



**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

**ЗАГАД**

05.01.21 № 2

г. Мінск

**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

**ПРИКАЗ**

г. Минск

Об утверждении Инструкции о порядке проведения государственного санитарного надзора за обращением продукции

На основании подпунктов 8.31, 8.73 пункта 8 и подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28.10.2011 № 1446,

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить Инструкцию о порядке проведения государственного санитарного надзора за обращением продукции (прилагается).
2. Главным государственным санитарным врачам областей и г. Минска организовать работу в соответствии с настоящим приказом.
3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь Тарасенко А.А.

Министр

Д.Л.Пиневич

УТВЕРЖДЕНО

Приказ  
Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
5.01.2020 № 2

ИНСТРУКЦИЯ о порядке проведения  
государственного санитарного надзора  
за обращением продукции

## ГЛАВА I ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Настоящая Инструкция определяет порядок осуществления надзорных мероприятий за обращением продукции, включающий организацию проведения отбора образцов (проб) (далее – проба) продукции для проведения лабораторных исследований (испытаний) (далее – лабораторные исследования) в аккредитованных лабораториях системы Министерства здравоохранения, принятия мер по недопущению обращения продукции, не соответствующей требованиям законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, санитарно-эпидемиологическим, гигиеническим требованиям и процедурам, установленным техническими регламентами Таможенного союза (далее – ТС), Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), требований Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденных решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299 (далее – ЕСТ).

Положения настоящей Инструкции не распространяются на:  
государственный санитарный надзор за качеством и безопасностью продовольственного сырья, используемого для производства пищевых продуктов и не предназначенного для реализации конечному потребителю, скоропортящейся кулинарной продукции объектов общественного питания;

на пищевую продукцию, производимую гражданами в домашних условиях, в личных подсобных хозяйствах или гражданами, занимающимися садоводством, огородничеством, животноводством;

лабораторные исследования продукции для целей оценки (подтверждения) соответствия, в том числе государственной санитарно-гигиенической экспертизы, производственного контроля качества и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов;

контроль качества лекарственных средств и изделий медицинского назначения;

контроль качества инсектицидных, родентицидных средств, средств дезинфицирующих и аналогичных им;

продукцию, обращенную в доход государства, а также бывшую в потреблении, в том числе реализуемую через магазины и отделы комиссионной торговли, иностранную безвозмездную помощь;

продукцию, реализуемую в магазинах беспошлинной торговли и помещаемую под режим беспошлинной торговли;

продукцию, в отношении которой не установлены санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования, показатели безопасности и методики их определения.

2. Для целей настоящей Инструкции используются термины и их определения в значениях, установленных Законом Республики Беларусь от 7 января 2012 г. № 340-З «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения», Указом Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь» (далее – Указ № 510), а также следующие термины и их определения:

аналогичная продукция – продукция, выпущенная в обращение одним изготовителем, полностью идентичная (изготовленная по одной технологической документации (стандарт, технические условия, рецептура) продукции, в отношении которой установлено несоответствие требований к качеству и безопасности, принадлежащая к другой партии, которая является или может стать объектом повторного отбора проб;

арбитражные лаборатории – аккредитованные лаборатории, в которых применяются референтные методики (методы) измерений, аттестованные в качестве референтных методик (методов) измерений в соответствии с законодательными актами;

вышестоящее учреждение – вышестоящий областной центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья, Минский городской центр гигиены и эпидемиологии;

документ, подтверждающий качество и безопасность – сертификат соответствия, или декларация о соответствии, или свидетельство о государственной регистрации, или санитарно-гигиеническое заключение, или ветеринарный сертификат;

идентификация продукции – процедура, посредством которой устанавливают тождественность характеристик продукции признакам, установленным для данного вида (типа) продукции в документах, устанавливающих технические требования, технологической документации, информации о продукции;

контрольная проба – часть пробы, хранящаяся у субъекта хозяйствования при соблюдении условий, исключающих возможность подмены, порчи, контаминации, нецелевой (случайной) дефростации проб (образцов) и воздействия факторов, которые могут повлиять на результаты лабораторных исследований (испытаний) до получения информации о результатах лабораторных исследований для проведения повторных лабораторных исследований в случае возникновения споров. Под контрольной пробой также понимается удвоенное количество образца пищевой продукции со сроком годности более 30 суток, отобранной из той же партии;

