

Об утверждении правил ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 3 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-229/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 4 декабря 2020 года № 21728.

В соответствии с подпунктом 29) статьи 9 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" и подпунктом 5) статьи 6 Закона Республики Казахстан от 4 мая 2010 года "О защите прав потребителей" ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить прилагаемые правила ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

2. Признать утратившим силу приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 2 мая 2019 года ҚР ДСМ - 59 "Об утверждении Правил ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, гигиенических нормативов и технических регламентов" (зарегистрированный в Государственном реестре нормативных правовых актов Республики Казахстан 6 мая 2019 года № 18629, опубликованный в эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан 15 мая 2019 года).

3. Комитету санитарно-эпидемиологического контроля 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 после его официального опубликования;

3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа 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 десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

*Министр здравоохранения
Республики Казахстан*

А. Цой

Утверждены приказом
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 3 декабря 2020 года
№ ҚР ДСМ-229/2020

Правила ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – Правила) разработаны в соответствии с подпунктом 29) статьи 9 Кодекса Республики Казахстан от 7 июля 2020 года "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее - Кодекс) и подпунктом 5) статьи 6 Закона Республики Казахстан от 4 мая 2010 года "О защите прав потребителей" и определяют порядок ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

2. В настоящих Правилах применяются следующие понятия:

1) система анализа опасных факторов и критические точки контроля (далее – ХАССП) – систематическая идентификация, оценка и управление опасными факторами, влияющими на безопасность продукции по всей продовольственной цепочке, путем выявления и оценки потенциальных рисков, которые являются критическими для безопасности пищевых продуктов, при установлении постоянного контроля в критических точках контроля (в английской транскрипции НАССР – Hazard Analysis and Critical Control Points);

2) мониторинг безопасности продукции – система мероприятий, направленных на выявление, предупреждение и пресечение ввоза, производства, применения и реализации продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

3) заявитель – физические, юридические лица производителя-импортера продукции, представляющий сведения и материалы о продукции с целью исключения продукции с Реестра;

4) реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – Реестр) – перечень продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

5) государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – государственный орган) – государственный орган, реализующий государственную политику в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, контроль и надзор за соблюдением требований, установленных нормативными правовыми актами в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения и иными законодательными актами Республики Казахстан.

3. Отчет по мониторингу безопасности продукции с указанием перечня продукции в электронном виде формируется территориальными подразделениями и направляются в государственный орган ежемесячно к 5 числу месяца по форме, указанной в приложении 2 настоящих Правил.

4. Территориальные подразделения государственного органа обеспечивают своевременность, полноту и достоверность предоставляемых сведений.

Глава 2. Порядок ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

5. Реестр формируется и ведется государственным органом.

6. Ведение реестра осуществляется посредством ежемесячного размещения на интернет-ресурсе государственного органа перечня не соответствующей продукции, представляющих риск для здоровья и безопасности населения, выявленной при проведении мониторинга безопасности продукции.

7. Ведение реестра осуществляется на казахском и русском языках.

8. Сведения, содержащиеся в Реестре, являются открытыми и общедоступными.

9. Основанием для включения продукции в Реестр являются:

1) результаты отбора и санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции в случаях выявления нарушений требований законодательства Республики Казахстан в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения представляющих опасность для жизни, здоровья человека и среды обитания;

2) результаты отбора и санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции, подтверждающие информацию от международных организаций, от государств-членов Евразийского экономического союза или третьих стран о выявлении подконтрольной государственному санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) продукции, не соответствующей требованиям технических регламентов.

10. Реестр содержит следующие подлежащие опубликованию сведения о продукции :

1) виды продукции согласно кодировке к приложению 1 к настоящим Правилам и штрих код продукции;

2) наименование продукции;

3) наименование и место нахождения изготовителя продукции или фамилия, имя, отчество (при наличии) и место нахождения изготовителя продукции или наименование и место нахождения, уполномоченного изготовителем лица, наименование и место нахождения организации–импортера или фамилия, имя, отчество (при наличии) и место нахождения изготовителя продукции –импортера;

4) страна изготовитель;

5) место отбора образцов (наименование объекта, адрес);

6) дата изготовления, срок годности, условия хранения;

7) номер партии или серии;

8) протокол исследований по результатам санитарно-эпидемиологической экспертизы;

9) информацию о выявленных нарушениях показателей безопасности и качества (их фактическое значение и допустимые нормы).

