

О некоторых вопросах оказания государственных услуг в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 30 декабря 2020 года № КР ДСМ-336/2020. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 31 декабря 2020 года № 22004.

В соответствии с подпунктами 26), 40-2) и 40-4) статьи 9, подпунктами 1) и 2) пункта 1 статьи 19, статьями 20, 21 и 22 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" **ПРИКАЗЫВАЮ:**

Сноска. Преамбула - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 03.11.2022 № КР ДСМ-126 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1. Утвердить:

1) Правила оказания государственных услуг по выдаче санитарно-эпидемиологических заключений согласно приложению 1 к настоящему приказу;

2) Правила присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра согласно приложению 2 к настоящему приказу;

3) Правила государственной регистрации продукции, определяемой нормативными правовыми актами Евразийского экономического союза согласно приложению 3 к настоящему приказу;

4) Правила выдачи, возобновления действия, переоформления, прекращения действия разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним согласно приложению 4 к настоящему приказу;

5) Правила оказания государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения" согласно приложению 4-1 к настоящему приказу.

Сноска. Пункт 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 03.11.2022 № КР ДСМ-126 (порядок введения в действие см. п.4).

2. Признать утратившими силу некоторые приказы Министерства здравоохранения Республики Казахстан и Министерства национальной экономики Республики Казахстан согласно приложению 5 к настоящему приказу.

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.

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

4. Настоящий приказ вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования.

Министр здравоохранения

Республики Казахстан

А. Цой

"СОГЛАСОВАН"

Министерство цифрового развития,
инноваций и аэрокосмической
промышленности
Республики Казахстан

Приложение 1 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 30 декабря 2020 года
№ КР ДСМ-336/2020

Правила оказания государственных услуг по выдаче санитарно-эпидемиологических заключений

Сноска. Правила - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 23.02.2023 № 30 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила оказания государственных услуг по выдаче санитарно-эпидемиологических заключений (далее – Правила) разработаны в соответствии с подпунктом 1) пункта 1 статьи 19 и статьи 20 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее - Кодекс) и подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" (

далее - Закон) и определяют порядок выдачи санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения и проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, возобновления действия, переоформления, прекращения действия санитарно-эпидемиологического заключения.

2. В настоящих Правилах используются следующие понятия:

1) санитарно-эпидемиологическая экспертиза – комплекс органолептических, санитарно-гигиенических, микробиологических, вирусологических, паразитологических, санитарно-химических, иммунобиологических, молекулярно-генетических, токсикологических, радиологических, радиометрических, дозиметрических замеров, замеров электромагнитных полей и физических факторов, других исследований и испытаний, а также экспертиза проектов в целях оценки соответствия проектов, продукции, объектов предпринимательской и (или) иной деятельности нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

2) санитарно-эпидемиологическое заключение – документ, удостоверяющий соответствие нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения объектов государственного санитарно-эпидемиологического контроля и надзора;

3) источник ионизирующего излучения (далее – ИИИ) – радиоактивные вещества, аппараты или устройства, содержащие радиоактивные вещества, а также электрофизические аппараты или устройства, испускающие или способные испускать ионизирующее излучение.

Глава 2. Порядок выдачи санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

3. Государственная услуга "Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (далее – государственная услуга на объекты) оказывается Комитетом санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан и его территориальными подразделениями по месту нахождения объекта на соответствующей территории (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz (далее – портал).

Сноска. Пункт 3 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

4. Для получения санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовыми актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – санитарно-эпидемиологическое заключение на объекты), физические лица в качестве индивидуального предпринимателя или юридическое лицо (далее – услугополучатель), направляет услугодателю через портал заявление по форме, предусмотренной приложением 2 к настоящим Правилам и документы согласно пункту 8 Перечня основных требований к оказанию государственной услуги на объекты (далее – Перечень государственной услуги на объекты), предусмотренного приложением 1 к настоящим Правилам.

Услугополучателю в "личный кабинет" направляется статус о принятии запроса на государственную услугу на объекты, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги.

Сноска. Пункт 4 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

5. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

6. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течении 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов, указанных в пункте 8 Перечня государственной услуги на объекты, проверяет полноту представленных документов.

Сведения о данных документа, удостоверяющего личность услугополучателя, о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, государственной регистрации индивидуального предпринимателя услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства".

7. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения в сроки, предусмотренные пунктом 6 настоящих Правил, отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее – ЭЦП) руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

Срок действия протоколов исследований, проведенных аккредитованными лабораториями, составляет 1 год. Срок действия протоколов измерений, проведенных аккредитованными лабораториями, составляет 3 года.

Сноска. Пункт 7 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

8. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов и сведений, сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течение 4 (четырех) рабочих дней и при предоставлении услугополучателем доступа к объекту осуществляют обследование объекта с посещением на соответствие требований документов государственной системы санитарно-эпидемиологического нормирования с предварительным уведомлением о посещении объекта услугополучателя. По результатам которого в течение 1 (одного) рабочего дня оформляется акт санитарно-эпидемиологического обследования объекта по форме согласно приложению 4 к настоящим Правилам.

Сноска. Пункт 8 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

9. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя после проведения обследования объекта на основании акта санитарно-эпидемиологического обследования объекта, указанного в пункте 8 настоящих Правил и документов, указанных в пункте 8 Перечня государственной услуги на объекты, в течении 2 (двух) рабочих дней рассматривает заявление на соответствие требованиям настоящих Правил, при положительном заключении оформляет и выдает санитарно-эпидемиологическое заключение на объекты по форме, утвержденной приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 августа 2021 года № КР ДСМ-84 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 24082).

10. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня государственной услуги на объекты к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление о предварительном решении услугополучателю одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее - АППК). Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает санитарно-эпидемиологическое заключение на объекты либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

Сноска. Пункт 10 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

11. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

12. При сбое информационной системы услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня уведомляет оператора информационно-коммуникационной инфраструктуры "электронного правительства".

Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

Услугодатель направляет информацию о внесенных изменениях и (или) дополнениях в подзаконные нормативные правовые акты, определяющие порядок оказания государственной услуги, в организации, осуществляющие прием заявлений и выдачу результатов оказания государственной услуги, а также в Единый контакт-центр

Глава 3. Порядок выдачи санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

13. Государственная услуга "Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (далее – государственная услуга на проекты) оказывается Комитетом санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан и его территориальными подразделениями по месту нахождения объекта на соответствующей территории (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz (далее - портал).

Сноска. Пункт 13 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

14. Для получения санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – санитарно-эпидемиологическое заключение на проекты), физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя или юридическое лицо (далее – услугополучатель), направляет услугодателю через портал заявление по форме, предусмотренной приложением 6 к настоящим Правилам и документы согласно пункту 8 Перечня основных требований к оказанию государственной услуги на проекты (далее – Перечень государственной услуги на проекты), предусмотренного приложением 5 к настоящим Правилам.

Услугополучателю в "личный кабинет" направляется статус о принятии запроса на государственную услугу на проекты, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги.

Сноска. Пункт 14 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

15. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

16. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течение 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов, указанных в пункте 8 Перечня государственной услуги на проекты, проверяет полноту представленных документов.

Сведения о данных документа, удостоверяющего личность услугополучателя, о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, государственной регистрации индивидуального предпринимателя услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства".

Сноска. Пункт 16 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

17. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения в сроки, предусмотренные пунктом 16 настоящих Правил отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный ЭЦП руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

Сноска. Пункт 17 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

18. При предоставления услугополучателем полного пакета документов, указанных в пункте 8 Перечня государственной услуги на проекты сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течение 6 (шести) рабочих дней без посещения объекта проводит санитарно-эпидемиологическую экспертизу документов на соответствие нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Сноска. Пункт 18 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

19. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя после проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы на соответствие нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения документов, указанных в пункте 8 Перечня государственной услуги на проекты при положительном заключении в течении 2 (двух) рабочих дней оформляет и выдает санитарно-эпидемиологическое заключение на проекты по форме, утвержденной приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 августа 2021 года № КР ДСМ-84 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 24082).

20. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня государственной услуги на проекты к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление о предварительном решении услугополучателю одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее - АППК). Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает санитарно-эпидемиологическое заключение на проекты либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

Сноска. Пункт 20 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

21. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

22. При сбое информационной системы услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня уведомляет оператора информационно-коммуникационной инфраструктуры "электронного правительства".

Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

Услугодатель направляет информацию о внесенных изменениях и (или) дополнениях в подзаконные нормативные правовые акты, определяющие порядок оказания государственной услуги, в организации, осуществляющие прием заявлений и выдачу результатов оказания государственной услуги, а также в Единый контакт-центр

22-1. При утере, порче санитарно-эпидемиологического заключения, выданного в бумажной форме, услугополучатель имеет возможность на получение дубликата санитарно-эпидемиологического заключения.

Если санитарно-эпидемиологическое заключение было выдано в бумажной форме, услугополучатель имеет возможность по заявлению перевести их в электронный формат и получить электронную форму санитарно-эпидемиологического заключения на объект.

Услугодатель выдачу дубликата или перевода в электронный формат санитарно-эпидемиологического заключения осуществляет в соответствии со статьей 43 Закона Республики Казахстан "О разрешениях и уведомлениях".

Сноска. Глава 3 дополнена пунктом 22-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Глава 4. Порядок обжалования решений, действий (бездействия) услугодателей и (или) их должностных лиц по вопросам оказания государственных услуг

23. Жалоба на решения, действия (бездействие) услугодателя и (или) их работников по вопросам оказания государственных услуг подается на имя руководителя услугодателя.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес непосредственно оказывающего государственную услугу услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня ее регистрации.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.

При обращении через портал информацию о порядке обжалования получают по телефону единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.

Рассмотрение жалобы в досудебном порядке по вопросам оказания государственных услуг производится вышестоящим административным органом, уполномоченным органом по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг (далее – орган, рассматривающий жалобу).

Жалоба подается услугодателю, чье решение, действие (бездействие) обжалуется.

Услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня поступления жалобы направляет ее в административное дело в орган, рассматривающий жалобу.

При этом услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, вправе не направлять жалобу в орган, рассматривающий жалобу, если он в течение 3 (трех) рабочих дней примет решение либо иное административное действие, полностью удовлетворяющие требованиям, указанным в жалобе.

Если иное не предусмотрено законом, то обращение в суд допускается после обжалования в досудебном порядке.

Глава 5. Порядок возобновления действия, переоформления, прекращения действия санитарно-эпидемиологического заключения

24. Основанием для приостановления действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты является невыполнения предписания об устранении нарушений требований нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

25. Приостановление действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты осуществляется услугодателям, выдавший санитарно-эпидемиологическое заключение на объекты, которое оформляется решением руководителя государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения или при его отсутствии - лицом, его замещающим.

Срок приостановления действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты не может быть менее одного и более шести месяцев.

26. При вынесении решений о приостановлении санитарно-эпидемиологического заключение на объекты, услугодатель в течении 3 (трех) рабочих дней с даты вынесении решений вносит сведения о приостановлении действия

санитарно-эпидемиологического заключения на объекты на срок, указанный в решении, в государственный электронный реестр разрешений и уведомлений.

27. При устранении нарушений, явившихся основанием для приостановления санитарно-эпидемиологического заключения на объекты, услугополучатель вправе до истечения срока приостановления действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты подать услугодателю заявление об устранении нарушений с приложением копий подтверждающих документов, явившихся основанием для приостановления санитарно-эпидемиологического заключения на объекты.

28. Услугодатель в течение 10 (десяти) рабочих дней со дня подачи услугополучателем заявления об устранении нарушений проверяет устранение нарушений в порядке, предусмотренном Предпринимательским кодексом Республики Казахстан. При подтверждении факта устранения услугополучателем нарушений услугодатель принимает решение о возобновлении действия разрешения, которое оформляется решением руководителя государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения или при его отсутствии - лицом, его замещающим.

29. Основанием для возобновления действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты является подтверждение факта устранения услугополучателем нарушений, явившихся основанием для приостановления санитарно-эпидемиологического заключения на объекты.

30. Лишение санитарно-эпидемиологического заключения на объекты осуществляется по вступившему в силу решению суда в порядке, предусмотренном Кодексом Республики Казахстан "Об административных правонарушениях" (далее – КоАП).

31. Основаниями для лишения санитарно-эпидемиологического заключения на объекты является неустранимое в установленный срок нарушение, явившегося основанием для приостановления действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты.

32. При вступлении в силу решения суда о лишении санитарно-эпидемиологического заключения на объекты, услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня с даты получения вступившего в силу решения суда направляет его в государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

33. Переоформление санитарно-эпидемиологического заключения осуществляется без проведения обследования объекта, в следующих случаях:

- 1) выявления в документе ошибок (опечаток);
- 2) реорганизации юридического лица, предусмотренной статьей 45 Гражданского Кодекса Республики Казахстан;
- 3) изменения адреса места нахождения объекта без его физического перемещения;

4) изменения наименования юридического лица или индивидуального предпринимателя;

5) при приобретении права собственности на действующий объект другим лицом без изменения целевого назначения объекта, вида осуществляющей деятельности, технологического процесса, мощности и структурных изменений объекта.

Сноска. Пункт 33 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

34. При переоформлении санитарно-эпидемиологического заключения в случаях, предусмотренных пунктом 33 настоящих Правил, услугополучатель направляет заявление согласно приложению 7 к настоящим Правилам, с подтверждающими документами о соответствующих изменениях, послуживших основанием для переоформления санитарно-эпидемиологического заключения.

Услугополучателю в "личный кабинет" через портал направляется статус о принятии запроса на государственную услугу, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления.

При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя осуществляет аналогичные процедуры, предусмотренные пунктами 6, 7, 10 и 16, 17, 20 настоящих Правил.

При положительном заключении услугодатель в течение 4 (четырех) рабочих дней переоформляет санитарно-эпидемиологическое заключение либо при отрицательном заключении в указанные сроки подготавливает и направляет услугополучателю мотивированный отказ в переоформлении санитарно-эпидемиологического заключения

Сноска. Пункт 34 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

35. Переоформление санитарно-эпидемиологического заключения проводится с обязательным указанием сведений о ранее выданном санитарно-эпидемиологическом заключении.