однородная продукция – продукция одного наименования, близкая по ингредиентному составу и соответствующая одним и тем же требованиям;

партия однородной продукции – совокупность единиц однородной продукции, произведенной в течение определенного интервала времени одним изготовителем в одних и тех же условиях, в том числе по одному техническому нормативному правовому акту (далее – ТНПА) (региональный (межгосударственный) стандарт или национальный стандарт, технические условия), и сопровождаемой одним товаросопроводительным документом;

подконтрольная продукция – продукция, в отношении которой установлено несоответствие требованиям законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, санитарно-эпидемиологических, гигиенических требований и процедур, установленных техническими регламентами ТС, ЕАЭС, требований ЕСТ;

поставщик (импортер) – юридическое лицо, индивидуальный предприниматель, осуществляющие или намеревающиеся осуществлять на территории Республики Беларусь поставки производимых или закупаемых товаров, предназначенных для их использования в предпринимательской деятельности;

продавец – юридическое лицо, индивидуальный предприниматель, осуществляющий реализацию продукции;

референтная методика (метод) измерений – методика (метод) измерений, используемая для получения результатов измерений, которые могут быть применены для оценки правильности измеренных значений величины, полученных с помощью других методик (методов) измерений величин того же рода, а также для калибровки средств измерений или для определения характеристик стандартных образцов;

территориальные учреждения – городские, районные, зональные и районные в городах центры гигиены и эпидемиологии;

требования к качеству и безопасности – требования законодательства в области санитарно-эпидемиологического

благополучия населения, санитарно-эпидемиологические, гигиенические требования и процедуры, установленные техническими регламентами ТС, ЕАЭС, требования ЕСТ.

3. Течение сроков в настоящей Инструкции, исчисляемых днями, начинается на следующий рабочий день после наступления события или совершения действия, которыми определено его начало.

4. Учреждения, осуществляющие государственный санитарный надзор (далее – учреждения), принимают меры по недопущению обращения подконтрольной продукции, в порядке, определенном настоящей Инструкцией, а также иные меры, предусмотренные законодательством в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

## ГЛАВА 2

### ОРГАНИЗАЦИЯ И ПРОВЕДЕНИЕ ОТБОРА ПРОБ ПРОДУКЦИИ

5. Отбор проб продукции, в том числе контрольной пробы, проводится учреждениями в соответствии с Указом № 510 при осуществлении проверок (выборочных и внеплановых) и мероприятий технического (технологического, поверочного) характера (далее – мероприятия) в порядке, установленном Инструкцией о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.09.2019 № 97 (далее – Инструкция № 97).

6. При проведении мероприятия проводится:

идентификация продукции;

проверка соответствия информации, содержащейся на маркировке, представленным на продукцию документам (сведениям), подтверждающим качество и безопасность продукции;

проверка документов (сведений), подтверждающих качество и безопасность, если наличие таких документов (сведений) предусмотрено законодательством в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

оценка соответствия санитарно-эпидемиологическим требованиям условий хранения и транспортировки продукции;

оценка документов (сведений), обеспечивающих прослеживаемость продукции.

К идентификационным признакам в зависимости от вида продукции относятся: наименование и место нахождения изготовителя или

уполномоченного изготовителем лица либо продавца (поставщика (импортера)); полное наименование продукции; штриховой код; дата изготовления; срок службы, срок годности и (или) срок хранения продукции; обозначение документа, в соответствии с которым изготовлена продукция; размер партии; номинальное количество продукции в единице потребительской упаковки; вид упаковки, тары; масса (объем); иная информация, указанная в сопроводительных документах, в маркировке.

Результаты идентификации продукции отражаются в акте отбора проб продукции.

7. Перед отбором пробы продукции и после завершения проведения мероприятий, указанных в пункте 6 настоящей Инструкции, посредством глобальной компьютерной сети Интернет дополнительно проверяются:

7.1. сведения о документах, подтверждающих качество и безопасность в:

едином реестре свидетельств о государственной регистрации на официальном сайте Евразийской экономической комиссии (далее – ЕЭК);

едином реестре выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии ТС на официальном сайте Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь (далее – Госстандарт);

реестре документов о подтверждении соответствия товаров (продукции) требованиям технических регламентов ТС, ЕАЭС, действие которых прекращено на территории Республики Беларусь, на официальном сайте Госстандарта;

7.2. информация о возможности обращения продукции на территории Республики Беларусь:

в реестре опасной продукции, запрещенной к ввозу и (или) обращению на территории Республики Беларусь, на официальном сайте Госстандарта;

на официальном сайте ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья» (далее – ГУ «РЦГЭиОЗ») по опубликованным постановлениям заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь о запрещении обращения продукции.

