

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

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 закупа продукции.";

пункт 9 изложить в следующей редакции:

- "9. Основанием для включения продукции в Реестр являются:
- 1) результаты контрольного закупа и санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции в случаях выявления нарушений требований законодательства Республики Казахстан в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения;
- 2) результаты контрольного закупа и санитарно-эпидемиологической экспертизы продукции, подтверждающие информацию от международных организаций, от государств-членов Евразийского экономического союза или третьих стран о выявлении подконтрольной государственному санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) продукции, не соответствующей требованиям технических регламентов.";

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, представленые 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 – pecypce: 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

Периодич	ность: ежемесячно, с нар	астаю	ощим итогом п	о году
Отчетный	период:	_20	_года	
Круг пип	препставляющих форму	прег	пазнапенили	ппа сбора

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
	код
	страны (в
	соответств
	ии с

# Продолжение

Виды нарушений									
микробиологически е показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (	физико-химические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол	показатели безопасности, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол	маркировка, характер нарушений (протокол экспертизы №, дата)	фальсифицированна я продукция					

# Продолжение

Приняты	е меры									
Приняты  выдано предпис ание (№, дата, в адрес кого	акт обследо вания, дата, №,	меры ( штраф, статья, сумма	всего снято с реализа	в том числе возвращ ено поставщ ику ( количес	в том числе уничтож е н о продукц и и , способ уничтож ения (количес	выявлен	меры ( штраф, статья, сумма	всего снято с реализа ции ( количес тво в	в том числе возвращ е н о поставщ ику или произво дителю (	в том числе уничтом е н о продукти и, способ уничтом ения количес
направл ено)	и е нарушен ия)	штрафа, на кого)	ции	тво в	тво в	ные нарушен ия	штрафа, на кого)	килогра ммах, литрах)	количес тво в килогра	тво в

			килогра ммах, литрах)	кило ммах литр	х,			мм	ax, pax)	килогра ммах, литрах)	
Продо	олжение										
Принятые м	еры				Наиме	новани	ие документ	га, подтверж	Įа		
решение суд	(a				ющего товара		тветствие	продукции	(	оставщик	
передан материал в суд	н а рассмотрен ии	удовлетворе н о ( администра тивные меры, постановле ние)	отклоне	ено	номер		наименование, дата			продукции (товара) (наименован ие, адрес)	
Наименован	ие							Адрес			
		ной почті									
-		отчество	` -					-			
-		или лицо, і						ти			
-		отчество	` -								
Место	о для печа	ти (за иск	лючен	нием	лиц,	явля	ющихся	субъекта	МИ	частного	
предп	ринимате	ельства)									
							пред адмі на ( "F соотве	риложение к пазначенной инистративнь безвозмездно Рестр продук етствующей т ативных прав в сфере	для ( іх да й осі ции, ребо	сбора нных нове не ваниям	
							санитај	оно-эпидемис	логи	<b>ческого</b>	

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)

благополучия населения"

Глава 1. Общие положения

- 1. Настоящее пояснение по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных (далее пояснение), определяет единые требования по заполнению формы, предназначенной для сбора административных данных на безвозмездной основе (далее Форма) "Реестр продукции, не соответствующей требованиям нормативных правовых актов в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения".
- 2. Форма заполняется территориальными подразделениями областей и городов Астана, Алматы и Шымкент Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан.
- 3. Заполненная Форма представляется ежемесячно к 5 числу месяца, следующего за отчетным периодом.
- 4. Форма подписывается руководителем, либо лицом, исполняющим его обязанности, с указанием его фамилии и инициалов, а также даты заполнения.
  - 5. Форма заполняется на казахском и русском языках.
  - 6. Термины и определения, используемые в форме административных данных:
- 1) срок годности период времени, по истечении которого продукция считается непригодной для использования по назначению;
- 2) дата изготовления (производства) дата, проставляемая изготовителем, информирующая об окончании технологического процесса изготовления (производства) продукции;
- 3) маркировка текст, товарные знаки, условное обозначение и рисунки, несущие информацию для потребителя и нанесенные на продукцию, документы, памятки (листы вкладыши, информационные листы), этикетки, ярлыки, упаковку (тару).

### Глава 2. Пояснение по заполнению Формы

- 1) в графе 1 заполняется номер по порядку "№";
- 2) в графе 2 указывается вид продукции согласно национальному Классификатору продукции по видам экономической деятельности НК РК 04-2008;
  - 3) в графе 3 указывается наименование продукции;
  - 4) в графе 4 указывается производитель;
  - 5) в графе 5 указывается номер партии или серии, дата изготовления, срок годности;
  - 6) в графе 6 указывается место отбора образцов (наименование объекта, адрес);
  - 7) в графе 7 указываются виды нарушений;
  - 8) в графе 8 указываются принятые меры;
- 9) в графе 9 указывается наименование документа, подтверждающего соответствие продукции (товара);
  - 10) в графе 10 указывается поставщик продукции (товара) (наименование, адрес).

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