36. Услугодатель отказывает в переоформлении санитарно-эпидемиологического заключения, инициированном по основаниям, предусмотренным пунктом 33 настоящих Правил, при непредставлении или ненадлежащем оформлении подтверждающих документов.

37. Государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения в течении 5 (пяти) рабочих дней с даты получения вступившего в силу решения суда от услугодателя принимает решение о прекращении действия разрешения, которое оформляется решением руководителя государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения или при его отсутствии - лицом, его замещающим.

38. Основаниями для прекращения действия санитарно-эпидемиологическое заключения на объекты являются:

- 1) лишение санитарно-эпидемиологического заключения на объекты;
- 2) отмена разрешительного порядка;
- 3) прекращение деятельности, ликвидация юридического лица;
- 4) добровольное обращение услугополучателя о прекращении действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты;
- 5) иные случаи, предусмотренные законами Республики Казахстан.

С момента прекращения действия санитарно-эпидемиологического заключения на объекты, услугополучатель не имеет возможности осуществлять деятельность или действия, на осуществление которых выдано санитарно-эпидемиологическое заключение на объекты.

Сноска. Пункт 38 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

39. Порядок прекращения действия санитарно-эпидемиологического заключения на проекты осуществляется в соответствии со статьей 84 АППК.

Сноска. Глава 5 дополнена пунктом 39 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Приложение 1
к Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче
санитарно-эпидемиологических
заключений

**Перечень основных требований к оказанию государственной услуги
"Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой
эпидемической значимости нормативным правовым актам
в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения"**

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Наименование государственной услуги:

"Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения".

Наименование подвидов государственной услуги:

- возобновление действия санитарно-эпидемиологического заключения;
- переоформление санитарно-эпидемиологического заключения;
- прекращение действия санитарно-эпидемиологического заключения;
- выдача дубликата санитарно-эпидемиологического заключения.

1	Наименование услугодателя	Территориальными подразделениями К о м и т е т а санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель)
2	Способы предоставления государственной услуги	через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz (далее – портал)
3	Срок оказания государственной услуги	13 (тринадцать) рабочих дней.
4	Форма оказания государственной услуги	электронная (частично автоматизированная).
5	Результат оказания государственной услуги	Санитарно-эпидемиологическое заключение, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.
6	Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается бесплатно.
7	График работы услугодателя и объектов информации	График работы: 1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан. 2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан, прием заявлений и

		выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем.
8	Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги	<ul style="list-style-type: none"> - заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, по форме согласно приложению 2 настоящих Правил; - электронная копия протоколов исследований (испытаний), проведенных независимыми аккредитованными лабораториями в соответствии лабораторно-инструментальными исследованиями (испытаниями), необходимыми для получения санитарно-эпидемиологического заключения согласно приложению 8 настоящих Правил; - кадастровый паспорт объекта (до 1 июля 2023 года технический паспорт объекта).
9	Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан	<ol style="list-style-type: none"> 1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них; 2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленными настоящими Правилами; 3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги; 4) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги. 5) отсутствие согласия услугополучателя,

	<p>предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите", на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги.</p>
10	<p>Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме</p> <p>1. Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2. Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3. Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p> <p>4. При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p> <p>5. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.</p> <p>Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777.</p>

Приложение 2

к Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче санитарно-
эпидемиологических
заключений

Форма

фамилия, имя, отчество
(при наличии) руководителя

наименование государственного
органа

от _____

фамилия, имя, отчество
(при наличии) заявителя

индивидуальный
идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Прошу Вас обследовать и выдать санитарно-эпидемиологическое заключение на

целевое назначение объекта

расположенного по _____
(район, улица, дом, квартира)

Согласен на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну,
содержащихся в информационных системах.

подпись, число, месяц, год

Приложение (копии документов): 1. 2.

Приложение 3

к Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче санитарно-
эпидемиологических
заключений

Форма

фамилия, имя, отчество
(при наличии) руководителя

наименование государственного
органа

от _____

фамилия, имя, отчество
(при наличии) заявителя

индивидуальный
идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

Заявление

Сноска. Приложение 3 исключено приказом Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Приложение 4
к Правилам оказания
государственных
услуг по выдаче санитарно-
эпидемиологических заключений

Нысан
Форма
A4 Форматы
Формат А4

Санитариялық-эпидемиологиялық тексеріп-қарадау

АКТІСІ АКТ Санитарно-эпидемиологического обследования №_____

Мен (Біз) (Мною Нами)

лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бұдан әрі – Т.А.Ә.),
(должность фамилия, имя, отчество (далее – Ф.И.О)

мемлекеттік санитариялық-эпидемиологиялық қызмет органының атауы,
наименование органа государственного санитарно-эпидемиологического надзора),
мыналардың:
(с участием)

тексеруге қатысқан басқа мамандарды көрсетіңіз
(указать других специалистов, участвовавших в обследовании)

қатысуымен мамандар болғанда:
(в присутствии)
лауазымды тұлғаның немесе жеке кәсіпкердің немесе заңды тұлға
(должность, Ф.И.О должностного лица или индивидуального предпринимателя

басшысының лауазымы, Т.А.Ә. немесе жеке тұлғаның, лауазымы, Т.А.Ә./
Ф.И.О. руководителя юридического лица или Ф.И.О. физического лица

нысанның, заңды тұлғаның немесе жеке кәсіпкердің атауы
(наименование объекта, юридического лица или индивидуального предпринимателя)
тексеру жүргізілді (проведено обследование).

тексеру түрін көрсету (указать вид обследования)
(начато) 20__ жылғы (года) "__"__ сағат (часов) __ минутта (минут)
басталды.

Тексеру кезінде мыналар анықталды (при обследовании установлено):

Қорытынды
(Заключение):

санитариялық қағидалар, гигиеналық нормативтердің
(указать пункты нарушения требований санитарных правил)

және өзге де нормативтік құқықтық актілердің талаптары бұзылған тармақтарды
көрсетіңіз/гигиенических нормативов и иных нормативных правовых актов)

Қолдары (подписи)

мемлекеттік санитариялық-эпидемиологиялық қызмет органдың лауазымды тұлғасы
(должностное лицо государственного органа санитарно-эпидемиологического надзора)

басқа да қатысқан мамандар, куәгерлер/участвовавшие другие специалисты, свидетели)
Тексеру кезінде болдым және актінің данасын алдым
(при обследовании присутствовал, и экземпляр акта получил)

занды тұлға өкілінің немесе жеке кәсіпкердің немесе лауазымды тұлғаның лауазымы және Т.А.Ә.

(должность и Ф.И.О. представителя юридического лица или должностного лица или индивидуального предпринимателя)

Кол қоюдан бас тарту туралы белгі
(отметка об отказе от подписи лица) _____
(окончено) 20 __ жылғы (года) " __ " _____ сағат (часов) __ минутта
(минут) аяқталды.

Акт (акт составлен в) __ данада жасалды (экземплярах) " __ " _____ 20 __ жыл (год)

Приложение 5

к Правилам оказания

государственных услуг

по выдаче

санитарно-эпидемиологических

заключений

Перечень основных требований к оказанию государственной услуги

"Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения"

Сноска. Приложение 5 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Наименование государственной услуги:

"Выдача санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии проектов нормативной документации по предельно допустимым выбросам и предельно допустимым сбросам вредных веществ и физических факторов в окружающую среду, зонам санитарной охраны и санитарно-защитным зонам, на новые виды сырья и продукции нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения".

Наименование подвидов государственной услуги:

- получение санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации предельно допустимых выбросов и предельно допустимых сбросов вредных веществ и физических факторов в окружающую среду;
- получение санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации зоны санитарной охраны, санитарно-защитных зон;
- получение санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации на сырье и продукцию;
- получение санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации по материалам химической, биологической, токсикологической, радиологической нагрузки на почву, водоемы и атмосферный воздух;

- переоформление санитарно-эпидемиологического заключения;
- выдача дубликата санитарно-эпидемиологического заключения.

1	Наименование услугодателя	Территориальные подразделения Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель)
2	Способы предоставления государственной услуги	через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz (далее – портал)
3	Срок оказания государственной услуги	10 (десять) рабочих дней.
4	Форма оказания государственной услуги	электронная (частично автоматизированная).
5	Результат оказания государственной услуги	санитарно-эпидемиологическое заключение, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.
6	Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается бесплатно.
7	График работы услугодателя и объектов информации	<p>График работы:</p> <p>1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан.</p> <p>2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем.</p>
		<p>1) для получения санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации предельно допустимых выбросов,</p>

Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги

- предельно допустимых сбросов вредных веществ, физических факторов в окружающую среду:
- заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, согласно приложения 6 настоящих Правил;
 - электронная копия проекта нормативной документации по предельно допустимым выбросам, предельно допустимым сбросам вредных веществ, физических факторов в окружающую среду;
 - 2) для получения санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации зоны санитарной охраны, санитарно-защитных зон:
 - заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, согласно приложения 6 настоящих Правил;
 - электронная копия проекта нормативной документации зоны санитарной охраны, санитарно-защитных зон (для установленных (окончательных) и установления расчетных (предварительных));
 - протокола годичного цикла натурных исследований и измерений (для установленных(окончательных));
 - 3) для получения санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации на сырье и продукцию:
 - заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, согласно приложения 6 настоящих Правил;
 - электронная копия проекта нормативной документации на новые виды сырья и продукции;
 - 4) для получения санитарно-эпидемиологического заключения на проекты нормативной документации по материалам химической, биологической, токсикологической,

	<p>радиологической нагрузки на почву, водоемы и атмосферный воздух:</p> <ul style="list-style-type: none"> - заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, согласно приложения 6 настоящих Правил; - электронная копия проекта (отчета) нормативной документации по материалам химической, биологической, токсикологической нагрузки на почву, водоемы и атмосферный воздух.
9	<p>Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан</p> <p>1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;</p> <p>2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленным настоящими Правилами;</p> <p>3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги;</p> <p>4) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги;</p> <p>5) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите", на доступ к персональным</p>

10	<p>данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги.</p> <p>1. Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2. Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3. Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p> <p>4. При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p> <p>5. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.</p> <p>Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777.</p>
----	---

Приложение 6

к Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче санитарно-
эпидемиологических
заключений

Форма

фамилия, имя, отчество
(при наличии)
руководителя

наименование государственного
органа

от _____
фамилия, имя, отчество
(при наличии)
заявителя

индивидуальный

идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Прошу Вас провести санитарно-эпидемиологическую экспертизу проектной документации и выдать санитарно-эпидемиологическое заключение
на _____

(наименование проекта)

Согласен на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах.

Приложение (копии документов): 1. 2. Подпись число, месяц, год

Приложение 7
Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче
санитарно-эпидемиологических
заключений
Форма

фамилия, имя, отчество
(при наличии) руководителя

наименование
государственного органа
от _____
фамилия, имя, отчество
(при наличии) заявителя

индивидуальный
идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Сноска. Приложение 7 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Прошу Вас переоформить, прекратить действие санитарно-эпидемиологического заключения (нужное подчеркнуть)

(номер, дата выдачи, наименование органа, выдавшего санитарно-эпидемиологическое заключение)

выданное наименование объекта, расположенного по адресу: район, улица, дом, квартира,

наименование проекта (нужное подчеркнуть) _____

по следующему (следующим) основанию (основаниям)*:

- 1) выявления в документе ошибок (опечаток) _____;
- 2) реорганизации юридического лица, предусмотренных статьей 45 Гражданского Кодекса Республики Казахстан _____;
- 3) изменения адреса места нахождения объекта без его физического перемещения _____;
- 4) изменения наименования юридического лица или индивидуального предпринимателя услугополучателя _____;
- 5) при приобретении права собственности на действующий объект другим лицом без изменения целевого назначения объекта, вида осуществляющей деятельности, технологического процесса, мощности и структурных изменений объекта _____.

Настоящим подтверждается, что:

- 1) все указанные данные являются официальными контактами и на них может быть направлена любая информация по вопросам выдачи или отказа в выдаче разрешительного документа;
- 2) заявителю не запрещено судом заниматься данным видом деятельности;
- 3) все прилагаемые документы соответствуют действительности и являются действительными;
- 4) даю согласие на сбор и обработку моих персональных данных ограниченного доступа, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, предусмотренных пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите".