8. Не осуществляется отбор проб продукции в случае:

невозможности идентификации;

отсутствия документов (сведений), подтверждающих качество и безопасность (за исключением продукции, для которой действующим законодательством не предусмотрено наличие документов, подтверждающих качество и безопасность);

прекращения или приостановления в установленном законодательством порядке действия документа, подтверждающего качество и безопасность;

запрещения к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в Республике Беларусь продукции в соответствии с постановлением заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь;

запрещения ввоза или обращения продукции на территории Республики Беларусь в соответствии с предписаниями уполномоченных (компетентных) органов Республики Беларусь, ответственных за осуществление государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов ТС, ЕАЭС в Республике Беларусь, определенных в постановлении Совета Министров Республики Беларусь от 24.06.2015 № 529 «Об уполномоченных (компетентных) органах Республики Беларусь по осуществлению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов Таможенного союза, Евразийского экономического союза»;

отсутствия маркировки продукции либо несоответствия маркировки установленным законодательством требованиям;

несоответствия информации, содержащейся в маркировке продукции, информации, указанной в представленных документах (сведениях), подтверждающих качество и безопасность;

нарушения субъектом обязательных требований к процессам перевозки (транспортирования), и (или) хранения, и (или) реализации продукции;

нарушенной целостности упаковки, истекшего срока годности (хранения), явных признаков порчи продукции;

если партия продукции, находящаяся в обращении у субъекта, составляет количество меньше объема, необходимого для проведения лабораторных исследований (включая контрольную пробу).

Не рекомендуется отбор проб продукции в случае, если партия продукции, находящаяся в обращении у субъекта, равна объему, необходимому для проведения лабораторных исследований (включая контрольную пробу).

В случае выявления в ходе мероприятия продукции, указанной в 1-9 абзацах части первой настоящего пункта, учреждением принимаются меры по приостановлению (запрету) реализации и (или) изъятию из обращения такой продукции в порядке, установленном законодательством.

Информация о фактах реализации продукции, имеющей свидетельство о государственной регистрации, действие которого в установленном законодательством порядке прекращено или

приостановлено, запрещенной к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в Республике Беларусь постановлением заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь, в течение двух рабочих дней после её изъятия из обращения направляется в учреждение по месту нахождения (регистрации) изготовителя, поставщика (импортера) подконтрольной продукции, зарегистрированных на территории Республики Беларусь, для выяснения причин обращения такой продукции и принятия мер в рамках полномочий, предусмотренных законодательством (копия указанной информации направляется в вышестоящее учреждение).

9. В случае если при проверке посредством сети Интернет сведений о документах, подтверждающих качество и безопасность, возможности обращения на территории Республики Беларусь продукции перед отбором проб для направления в лабораторию установлено, что предоставленные субъектом документы (сведения) являются недействительными (действие документов приостановлено, прекращено или документ имеет статус «аннулирован»), запрещен ввоз или обращение продукции на территории Республики Беларусь, приостановление реализации и изъятие из обращения такой продукции осуществляется в порядке, определенном законодательством.

10. Должностное лицо учреждения, осуществляющее мероприятие, информирует субъект о возможности отбора контрольной пробы продукции<sup>1</sup> для проведения повторных лабораторных исследований, в случае установления при лабораторных исследованиях несоответствия продукции требованиям к качеству и безопасности и разрешения связанных с этим споров.

По согласию субъекта производится отбор контрольной пробы продукции (за исключением пищевой продукции со сроком годности 30 суток и менее) в рамках мероприятия. О согласии субъекта отобрать контрольную пробу делается отметка в акте отбора проб с подписью уполномоченного лица субъекта.

