная бумага;

      клей бумажного бокового шва (шовный клей);

      бумага для фильтра (фильтровая бумага и ободковая бумага);

      чернила, используемые для нанесения логотипа и/или наименования торговой марки на сигарете.

      Указанные вспомогательные материалы должны быть перечислены в порядке уменьшения их содержания с указанием количества и назначения каждого ингредиента.

      7. Производитель должен предоставлять токсикологические данные по ингредиентам табака, методам их исследования, а также об их воздействии на здоровье людей.

      8. Информация об ингредиентах табачных изделий и их токсикологическом воздействии по желанию может быть предоставлена производителем в средства массовой информации с условием сохранения информации о составе специфических добавок, которая является коммерческой тайной.

 © 2012. РГП на ПХВ «Институт законодательства и правовой информации Республики Казахстан» Министерства юстиции Республики Казахстан