Подпись число, месяц, год

Приложение (копии документов)

*Заполняется в случае переоформления санитарно-эпидемиологического заключения

к Правилам оказания
государственных услуг
по выдаче
санитарно-эпидемиологических
заключений

**Лабораторно-инструментального исследования (испытания),
необходимые для получения санитарно-эпидемиологического заключения**

Сноска. Приложение 8 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Виды исследований (испытаний)	Место замеров или отбора проб
1. Объекты дошкольного воспитания и обучения:	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	Раздевальные, игровые, спальни всех групп, музыкальные (спортивные) кабинеты (залы) медицинские помещения, изолятор, бассейны (при наличии)
Исследование воды:	
1) вода из водопроводной системы (бактериологические и санитарно-химические исследования) – при централизованном водоснабжении	водоразборные краны в здании, пищеблок (при расположении в отдельном блоке)
2) вода питьевая из местных источников водоснабжения (бактериологические, санитарно-химические) – при нецентрализованном водоснабжении	Колодцы, скважины, каптажи, родники, водоразборные краны
3) вода из закрытых плавательных бассейнов и ванн (бактериологические, санитарно-химические, паразитологические исследования) – при наличии	в двух точках – мелкой и глубокой частях ванны бассейна на глубине 25-30 сантиметров (далее – см) от поверхности зеркала воды, вода после фильтра
4) вода питьевая при привозном водоснабжении	Емкости для хранения воды
Напряженность электромагнитного поля, электростатического поля	компьютерные и мультимедийные классы (кабинеты) (при наличии)
Уровень искусственной освещенности	игровые помещения, учебные кабинеты, музыкальный, спортивный зал, медицинские помещения
2. Объекты образования и воспитания, общежития объектов образования, специальные, коррекционные кабинеты (центры), реабилитационные центры для детей и подростков:	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	Приемные комнаты, спальни, учебные помещения, мастерские, спортивные и музыкальные залы, медицинские кабинеты, помещения для отдыха и сна, компьютерные классы
Исследование воды:	
1) вода из водопроводной системы (бактериологические и санитарно-химические исследования) – при централизованном водоснабжении	водоразборные краны в здании, на пищеблоке (при расположении в отдельном блоке)

2) вода питьевая из местных источников водоснабжения (бактериологические, санитарно-химические) - при нецентрализованном водоснабжении	колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны.
3) вода на бактериологические, санитарно-химические, паразитологические исследования	плавательные бассейны и ванны (при наличии)
4) вода питьевая при привозном водоснабжении	Емкости для хранения воды
Исследования физических факторов:	
1) напряженность электромагнитного, электростатического поля шум	Компьютерные и мультимедийные классы (кабинеты) (при наличии)
2) уровень искусственной освещенности	учебные помещения, лаборатории, мастерские, комнаты самоподготовки, читальный зал, медицинский кабинет
3. Оздоровительные и санаторные объекты, базы, места отдыха, объекты медико-социальной реабилитации:	
Вода питьевая из местных источников водоснабжения (централизованные, колодцы, скважины, каптажи), из емкостей для хранения воды при привозном водоснабжении на бактериологические, санитарно-химические показатели	пищеблоки
Вода на бактериологические, санитарно-химические, вирусологические, паразитологические исследования	Закрытые, открытые плавательные бассейны, ванны, пляжи (при наличии)
Паразитологические, бактериологические показатели (в теплый период года)	почва, песок (при наличии песочниц, пляжей)
Исследование микроклимата: температура (в отопительный период), относительная влажность	Спальные, учебные помещения, библиотека, помещения для культурно-массовых мероприятий и отдыха, компьютерные классы, служебно-бытовые, стиральные (прачечные), обеденный зал, буфет, физиотерапевтический кабинет, кабинет массажа, медицинское помещение, спортзал, комната для проведения секционных занятий, рекреации, вестибюль, гардероб, кухня, раздевалка спортивного зала, помещения с ванной бассейна, душевые (при наличии)
Уровень искусственной освещенности	Учебные, игровые комнаты и комнаты для кружков, спальные комнаты, зал для физкультуры и бассейна, рекреации
Микробиологические, физико-химические, токсикологические, радиологические показатели	Лечебные грязи (при наличии)
4. Детские молочные кухни:	
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические показатели	водоразборные краны в здании (при централизованном водоснабжении); колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении), емкости для хранения воды при привозном водоснабжении

Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	производственные помещения, складские помещения
5. Объекты общественного питания, объекты бортового питания, объекты общественного питания на транспорте (железнодорожном, воздушном, водном и автомобильном):	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность, скорость движения воздуха (в холодный период года)	производственные помещения, складские помещения
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические показатели	водоразборные краны в здании (при централизованном водоснабжении; колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении).
Шум от вентиляционного оборудования, при работе холодильного и технологического оборудования (во встроенно-пристроенных помещениях жилых зданий)	места размещения вентиляционных установок, оборудования
Измерение освещенности	производственные помещения, складские помещения, зал для посетителей
6. Объекты по переработке, производству пищевой продукции:	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность, скорость движения воздуха (в холодный период года)	производственные, помещения, складские помещения
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические показатели	водоразборные краны в здании (при централизованном водоснабжении; колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении)
Шум от вентиляционного оборудования, при работе холодильного и технологического оборудования (в жилых зданиях, во встроенно-пристроенных помещениях)	места размещения вентиляционных установок, оборудования
7. Объекты здравоохранения:	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	Помещения с особым режимом: операционные, процедурные, манипуляционные, стерилизационные отделения, палаты новорожденных, послеродовые палаты, боксы, реанимационные залы, палаты интенсивной терапии
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические исследования	водоразборные краны в здании (при централизованном водоснабжении; колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении)
Измерение освещенности	помещения с особым режимом: операционные, процедурные, манипуляционные, кабинеты приема узких специалистов (офтальмолог, хирург, акушер-гинеколог, травматолог, стоматолог) палаты новорожденных, реанимационные залы, палаты интенсивной терапии, помещения изготовления крови
Уровень шума	операционные
Измерение электрических и магнитных полей	на рабочих местах в физиотерапевтических, диагностических кабинетах

Дозиметрические измерения	при работе с источниками ионизирующего излучения рабочие места, смежные помещения и территория
---------------------------	--

8. Объекты по производству, изготовлению лекарственных средств

Исследование микроклимата: температура, относительная влажность, кратность воздухообмена	ассистентская, стерилизационная аптечной посуды, дистилляционная, фасовочная, помещения для изготовления лекарственных форм в асептических условиях, помещения хранения
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические исследования	водоразборные краны в здании
Измерение освещенности	ассистентская, стерилизационная аптечной посуды, дистилляционная, фасовочная, помещения для изготовления лекарственных форм в асептических условиях, помещения хранения, зал обслуживания

9. Лечебно-косметологические объекты, салоны красоты, косметологические центры оказывающие услуги с нарушением кожных и слизистых покровов, в том числе услуги по татуажу и татуировке:

Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические исследования	водоразборные краны (при централизованном водоснабжении); колодцы, скважины, кипажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении)
Измерение освещенности	рабочие места
Уровень электромагнитных полей	солярий (при наличии)

10. Производственные объекты:

Исследования параметров микроклимата	рабочие места
Исследования параметров физических факторов и неионизирующего излучения	рабочие места, при наличии источника физических факторов
Дозиметрические измерения	рабочие места, при работе с источниками ионизирующего излучения
Исследования параметров воздуха рабочей зоны	рабочие места (при наличии источников вредных химических веществ)

11. Радиотехнические объекты:

Уровень электромагнитных полей	производственные помещения, граница санитарно-защитной зоны, зоны ограничения застройки
--------------------------------	---

12. Радиационно-опасные объекты:

Исследования параметров физических факторов и неионизирующего излучения	рабочие места, при наличии источника физических факторов
Дозиметрические измерения	рабочие места, смежные помещения, территория организации

13. Организации и транспортные средства (железнодорожные, водные, воздушные) осуществляющие перевозку пассажиров:

Исследования параметров микроклимата (температура, относительная влажность, скорость движения воздуха)	служебные и пассажирские помещения

Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические показатели	для транспортных средств, конструкцией которых предусмотрена система водоснабжения
Исследования параметров физических факторов (шум, вибрация) и неионизирующего излучения	служебные и пассажирские помещения
Исследование вредных веществ в воздухе помещений транспортных средств, в том числе запыленность	служебные и пассажирские помещения
Измерение освещенности	служебные и пассажирские помещения

14. Объекты хозяйствственно-питьевого водоснабжения:

Исследование воды: на бактериологические и санитарно-химические исследования	точки забора воды
Исследование воды на паразитологические показатели для поверхностных источников	точки забора воды
Радиологическое исследование воды	для новых источников водоснабжения

15. Водные объекты (культурно-бытового назначения), места отдыха

Исследование воды: на бактериологические, санитарно-химические, паразитологические исследования	места пользования
Почва на паразитологические исследования	пляжи (при наличии)

16. Объекты оптового хранения и (или) реализации пищевой продукции, склады для хранения химических веществ и продукции, агрохимикатов и пестицидов (ядохимикатов), объекты хранения и транспортировки вакцин и иммунологических (иммунобиологических) лекарственных препаратов

Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	складские помещения, рабочие места
Измерение освещенности	рабочие места
Измерения шума и вибрации для объектов, размещенных в жилых зданиях и зданиях иного назначения	от работающего оборудования, в том числе вентиляционного
Исследование электромагнитных и иные видов излучения	рабочие места, при наличии источника физических факторов
Исследование воздуха рабочей зоны на содержание вредных веществ (для объектов использующих холодильное оборудование промышленного типа)	рабочие места

17. Вахтовые поселки:

Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	Все жилые комнаты, помещения для отдыха
Измерение освещенности	Все жилые комнаты, помещения для отдыха
Исследование воды: на бактериологические и санитарно-химические исследования	водоразборные краны (при централизованном водоснабжении); колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении)

18. Лаборатории, осуществляющие обращение с патогенными биологическими агентами I-IV групп патогенности:

Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	помещения для исследований, рабочие места
Измерение освещенности	рабочие места

Измерения шума и вибрации	от работающего оборудования, в том числе вентиляционного
19. Объекты спортивно-оздоровительного назначения, бассейны, бани и сауны	
Исследование воды на бактериологические и санитарно-химические показатели	водоразборные краны (при централизованном водоснабжении); колодцы, скважины, каптажи, и родники, водоразборные краны (при нецентрализованном водоснабжении)
Исследование воды на бактериологические, санитарно-химические, паразитологические исследования	Закрытые плавательные бассейны и ванны (при наличии)
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность, скорость движения воздуха, кратность воздухообмена в 1 час	Вестибюль, гардероб, раздевальные, помывочные, душевые, парильни, массажные, бытовые помещения для работников
20. Объекты хранения средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации, а также объекты, в которых осуществляется работа по приготовлению и (или) расфасовке приманок, ловушек, рабочих растворов с использованием средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации	
Исследование микроклимата: температура, относительная влажность	складские помещения, рабочие места
Измерение освещенности	рабочие места
Измерения шума и вибрации для объектов, размещенных в жилых зданиях и зданиях иного назначения	от работающего оборудования, в том числе вентиляционного
Исследование электромагнитных и иные видов излучения	рабочие места, при наличии источника физических факторов
Исследование воздуха рабочей зоны на содержание вредных веществ (для объектов использующих холодильное оборудование промышленного типа)	рабочие места

Приложение 2 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 30 декабря 2020 года
№ КР ДСМ-336/2020

Правила присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра

Сноска. Правила - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 23.02.2023 № 30 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра (далее - Правила) разработаны в соответствии с подпунктом 26) статьи 9 Кодекса Республики

Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" (далее - Закон) и определяют порядок присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра (далее - реестр).

2. В настоящих Правилах используются следующие понятия:

1) территориальное подразделение - территориальные подразделения Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан;

2) учетный номер – код, включающий вид деятельности и номер объекта производства пищевой продукции;

3) субъект производства - физическое или юридическое лицо, осуществляющее деятельность по производству пищевой продукции;

4) ведомство государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – ведомство) - Комитет санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.

3. Учетный номер объекту производства пищевой продукции выдается на весь период деятельности объекта производства пищевой продукции (далее – объект производства).

4. Присвоение учетного номера осуществляется в соответствии с кодом, включающим вид деятельности и номер объекта производства (далее – номер), согласно приложению 1 к настоящим Правилам.

Код, включающий вид деятельности, состоит из буквенного символа вида деятельности объекта производства.

Номер состоит из литературного кода области, города республиканского значения, столицы, порядковых номеров района (города областного значения) и объекта производства.

Порядковый номер объекта производства определяется согласно очередности регистрации заявления на присвоение учетного номера в территориальном подразделении.

5. Учетный номер присваивается территориальным подразделением.

6. Присвоение учетного номера осуществляется при соответствии объекта производства нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Глава 2. Порядок присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра

7. Государственная услуга "Присвоение учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (далее – государственная услуга) оказывается территориальными подразделениями Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан по месту нахождения объекта на соответствующей территории (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz (далее – портал).

Сноска. Пункт 7 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

8. Для получения подтверждения о присвоении учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, выдаваемое по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя или юридическое лицо (далее - услугополучатель) направляет услугодателю через портал документы согласно пункту 8 Перечня основных требований к оказанию государственной услуги "Присвоение учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (далее – Перечень), предусмотренного приложением 2 к настоящим Правилам.

Сноска. Пункт 8 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

9. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

10. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течении 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов, указанных в пункту 8 Перечня, проверяет полноту представленных документов.

Сведения о данных документа, удостоверяющего личность услугополучателя, о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, государственной

регистрации индивидуального предпринимателя услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства".

11. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в указанные сроки готовит мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления.

Мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее – ЭЦП) руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

12. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов, сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течении 2 (двух) рабочих дней рассматривает документы, указанные в пункту 8 Перечня, на соответствие требованиям настоящих Правил.

13. При соответствии представленных документов услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня с момента завершения процедур, предусмотренных пунктом 12 настоящих Правил, оформляет и выдает подтверждение о присвоении учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения по форме, согласно приложению 4 к настоящим Правилам.

При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление о предварительном решении услугополучателю одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее - АППК). Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает подтверждение о присвоении учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

Сноска. Пункт 13 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

14. При сбое информационной системы услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня уведомляет оператора информационно-коммуникационной инфраструктуры "электронного правительства".

Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

Ведомство направляет информацию о внесенных изменениях и (или) дополнениях в подзаконные нормативные правовые акты, определяющие порядок оказания государственной услуги, в организации, осуществляющие прием заявлений и выдачу результатов оказания государственной услуги, а также в Единый контакт-центр.

15. В случае изменений наименования и (или) места нахождения объекта производства, наименования и (или) места нахождения субъекта производства проводится повторная процедура присвоения учетного номера в соответствии с настоящими Правилами.

16. Жалоба на решения, действия (бездействие) услугодателя и (или) их работников по вопросам оказания государственных услуг подается на имя руководителя услугодателя.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес непосредственно оказывающего государственную услугу услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня ее регистрации.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.

При обращении через портал информацию о порядке обжалования получают по телефону единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.

Рассмотрение жалобы в досудебном порядке по вопросам оказания государственных услуг производится вышестоящим административным органом, уполномоченным органом по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг (далее – орган, рассматривающий жалобу).

Жалоба подается услугодателю, чье решение, действие (бездействие) обжалуется.

Услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня поступления жалобы направляет ее в административное дело в орган, рассматривающий жалобу.

При этом услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, вправе не направлять жалобу в орган, рассматривающий жалобу, если он в течение 3 (трех) рабочих дней примет решение либо иное административное действие, полностью удовлетворяющие требованиям, указанным в жалобе.

Если иное не предусмотрено законом, то обращение в суд допускается после обжалования в досудебном порядке.

Глава 3. Порядок ведения реестра присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

17. Реестр ведется ведомством по форме согласно приложению 5 к настоящим Правилам.

18. Ведомство на основании полученной копии подтверждения в течение 5 (пяти) рабочих дней вносит объект производства в реестр, размещаемый на интернет-ресурсе Ведомства: gov.egov.kz.

19. Территориальное подразделение на основании представленных субъектом производства сведений об изменении наименования и (или) места нахождения объекта производства, наименования и (или) места нахождения субъекта производства либо прекращения деятельности или ликвидации (далее - сведения), направляет письменную информацию в ведомство в течение пяти рабочих дней со дня получения сведений.