Контрольная проба опечатывается должностным лицом учреждения, осуществляющего мероприятие, и хранится у субъекта до получения информации о результатах лабораторных исследований при соблюдении условий, исключающих возможность подмены, порчи, контаминации, нецелевой (случайной) дефростации проб (образцов) и воздействия факторов, которые могут повлиять на результаты лабораторных

---

<sup>1</sup> За исключением случаев, когда обязательное проведение повторных лабораторных исследований контрольной пробы (удвоенного количества (объема) образца продукции) предусмотрено ТНПА.



исследований (испытаний) продукции до получения результатов лабораторных исследований.

О передаче контрольной пробы на ответственное хранение субъекту до получения информации о результатах лабораторных исследований делается отметка в акте отбора проб с подписью уполномоченного лица субъекта.

В случае отказа субъекта в проведении отбора контрольной пробы, также делается отметка в акте отбора проб.

Акт отбора составляется в трех экземплярах, один из которых передается представителю субъекта.

11. Отбор, хранение и доставка проб продукции проводится с соблюдением установленных условий хранения и транспортировки.

### ГЛАВА 3 ПОРЯДОК ДЕЙСТВИЙ ПРИ УСТАНОВЛЕНИИ НЕСООТВЕТСТВИЯ ПРОДУКЦИИ ТРЕБОВАНИЯМ К КАЧЕСТВУ И БЕЗОПАСНОСТИ

12. При установлении по результатам лабораторных исследований, проведенных при осуществлении государственного санитарного надзора, несоответствия продукции требованиям к качеству и безопасности, учреждение (отдел), проводившее лабораторные исследования, в течение одного рабочего дня после окончания лабораторных исследований (оформления и утверждения протокола лабораторных исследований) информирует о несоответствии продукции требованиям к качеству и безопасности главного врача (уполномоченного заместителя) учреждения, проводившего отбор проб (предоставляет протокол лабораторных исследований в двух экземплярах или направляет копию протокола лабораторных исследований при условии последующего предоставления оригиналов).

13. Главный врач учреждения, проводившего отбор проб, или его уполномоченный заместитель при получении результатов лабораторных исследований о несоответствии продукции требованиям качества и безопасности (протокол лабораторных исследований или его копия):

13.1. в день их получения выносит (направляет заказным письмом с уведомлением о получении не позднее одного рабочего дня, следующего за днем получения результатов лабораторных исследований) требование о приостановлении (запрете) реализации субъектом данной продукции<sup>2</sup> в порядке, определенном в Инструкции № 97;

---

<sup>2</sup> При наличии документально подтвержденной информации об отсутствии в реализации у субъекта подконтрольной продукции, требование (предписание) о приостановлении (запрете) реализации, в том числе предписание об изъятии (отзыве из обращения) данной продукции не выносится.

13.2. обеспечивает направление для проведения повторных лабораторных исследований контрольной пробы (при ее наличии), отобранной в рамках мероприятия;

13.3. при получении повторной информации (по результатам исследования контрольного образца) о несоответствии продукции требованиям к качеству и безопасности, а также в случае, если контрольная проба продукции при проведении мероприятия не отбиралась:

в день получения результатов принимает решение (направляет заказным письмом с уведомлением о получении не позднее одного рабочего дня, следующего за днем получения результатов лабораторных исследований) об издании предписания об изъятии продукции в соответствии с Указом № 510 и (или) Указом Президента Республики Беларусь от 9 февраля 2015 г. № 48 «О мерах по обеспечению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов» в порядке, определенном в Инструкции о порядке изъятия из обращения продукции при установлении ее несоответствия требованиям законодательства Республики Беларусь в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.07.2012 № 98 (далее – Инструкция № 98);

обеспечивает контроль изъятия из обращения всего объема продукции, выпущенной в обращение на территории республики, либо контроль принятия иных необходимых мер по утилизации, уничтожению продукции, изъятой из обращения, в порядке и сроки, определенные в Инструкции № 98;

обеспечивает сбор и анализ всех доказательных материалов, имеющих отношение к обращению продукции, несоответствующей установленным требованиям к качеству и безопасности, и принимает мотивированное решение о наличии или отсутствии оснований для привлечения должностных лиц продавца к административной ответственности; в случае установления факта отсутствия оснований – перечисляет признаки, указывающие на ответственность импортера и (или) производителя (сведения отражаются в пункте 9 уведомления согласно приложению 1 к настоящей Инструкции, с приобщением копий всех изученных документов, по которым принято решение об отсутствии ответственности продавца, и (или) импортера, и (или) производителя);

