

**Об утверждении Правил оборота биологически активных добавок к пище**

Приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 30 июня 2016 года № 297. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 28 июля 2016 года № 14015.

      В соответствии с подпунктом 14) пункта 2 статьи 6 Закона Республики Казахстан "О безопасности пищевой продукции" ПРИКАЗЫВАЮ:

      Сноска. Преамбула - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      1. Утвердить прилагаемые Правила оборота биологически активных добавок к пище.

      2. Комитету по защите прав потребителей Министерства национальной экономики Республики Казахстан в установленном законодательством порядке обеспечить:

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

      2) направление копии настоящего приказа в печатном и электронном виде на официальное опубликование в периодические печатные издания и информационно-правовую систему "Әділет" в течение десяти календарных дней после его государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан, а также в Республиканский центр правовой информации в течение пяти рабочих дней со дня получения зарегистрированного приказа для включения в эталонный контрольный банк нормативных правовых актов Республики Казахстан;

      3) размещение настоящего приказа на официальном интернет-ресурсе Министерства национальной экономики Республики Казахстан;

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

      3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра национальной экономики Республики Казахстан.

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

|  |  |
| --- | --- |
|
Министр |  |
|
национальной экономики |  |
|
Республики Казахстан |
К. Бишимбаев |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Утвержденыприказом Министранациональной экономикиРеспублики Казахстанот 30 июня 2016 года № 297 |

 **Правила оборота биологически активных добавок к пище**
**Глава 1. Общие положения**

      1. Настоящие правила оборота биологически активных добавок к пище (далее – Правила) разработаны в соответствии с подпунктом 14) пункта 2 статьи 6 Закона Республики Казахстан "О безопасности пищевой продукции" (далее – Закон) с целью обеспечения безопасности и пищевой ценности биологически активных добавок к пище (далее – БАД) и устанавливают порядок оборота БАД на территории Республики Казахстан.

      Сноска. Пункт 1 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      2. Правила предусмотрены для исполнения юридическими и физическими лицами, индивидуальными предпринимателями, деятельность которых связана с оборотом БАД на территории Республики Казахстан.

      3. Требования к безопасности БАД, а также к материалам, контактирующим с БАД в процессе оборота БАД устанавливаются настоящими правилами и техническими регламентами Таможенного союза.

      4. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

      1) биологически активные добавки к пище (БАД) – компоненты натуральных или идентичных натуральным веществ, предназначенные для отдельного употребления или введения в состав пищевых продуктов в целях их обогащения или для профилактики заболеваний, за исключением парафармацевтиков;

      2) безопасность пищевой продукции – отсутствие недопустимого риска во всех процессах (на стадиях) разработки (создания), производства (изготовления), оборота, утилизации и уничтожения пищевой продукции, связанного с причинением вреда жизни и здоровью человека и нарушением законных интересов потребителей с учетом сочетания вероятности реализации опасного фактора и степени тяжести его последствий;

      3) уполномоченные органы в области безопасности пищевой продукции (далее – уполномоченные органы) – государственные органы, осуществляющие в пределах своей компетенции реализацию государственной политики и контроль в области безопасности пищевой продукции.

 **Глава 2. Оборот БАД на территории Республики Казахстан**
**Параграф 1. Порядок оборота БАД**

      5. Оборот БАД допускается только после проведения государственной регистрации на соответствие требований технических регламентов Таможенного союза, подтверждения о присвоении учетного номера объекту производства (изготовления) (по месту производства (изготовления) БАД), включенного в реестр учетных номеров объекта производства пищевой продукции и согласования их сроков годности и условий хранения.

      6. Оборот БАД, не соответствующих требованиям, установленными настоящими Правилами и техническими регламентами Таможенного союза не допускаются.

      7. Юридические и физические лица, индивидуальные предприниматели осуществляющие реализацию БАД представляют документы, удостоверяющие безопасность БАД, покупателям (потребителям) БАД и уполномоченным органам по их требованию, также полную, достоверную и своевременную информацию о БАД и продавце (изготовителе) в соответствии с подпунктом 8) статьи 11 Закона и статьями 10, 25 Закона Республики Казахстан "О защите прав потребителей".

      Сноска. Пункт 7 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      8. При разработке новых технологических процессов упаковки, хранения, транспортировки БАД (не использованных ранее на территории государств-членов Евразийского экономического союза) юридические и физические лица, индивидуальные предприниматели обосновывают требования безопасности и пищевой ценности, сроки годности, а также разрабатывают методики испытаний.

      9. Розничная реализация БАД осуществляется через аптеки, аптечные пункты, специализированные магазины и торговую сеть, соответствующие требованиям приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июля 2021 года № ҚР ДСМ-58 "Об утверждении Санитарных правил "Санитарно-эпидемиологические требования к объектам в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23416) и приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 августа 2021 года № ҚР ДСМ-73 "Об утверждении Санитарных правил "Санитарно-эпидемиологические требования к объектам оптовой и розничной торговли пищевой продукцией" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23856) (далее – Санитарные правила).

