

**Об утверждении Правил представления отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком**

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 6 октября 2020 года № ҚР ДСМ-114/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 7 октября 2020 года № 21373.

**Сноска. Заголовок - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 38 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

В соответствии с пунктом 13 статьи 110 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" и подпунктом 2) пункта 3 статьи 16 Закона Республики Казахстан "О государственной статистике" **ПРИКАЗЫВАЮ:**

**Сноска. Преамбула - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 38 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

1. Утвердить прилагаемые Правила представления отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком.

**Сноска. Пункт 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 38 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

2. Признать утратившим силу приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 6 августа 2015 года № 655 "Об утверждении Правил представления производителями, импортерами табачных изделий отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина и смолистых веществ во всех марках табака и табачных изделий, ингредиентах табачных изделий" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 11999 опубликованный 14 сентября 2015 года в Информационно-правовой системе "Эділет").

3. Комитету контроля качества и безопасности товаров и услуг Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

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

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан;

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

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении двадцати одного календарного дня после дня его первого официального опубликования.

*Министр здравоохранения  
Республики Казахстан*

*А. Цой*

"СОГЛАСОВАН"

Министерство торговли  
и интеграции Республики Казахстан

"СОГЛАСОВАН"

Министерство национальной  
экономики Республики Казахстан

Утверждены приказом  
Министра здравоохранения  
Республики Казахстан  
от 6 октября 2020 года  
№ ҚР ДСМ-114/2020

**Правила представления отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком**

**Сноска. Правила - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 28.06.2024 № 38 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

1. Настоящие Правила отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком (далее – Правила) определяют порядок предоставления производителями, импортерами табака и табачных изделий отчетов о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком.

2. Производитель, импортер табачных изделий ежегодно до 1 февраля следующего года представляют отчеты о результатах лабораторных исследований по предельно

допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком, которые они выпускали или намерены выпускать, продавали или распространяли иным образом в предшествующие двенадцать месяцев на территории Республики Казахстан.

3. Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком, состоит из данных о выявленном содержании никотина и предельно допустимом уровне никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком, с указанием аккредитованной лаборатории, в соответствии с Законом Республики Казахстан "Об аккредитации в области оценки соответствия".

4. Отчеты о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком, представляются на бумажном и (или) электронном носителях согласно приложению к настоящим Правилам.

Приложение к Правилам  
представления отчетов  
о результатах лабораторных  
исследований по предельно  
допустимому содержанию  
никотина во всех марках  
табака и табачных изделий,  
в том числе изделий  
с нагреваемым табаком  
Форма,  
предназначенная для сбора  
административных данных

Представляется: в Министерство здравоохранения Республики Казахстан  
Форма административных данных размещена на интернет – ресурсе: [www.gov.kz](http://www.gov.kz)  
Наименование формы административных данных: "Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком"  
Индекс формы административных данных: 1 – никотин

Периодичность: годовая

Отчетный период: \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

Круг лиц, представляющих информацию: производители и импортеры табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком

Срок представления формы административных данных: до 1 февраля каждого года

Предельно допустимое содержание никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком

№ п/п				Предельно допустимый
-------	--	--	--	----------------------

	Наименование вида табачного изделия	Наименование табачной продукции	Количественное содержание никотина (мг/сиг)	уровень никотина(мг/сиг)
1	2	3	4	5

Примечание: мг/сиг-миллиграмм/сигарету.

Наименование \_\_\_\_\_ Адрес \_\_\_\_\_

Телефон \_\_\_\_\_

Адрес электронной почты \_\_\_\_\_

Исполнитель \_\_\_\_\_

фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись, телефон

Руководитель или лицо, исполняющее его обязанности

\_\_\_\_\_ фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Место для печати (за исключением лиц, являющихся субъектами частного предпринимательства)

Приложение к форме, предназначенной для сбора административных данных "Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком"

### Пояснение по заполнению формы административных данных

**"Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком"**

(индекс: 1 - никотин и периодичность формы: годовая)

### Глава 1. Общие положения

1. Настоящее пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных "Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком" регламентирует порядок заполнения формы, предназначенной для сбора административных данных "Отчет о результатах лабораторных исследований по предельно допустимому содержанию никотина во всех марках табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком" (далее – Форма).

2. Форма заполняется производителями и импортерами табака и табачных изделий, в том числе изделий с нагреваемым табаком.

3. Заполненная Форма предоставляется в Министерство здравоохранения Республики Казахстан производителями и импортерами табачных изделий до 1 февраля следующего за отчетным года.

4. Форма подписывается руководителем, либо лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

5. Форма заполняется на казахском и русском языках.

6. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

1) никотин – алкалоид, содержащийся в табачных листьях и табачном дыме;

2) предельно допустимый уровень никотина – содержание никотина в дыме одной сигареты (с фильтром или без фильтра) не может превышать 1,0 мг/сиг;

3) сигарета – вид курительного табачного изделия, состоящего из резаного сырья, обернутого сигаретной бумагой;

4) табачное изделие – продукт, полностью или частично изготовленный из табачного листа и (или) других частей табачного растения в качестве сырья, приготовленный таким образом, чтобы использовать его для курения;

5) вид табачного изделия – совокупность курительных или некурительных табачных изделий, сходных по потребительским свойствам и способу потребления.

## **Глава 2. Пояснение по заполнению Формы**

1) в графе 1 заполняется номер по порядку "№";

2) в графе 2 указывается наименование вида табачного изделия (например: сигареты);

3) в графе 3 указывается наименование табачной продукции, присвоенное (например: "Rothmans");

4) в графе 4 указывается количественное содержание никотина в табачном изделии (мг/сиг);

5) в графе 5 указывается предельно допустимый уровень никотина (мг/сиг).