систематизирует и анализирует всю полученную информацию в рамках проведенного надзорного мероприятия, определяет перечень заинтересованных для информирования для принятия мер о выявлении факта обращения продукции, несоответствующей установленным требованиям к качеству и безопасности;

13.4. не позднее двух рабочих дней, следующих за днем получения результатов лабораторных исследований, информирует:

вышестоящее учреждение и ГУ «РЦГЭиОЗ»<sup>3</sup> – для информирования заинтересованных в порядке, определенном пунктом 16 настоящей Инструкции;

учреждение по месту нахождения (регистрации) изготовителя, поставщика (импортера) подконтрольной продукции, зарегистрированных на территории Республики Беларусь;

изготовителя и (или) поставщика (импортера) подконтрольной продукции, зарегистрированных на территории Республики Беларусь для:

а) установления перечня субъектов (торговых объектов субъектов) Республики Беларусь (наименование и месторасположение), получивших данную продукцию для реализации, с указанием объемов поставок (на основании истребованных официальных выписок из «отчетов о движении товаров») с последующим информированием учреждений, на административной территории которых находятся субъекты (торговые объекты субъектов), получившие по информации изготовителя или импортера (поставщика) данную продукцию;

б) установления возможных причин несоответствия, принятия мер по их устранению и недопущению производства, реализации и поставок подконтрольной продукции;

в) проведения в арбитражных лабораториях исследований продукции той же партии либо аналогичной продукции;

г) самостоятельного приостановления обращения подконтрольной продукции для осуществления ее возврата из торговой сети в порядке, предусмотренном Положением о порядке изъятия, возврата, уничтожения, утилизации продовольственного сырья и пищевых продуктов, не соответствующих установленным требованиям к их качеству и безопасности, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 19.01.2019 № 35 (далее – Постановление № 35).

14. В случае если по результатам исследований контрольной пробы установлено, что продукция соответствует установленным требованиям к качеству и безопасности, главный врач учреждения, проводившего отбор проб, или его уполномоченный заместитель в день получения результатов лабораторных исследований принимает решение (направляет заказным письмом с уведомлением о получении не позднее одного рабочего дня, следующего за днем получения результатов лабораторных исследований) о возобновлении реализации данной продукции.

---

<sup>3</sup> При установлении нарушения гигиенических требований и процедур, установленных техническими регламентами ТС, ЕАЭС.

15. Учреждение по месту нахождения (регистрации) изготовителя или поставщика (импортера) подконтрольной продукции при получении информации в случае, предусмотренном абзацем третьим подпункта 13.4 пункта 13 настоящей Инструкции, осуществляет следующие действия:

15.1. Главный врач учреждения или его уполномоченный заместитель в течение двух рабочих дней с момента получения информации принимает решение о проведении мероприятия в отношении изготовителя или поставщика (импортера) для отбора проб продукции той же партии подконтрольной продукции с оценкой выполнения изготовителем или поставщиком (импортером) обязательных требований к процессам перевозки (транспортирования), и (или) хранения, и (или) реализации этой продукции, которые могли привести к такому несоответствию, а также истребует сведения и копии документов, заверенных в установленном законодательством порядке (договоры поставки, контракты, инвойсы, товарные (товарно-транспортные) накладные и др.), подтверждающие отправку иностранным продавцом такой продукции для реализации на территориях других государств – членов ЕАЭС.

В случае отсутствия данной партии продукции принимает решение о целесообразности отбора проб от других партий аналогичной продукции для проведения лабораторных исследований.

15.2. В случае невозможности в течение двух рабочих дней с момента получения информации провести в отношении изготовителя или поставщика (импортера) продукции мероприятие, главный врач учреждения или его уполномоченный заместитель предлагает изготовителю или поставщику (импортеру) провести отбор проб подконтрольной или аналогичной продукции для исследования в аккредитованных в установленном в законодательстве порядке лабораториях для разрешения спора, связанного с установлением несоответствия продукции изготовителя или поставщика (импортера), отобранной у продавца.