      Сноска. Пункт 9 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      10. Исключен приказом и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      11. Не допускается реализация БАД:

      1) не прошедших государственную регистрацию;

      2) с истекшим сроком годности;

      3) при отсутствии надлежащих условий реализации;

      4) без этикетки, а также в случае, когда информация на этикетке не соответствует информации, указанной при государственной регистрации;

      5) при отсутствии на этикетке информации, наносимой в соответствии с требованиями пункта 17 настоящих Правил.

      12. В местах, где осуществляется реализация БАД, на видном месте устанавливается надпись следующего содержания: "Биологически активные добавки к пище", а также предупреждение "Не является лекарством".

      13. Если при реализации БАД допущено нарушение, приведшее к приобретению им опасных свойств, БАД не подлежат реализации и направляются на соответствующую экспертизу в соответствии со статьей 46 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", по результатам которой БАД утилизируются или уничтожаются.

      Сноска. Пункт 13 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

 **Параграф 2. Расфасовка, упаковка и маркировка БАД**

      14. БАД расфасовываются и упаковываются способами, обеспечивающими их безопасность при обороте, в соответствии с требованиями, установленными законодательством Республики Казахстан в области безопасности пищевой продукции.

      Сноска. Пункт 14 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      15. БАД расфасовывается и упаковывается в тару, изготовленную из материалов, разрешенных к применению для контакта с пищевыми продуктами, в соответствии требованиям, установленные техническим регламентом Таможенного союза 005/2011 "О безопасности упаковки", утвержденными Решением Комиссии Таможенного союза от 16 августа 2011 года № 769 и техническим регламентом Таможенного союза 021/2011 "О безопасности пищевой продукции", утвержденными Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 года № 880.

      Допускается использование прочного, чистого, сухого, без постороннего запаха и нарушения целостности тароупаковочного материала, который хранится в специально выделенном месте. При этом хранение тароупаковочного материала на полу не допускается.

      16. Упаковка БАД обеспечивает сохранность и качество на всех этапах оборота в соответствии требованиям технического регламента Таможенного союза 005/2011 "О безопасности упаковки", утвержденными Решением Комиссии Таможенного союза от 16 августа 2011 года № 769.

      17. Информация о БАД на этикетках, в инструкциях или рекомендациях по применению, прилагаемых к каждой единице потребительской тары наносится в соответствии с требованиями технического регламента Таможенного союза "Пищевая продукция в части ее маркировки" (ТР ТС022/2011), утвержденного Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 года № 881.

      Сноска. Пункт 17 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      18. БАД прошедшие оценку (подтверждение) соответствия, маркируются единым знаком обращения продукции на рынке государств-членов Евразийского экономического союза, если иное не установлено техническими регламентами Таможенного союза.

      19. БАД, находящиеся в обращении, сопровождаются товаросопроводительной документацией, обеспечивающей их прослеживаемость.

      Сноска. Пункт 19 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      20. Маркировка БАД наносится на государственном и русском языках в соответствии с требованиями Закона Республики Казахстан "О языках в Республике Казахстан" и технического регламента Таможенного союза "Пищевая продукция в части маркировки" (ТР ТС022/2011), утвержденного Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 года № 881.

      Сноска. Пункт 20 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      21. Срок годности БАД указывается в следующем виде:

      1) "употребить до";

      2) "годен до".

 **Параграф 3. Хранение и транспортировка БАД**

      22. Хранение и транспортировка БАД осуществляется в условиях, обеспечивающих их безопасность, в соответствии с требованиями, установленными законодательством Республики Казахстан в области безопасности пищевой продукции.

      Сноска. Пункт 22 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

      23. Хранение БАД осуществляется в специально оборудованных помещениях, сооружениях, соответствующие требованиям, установленным законодательством Республики Казахстан о безопасности пищевой продукции.

      24. Для транспортировки БАД используются специально предназначенные и (или) оборудованные для таких целей транспортные средства, соответствующие Санитарным правилам и техническому регламенту Таможенного союза "О безопасности пищевой продукции" (ТР ТС 021/2011), утвержденного Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 года № 880.

      Сноска. Пункт 24 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

 **Параграф 4. Утилизация и уничтожение БАД**

      25. Принятие решения о возможности утилизации и (или) уничтожения БАД, не соответствующих требованиям технических регламентов и документов нормирования, в том числе с истекшими сроками годности, осуществляется в соответствии с требованиями технического регламента Таможенного союза "О безопасности пищевой продукции" (ТР ТС 021/2011), утвержденного Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 года № 880 и Правилами утилизации и уничтожения пищевой продукции, представляющей опасность жизни и здоровью человека и животных, окружающей среде, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 15 февраля 2008 года № 140.

      Сноска. Пункт 25 - в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 22.07.2022 № ҚР ДСМ-66 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

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