20. Изменения в реестр вносятся ведомством в течение 5 (пяти) рабочих дней на основании письменной информации, поступившей от территориального подразделения.

Приложение 1
к Правилам присвоения учетных
номеров объектам производства
пищевой продукции,
подлежащим государственному
контролю и надзору в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения,
и ведения их реестра

Коды видов деятельности объектов производства, для присвоения учетного номера

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

№	Вид деятельности	Код
1	Детские молочные кухни	A
2	Молокоперерабатывающие объекты	B
3	Мукомольные объекты	C
4	Мясоперерабатывающие объекты	D
5	Плодоперерабатывающие объекты	E
6	Птицеперерабатывающие объекты	F
7	Рыбоперерабатывающие объекты	G
8	Объекты по производству полуфабрикатов (мясных, рыбных, из мяса птиц, мучных)	H

9	Объекты по производству масложировой продукции	I
10	Объекты по производству кондитерских изделий	J
11	Объекты по производству макаронных изделий	K
12	Объекты по производству алкогольной продукции	L
13	Объекты по производству безалкогольной продукции, питьевой воды, расфасованной в емкости	M
14	Объекты по переработке сельскохозяйственной продукции растительного происхождения	N
15	Объекты по производству специализированных пищевых продуктов и иных групп пищевой продукции	O
16	Объекты по производству чипсов, сухариков, кукурузных палочек, казинаков, семечек, сухих завтраков, слайсов, сахарной ваты, поп-корна, жареных орехов	P
17	Объекты по производству пищевых концентратов и пищевых кислот	Q
18	Объекты по производству поваренной и йодированной соли	R
19	Объекты по производству сахара	S
20	Объекты по выпечке хлеба и хлебобулочных изделий	U
21	Объекты по производству крахмалопаточной продукции, крахмала	V
22	Другие	W

Литерный код области, города республиканского значения, столицы, порядковый номер района (города областного значения), для присвоения учетного номера объекту производства

№	код	Наименование
1	01	город Астана
2	0101	Алматинский
3	0102	Байконурский
4	0103	Есильский
5	0104	Сарыаркинский

6	0105	Нуринский
7	0106	Сарайшык
8	02	город Алматы
9	0201	Алатауский
10	0202	Алмалинский
11	0203	Ауэзовский
12	0204	Бостандыкский
13	0205	Жетысуский
14	0206	Медеуский
15	0207	Наурызбайский
16	0208	Турксибский
17	03	Акмолинская область
18	0301	Аккольский
19	0302	Аршалынский
20	0303	Астраханский
21	0304	Атбасарский
22	0305	Буландынский
23	0306	город Кокшетау
24	0307	город Степногорск
25	0308	Егиндыкольский
26	0309	Биржан-сал
27	0310	Ерейментауский
28	0311	Есильский
29	0312	Жаксынский
30	0313	Жаркаинский
31	0314	Зерендинский
32	0315	Коргалжинский
33	0316	Сандыктауский
34	0317	Целиноградский
35	0318	Шортандинский
36	0319	Бурабайский
37	0320	город Косцы
38	04	Актюбинская область
39	0401	Айтекебийский
40	0402	Алгинский
41	0403	Байганинский
42	0404	Иргизский
43	0405	Каргалинский
44	0406	Мартукский
45	0407	Мугалжарский
46	0408	Темирский
47	0409	Уилский

48	0410	Кобдинский
49	0411	Хромтауский
50	0412	Шалкарский
51	0413	район Астана города Актобе
52	0414	район Алматы города Актобе
53	05	Алматинская область
54	0501	Балхашский
55	0502	Енбекшиказахский
56	0503	Жамбылский
57	0504	Илийский
58	0505	Карасайский
59	0506	Райымбекский
60	0507	Кегенский
61	0508	Талгарский
62	0509	Уйгурский
63	0510	город Конаев
64	06	Атырауская область
65	0601	город Атырау
66	0602	Жылдызский
67	0603	Индерский
68	0604	Исатайский
69	0605	Кзылкогинский
70	0606	Курмангазинский
71	0607	Макатский
72	0608	Махамбетский
73	07	Западно-Казахстанская область
74	0701	Акжайский
75	0702	Бокейординский
76	0703	Бурлинский
77	0704	Жанғалинский
78	0705	Жанибекский
79	0706	Байтерекский
80	0707	Казталовский
81	0708	Каратобинский
82	0709	Сырымский
83	0710	Таскалинский
84	0711	Теректинский
85	0712	Чингирлауский
86	0713	город Уральск
87	08	Жамбылская область
88	0801	Байзакский

89	0802	Жамбылский
90	0803	Жуалынский
91	0804	Кордайский
92	0805	Меркенский
93	0806	Мойынкумский
94	0807	Район Т. Рыскулова
95	0808	Сарыуский
96	0809	Таласский
97	0810	Шуский
98	0811	город Тараз
99	09	Карагандинская область
100	0901	Абайский
101	0902	Актогайский
102	0903	Бухар-Жырауский
103	0904	Каркаралинский
104	0905	Нуринский
105	0906	Осакаровский
106	0907	Шетский
107	0908	город Балхаш
108	0909	город Приозерск
109	0910	город Сарань
110	0911	город Темиртау
111	0912	город Шахтинск
112	0913	район Казыбек би города Караганда
113	0914	район Алихан Бокейхана города Караганда
114	10	Костанайская область
115	1001	Алтынсаринский
116	1002	Амангельдинский
117	1003	Аулиекольский
118	1004	Денисовский
119	1005	Жангельдинский
120	1006	Житикаринский
121	1007	Камыстынский
122	1008	Карабалынский
123	1009	Карасуский
124	1010	Костанайский
125	1011	Мендыкаринский
126	1012	Наурзумский
127	1013	Сарыкольский
128	1014	Беймбета Майлина

129	1015	Узункольский
130	1016	Федоровский
131	1017	город Костанай
132	1018	город Аркалык
133	1019	город Лисаковск
134	1020	город Рудный
135	11	Кызылординская область
136	1101	Аральский
137	1102	Казалинский
138	1103	Кармакшинский
139	1104	Жалагашский
140	1105	Сырдарынский
141	1106	Шиелийский
142	1107	Жанакорганский
143	1108	город Кызылорда
144	12	Мангистауская область
145	1201	Бейнеуский
146	1202	Каракиянский
147	1203	Мангистауский
148	1204	Тупкараганский
149	1205	город Актау
150	1206	город Жанаозен
151	1207	Мунайлинский
152	13	Туркестанская область
153	1301	Сауранский
154	1302	Байдибекский
155	1303	Жетысайский
156	1304	Келесский
157	1305	Казыгуртский
158	1306	Мактааральский
159	1307	Ордабасынский
160	1308	Отырарский
161	1309	Сайрамский
162	1310	Сарыагашский
163	1311	Сузакский
164	1312	Толебийский
165	1313	Тюлкубасский
166	1314	Шардаринский
167	1315	город Арыс
168	1316	город Туркестан
169	1317	город Кентау
170	14	Павлодарская область

171	1401	город Павлодар
172	1402	город Аксу
173	1403	город Экибастуз
174	1404	Актогайский
175	1405	Баянаульский
176	1406	Железинский
177	1407	Иртышский
178	1408	Теренкольский
179	1409	Аккулинский
180	1410	Майский
181	1411	Павлодарский
182	1412	Успенский
183	1413	Щербактинский
184	15	Северо-Казахстанская область
185	1501	Айыртауский
186	1502	Акжарский
187	1503	Аккайынский
188	1504	Есильский
189	1505	Жамбылский
190	1506	М. Жумабаева
191	1507	Кызылжарский
192	1508	Мамлютский
193	1509	ГОРОД Мусрепова
194	1510	Тайыншинский
195	1511	Тимирязевский
196	1512	Уалихановский
197	1513	Шал акына
198	1514	город Петропавловск
199	16	Восточно-Казахстанская область
200	1601	город Усть-Каменогорск
201	1602	Самарский
202	1603	Шемонаихинский
203	1604	Курчумский
204	1605	Маркакольский
205	1606	Тарбагатайский
206	1607	Уланский
207	1608	Алтайский
208	1609	Зайсанский
209	1610	Катон-Карагайский
210	1611	Нарымский
211	1612	Глубоковский

212	1613	город Риддер
213	17	город Шымкент
214	1701	Абайский
215	1702	Аль-Фарабийский
216	1703	Енбекшинский
217	1704	Каратауский
218	1705	Туранский
219	18	Абайская область
220	1801	город Семей
221	1802	город Курчатов
222	1803	Абайский
223	1804	Аягозский
224	1805	Бескарагайский
225	1806	Бородулихинский
226	1807	Жарминский
227	1808	Кокпектинский
228	1809	Урджарский
229	1810	Маканчинский
230	1811	Аксуатский
231	1812	Жана Семейский
232	19	Область Жетісу
233	1901	Аксуский
234	1902	Алакольский
235	1903	Ескельдинский
236	1904	Каратальский
237	1905	Кербулакский
238	1906	Коксуский
239	1907	Панфиловский
240	1908	Саркандский
241	1909	город Талдыкорган
242	1910	город Текели
243	20	Область Ұлытау
244	2001	Жанааркинский
245	2002	Ұлытауский
246	2003	город Жезказган
247	2004	город Каражал
248	2005	город Сатпаев

Примечание:

Учетный номер состоит из символов и имеет следующую структуру:
 первый символ – литературный код области
 (города республиканского значения, столицы);

второй символ – порядковый номер района (города областного значения);
третий символ – код вида деятельности объекта производства;
четвертый символ – порядковый номер объекта производства.

Пример: 01.0104.О.210

01 – литературный код области (города республиканского значения, столицы);

0104 – порядковый номер района (города областного значения);

О – вид деятельности объекта производства;

210 – порядковый номер объекта производства.

Приложение 2

к Правилам присвоения учетных
номеров объектам производства
пищевой продукции,
подлежащим государственному
контролю и надзору в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения,
и ведения их реестра

Сноска. Приложение 2 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Перечень основных требований к оказанию государственной услуги "Присвоение учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения"

1	Наименование услугодателя	Территориальные подразделения Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель)
2	Способы предоставления государственной услуги	через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz (далее – портал)
3	Срок оказания государственной услуги	5 (пять) рабочих дней
4	Форма оказания государственной услуги	электронная (частично автоматизированная)
5	Результат оказания государственной услуги	подтверждение о присвоении учетного номера объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.
	Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и	

6	способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается бесплатно.
7	График работы услугодателя и объектов информации	<p>График работы:</p> <p>1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан.</p> <p>2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудовому кодексу Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем.</p>
8	Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги	<ul style="list-style-type: none"> - заявление в форме электронного документа, удостоверенного ЭЦП услугополучателя, согласно приложению 3 настоящих Правил; - электронная копия перечня производимой пищевой продукции; - электронная копия санитарно-эпидемиологического заключения о соответствии объекта высокой эпидемической значимости нормативным правовым актам в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее - санитарно-эпидемиологическое заключение) и (или) уведомления о начале деятельности (эксплуатации) объекта незначительной эпидемической значимости (далее - уведомление). <p>Сведения о санитарно-эпидемиологическом заключении и об уведомлении услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через</p>

	<p>шлюз "электронного правительства".</p>
9	<p>Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан</p> <p>1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;</p> <p>2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленными настоящими Правилами;</p> <p>3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги;</p> <p>4) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги.</p> <p>5) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите", на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги.</p>
	<p>1. Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2. Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3. Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания</p>

10	<p>Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме</p> <p>государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p> <p>4. При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p> <p>5. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.</p> <p>Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777.</p>
----	---

Приложение 3

к Правилам присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции, подлежащим государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, и ведения их реестра

Форма

фамилия, имя, отчество
(при наличии) руководителя

наименование государственного органа

от _____
фамилия, имя, отчество
(при наличии) заявителя

индивидуальный
идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Сноска. Приложение 3 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 18.03.2025 № 23 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Прошу Вас присвоить учетный номер объекту производства пищевой продукции, подлежащего государственному контролю и надзору в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения

(наименование объекта)

расположенного по адресу:

(район, улица, дом, квартира)

Вид деятельности

Номер санитарно-эпидемиологического заключения/ уведомления

Дата выдачи санитарно-эпидемиологического заключения/уведомления

Приложение:

Даю согласие на сбор и обработку моих персональных данных ограниченного доступа, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, предусмотренных пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите".

Подпись число, месяц, год

Приложение 4
к Правилам присвоения учетных
номеров объектам производства
пищевой продукции,
подлежащим государственному
контролю и надзору в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения,
и ведения их реестра
Нысан/Форма

**Халықтың санитариялық-эпидемиологиялық саламаттылығы саласындағы
мемлекеттік санитариялық-эпидемиологиялық бақылауға және қадағалауға жататын
тамақ өнімін өндіру объектісіне есептік нөмір беру туралы растау/
Подтверждение о присвоении учетного номера объекту производства пищевой
продукции, подлежащего государственному контролю и надзору
в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения**

Осы растау/Настоящее подтверждение выдано

(жеке тұлғаның фамилиясы, аты, әкесінің аты (болған кезде), занды

тұлғаның аты / фамилия, имя, отчество (при наличии)
физического лица, _____
наименование юридического лица

бойынша қызметті жүзеге асыруши/осуществляющему деятельность по
(қызмет түрін көрсету/указать вид деятельности)

тамақ өнімін өндіру (дайындау) объектісіне (атауын көрсету)/объект производства
(изготовления) пищевой продукции (указать наименование)

мекенжайы бойынша орналасқан (мекенжайын көрсету)/
расположенного

по адресу
(указать адрес)

20 ____ жылғы "___" ____ № ____ есептік нөмір берілгендігі жөнінде берілді/
в том, что присвоен учетный номер ____ от "___" ____ 20 ____ года.

Басшы/Руководитель _____
(тегі аты, әкесінің аты (болған кезде)/
фамилия, (қолы /подпись) имя, отчество (при наличии))
Мөрдің орны/Место печати "___" ____ 20 ____ ж.г.