11. Реестр содержит следующие, не подлежащие опубликованию сведения о продукции, доступ к которым предоставляется только государственному органу:

1) информацию по принятым мерам;

2) информацию по документам подтверждающим соответствие продукции.

12. Опубликованные сведения в Реестре действуют и распространяются только на продукцию той серии (партии) и даты изготовления, которые указаны в Реестре.

13. Сведения, подтверждающие соблюдение производителями требований нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения согласно статье 95 Кодекса, гарантирующих выпуск в оборот безопасной и качественной продукции, сведения о внедрении процедуры, основанных на принципах ХАССП и результаты лабораторного контроля, представленные заявителем в территориальное подразделение подлежат исключению из Реестра в течение трех рабочих дней со дня установления такого факта на основании решения государственного органа.

Порядок подачи заявления, его приема и сроков рассмотрения заявления, представленные заявителем в территориальное подразделение рассматривается в порядке установленные Законом Республики Казахстан от 12 января 2007 года "О порядке рассмотрения обращений физических и юридических лиц".

Приложение 1 к Правилам
ведения реестра продукции, не
соответствующей требованиям
нормативных правовых актов в
сфере санитарно-эпидемиологического
благополучия населения

Код продукции

№	К о д продукции	Наименование по коду

1	00	Иные не продовольственные товары народного потребления
2	01	Напитки алкогольные, безалкогольные, соки, вода питьевая, расфасованная в емкости
3	02	Мясо и мясная продукция
4	03	Мясо птицы и птицепродукция
5	04	Рыба и рыбная продукция
6	05	Молоко и молочная продукция
7	06	Флодоовощная продукция и продукты переработки овощей и фруктов
8	07	Мукомольные и крупяные изделия
9	08	Масложировая продукция
10	09	Кондитерские и хлебобулочные изделия
11	10	Прочие пищевые продукты + кулинарные изделия
12	11	Продукция легкой промышленности и продукция для детей и подростков
13	12	Продукция мебельной промышленности
14	13	Товары бытовой химии и парфюмерно-косметическая продукция
15	14	Продукция химической и нефтехимической промышленности
16	15	Игрушки

Приложение 2 к Правилам
ведения реестра продукции, не
соответствующей требованиям
нормативных правовых актов в
сфере санитарно-эпидемиологического
благополучия населения

ФОРМА

№ п/ п	Вид продукции		Наименование продукции	Производитель			Номер партии или серии, дата изготовления , срок годности	Место отбора образцов (наименование объекта, адрес)
	код продукции (товара) или штрих код	Наименование по коду		код страны	Наименование страны	Производитель (наименование юридического и л и физического лица, адрес)		

Продолжение

Виды нарушений				
Микробиологические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по НД (протокол экспертизы №, дата)	физ.-хим., фактическое значение и допустимые нормы по НД (протокол экспертизы №, дата)	показатели безопасности, фактическое значение и допустимые нормы по НД (протокол экспертизы №, дата)	маркировка, характер нарушений (протокол экспертизы №, дата)	Фальсифицированная продукция

Продолжение

Принятые меры	

выдано предписание (№, дата, в адрес кого направлено)	объект торговли				поставщик				
	а к т обследования , дата, №, выявление нарушения)	меры (штраф, статья, сумма штрафа , на кого)	всего снято с реализации	в т.ч. Возвращено поставщику (количество в кг, л)	в т.ч. Уничтожено продукции, способ уничтожения (количество в кг, л)	А к т обследования , №, дата, выявленные нарушения	меры (штраф, статья, сумма штрафа , на кого)	всего снято с реализации (количество в кг, л.)	в т.ч. Возвращен поставщику и л и производителю (количество в кг, л)

Продолжение

Принятые меры			наименование документа, подтверждающего соответствие продукции (товара)		поставщик продукции (товара) (наименование, адрес)
решение суда					
передан материал в суд	на рассмотрении	удовлетворено (адм. меры, постановление)	отклонено	номер	наименование, дата выдачи, срок действия, кем выдан