

Об утверждении Правил оборота биологически активных добавок к пище

Утративший силу

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 19 ноября 2007 года N 683. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 03 декабря 2007 года N 5026. Утратил силу приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 22 апреля 2014 года № 206

Сноска. Утратил силу приказом Министра здравоохранения РК от 22.04.2014 № 206.

В соответствии с пунктом 1 статьи 6 Закона Республики Казахстан "О безопасности пищевой продукции" от 21 июля 2007 года, **ПРИКАЗЫВАЮ**:

- 1. Утвердить прилагаемые Правила оборота биологически активных добавок к пище.
- 2. Департаменту организационно-правового обеспечения Министерства здравоохранения Республики Казахстан (Мухамеджанов Ж.М.):
- 1) направить настоящий приказ на государственную регистрацию в Министерство юстиции Республики Казахстан;
- 2) после его государственной регистрации в Министерстве юстиции Республики Казахстан направить настоящий приказ на официальное опубликование.
- 3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на вице-министра здравоохранения Республики Казахстан Омарова К.Т.
- 4. Настоящий приказ вводится в действие с 1 января 2008 года и подлежит официальному опубликованию.

Министр

Утверждены приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 19 ноября 2007 года N 683

Правила оборота биологически активных добавок к пище 1. Общие положения

1. Настоящие Правила оборота биологически активных добавок к пище разработаны в соответствии с Законом Республики Казахстан от 21 июля 2007 года "О безопасности пищевой продукции" и устанавливают порядок оборота биологически активных добавок к пище на территории Республики Казахстан.

- 2. Биологически активные добавки к пище находящиеся в обороте на территории Республики Казахстан должны отвечать санитарно-эпидемиологическим требованиям.
- 3. Физические и юридические лица, деятельность которых связана с оборотом биологически активных добавок к пище, по требованию предоставляют покупателям (потребителям) и государственным органам санитарно-эпидемиологического надзора полную и достоверную информацию о биологически активных добавок к пище.

2. Порядок оборота биологически активных добавок к пище

- 4. Биологически активные добавки к пище допускаются к обороту на территории Республики Казахстан после их государственной регистрации в порядке, определенном приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 27 февраля 2007 года N 142 "Об утверждении Правил государственной регистрации, перерегистрации и отзыва решения о государственной регистрации продуктов детского питания, пищевых и биологически активных добавок к пище (нутрицевтиков), генетически модифицированных источников, красителей, материалов и изделий, контактирующих с водой и продуктами питания, химических веществ, отдельных видов продукции и веществ, оказывающих вредное воздействие на здоровье человека" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан 5 апреля 2007 года под N 4603, опубликованный в Бюллетене нормативных правовых актов центральных исполнительных и иных государственных органов Республики Казахстан, июнь 2007 г., N 6, ст. 264).
- 5. Биологически активные добавки к пище реализуются через специализированные магазины по продаже диетических продуктов, продовольственные магазины и аптеки.
- 6. Продажа биологически активных добавок к пище осуществляется только в потребительской упаковке.
- 7. Оборот биологически активных добавок к пище осуществляется при наличии на потребительской таре, этикетках, в инструкциях или рекомендациях по применению, прилагаемых к каждой единице потребительской тары биологически активных добавок к пище, необходимой информации для потребителя на государственном и русском языках, включающей:
 - 1) наименование продукции, форму выпуска;
 - 2) товарный знак изготовителя (при наличии);
 - 3) сведения об ингредиентном составе с указанием точного количества (

граммы, миллиграммы, миллилитры, процентное соотношение) входящих в них компонентов, пищевой ценности (энергетическая ценность, содержание белков, жиров, углеводов, витаминов и микроэлементов с указанием процента от физиологической суточной потребности, аминокислотный состав, содержание биологически активных веществ);

- 4) сведения о свойствах биологически активных добавок к пище, их назначение, рекомендации по применению;
- 5) название нормативного документа, требованиям которого должны соответствовать биологически активные добавки к пище;
- 6) наименование (фирменное наименование), местонахождение (юридический адрес) изготовителя, фасовщика и упаковщика (если изготовитель одновременно не является упаковщиком, фасовщиком);
- 7) номинальное количество упаковочной единицы (масса или объем), количество доз и их номинальное количество (масса или объем);
 - 8) номер партии, дата изготовления, срок годности, условия хранения;
- 9) указание, что биологически активная добавка к пище не является лекарством;
- 10) информация о государственной регистрации биологически активной добавки к пище с указанием номера и даты;
- 11) сведения о противопоказаниях для применения при отдельных видах заболеваний.
 - 8. Не допускается реализация биологически активных добавок к пище:
 - 1) не прошедших государственной регистрации;
 - 2) без удостоверения о безопасности;
 - 3) с истекшим сроком годности;
 - 4) при отсутствии надлежащих условий реализации;
- 5) без этикетки, а также в случае, когда информация на этикетке не соответствует информации согласованной при государственной регистрации;
- 6) при отсутствии на этикетке информации, наносимой в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 9. Организации, занимающиеся хранением биологически активных добавок к пище, должны быть оснащены в зависимости от ассортимента:
 - 1) стеллажами, шкафами;
- 2) холодильными камерами (шкафами) для хранения термолабильных биологически активных добавок к пище;
- 3) приборами для регистрации параметров воздуха (термометры, психрометры, гигрометры).
- 10. Биологически активные добавки к пище должны храниться с учетом их физико-химических свойств, при условиях, указанных

предприятием-производителем биологически активных добавок к пище с соблюдением режимов температуры, влажности и освещенности.

- 11. Транспортные средства, используемые для перевозки биологически активных добавок к пище, должны иметь санитарный паспорт, выданный в порядке, определенном приказом и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 апреля 2004 года N 349 "Об утверждении Правил выдачи, учета и ведения санитарного паспорта на транспортное средство" (зарегистрированный в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов Республики Казахстан 11 мая 2004 года N 2840, опубликованный в Бюллетене нормативных правовых актов центральных исполнительных и иных государственных органов Республики Казахстан, 2004 г., N 21-24, ст. 937).
- 12. Условия транспортировки (температура, влажность) должны соответствовать требованиям нормативно-технической документации на каждый вид биологически активных добавок к пище. Транспортировка термолабильных биологически активных добавок к пище осуществляется специализированным охлаждаемым или изотермическим транспортом.
- 13. Упаковочные материалы, используемые для расфасовки биологически активных добавок к пище должны быть изготовлены из материалов, разрешенных к применению в Республике Казахстан.
- 14. Упакованные биологически активные добавки к пище должны транспортироваться и храниться в таре, которая должна защищать их от воздействия атмосферных осадков, пыли, солнечного света и механических повреждений.

3. Переходное положение

15. Биологически активные добавки к пище, находящиеся в обороте до введения в действие настоящих Правил, подлежат реализации до истечения сроков их годности.

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