Приложение 5
к Правилам присвоения учетных
номеров объектам производства
пищевой продукции,
подлежащим государственному
контролю и надзору в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения,
и ведения их реестра
Форма

Реестр учетных номеров объектов производства

№ п/п	Наименование объекта производства	Наименование физического лица / юридического лица	Местонахождение объекта производства	Учетный номер объекта производства (изготовления) пищевой продукции	Дата выдачи	Иные сведения*
1	2	3	4	5	6	7

Примечание: * указываются сведения об изменении наименования и (или) места нахождения объекта производства, наименования и (или) места нахождения субъекта производства, о прекращении деятельности или ликвидации субъекта производства.

Приложение 3 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 30 декабря 2020 года
№ КР ДСМ-336/2020

Правила государственной регистрации продукции, определяемой нормативными правовыми актами Евразийского экономического союза

Сноска. Правила - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 23.02.2023 № 30 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила государственной регистрации продукции, определяемой нормативными правовыми актами Евразийского экономического союза (далее – Правила) разработаны в соответствии с пунктом 1 статьи 22 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" и подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" (далее – Закон) и определяют порядок выдачи свидетельства о государственной регистрации продукции, определяемой нормативными правовыми актами Евразийского экономического союза и его возобновления действия, переоформления, прекращения действия.

2. Государственную регистрацию продукции осуществляет ведомство государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее – ведомство).

3. В настоящих Правилах используются следующие основные понятия:

1) протокол исследований (испытаний) – документ, содержащий необходимые сведения об исследованиях (испытаниях) подконтрольного товара, применяемых методиках, средствах и условиях исследований (испытаний), их результатах, оформленный в установленном порядке;

2) свидетельство о государственной регистрации продукции – документ, подтверждающий безопасность продукции (товаров), удостоверяющий соответствие продукции (товаров) ТР ЕАЭС и (или) ЕСЭГТ и выдаваемый государственным органом в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения по единой форме;

3) государственная регистрация – процедура оценки соответствия продукции Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 года № 299 (далее – ЕСЭГТ)

или требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза (далее – ТР ЕАЭС).

4. Государственная регистрация с выдачей свидетельства о государственной регистрации продукции осуществляется на этапе ее постановки к производству на территории Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), продукции, впервые ввозимой на территорию ЕАЭС – до ее ввоза на территорию ЕАЭС.

5. Государственной регистрации продукции подлежит продукция, определяемая решениями ЕАЭС, в порядке, определяемом государственным органом в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Глава 2. Порядок выдачи возобновления действия, переоформления, прекращения действия свидетельства о государственной регистрации продукции

6. Государственная услуга "Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции" (далее – государственная услуга) оказывается Комитетом санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz (далее – портал).

Сноска. Пункт 6 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

7. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги "Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции" (далее – Перечень) приведен в приложении 1 к настоящим Правилам.

Для получения свидетельства о государственной регистрации продукции, выдаваемое по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам юридическое лицо, зарегистрированное на территории государства-члена ЕАЭС в соответствии с его законодательством или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом (далее – услугополучатель), направляет через портал документы согласно пункту 8 Перечня.

Срок действия протокола исследований (испытаний) и измерений продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, составляет 1 год.

Сноска. Пункт 7 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

8. Переоформление свидетельства о государственной регистрации продукции (приложения к нему) без проведения дополнительных или повторных исследований (испытаний) и измерений осуществляется в следующих случаях:

1) выявления в свидетельстве о государственной регистрации продукции (приложении к нему) ошибок (опечаток);

2) изменения организационно-правовой формы, наименования, места нахождения (адреса юридического лица) заявителя либо изготовителя (производителя);

3) принятия нормативного правового акта, устанавливающего требования к продукции, при условии, что принятие такого акта не влечет за собой внесения изменений в показатели гигиенической безопасности, состав продукции, область ее применения;

4) необходимости дополнения сведениями, указывающими дополнительные формы и объемы продукции, видов потребительской упаковки, товарных знаков, которые не касаются показателей безопасности продукции, а также сведениями о показаниях (противопоказаниях) к применению отдельными группами населения определенных видов продукции и сведениями, не имеющими гигиенического значения.

При переоформлении свидетельства о государственной регистрации продукции (приложения к нему) услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление, по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам и ранее выданное свидетельство о государственной регистрации продукции (электронная копия).

Сноска. Пункт 8 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

9. При изменении организационно-правовой формы, наименования и юридического адреса изготовителя (производителя) продукции либо заявителя дополнительно предоставляется подтверждающий документ о соответствующих изменениях от уполномоченного органа.

Сноска. Пункт 9 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

10. Переводы документов изготовителя (производителя) на иностранных языках предоставляются с переводом на казахский или русский языки, заверенные в соответствии с Законом Республики Казахстан года "О нотариате", при этом информация маркировки упаковки (укупорочных средств) должна быть изложена на казахском и на русском языках.

11. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

12. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

13. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течении 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов, указанных в пункте 8 Перечня, проверяет полноту представленных документов.

14. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения в сроки указанные в пункте 13 настоящих Правил отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее – ЭЦП) руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

Сноска. Пункт 14 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

15. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов, указанных в пункте 8 Перечня сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя в течении 6 (шести) рабочих дней без выезда на объект проводит санитарно-эпидемиологическую экспертизу на соответствие продукции (товаров) требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, ТР ЕАЭС и (или) ЕСЭГТ.

16. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя после проведения санитарно-эпидемиологической экспертизы на соответствие продукции (товаров) требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, ТР ЕАЭС и (или) ЕСЭГТ, указанных в пункте 8 Перечня при положительном заключении в течении 2 (двух) рабочих дней оформляет и выдает свидетельство о государственной регистрации продукции по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам.

17. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее – АППК).

Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает свидетельство о государственной регистрации продукции либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

Сноска. Пункт 17 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

18. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

19. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

20. В случае сбоя информационной системы услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня уведомляет оператора информационно-коммуникационной инфраструктуры "электронного правительства".

Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

Услугодатель направляет информацию о внесенных изменениях и (или) дополнениях в подзаконные нормативные правовые акты, определяющие порядок оказания государственной услуги, в организации, осуществляющие прием заявлений и выдачу результатов оказания государственной услуги, а также в Единый контакт-центр

21. При оформлении свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов), такое свидетельство действует с даты его выдачи в течение 5 (пяти) лет (если иное не предусмотрено техническим регламентом).

22. Действие свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента, распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных проб (образцов) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения.

23. В течении срока действия свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента, в отношении продукции, выпущенной в обращение на таможенной территории ЕАЭС допускается реализация такой продукции до конца сроков ее годности (хранения), предусмотренных изготовителем (если иное не предусмотрено техническим регламентом).

При оформлении свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции ЕСЭГТ, свидетельство действует с даты его выдачи в течение всего периода изготовления продукции или ввоза продукции на

таможенную территорию ЕАЭС и до полной реализации продукции, находящейся в обращении на таможенной территории ЕАЭС (с учетом предусмотренных изготовителем сроков ее годности (хранения)).

24. При оформлении свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента Единый знак обращения продукции на рынке ЕАЭС указывается, а в случае оформления свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции ЕСЭГТ не указывается.

Сноска. Пункт 24 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

25. При получении информации от заявителя о прекращении ввоза и (или) изготовления продукции ведомством государственного органа принимается решение о прекращении действия свидетельства о государственной регистрации продукции.

26. Ведомство государственного органа в течении 15 (пятнадцати) рабочих дней принимает решение о прекращении действия свидетельства о государственной регистрации продукции с последующим аннулированием свидетельства и исключением сведений о продукции из Единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции.

Для принятия решения о прекращении действия свидетельства о государственной регистрации продукции услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам и копию ранее выданного свидетельства о государственной регистрации продукции" (электронная копия).

Сноска. Пункт 26 с изменением, внесенным приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

27. Решение о приостановлении или прекращении действия свидетельства о государственной регистрации продукции принимается уполномоченным органом в следующих случаях:

несоответствие продукции установленным требованиям;

получение информации от заявителя о прекращении ввоза и (или) изготовления продукции;

получение информации, подтверждающей недостоверность представленных заявителем при государственной регистрации данных.

Глава 3. Порядок обжалования решений, действий (бездействия) услугодателей и (или) их должностных лиц по вопросам оказания государственных услуг

28. Жалоба на решения, действия (бездействие) услугодателя и (или) их работников по вопросам оказания государственных услуг подается на имя руководителя услугодателя.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес непосредственно оказывающего государственную услугу услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня ее регистрации.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.

При обращении через портал информацию о порядке обжалования получают по телефону единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.

Рассмотрение жалобы в досудебном порядке по вопросам оказания государственных услуг производится вышестоящим административным органом, уполномоченным органом по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг (далее – орган, рассматривающий жалобу).

Жалоба подается услугодателю, чье решение, действие (бездействие) обжалуется.

Услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня поступления жалобы направляет ее в административное дело в орган, рассматривающий жалобу.

При этом услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, вправе не направлять жалобу в орган, рассматривающий жалобу, если он в течение 3 (трех) рабочих дней примет решение либо иное административное действие, полностью удовлетворяющие требованиям, указанным в жалобе.

Если иное не предусмотрено законом, то обращение в суд допускается после обжалования в досудебном порядке.

Приложение 1
к Правилам государственной
регистрации продукции,
определенной нормативными
правовыми актами Евразийского
экономического союза

Перечень основных требований к оказанию государственной услуги "Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции"

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Наименование государственной услуги:

"Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции".

Наименование подвидов государственной услуги:

"Получение свидетельства о государственной регистрации продукции для продукции, изготавливаемой на таможенной территории Евразийского экономического союза";
 "Получение свидетельства о государственной регистрации продукции для продукции, изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза";
 "Прекращение действия свидетельства о государственной регистрации продукции";
 "Переоформление свидетельства о государственной регистрации продукции";
 "Возобновление действия свидетельства о государственной регистрации продукции"

1	Наименование услугодателя	К о м и т е т санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель)
2	Способы предоставления государственной услуги	По всем подвидам: веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz (далее – портал)
3	Срок оказания государственной услуги	По всем подвидам: через портал - 13 (тринадцать) рабочих дней
4	Форма оказания государственной услуги	По всем подвидам: электронная (частично автоматизированная)
5	Результат оказания государственной услуги	Свидетельство о государственной регистрации продукции, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги
6	Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается бесплатно
7	График работы услугодателя и объектов информации	График работы: 1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан; 2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан, прием заявлений и

	<p>выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем</p>
	<p>Для выдачи свидетельства по подвидам:</p> <p>для получения через портал: заявление по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правил, для продукции, изготавливаемой на таможенной территории ЕАЭС (за исключением парфюмерно-косметической продукции):</p> <p>1) электронные копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция, заверенные изготовителем (производителем):</p> <p>стандарта либо стандарта организации, либо техническое условие;</p> <p>технологической инструкции;</p> <p>рецептуры или сведения о составе;</p> <p>электронная копия письменного уведомления изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается.</p> <p>В качестве уведомления принимаются:</p> <p>электронные копии сертификата качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, заверенные изготовителем (производителем) или письмо изготовителя (предоставляется один из перечисленных документов);</p> <p>2) электронная копия документа изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, рекомендация) (один из перечисленных документов) либо его копия, заверенная заявителем;</p> <p>3) электронная копия этикеток (упаковки) продукции или их макетов, заверенные заявителем;</p> <p>4) электронная копия акта отбора образцов (проб), выданный</p>

лабораториями (центрами) аккредитованными (аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации) и внесенных в Единый Реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) ЕАЭС (заверенная печатью лаборатории); 5) электронные копии протоколов исследований (испытаний), выданные аккредитованными испытательными лабораториями (центрами), включенными в Единый Реестр органов по оценке соответствия ЕАЭС; 6) электронная копия научного отчета, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере; 7) электронная копия экспертного заключения, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере; 8) электронная копия бальнеологического заключения на использование природных минеральных вод выданный научными центрами курортологии (в случае государственной регистрации минеральных вод). Для продукции, изготавливаемой вне таможенной территории ЕАЭС (за исключением парфюмерно-косметической продукции): 1) электронные копии документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция, заверенные изготовителем (производителем): международный стандарт или стандарт иностранного государства или технические условия; спецификация или паспорт безопасности;

Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги

технологические инструкции; рецептуры или сведения о составе; 2) электронная копия документа изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, рекомендация) (предоставляется один из перечисленных документов) на казахском и русском языках, заверенная заявителем; 3) электронная копия письменного уведомления изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается.

В качестве уведомления принимаются: копии сертификата качества, удостоверения о качестве, сертификата свободной продажи, заверенный изготовителем продукции, копия письма изготовителя продукции (предоставляется один из перечисленных документов);

4) электронные копии этикеток (упаковки) продукции или их макетов на казахском и русском языках, заверенные заявителем;

5) электронная копия документа, выданного компетентным органом здравоохранения (другим органом) государства, в котором изготовлено дезинфицирующее (дезинфекционное) средство, подтверждающего безопасность и разрешающего свободное обращение продукции на территории государства изготовителя, заверенная изготовителем продукции или документы изготовителя продукции, подтверждающие отсутствие необходимости оформления такого документа (в случае государственной регистрации дезинфицирующих (дезинфекционных) средств);

6) электронная копия протокола исследований (испытаний), выданные аккредитованными

испытательными лабораториями (центрами), включенными в единый реестр органов по оценке соответствия ЕАЭС;

7) электронная копия научного отчета, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;

8) электронная копия экспертного заключения, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;

9) электронная копия бальнеологического заключения на использование природных минеральных вод выданная научными центрами курортологии (в случае государственной регистрации минеральных вод);

10) электронная копия документов, подтверждающих ввоз продукции на таможенную территорию ЕАЭС (сведения о сопроводительном письме от изготовителя продукции или почтовых отправлениях, а также копии товаросопроводительных документов принимаются без отметки "Ввоз разрешен").