15.3. В случае подтверждения по результатам лабораторных исследований несоответствия продукции установленным требованиям качества и безопасности главный врач учреждения или его уполномоченный заместитель выполняет действия в отношении изготовителя или импортера (поставщика), перечисленные в частях второй – пятой подпункта 13.3 пункта 13, а также в течение семи рабочих дней с момента получения результатов лабораторных исследований или принятия решения об отсутствии возможности провести в отношении изготовителя или поставщика (импортера) продукции мероприятие, направляет в вышестоящее учреждение по отношению к учреждению, от которого поступила первичная информация о выявлении

несоответствующей продукции, все материалы, сформированные в рамках выполнения подпунктов 15.1-15.3 пункта 15 настоящей Инструкции – для анализа, систематизации и информирования заинтересованных в порядке, определенном пунктом 16 настоящей Инструкции.

15.4. В случае если учреждением по месту нахождения (регистрации) изготовителя или поставщика (импортера) подконтрольной продукции установлено, что место (места) фактического осуществления деятельности такими лицами находится на иной административно-территориальной единице, главный врач учреждения или его уполномоченный заместитель в течение одного рабочего дня информирует соответствующее учреждение для принятия мер, предусмотренных подпунктами 15.1-15.4 пункта 15 настоящей Инструкции.

16. Вышестоящее учреждение (по отношению к учреждению, от которого поступила первичная информация о выявлении несоответствующей продукции) контролирует предоставление информации, предусмотренной четвертым абзацем подпункта 13.4 пункта 13 и подпунктом 15.3 пункта 15 настоящей Инструкции от учреждения по месту нахождения (регистрации) изготовителя, поставщика (импортера) подконтрольной продукции, зарегистрированных на территории Республики Беларусь, а также непосредственно от изготовителя и (или) поставщика (импортера) подконтрольной продукции, зарегистрированных на территории Республики Беларусь, и в срок не позднее двадцати рабочих дней с момента получения от территориального учреждения уведомления в соответствии с абзацем вторым подпункта 13.4 пункта 13 настоящей Инструкции систематизирует полученную информацию, проводит оценку полноты и качества принятых мер и анализ представленных материалов, при необходимости корректирует и приводит их в соответствие с положениями настоящей Инструкции и информирует заинтересованных в следующем порядке:

16.1. в случае если качество и безопасность продукции подтверждается свидетельством о государственной регистрации:

выданным учреждением Республики Беларусь – информирует учреждение, выдавшее свидетельство о государственной регистрации, для учета и принятия решения о приостановлении свидетельства о государственной регистрации;

выданным уполномоченным органом в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения другого государства – члена ЕАЭС – информирует ГУ «РЦГЭиОЗ» для принятия решения о подготовке проекта постановления заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь о запрещении к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в

Республике Беларусь данной продукции, проектов информационных писем в Евразийскую экономическую комиссию и уполномоченные органы государственного контроля (надзора) государств – членов ЕАЭС.

16.2. в случае если качество и безопасность продукции подтверждается сертификатом соответствия или декларацией о соответствии:

выданным учреждением по сертификации на территории Республики Беларусь – информирует учреждение по сертификации, выдавшее документ, подтверждающий качество и безопасность продукции для принятия необходимых мер в пределах компетенции;

выданным органом по сертификации на территории Республики Беларусь, учреждением или органом по сертификации другого государства – члена – информирует ГУ «РЦГЭиОЗ»;

16.3. в случае если качество и безопасность продукции подтверждается ветеринарным сертификатом (при установлении несоответствия продукции на этапе производства):

выданным уполномоченным учреждением в области ветеринарии Республики Беларусь – информирует учреждение, выдавшее ветеринарный сертификат для принятия мер в пределах компетенции;

выданным уполномоченным органом в области ветеринарии Республики Беларусь, государства – члена – информирует ГУ «РЦГЭиОЗ»;

16.4. в случае если по результатам лабораторных исследований контрольной пробы или аналогичной продукции установлены нарушения гигиенических требований и процедур, установленных техническими регламентами ТС, ЕАЭС одновременно в соответствии с Рекомендацией Коллегии ЕЭК от 19.06.2018 № 9 «О взаимодействии органов государственного контроля (надзора) государств – членов Евразийского экономического союза при проведении мероприятий по государственному контролю (надзору) за соблюдением требований технических регламентов Евразийского экономического союза» (далее – Рекомендация № 9) информируется ГУ «РЦГЭиОЗ»;

