

О внесении изменений в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 3 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-229/2020 "Об утверждении правил ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения"

Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 14 июля 2025 года № 65. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 16 июля 2025 года № 36454

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Внести в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 3 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-229/2020 "Об утверждении правил ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21728) следующие изменения:

преамбулу изложить в следующей редакции:

"В соответствии с подпунктом 29) статьи 9 Кодекса Республики Казахстан "О здоровье народа и системе здравоохранения", подпунктом 5) статьи 6 Закона Республики Казахстан "О защите прав потребителей" и подпунктом 2) пункта 3 статьи 16 Закона Республики Казахстан "О государственной статистике" **ПРИКАЗЫВАЮ:"**;

в Правилах ведения реестра продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения, утвержденных указанным приказом:

пункты 1, 2 и 3 изложить в следующей редакции:

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

2. В настоящих Правилах применяются следующие понятия:

1) система анализа опасных факторов и критические точки контроля (далее – ХАССП) – систематическая идентификация, оценка и управление опасными факторами, влияющими на безопасность продукции по всей продовольственной цепочке, путем

выявления и оценки потенциальных рисков, которые являются критическими для безопасности пищевых продуктов, при установлении постоянного контроля в критических точках контроля (в английской транскрипции НАССР – Hazard Analysis and Critical Control Points);

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

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

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

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

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

;

пункт 6 изложить в следующей редакции:

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

пункт 9 изложить в следующей редакции:

"9. Основанием для включения продукции в Реестр являются:

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

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

пункт 13 изложить в следующей редакции:

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

Порядок подачи заявления, его приема и сроков рассмотрения заявления, представленные заявителем в территориальное подразделение рассматривается в порядке, установленном Административным процедурно-процессуальным кодексом Республики Казахстан.";

приложение 2 к указанным правилам изложить в новой редакции согласно приложению к настоящему приказу.

2. 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 в Министерстве юстиции Республики Казахстан 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.

Исполняющий обязанности

*Министра здравоохранения
Республики Казахстан*

Т. Султангазиев

"СОГЛАСОВАН"

Бюро национальной статистики
Агентства по стратегическому
планированию и реформам
Республики Казахстан

Исполняющий обязанности
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 14 июля 2025 года № 65
Приложение 2
к Правилам ведения
реестра продукции,
не соответствующей требованиям
нормативных правовых актов
в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения
Форма, предназначенная
для сбора административных данных

Представляется: в Министерство здравоохранения Республики Казахстан

Форма, предназначенная для сбора административных данных на безвозмездной основе размещена на интернет – ресурсе: www.gov.kz

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

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

Периодичность: ежемесячно, с нарастающим итогом по году

Отчетный период: _____ 20__ года

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

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

ИИН/БИН

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

Метод сбора: в электронном виде

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

Вид продукции		Производитель				
		к о д	страны (в			
		соответств	и и	с		

				килогра ммах, литрах)	килогра ммах, литрах)				ммах, литрах)	килогра ммах, литрах)
--	--	--	--	-----------------------------	-----------------------------	--	--	--	------------------	-----------------------------

Продолжение

Принятые меры				Наименование документа, подтверждающего соответствие продукции (товара)		Поставщик продукции (товара) (наименование, адрес)
решение суда						
передан материал в суд	на рассмотрении	удовлетворено (административные меры, постановление)	отклонено	номер	наименование, дата выдачи, срок действия, кем выдан	
Наименование _____					Адрес _____	
_____					_____	
_____					_____	

Телефон _____

Адрес электронной почты _____

Исполнитель _____

фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись, телефон

Руководитель или лицо, исполняющее его обязанности _____

фамилия, имя и отчество (при его наличии) подпись

Место для печати (за исключением лиц, являющихся субъектами частного предпринимательства) _____

Приложение к форме,
предназначенной для сбора
административных данных
на безвозмездной основе
"Реестр продукции, не
соответствующей требованиям
нормативных правовых актов
в сфере
санитарно-эпидемиологического
благополучия населения"

Пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе "Реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения" (индекс: 01-ИРПК и периодичность формы: ежемесячно, с нарастающим итогом по году)

Глава 1. Общие положения

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

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

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

4. Форма подписывается руководителем, либо лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.

5. Форма заполняется на казахском и русском языках.

6. Термины и определения, используемые в форме административных данных:

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

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

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

Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

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

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

3) в графе 3 указывается наименование продукции;

4) в графе 4 указывается производитель;

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

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

7) в графе 7 указываются виды нарушений;

8) в графе 8 указываются принятые меры;

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

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