Для выдачи свидетельств на парфюмерно-косметическую продукцию:

1) электронная копия документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (технические документы и/или перечень ингредиентов, с указанием концентрации ингредиентов), приведенных в приложениях 2-5 Технического регламента Таможенного союза "О безопасности парфюмерно-косметической продукции" (ТР ТС 009/2011), утвержденного решением Комиссии таможенного союза от 23 сентября 2011 года № 799 (

- далее - ТР ТС 009/2011), заверенные заявителем;
- 2) электронная копия письменного уведомления изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается. В качестве уведомления принимается удостоверение качества изготовителя на продукцию, заверенное изготовителем, или письмо изготовителя;
 - 3) электронная копия документов, содержащие органолептические и физико-химические показатели продукции, заверенные заявителем;
 - 4) электронная копия сведений о наноматериале, включая его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства (в случае использования изготовителем в составе продукции наноматериалов);
 - 5) электронные копии этикеток (упаковки) продукции или их макетов на казахском и русском языках, заверенные заявителем;
 - 6) электронная копия аннотации, содержащую заявленные потребительские свойства (если изготовитель заявляет их в маркировке продукции), особые меры предосторожности (при необходимости) при применении продукции и сведения о способах, отсутствие которых может привести к неправильному использованию потребителем (или инструкция по применению);
 - 7) электронные копии протоколов исследований (испытаний) или актов гигиенических экспертиз, или научные отчеты, или экспертные заключения, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре);
 - 8) электронные копии документов изготовителя о соответствии производства (письменное уведомление изготовителя о

соответствии производства требованиям технического регламента, или декларация (заявление или письменное уведомление) изготовителя о соблюдении принципов GMP, или сертификат соответствия системы менеджмента качества, или сертификат соответствия производства парфюмерно-косметической продукции принципам надлежащей производственной практики (GMP));

9) электронные копии документов, подтверждающие потребительские свойства, заявленные в маркировке потребительской тары (анти микробное действие, от морщин, SPF-фактор, противокариозное, противовоспалительное действие средств гигиены полости рта и т.д.), заверенные заявителем. Заявления в отношении потребительских свойств парфюмерно-косметической продукции должны быть обоснованы с учетом общих критериев, приведенных в ТР ТС 009/2011

1) несоответствия продукции техническим регламентам и (или) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам и техническому регламенту Евразийского экономического союза;

2) отсутствия прав, предусмотренных решением Евразийского экономического союза или законодательством Республики Казахстан, на осуществление государственной регистрации, а также оснований оформления и выдачи свидетельства о государственной регистрации продукции;

3) невозможности установления требований безопасности в отношении продукции и условий ее изготовления и оборота, а

Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан

также отсутствия методик определения и измерения в продукции и среде обитания опасных факторов такой продукции;

4) наличия обоснованной информации, полученной в рамках присоединения государства-члена к международным конвенциям и договорам, о случаях вредного воздействия продукции на здоровье человека и среду обитания при изготовлении, обороте и употреблении (использовании) продукции;

5) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;

6) отрицательный ответ уполномоченного государственного органа на запрос о согласовании, который требуется для оказания государственной услуги, а также отрицательное заключение экспертизы, исследования либо проверки;

7) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленным нормативными правовыми актами Республики Казахстан;

8) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги;

9) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен

	<p>специального права, связанного с получением государственной услуги;</p> <p>10) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите", на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги</p>
10	<p>Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме</p> <p>1) Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2) Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3) Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p> <p>4) При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p> <p>5) Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.</p> <p>Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777</p>

Приложение 2
к Правилам государственной
регистрации продукции,
определенной нормативными
правовыми актами Евразийского
экономического союза
форма

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)

ERIC

СВИДЕТЕЛЬСТВО

о государственной регистрации продукции № _____ от "___" ___ г.

Продукция _____

Изготовитель _____

Заявитель _____

Соответствует _____

Свидетельство выдано на основании _____

Срок действия _____

М. П. _____

(должность руководителя (подпись) (Ф. И. О.) (уполномоченного лица)

уполномоченного органа государства – члена Евразийского экономического союза)

№ _____

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)

ПРИЛОЖЕНИЕ

к свидетельству о государственной регистрации продукции

№ _____ от " ____ " _____ г.

М. П. _____

(должность руководителя (подпись) (Ф. И. О.) (уполномоченного лица)
уполномоченного органа государства – члена Евразийского экономического союза)
Страница _____ из _____ № _____

Приложение 3
к Правилам государственной
регистрации продукции,
определенной нормативными
правовыми актами Евразийского
экономического союза
Форма

наименование
государственного органа

от ФИО заявителя

№ документа
удостоверяющего личность

наименование организации
юридического лица

адрес, контактный телефон

индивидуальный
идентификационный номер/
бизнес-идентификационный
номер

Заявление

Сноска. Приложение 3 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Прошу Вас провести государственную регистрацию (переоформление, прекращение
,
возобновление действия свидетельства о государственной регистрации продукции)

(наименование продукции, основание и причина*)

Согласен на сбор и обработку моих персональных данных ограниченного доступа,
составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных
системах, предусмотренных пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан
"О персональных данных и их защите".

Приложение (копии документов): 1. 2.

Подпись, число, месяц, год

*Причина заполняется при переоформлении или прекращении

Приложение 4
к Правилам государственной
регистрации продукции,
определенной нормативными
правовыми актами Евразийского
экономического союза
форма

(фамилия, имя, отчество
(при его наличии) (далее – ФИО)

(адрес услугополучателя)

Расписка об отказе в приеме заявления

Руководствуясь пунктом 2 статьи 20 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах", отдел №_____ филиала Государственной корпорации "Правительство для граждан" (указать адрес) отказывает в приеме заявления на оказание государственной услуги ввиду представления Вами неполного пакета документов согласно перечню основных требований к оказанию государственной услуги "Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции", а именно: Наименование отсутствующих документов:

1. _____
2. _____

Настоящая расписка составлена в 2 экземплярах, по одному для каждой стороны.

ФИО (работник Государственной корпорации) (подпись)

Получил: _____

ФИО услугополучателя (подпись)

Дата: "___" _____ 20__ год

Приложение 4 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 30 декабря 2020 года
№ КР ДСМ-336/2020

**Правила выдачи, возобновления действия, переоформления, прекращения действия
разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним**

Сноска. Приложение 4 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 03.11.2022 № КР ДСМ-126 (порядок введения в действие см. п.4).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие правила выдачи, возобновления действия, переоформления, прекращения действия разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним (далее – правила) разработаны в соответствии с подпунктом 40-4) статьи 9 и статьи 21 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" (далее – Кодекс) и с подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" (далее – Закон) и определяют порядок выдачи, возобновления действия, переоформления, прекращения действия разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним.

2. В настоящих правилах используются следующие понятия:

1) патогенный биологический агент – микроорганизмы, яды биологического и растительного происхождения (токсины), гельминты, нематоды, способные вызывать инфекционный и (или) паразитарный процесс в организме человека, животного или растения;

2) обращение с патогенными биологическими агентами – процессы (стадии) работы с патогенными биологическими агентами, непосредственно направленные на выделение (обнаружение), разработку (создание), производство (изготовление), оборот (в том числе ввоз (вывоз), хранение, транспортировку) патогенных биологических агентов в целях их исследования, уничтожения и (или) разработки иммунобиологических препаратов;

3) режимная комиссия – комиссия, осуществляющая контроль за соблюдением требований в области биологической безопасности в целях выдачи разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложение к нему.

Глава 2. Порядок выдачи разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему

3. Государственная услуга "Выдача разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему" (далее – государственная услуга) оказывается территориальными департаментами Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz, www.elicense.kz (далее – портал).

4. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги, включающий характеристики процесса, форму, содержание и результат оказания государственной услуги, а также иные сведения с учетом особенностей предоставления государственной услуги приведены в перечне основных требований к оказанию государственной услуги "Выдача разрешения на обращение с патогенными

биологическими агентами и приложения к нему" (далее - Перечень) согласно приложению 1 к настоящим правилам.

Для получения разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему (далее – разрешение) юридическое лицо или его филиал (далее – услугополучатель), направляет услугодателю через портал заявление по форме, предусмотренной приложением 2 к настоящим правилам и документы и сведения, согласно пункту 8 Перечня. Услугополучателю в "личный кабинет" через портал направляется статус о принятии запроса на государственную услугу, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги.

5. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

6. Услугодатель из соответствующих государственных информационных систем, через шлюз "электронного правительства" (далее – ШЭП) и из сервиса цифровых документов получает сведения о наличии санитарно-эпидемиологического заключения на объект высокой эпидемической значимости, в котором услугополучателем планируется осуществлять обращение с патогенными биологическими агентами (при наличии в ШЭП).

7. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя (член режимной комиссии) в течении 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов и сведений, указанных в пункте 8 Перечня, проверяет полноту представленных документов и сведений.

8. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения (член режимной комиссии) в сроки, указанные в пункте 7 настоящих Правил отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный ЭЦП руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

Сноска. Пункт 8 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

9. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов и сведений, сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя (член режимной комиссии) с привлечением профильных членов режимной комиссии в течении 6 (шести) рабочих дней осуществляет обследование объекта на соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к осуществлению обращения с

патогенными биологическими агентами, утвержденным приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 28 октября 2022 года № КР ДСМ-121 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30393), по результатам которого оформляется акт санитарно-эпидемиологического обследования объекта по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Сноска. Пункт 9 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

10. Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя (член режимной комиссии) в течении 1 (одного) рабочего дня с момента проведения процедуры, предусмотренной пунктом 9 настоящих правил, формирует документы и сведения, представленные согласно пункту 8 Перечня, а также акт, предусмотренный пунктом 9 настоящих правил, направляет их членам режимной комиссии для вынесения заключения.

11. Режимная комиссия в течении 2 (двух) рабочих дней с момента поступления документов и сведений, указанных в пункте 10 настоящих правил, выносит заключение, предусмотренное Положением о комиссии по контролю за соблюдением требований в области биологической безопасности (режимная комиссия), утвержденным приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2022 года № КР ДСМ-119 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30270).

12. При положительном заключении режимной комиссии услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня оформляет и выдает разрешение по форме, согласно приложению 4 к настоящим правилам.

13. Основанием для выдачи разрешения является соответствие услугополучателя квалификационным требованиям.

14. Исключен приказом Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

15. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее – АППК). Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания

государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает разрешение либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

Сноска. Пункт 15 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

16. При сбое информационной системы услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня уведомляет оператора информационно-коммуникационной инфраструктуры "электронного правительства".

Услугодатель обеспечивает внесение данных о стадии оказания государственной услуги в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

17. Жалоба на решения, действия (бездействие) услугодателя и (или) их работников по вопросам оказания государственных услуг подается на имя руководителя услугодателя.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес непосредственно оказывающего государственную услугу услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня ее регистрации.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.

При обращении через портал информацию о порядке обжалования получают по телефону единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.

Рассмотрение жалобы в досудебном порядке по вопросам оказания государственных услуг производится вышестоящим административным органом, уполномоченным органом по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг (далее – орган, рассматривающий жалобу).

Жалоба подается услугодателю, чье решение, действие (бездействие) обжалуется.

Услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня поступления жалобы направляет ее в административное дело в орган, рассматривающий жалобу.

При этом услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, вправе не направлять жалобу в орган, рассматривающий жалобу, если он в течение 3 (трех) рабочих дней примет решение либо иное административное действие, полностью удовлетворяющие требованиям, указанным в жалобе.

Если иное не предусмотрено законом, то обращение в суд допускается после обжалования в досудебном порядке.

Глава 3. Порядок возобновления действия, переоформления, прекращения действия разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним

18. Основанием для приостановления действия разрешения является нарушение квалификационных требований, предъявляемых к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами, повлекшее причинение вреда здоровью человека, если это действие (бездействие) не содержит признаков уголовно наказуемого деяния.

19. Приостановление действия разрешения осуществляется по вступившему в силу решению суда в порядке, предусмотренном Кодексом Республики Казахстан "Об административных правонарушениях" (далее – КоАП).

Срок приостановления действия разрешения не может быть менее одного и более шести месяцев.

20. При вступлении в силу решения суда о приостановлении разрешения, услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня с даты получения решения суда направляет его в государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

21. Услугодатель в течении 3 (трех) рабочих дней с даты поступления уведомления вносит сведения о приостановлении действия разрешения на срок, указанный в решении суда, в государственный электронный реестр разрешений и уведомлений.

22. При устранении нарушений, явившихся основанием для приостановления разрешения, услугополучатель вправе до истечения срока приостановления действия разрешения подать услугодателю заявление об устранении нарушений с приложением копий подтверждающих документов.

23. Услугодатель в течение 10 (десяти) рабочих дней со дня подачи услугополучателем заявления об устранении нарушений проверяет устранение нарушений в порядке, предусмотренном Предпринимательским кодексом Республики Казахстан.

24. При подтверждении факта устранения услугополучателем нарушений услугодатель принимает решение о возобновлении действия разрешения в срок, указанный в пункте 21 настоящих правил, которое оформляется решением руководителя государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения или при его отсутствии - лицом, его замещающим.

25. Основанием для возобновления действия разрешения является подтверждение факта устранения услугополучателем нарушений, явившихся основанием для приостановления разрешения.

26. Лишение разрешения осуществляется по вступившему в силу решению суда в порядке, предусмотренном КоАП.

27. Основаниями для лишения разрешения являются:

1) неустранимое в установленный срок нарушение, явившегося основанием для приостановления действия разрешения;

2) повторное выявление в течение последних двенадцати календарных месяцев нарушения, оказывающего опасное воздействие на состояние здоровья людей, животных, растения и окружающую среду, которое послужило основанием для приостановления действия разрешения;

3) иные случаи, предусмотренные законами Республики Казахстан.

28. При вступлении в силу решения суда о лишении разрешения, услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня с даты получения вступившего в силу решения суда направляет его в государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

29. Переоформление разрешения осуществляется без проведения обследования объекта, в следующих случаях:

1) выявления в документе ошибок (опечаток);

2) реорганизации услугополучателя;

3) изменения адреса места нахождения объекта без его физического перемещения;

4) изменения наименования юридического лица услугополучателя.

5) наличия требования о переоформлении в законах Республики Казахстан.

30. Переоформление разрешения осуществляется с проведением обследования объекта при дополнении ранее выданного разрешения новыми патогенными биологическими агентами.

31. При переоформлении разрешения в случаях, предусмотренных пунктом 29 настоящих правил, услугополучатель направляет заявление согласно приложению 5 к настоящим правилам с подтверждающими документами о соответствующих изменениях в течении 30 (тридцати) календарных дней с момента возникновения изменений, послуживших основанием для переоформления разрешения.

