

**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 приказомМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 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 |
Плодоовощная 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 2к Правилам веденияреестра продукции,не соответствующей требованиямнормативных правовых актовв сфере санитарно-эпидемиологическогоблагополучия населения |
|   | Форма, предназначеннаядля 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

      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



      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 предписание (№, дата, в адрес кого направлено) |
объект торговли |
поставщик |
|
акт обследования, дата, №, выявление нарушения) |
меры (штраф, статья, сумма штрафа, на кого) |
всего снято с реализации |
в том числе возвращено поставщику (количество в килограммах, литрах) |
в том числе уничтожено продукции, способ уничтожения (количество в килограммах, литрах) |
акт обследования, №, дата, выявленные нарушения |
меры (штраф, статья, сумма штрафа, на кого) |
всего снято с реализации (количество в килограммах, литрах) |
в том числе возвращено поставщику или производителю (количество в килограммах, литрах) |
в том числе уничтожено продукции, способ уничтожения (количество в килограммах, литрах) |

      Продолжение

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|
**Принятые** **меры** |
**Наименование** **документа,** **подтверждающего** **соответствие** **продукции** **(товара)** |
**Поставщик** **продукции** **(товара)** **(наименование,** **адрес)** |
|
решение суда |
|
передан материал в суд |
на 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 сбораадминистративных данныхна безвозмездной основе"Реестр продукции, несоответствующей требованиямнормативных правовых актовв сфере санитарно-эпидемиологическогоблагополучия 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).

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