16.5. в случае если по результатам лабораторных исследований продукции установлены нарушения санитарно-эпидемиологического законодательства и (или) ЕСТ, при этом законодательством не предусмотрено наличие документов, подтверждающих качество и безопасность продукции, информируется ГУ «РЦГЭиОЗ» для принятия решения о подготовке проекта постановления заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь о запрещении к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в Республике Беларусь данной продукции;

16.6. копии информации (содержащих регистрационные данные документа), поступившие в соответствии с третьим и четвертым абзацами подпункта 13.4 пункта 13, а также направляемых заинтересованным в соответствии с абзацем вторым подпунктов 16.1, 16.2, 16.3 пункта 16 представляются в ГУ «РЦГЭиОЗ».

17. Главный врач учреждения, выдавшего свидетельство о государственной регистрации, или его уполномоченный заместитель в течение пяти рабочих дней с момента получения информации в случае, определенном в абзаце втором подпункта 16.1 пункта 16 настоящей Инструкции, а также при наличии информации о несоответствии требованиям к качеству и безопасности двух и более проб продукции (в том числе аналогичной продукции), отобранной учреждениями у разных продавцов или поставщиков (импортеров):

принимает решение о приостановлении действия документа, подтверждающего качество и безопасность продукции, в соответствии с Положением о порядке осуществления государственного санитарно-эпидемиологического надзора (контроля) за лицами и транспортными средствами, пересекающими таможенную границу Евразийского экономического союза, подконтрольной продукцией (товарами), перемещаемой через таможенную границу Евразийского экономического союза и на таможенной территории Евразийского экономического союза, утвержденным решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299, Положением о порядке и условиях проведения государственной регистрации продукции, представляющей потенциальную опасность для жизни и здоровья населения, утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 17.07.2012 № 101;

информирует о принятом решении:

а) учреждения государственного санитарного надзора областей и г. Минска, ГУ «РЦГЭиОЗ»;

б) изготовителя или поставщика (импортера) подконтрольной продукции.

Возобновление действия документа, подтверждающего безопасность продукции, осуществляется в установленном законодательством порядке по результатам проведения дополнительных лабораторных исследований подконтрольной продукции.

О возобновлении действия документа, подтверждающего безопасность продукции, информируются:

учреждения государственного санитарного надзора областей и г. Минска, ГУ «РЦГЭиОЗ»;

изготовитель или поставщик (импортер).

18. Учреждения государственного санитарного надзора областей и г. Минска при получении информации о несоответствии продукции требованиям к качеству и безопасности, запрещении к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в Республике Беларусь продукции в соответствии с постановлением заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь, приостановлении (возобновлении) действия свидетельства о государственной регистрации продукции в течение двух рабочих дней с момента её получения информируют территориальные учреждения.

Главные государственные санитарные врачи областей и г. Минска, территориальных учреждений или их уполномоченные заместители:

19.1. осуществляют учет, анализ и использование полученной информации о несоответствии продукции требованиям к качеству и безопасности, приостановлении действия документов, подтверждающих безопасность продукции, при планировании и проведении надзорных мероприятий;

19.2. при необходимости:

принимают решения о проведении мероприятий по отбору проб аналогичной или однородной продукции в порядке, определенном настоящей Инструкцией<sup>4</sup>;

информируют заинтересованные органы и учреждения государственного управления, субъекты, осуществляющие обращение подконтрольной продукции.

20. ГУ «РЦГЭиОЗ»:

осуществляет учет и анализ информации;

по результатам анализа информации и оценки последовательности действий учреждений по проведению надзорных мероприятий за обращением продукции при необходимости оказывает организационно-методическую помощь;

при получении информации в случае, определенном в абзаце третьем подпункта 16.1, подпункте 16.5 пункта 16 настоящей Инструкции, а также при наличии информации о несоответствии требованиям к качеству и безопасности двух и более проб продукции (в том числе аналогичной продукции), отобранной учреждениями у разных продавцов или поставщиков (импортеров) готовит и представляет в Министерство здравоохранения проект постановления заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь о запрещении к ввозу, реализации, хранению, транспортировке и использованию в Республике Беларусь данной продукции;

---

<sup>4</sup> При проведении мероприятий по отбору аналогичной продукции отбор контрольной пробы не требуется, если иное не предусмотрено ТНПА на отбор проб.