32. По основанию, предусмотренному пунктом 30 настоящих правил, при переоформлении разрешения услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление по форме, предусмотренной приложением 6 к настоящим правилам, и документы согласно пункту 8 Перечня. Услугополучателю в "личный кабинет" через портал направляется статус о принятии запроса на государственную услугу, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и

праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

Сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя осуществляет аналогичные процедуры, предусмотренные пунктами 7-11 настоящих правил.

При положительном заключении режимной комиссии услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня переоформляет разрешение либо при отрицательном заключении режимной комиссии в указанные сроки подготавливает и направляет услугополучателю мотивированный отказ в переоформлении разрешения.

33. В случаях, предусмотренных в пунктах 29 и 30 настоящих правил, переоформление разрешения проводится с обязательным указанием сведений о ранее выданном разрешении.

34. Услугодатель отказывает в переоформлении разрешения, инициированном по основаниям, предусмотренным пунктами 29 и 30 настоящих правил, при непредставлении или ненадлежащем оформлении подтверждающих документов.

35. Государственный орган в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения в течении 5 (пяти) рабочих дней с даты получения вступившего в силу решения суда от услугодателя принимает решение о прекращении действия разрешения, которое оформляется решением руководителя государственного органа в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения или при его отсутствии - лицом, его замещающим.

36. Основаниями для прекращения действия разрешения являются:

- 1) лишение разрешения;
- 2) отмена разрешительного порядка;
- 3) прекращение деятельности, ликвидация юридического лица;
- 4) добровольное обращение заявителя о прекращении действия разрешения;
- 5) иные случаи, предусмотренные законами Республики Казахстан.

С момента прекращения действия разрешения не допускается осуществление деятельности по обращению с патогенными биологическими агентами.

Приложение 1
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним

**Перечень основных требований к оказанию государственной услуги
"Выдача разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения
к нему"**

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 04.08.2025 № 75 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

Наименование государственной услуги:
"Выдача разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему".
Наименование подвидов государственной услуги:
"Получение разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами I группы патогенности и приложения к нему";
"Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами II группы патогенности приложения к нему";
"Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами III группы патогенности приложения к нему";
"Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами IV группы патогенности приложения к нему";
"Возобновление действия разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему";
"Переоформление разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему";
"Прекращение действия разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему"

1	Наименование услугодателя	Территориальные департаменты К о м и т е т а санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель)
2	Способы предоставления государственной услуги	по всем подвидам: через веб-портал "электронного правительства": www.egov.kz , www.elicense.kz (далее – портал)
3	Срок оказания государственной услуги	по всем подвидам: 13 (тринадцать) рабочих дней
4	Форма оказания государственной услуги	по всем подвидам: электронная (частично автоматизированная)
5	Результат оказания государственной услуги	Разрешение на обращение с патогенными биологическими агентами и приложение к нему для каждого подвида государственной услуги либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги
6	Размер оплаты, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается бесплатно
		График работы:

График работы услугодателя и объектов информации	<p>1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан.</p> <p>2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем</p>
	<p>Для выдачи разрешения:</p> <p>1) электронная копия санитарно-эпидемиологического заключения на объект, в котором услугополучателем планируется осуществлять обращение с патогенными биологическими агентами (при выдаче на бумажном носителе);</p> <p>2) электронная копия пояснительной записки с указанием:</p> <p>выполняемой номенклатуры исследований по форме согласно приложению 7 к настоящим Правилам;</p> <p>схемы движения (поточности) материала.</p> <p>Сведения о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или его филиала услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства".</p> <p>3) электронная копия сведений о соответствии квалификационным требованиям, предъявляемым к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами, утвержденными приказо</p>

Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги

м Министра здравоохранения Республики Казахстан от 28 октября 2022 года № КР ДСМ-121 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30393) (далее – квалификационные требования), в зависимости от заявляемой номенклатуры исследований.

Для переоформления разрешения при дополнении ранее выданного разрешения новыми патогенными биологическими агентами:

1) электронная копия пояснительной записи с указанием:

выполняемой номенклатуры исследований по форме согласно приложению 7 к настоящим Правилам;

материальной базы;

схемы движения (поточности) материала;

кадрового состава и профессиональной подготовки персонала.

2) при обращении с патогенными биологическими агентами I и (или) II группы патогенности для лиц, имеющих высшее образование по направлению подготовки "Здравоохранение", техническое, профессиональное, послесреднее медицинское образование по специальности "Лабораторная диагностика" или "Гигиена и эпидемиология" или "Сестринское дело" или "Лечебное дело" или "Акушерское дело" или высшее образование по направлению подготовки "Естественные науки, математика и статистика" (биологическое, химическое, химико-биологическое) или "Ветеринарная медицина" или "Ветеринарная санитария", техническое, профессиональное, послесреднее образование по специальности "Ветеринария" и (или) послевузовское образование и (или) учченую степень – электронная копия свидетельства о сертификационном курсе (

переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами I-II группы патогенности, выданное организацией, прошедшей институциональную аккредитацию в аккредитационных органах, внесенных в реестр признанных аккредитационных органов, формируемый в соответствии с Требованиями и правилами признания аккредитационных органов, в том числе зарубежных, утвержденными приказом Министра просвещения Республики Казахстан от 13 февраля 2023 года № 34 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 31902).

Сведения о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или его филиала услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства"

- 1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;
- 2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленным нормативными правовыми актами Республики Казахстан;
- 3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности,

9	<p>Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан</p>	<p>требующих получения определенной государственной услуги;</p> <p>4) отрицательное заключение режимной комиссии на основании несоответствия квалификационным требованиям;</p> <p>5) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги;</p> <p>6) отрицательный ответ уполномоченного государственного органа на запрос о согласовании, который требуется для оказания государственной услуги, а также отрицательное заключение экспертизы, исследования либо проверки;</p> <p>7) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан "О персональных данных и их защите", на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги</p>
10	<p>Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме</p>	<p>1) Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2) Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3) Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p>

- | | |
|--|--|
| | <p>4) При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p> <p>5) Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz. Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777</p> |
|--|--|

Приложение 2
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним
Форма

фамилия, имя, отчество
(при его наличии) руководителя

наименование государственного
органа

от _____
фамилия, имя, отчество
(при его наличии) заявителя

бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Прошу Вас обследовать и выдать разрешение на обращение с патогенными биологическими агентами на _____ группу патогенности и приложение к нему (указать необходимую группу патогенности I; II; III; IV)
По следующим видам микроорганизмов:

(наименование микроорганизмов)

Для проведения:

(указать виды работ: научно-исследовательские, экспериментальные, производственные, полевые, диагностические)

На объекте

(наименование объекта)

расположенного по адресу:

(адрес места нахождения микробиологической лаборатории)

Согласен на использование сведений, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах.

Подпись число, месяц, год

Приложение (копии документов): 1. 2.

Приложение 3
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним

Форма

Санитариялық-эпидемиологиялық тексеріп қаруа АКТІСІ

АКТ Санитарно-эпидемиологического обследования №_____

Мен (Біз) (Мною Нами)

лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болған жағдайда) (бұдан әрі – Т.А.Ә.),
(должность фамилия, имя, отчество (при его наличии) (далее – Ф.И.О)

мемлекеттік санитариялық-эпидемиологиялық қызмет органының атауы,
наименование органа государственного санитарно-эпидемиологического надзора),
мыналардың: (с участием)

тексеруге қатысқан басқа мамандарды көрсетіңіз
(указать других специалистов, участвовавших в обследовании)

қатысуымен мамандар болғанда:

(в присутствии) _____

лауазымды тұлғаның

(должность, Ф.И.О должностного лица _____)

басшысының лауазымы, Т.А.Ә./Ф.И.О. руководителя юридического лица

нысанның, заңды тұлғаның
(наименование объекта, юридического лица) _____
тексеру жүргізілді (проведено обследование).

тексеру түрін көрсету (указать вид обследования) (начато) 20__ жылғы (года)
"___" ___ сағат (часов) __ минутта (минут) басталды.

Тексеру кезінде мыналар анықталды (при обследовании установлено):

Корытынды
(Заключение): _____

"Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы" Қазақстан Республикасы
Кодексінің 9-бабының 40-5) тармақшасына сәйкес патогенді биологиялық
агенттермен жұмыс істеуді жүзеге асыруға қойылатын біліктілік талаптарын
бекітілген бұзу тармақтарын көрсету
(указать пункты нарушения квалификационных требований, предъявляемых
к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами,
утверждаемых в соответствии с подпунктом 40-5) статьи 9 Кодекса
Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения")

Қолдары
(подписи) _____

мемлекеттік санитариялық-эпидемиологиялық қызмет органдың лауазымды тұлғасы
(должностное лицо государственного органа санитарно-эпидемиологического надзора)

басқа да қатысқан мамандар, куәгерлер/ участвовавшие другие специалисты, свидетели
)

Тексеру кезінде болдым және актінің данасын алдым
(при обследовании присутствовал, и экземпляр акта получил)

занды тұлға өкілінің немесе жеке кәсіпкердің
(должность и Ф.И.О. представителя юридического лица или должностного лица или
индивидуального предпринимателя)

Көл қоюдан бас тарту туралы белгі (отметка об отказе от подписи лица)
(окончено) 20 __ жылғы (года)

"__" __ сағат (часов) __ минутта (минут) аяқталды.

Акт (акт составлен в) __ данада жасалды (экземплярах) "__"
20 __ жыл (год)

Приложение 4
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним
Форма

Разрешение на обращение с патогенными биологическими агентами __
(указывается группа патогенности в соответствии с подвидом государственной услуги)

Выдано _____
(наименование организации)

(наименование микробиологической лаборатории)

(адрес места нахождения микробиологической лаборатории)
на проведение: научно-исследовательских, экспериментальных, производственных,
полевых, диагностических работ

нужное подчеркнуть
По видам микроорганизмов согласно приложению к настоящему разрешению.
На основании: заключения комиссии по контролю за соблюдением требований
в области биологической безопасности (режимной комиссии)

от ____ № ____ " __ " 20 __ года

Руководитель Департамента Комитета
санитарно-эпидемиологического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан

Приложение к разрешению
на обращение с патогенными
биологическими агентами

Группа микроорганизмов	Видовой состав группы
Возбудители особо опасных инфекций	
Бактерии	
Вирусы	
Хламидии	
Риккетсии	
Токсины	
Возбудители инфекционных заболеваний	
Бактерии	
Вирусы	
Хламидии	
Риккетсии	
Токсины	
Прионы	
Токсины, продуцируемые микроорганизмами	
Грибы	
Эрлихии	
Хламидии	
Простейшие	
Гельминты	
Членистоногие	

"___" _____ 20 ____ года
Руководитель Департамента Комитета
санитарно-эпидемиологического контроля
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан

Приложение 5
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним
Форма

фамилия, имя, отчество
(при его наличии) руководителя

наименование государственного
органа
от _____

фамилия, имя, отчество
(при его наличии) заявителя

бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Прошу переоформить разрешение на обращение с патогенными биологическими агентами и приложение к нему, выданное

(номер разрешения, дата выдачи, наименование органа, выдавшего разрешение)
по следующему (следующим) основанию (основаниям):

1) выявление в документе ошибок (опечаток)

2) реорганизация услугополучателя

3) изменение адреса места нахождения объекта без его физического перемещения

4) изменение наименования юридического лица услугополучателя

5) наличия требования о переоформлении в законах Республики Казахстан

(указать норму закона)

Настоящим подтверждается, что:

1) все указанные данные являются официальными контактами и на них может быть направлена любая информация по вопросам выдачи или отказа в выдаче разрешения и (или) приложения к нему;

2) заявителю не запрещено судом заниматься данным видом деятельности;

3) все прилагаемые документы соответствуют действительности и являются действительными;

4) заявитель согласен на использование персональных данных ограниченного доступа, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, при выдаче лицензии и (или) приложения к лицензии.

Подпись число, месяц, год

Приложение (копии документов)

возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним

Форма

фамилия, имя, отчество
(при его наличии) руководителя

наименование государственного
органа

от _____
фамилия, имя, отчество
(при его наличии) заявителя

бизнес-идентификационный
номер

адрес заявителя

контактный телефон заявителя

Заявление

Прошу обследовать объект и переоформить разрешение на обращение с
патогенными
биологическими агентами и приложение к нему, выданное

(номер разрешения, дата выдачи, наименование органа, выдавшего разрешение)
в дополнение ранее выданного разрешения новыми патогенными биологическими
агентами:

(указать наименование патогенного биологического агента)

Настоящим подтверждается, что:

- 1) все указанные данные являются официальными контактами и на них может быть направлена любая информация по вопросам выдачи или отказа в выдаче разрешения и(или) приложения к нему;
- 2) заявителю не запрещено судом заниматься данным видом деятельности;
- 3) все прилагаемые документы соответствуют действительности и являются действительными;
- 4) заявитель согласен на использование персональных данных ограниченного доступа, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, при выдаче лицензии и (или) приложения к лицензии.

Подпись число, месяц, год

Приложение (копии документов при их наличии)

Приложение 7
к Правилам выдачи,
возобновления действия,
переоформления, прекращения
действия разрешений
на обращение с патогенными
биологическими агентами
и приложений к ним

Форма

Номенклатура лабораторных исследований			
Объект исследования	Наименование микроорганизмов	Виды исследований	Метод исследования

Приложение 4-1 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 30 декабря 2020 года
№ КР ДСМ-336/2020

Правила оказания государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения"

Сноска. Приказ дополнен приложением 4-1 в соответствии с приказом Министра здравоохранения РК от 03.11.2022 № КР ДСМ-126 (порядок введения в действие см. п. 4).

Глава 1. Общие положения

1. Настоящие Правила оказания государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения" (далее – правила) разработаны в соответствии с подпунктом 40-2) статьи 9, подпункта 5) пункта 1 статьи 17 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения" и подпунктом 1) статьи 10 Закона Республики Казахстан "О государственных услугах" (далее – Закон) и определяют порядок оказания государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения" (далее – государственная услуга).

