

## **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 "О здоровье народа и системе здравоохранения", подпунктом 5) статьи 6 Закона Республики Казахстан "О защите прав потребителей" и подпунктом 2) пункта 3 статьи 16 Закона Республики Казахстан "О государственной статистике" **ПРИКАЗЫВАЮ:**

**Сноска. Преамбула – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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 "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее – Кодекс) и подпунктом 5) статьи 6 Закона Республики Казахстан "О защите прав потребителей" и определяют порядок ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

**Сноска. Пункт 1 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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) контрольный закуп продукции - осуществление органом контроля и надзора покупки в рамках контроля продукции в форме товара;

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

4) 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;

5) 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.

**Сноска. Пункт 2 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

3. Отчет по контрольному закупу и санитарно-эпидемиологической экспертизе продукции, с указанием перечня продукции в электронном виде, формируется территориальными подразделениями и направляется в государственный орган ежемесячно к 5 числу месяца по форме, указанной в приложении 2 настоящих Правил.

**Сноска. Пункт 3 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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, представляющей риск для здоровья и безопасности населения, выявленной при проведении контрольного закупа продукции.

**Сноска. Пункт 6 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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 контрольного закупа и санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции в случаях выявления нарушений требований законодательства Республики Казахстан в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

2) результаты контрольного закупа 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.

**Сноска. Пункт 9 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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, установленном Административным процедурно-процессуальным кодексом Республики Казахстан.

**Сноска. Пункт 13 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).**

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

## Код продукции

| №  | Код 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            | Фруктовоовощная 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, предназначенная  
для сбора административных данных

Сноска. Приложение 2 – в редакции приказа и.о. Министра здравоохранения РК от 14.07.2025 № 65 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Представляется: в Министерство здравоохранения Республики Казахстан

Форма, предназначенная для сбора административных данных на безвозмездной основе размещена на интернет – ресурсе: [www.gov.kz](http://www.gov.kz)

Наименование административной формы: "Реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения"

Индекс формы предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе (краткое буквенно-цифровое выражение наименования формы): 01-ИРПК

Периодичность: ежемесячно, с нарастающим итогом по году

Отчетный период: 20 года

Круг лиц, представляющих форму, предназначенную для сбора административных данных на безвозмездной основе: территориальные подразделения областей и городов Астана, Алматы и Шымкент Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

Срок представления формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе: ежемесячно, к 5 числу месяца, следующего за отчетным периодом

ИИН/БИН

[illegible]

Метод сбора: в электронном виде

Реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

| № пункта | 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 (в соответствии с национальным классификатором Республики Казахстан НК РК ISO 3166-1 -2016 "Коды для представления названий стран и единиц их административно-территориальных подразделений. Часть 1. Коды стран") | наименование страны | изготовитель (наименование юридического или физического лица, адрес) |                                                          |                                                     |
|          |                                      |                      |                        |                                                                                                                                                                                                                               |                     |                                                                      |                                                          |                                                     |

Продолжение

| Виды нарушений                                                                                                                   |                                                                                                                                 |                                                                                                                            |                                                              |                              |  |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|------------------------------|--|
| микробиологические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | физико-химические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | показатели безопасности, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | маркировка, характер нарушений (протокол экспертизы №, дата) | фальсифицированная продукция |  |
|                                                                                                                                  |                                                                                                                                 |                                                                                                                            |                                                              |                              |  |

Продолжение

| Принятые меры  |                 |              |  |                     |                                |             |              |               |                                |
|----------------|-----------------|--------------|--|---------------------|--------------------------------|-------------|--------------|---------------|--------------------------------|
| выдано предпис | объект торговли |              |  |                     |                                | поставщик   |              |               |                                |
|                | акт обследо     | меры (штраф, |  | в том числе возвращ | в том числе уничтожено продукц | акт обследо | меры (штраф, | всего снято с | в том числе возвращено         |
|                |                 |              |  |                     |                                |             |              |               | в том числе уничтожено продукц |

|                                         |                                        |                                |                          |                                                         |                                                                 |                                         |                                |                                                   |                                                                      |                                                                 |
|-----------------------------------------|----------------------------------------|--------------------------------|--------------------------|---------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|--------------------------------|---------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|
| ание (№, дата, в адрес кого направлено) | вания, дата, №, выявлен и е нарушения) | статья, сумма штрафа, на кого) | всего снято с реализации | е н о поставщ ику ( количес тво в килогра ммах, литрах) | и и , способ уничтож ения ( количес тво в килогра ммах, литрах) | вания, №, дата, выявлен н ы е нарушения | статья, сумма штрафа, на кого) | реализа ции ( количес тво в килогра ммах, литрах) | поставщ ику или произво дителю ( количес тво в килогра ммах, литрах) | и и , способ уничтож ения ( количес тво в килогра ммах, литрах) |
|-----------------------------------------|----------------------------------------|--------------------------------|--------------------------|---------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|--------------------------------|---------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|

## Продолжение

|                        |                  |                                                       |           |                                                                                |                                                     |                                                           |
|------------------------|------------------|-------------------------------------------------------|-----------|--------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------|
| <b>Принятые меры</b>   |                  |                                                       |           | <b>Наименование документа, подтверждающего соответствие продукции (товара)</b> |                                                     | <b>Поставщик продукции (товара) (наименование, адрес)</b> |
| решение суда           |                  |                                                       |           |                                                                                |                                                     |                                                           |
| передан материал в суд | н а рассмотрении | удовлетворено ( административные меры, постановление) | отклонено | номер                                                                          | наименование, дата выдачи, срок действия, кем выдан |                                                           |
| 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  
на безвозмездной основе  
"Реестр продукции, не  
соответствующей требованиям  
нормативных правовых актов  
в сфере  
санитарно-эпидемиологического  
благополучия населения"

**Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Реестр продукции, не соответствующей требованиям**



**нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (индекс: 01-ИРПК и периодичность формы: ежемесячно, с нарастающим итогом по году)**

## **Глава 1. Общие положения**

1. Настоящее пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных (далее – пояснение), определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе (далее – Форма) "Реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения".

2. Форма заполняется территориальными подразделениями областей и городов Астана, Алматы и Шымкент Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

3. Заполненная Форма представляется ежемесячно к 5 числу месяца, следующего за отчетным периодом.

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) срок годности – период времени, по истечении которого продукция считается непригодной для использования по назначению;

2) дата изготовления (производства) – дата, проставляемая изготовителем, информирующая об окончании технологического процесса изготовления (производства) продукции;

3) маркировка – текст, товарные знаки, условное обозначение и рисунки, несущие информацию для потребителя и нанесенные на продукцию, документы, памятки (листы - вкладыши, информационные листы), этикетки, ярлыки, упаковку (тару).

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

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

2) в графе 2 указывается вид продукции согласно национальному Классификатору продукции по видам экономической деятельности НК РК 04-2008;

3) в графе 3 указывается наименование продукции;

4) в графе 4 указывается производитель;

5) в графе 5 указывается номер партии или серии, дата изготовления, срок годности;

6) в графе 6 указывается место отбора образцов (наименование объекта, адрес);

7) в графе 7 указываются виды нарушений;

8) в графе 8 указываются принятые меры;

9) в графе 9 указывается наименование документа, подтверждающего соответствие продукции (товара);

10) в графе 10 указывается поставщик продукции (товара) (наименование, адрес).