2. В настоящих правилах используются следующие понятия:

1) разрешительный контроль – деятельность разрешительных органов, направленная на проверку соответствия заявителя квалификационным или разрешительным требованиям до выдачи разрешения и (или) приложения к

разрешению, а также обеспечение соблюдения лицензиатами и владельцами разрешений второй категории законодательства Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях после их выдачи;

2) электронная цифровая подпись (далее – ЭЦП) – набор электронных цифровых символов, созданный средствами электронной цифровой подписи и подтверждающий достоверность электронного документа, его принадлежность и неизменность содержания;

3) веб-портал "электронного правительства" – информационная система, представляющая собой единое окно доступа ко всей консолидированной правительенной информации, включая нормативную правовую базу, и к государственным услугам, услугам по выдаче технических условий на подключение к сетям субъектов естественных монополий и услугам субъектов квазигосударственного сектора, оказываемым в электронной форме;

4) лицензия – разрешение первой категории, выдаваемое лицензиаром физическому или юридическому лицу, а также филиалу иностранного юридического лица, предметом деятельности которого является оказание финансовых услуг, на осуществление лицензируемого вида деятельности либо подвида лицензируемого вида деятельности, связанного с высоким уровнем опасности;

5) услуги по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения – комплекс услуг по осуществлению дезинфекционных, дезинсекционных, дератизационных мероприятий, а также приготовлению и хранению средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации;

6) дезинфекция – комплекс специальных мероприятий, направленных на уничтожение возбудителей инфекционных и паразитарных заболеваний во внешней среде;

7) дезинсекция – комплекс профилактических и истребительных мероприятий по уничтожению насекомых и членистоногих в целях защиты от них человека, животных, помещений и территории;

8) дератизация – комплекс профилактических и истребительных мероприятий, направленных на уничтожение или снижение числа грызунов;

9) приготовление средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации – подготовка рабочих растворов средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации, необходимых для осуществления услуг по осуществлению дезинфекционных, дезинсекционных, дератизационных мероприятий;

10) хранение средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации – содержание средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации в специально оборудованных объектах (помещениях), соответствующих санитарным правилам "Санитарно-эпидемиологические требования к организации и проведению дезинфекции, дезинсекции и дератизации", утвержденным приказом Министра

здравоохранения Республики Казахстан от 29 июля 2022 года № КР ДСМ-68 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 28977).

3. Государственная услуга оказывается по месту нахождения услугополучателя.

Глава 2. Порядок оказания государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения"

4. Государственная услуга "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения" (далее – государственная услуга) оказывается территориальными департаментами Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – услугодатель) через веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz, www.elicense.kz (далее – портал).

5. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги, включающий характеристики процесса, форму, содержание и результат оказания государственной услуги, а также иные сведения с учетом особенностей предоставления государственной услуги приведены в перечне основных требований к оказанию государственной услуги "Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения" (далее – Перечень) согласно приложению 1 к настоящим правилам.

Для получения лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения (далее – лицензия) физическое лицо, зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя, или юридическое лицо (далее – услугополучатель), направляет услугодателю через портал заявление по форме, утвержденной приказом Министра национальной экономики Республики Казахстан от 6 января 2015 года № 3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 10195) (далее – приказ № 3). Услугополучателю в "личный кабинет" через портал направляется статус о принятии запроса на государственную услугу, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги.

6. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

7. Услугодатель при наличии в соответствующих государственных информационных системах сведений о соответствии услугополучателя квалификационным требованиям к лицензируемому виду деятельности на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения,

утвержденным приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 сентября 2022 года № КР ДСМ-101 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 29825) (далее – квалификационные требования), получает их через шлюз "электронного правительства" (далее – ШЭП) и из сервиса цифровых документов.

8. Полнота представленных документов и сведений, указанных в пункте 8 Перечня, в том числе наличие сведений, указанных в пункте 7 настоящих правил, проверяется услугодателем в течении 2 (двух) рабочих дней с момента регистрации документов.

9. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения в сроки, указанные в пункте 8 настоящих правил, готовит и направляет мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления.

Мотивированный отказ в дальнейшем рассмотрении заявления, подписанный ЭЦП руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

10. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов, ответственный сотрудник, в том числе с привлечением сотрудников территориальных подразделений услугодателя, в течении 9 (девяти) рабочих дней с момента истечения сроков, предусмотренных пунктом 8 настоящих правил:

- осуществляет экспертизу представленных документов и сведений на соответствие квалификационным требованиям;

- проводит разрешительный контроль (до выдачи лицензии) административно-бытовых и производственных помещений (специально оборудованные для приготовления и (или) расфасовки приманок, ловушек, рабочих растворов с использованием средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации), объекта хранения средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации (далее – объекты разрешительного контроля) на соответствие квалификационным требованиям, по результатам которого оформляется заключение разрешительного контроля по форме согласно приложению 2 к настоящим правилам.

11. Разрешительный контроль осуществляется в форме проверки в соответствии с Предпринимательским кодексом Республики Казахстан.

В ходе разрешительного контроля (во время посещения объектов разрешительного контроля) услугодателем проверяется соответствие услугополучателя квалификационным требованиям, в том числе по представленным документам и сведениям, согласно пункту 8 Перечня.

12. При соответствии представленных документов и сведений квалификационным требованиям, а также положительного заключения разрешительного контроля,

услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня с момента завершения процедур, предусмотренных пунктом 10 настоящих правил, оформляет и выдает лицензию по форме, утвержденной приказом № 3.

При несоответствии представленных документов и сведений, объекта разрешительного контроля квалификационным требованиям, услугодатель в течении 1 (одного) рабочего дня готовит и направляет уведомление услугополучателя о мотивированном отказе в оказании государственной услуги, а также о возможности выразить услугополучателю позицию по предварительному решению.

Уведомление направляется должностным лицом услугодателя не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает лицензию либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.

13. Результатом оказания государственной услуги является лицензия либо мотивированный отказ в оказании государственной услуги, который оформляется в электронной форме, удостоверяется ЭЦП уполномоченного лица услугодателя, направляется на портал и хранится в "личном кабинете" услугополучателя.

14. Услугодатель обеспечивает внесение данных в информационную систему мониторинга оказания государственных услуг в соответствии с подпунктом 11) пункта 2 статьи 5 Закона.

15. Порядок и условия переоформления лицензии, осуществления разрешительного контроля, приостановления, возобновления и прекращения действия лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения предусмотрено Законом Республики Казахстан "О разрешениях и уведомлениях".

При переоформлении лицензии услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление по форме, утвержденной приказом № 3, и документы согласно пункту 8 Перечня. Услугополучателю в "личный кабинет" через портал направляется статус о принятии запроса на государственную услугу, а также уведомление с указанием даты и времени получения результата государственной услуги. Услугодатель осуществляет регистрацию заявления в день его поступления. При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни согласно трудовому законодательству, прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем.

Услугодатель в течении 3 (трех) рабочих дней рассматривает представленные услугополучателем документы и переоформляет лицензию либо в указанные сроки

подготавливает и направляет услугополучателю мотивированный отказ в переоформлении лицензии.

16. Жалоба на решения, действия (бездействие) услугодателя и (или) их работников по вопросам оказания государственных услуг подается на имя руководителя услугодателя.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес непосредственно оказывающего государственную услугу услугодателя, в соответствии с пунктом 2 статьи 25 Закона подлежит рассмотрению в течение 5 (пяти) рабочих дней со дня ее регистрации.

Жалоба услугополучателя, поступившая в адрес уполномоченного органа по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг, подлежит рассмотрению в течение 15 (пятнадцати) рабочих дней со дня ее регистрации.

При обращении через портал информацию о порядке обжалования получают по телефону единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.

Рассмотрение жалобы в досудебном порядке по вопросам оказания государственных услуг производится вышестоящим административным органом, уполномоченным органом по оценке и контролю за качеством оказания государственных услуг (далее – орган, рассматривающий жалобу).

Жалоба подается услугодателю, чье решение, действие (бездействие) обжалуется.

Услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня поступления жалобы направляет ее в административное дело в орган, рассматривающий жалобу.

При этом услугодатель, чье решение, действие (бездействие) обжалуется, вправе не направлять жалобу в орган, рассматривающий жалобу, если он в течение 3 (трех) рабочих дней примет решение либо иное административное действие, полностью удовлетворяющие требованиям, указанным в жалобе.

Если иное не предусмотрено законом, то обращение в суд допускается после обжалования в досудебном порядке.

Приложение 1
к Правилам оказания
государственной услуги
"Выдача лицензии на оказание
услуг по дезинфекции,
дезинсекции, дератизации
в области здравоохранения"

**Перечень основных требований к оказанию государственной услуги
"Выдача лицензии на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции,
дератизации в области здравоохранения"**

Сноска. Приложение 1 - в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 02.07.2024 № 51 (вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

1	Наименование услугодателя	Территориальные департаменты Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан
2	Способы предоставления государственной услуги	веб-портал "электронного правительства" www.egov.kz , www.elicense.kz (далее - Портал)
3	Срок оказания государственной услуги	при выдаче лицензии – 15 (пятнадцать) рабочих дней; при переоформлении лицензии – 3 (три) рабочих дня.
4	Форма оказания	электронная (частично автоматизированная)
5	Результат оказания государственной услуги	лицензия на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги
6	Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан	Государственная услуга оказывается платно, взимается следующий лицензионный сбор: 1) за выдачу лицензии – 10 месячных расчетных показателей; 2) за переоформление лицензии – 10 % от ставки при выдаче лицензии.
7	График работы услугодателя и объектов информации	1) услугодатель – с понедельника по пятницу с 9.00 до 18.30 часов с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней; 2) портал – круглосуточно, за исключением технических перерывов, связанных с проведением ремонтных работ (при обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни прием заявлений и выдача результатов оказания государственной услуги осуществляется следующим рабочим днем).
		1) для получения лицензии: - заявление по форме, утвержденной приказом Министра национальной экономики Республики Казахстан от 6 января 2015 года № 3 (зарегистрирован в

Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги

Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 10195) (далее - приказ № 3);
- форма сведений о соответствии квалификационным требованиям к лицензируемому виду деятельности на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения, утвержденным приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 сентября 2022 года № КР ДСМ-101 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 29825) (далее – квалификационные требования);
- электронная копия санитарно-эпидемиологического заключения на административно - бытовые и производственные помещения (специально оборудованные для приготовления и (или) расфасовки приманок, ловушек, рабочих растворов с использованием средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации), а также объект хранения средств и (или) препаратов дезинфекции, дезинсекции, дератизации, при отсутствии сведений в шлюзе "электронного правительства";
2) при переоформлении лицензии:
- заявление по форме, утвержденной приказом № 3;
- электронные копии документов, содержащих информацию об изменениях, послуживших основанием для переоформления лицензии, за исключением документов, информация из которых содержится в государственных информационных системах.
Сведения о данных документа, удостоверяющего личность услугополучателя, о государственной регистрации (перерегистрации) юридического

	<p>лица, государственной регистрации индивидуального предпринимателя услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз "электронного правительства".</p>
9	<p>Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан</p> <p>1) занятие видом деятельности запрещено законами Республики Казахстан для данной категории физических или юридических лиц;</p> <p>2) не внесен лицензионный сбор;</p> <p>3) заявитель не соответствует квалификационным требованиям;</p> <p>4) в отношении заявителя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о приостановлении или запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, подлежащих лицензированию;</p> <p>5) судом на основании представления судебного исполнителя временно запрещено выдавать заявителю-должнику лицензию;</p> <p>6) установлена недостоверность документов, представленных заявителем для получения лицензии, и (или) данных (сведений), содержащихся в них.</p>
10.	<p>Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме и через Государственную корпорацию</p> <p>1. Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.</p> <p>2. Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.</p> <p>3. Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством "личного кабинета" портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.</p> <p>4. При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.</p>

5. Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.

Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777.

Приложение 2
к Правилам оказания
государственной услуги
"Выдача лицензии на оказание
услуг по дезинфекции,
дезинсекции, дератизации
в области здравоохранения"

Форма

Заключение разрешительного контроля

Наименование услугодателя: _____

Данные специалиста, проводившего разрешительный контроль:

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) _____

Место работы, должность _____

Данные объекта контроля:

(адрес места нахождения, бизнес идентификационный код или индивидуальный идентификационный код, уполномоченное лицо услугополучателя)

Информация по всем пунктам квалификационных требований к лицензируемому виду деятельности на оказание услуг по дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения, утвержденным приказом исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 23 сентября 2022 года № КР ДСМ-101 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 29825) (далее - квалификационные требования):

Заключение разрешительного контроля: соответствует /

не соответствует квалификационным требованиям

(нужное подчеркнуть)

(должность) (подпись) (фамилия, имя, отчество (при его наличии))

Приложение 5
к приказу

Перечень утративших силу некоторых приказов Министерства здравоохранения Республики Казахстан и Министерства национальной экономики Республики Казахстан

1. Приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 27 мая 2015 года № 407 "Об утверждении Правил присвоения учетных номеров объектам производства пищевой продукции и ведения их реестра" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 11657, опубликован в информационно-правовой системе "Эділет" 31 июля 2015 года):

2. Приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 4 июня 2015 года № 420 "Об утверждении Правил государственной регистрации и отзыва решения о государственной регистрации продукции, оказывающей вредное воздействие на здоровье человека" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 11585, опубликован в информационно-правовой системе "Эділет" 21 июля 2015 года);

3. Приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 6 августа 2015 года № 596 "Об утверждении Правил, сроков выдачи и отзыва свидетельства о присвоении квалификационной категории для специалистов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 12027, опубликован в информационно-правовой системе "Эділет" 12 октября 2015 года);

4. Приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 30 мая 2016 года № 229 "О внесении изменений и дополнений в приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 4 июня 2015 года № 420 "Об утверждении Правил государственной регистрации и отзыва решения о государственной регистрации продукции, оказывающей вредное воздействие на здоровье человека" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 13861, опубликован в информационно-правовой системе "Эділет" 14 июля 2016 года);

5. Приказ исполняющего обязанности Министра здравоохранения Республики Казахстан от 31 июля 2018 года № МЗ-1 "О внесении изменения в приказ Министра национальной экономики Республики Казахстан от 6 августа 2015 года № 596 "Об утверждении Правил, сроков выдачи и отзыва свидетельства о присвоении квалификационной категории для специалистов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 17305, опубликован 29 августа 2018 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан);

6. Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 17 апреля 2020 года № КР ДСМ-39/2020 "О некоторых вопросах оказания государственных услуг в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 20431, опубликован 22 апреля 2020 года в Эталонном контрольном банке нормативных правовых актов Республики Казахстан).

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