



**МИНИСТЕРСТВА
АХОВЫ ЗДAROУЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск
р/р 3604900000010 у ААТ «ААБ Беларусбанк»
Код 795. Факс 222-46-27
e-mail: mzrb@belcmt.by,
minzdrav@mailgov.by

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск
р/с 3604900000010 в ОАО «АСБ Беларусбанк»
Код 795. Факс 222-46-27
e-mail: mzrb@belcmt.by,
minzdrav@mailgov.by

11.12.2014 № 58

На № _____

ПОСТАНОВЛЕНИЕ №
Заместителя Министра-Главного государственного
санитарного врача Республики Беларусь

Об утверждении заключения

Во исполнение постановления Совета Министров Республики Беларусь от 07.08.2014г. № 768 «О внесении изменений и дополнений в некоторые постановления Совета Министров Республики Беларусь» и на основании Закона Республики Беларусь «О санитарно-эпидемическом благополучии населения»,

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Установить, что организациями, осуществляющими государственную регистрацию в Республике Беларусь, решение уполномоченных органов государств - членов Таможенного союза о соответствии продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актами, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства, оформляется в виде заключения.

2. Утвердить прилагаемую примерную форму заключения о соответствии (несоответствии) продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актами, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства.

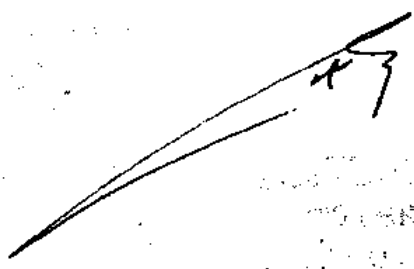
3. Утвердить прилагаемые рекомендации по заполнению примерной формы заключения о соответствии (несоответствии) продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актам, составляющими

Министерство здравоохранения Республики Беларусь
Эпидемиология и профилактика заболеваний
Вход № 7755 от 18.12.14

Беларусь, международными правовыми актам, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства.

4. Контроль за выполнением настоящего постановления возложить на главного врача ГУ «РЦГЭиОЗ» Гриня В.В и главных государственных санитарных врачей административных территорий.

5. Постановление вступает в силу после его подписания.



И.В.Гаевский

УТВЕРЖДЕНО
Постановление Заместителя
Министра – Главного государственного
санитарного врача Республики Беларусь
«11» 12 2014г. № 58

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

наименование учреждения, осуществляющего государственный санитарный надзор

адрес, телефон/факс

УТВЕРЖДАЮ

(Ф.И.О)
«__» _____ 20 г.

Заключение

о соответствии (несоответствии) продукции требованиям, установленным
международными договорами Республики Беларусь, международными
правовыми актами, составляющими нормативную правовую базу
Таможенного союза и Единого экономического пространства

«__» _____ 20 г.

№

Продукция: _____ (I)

Сведения о составе продукции: _____ (II)

Область применения продукции: _____ (III)

Изготовитель: _____ (IV)

Заявитель: _____ (V)

Основание для оказания услуги: _____ (VI)

Перечень рассмотренных документов: _____ (VII)

- 1.
- 2.
- 3.

Перечень нормативных правовых актов Таможенного союза, Единого экономического пространства,
устанавливающих требования к данному виду продукции: _____ (VII)

- 1.
- 2.
- 3.

Результаты лабораторных исследований: _____ (VIII)

Сведения на потребительской упаковке: _____ (X)

Вывод: _____ (XI)

Врач-гигиенист _____ Ф.И.О.

Реестр рассылки: заказчику - 2 экз.; архив - 1 экз.

Тиражирование не допускается.

УТВЕРЖДЕНО

Постановление Заместителя

Министра – Главного государственного
санитарного врача Республики Беларусь

«11» 12 2014г. № 58

Рекомендации по заполнению заключения о соответствии (несоответствии) продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актами, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства

1. Заключение о соответствии (несоответствии) продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актами, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства (далее – заключение) оформляется для целей государственной регистрации продукции.

2. Заявителем для получения заключения на продукцию, произведенную на таможенной территории, является изготовитель, на продукцию, произведенную вне таможенной территории – изготовитель, импортер.

3. Заключение оформляется на листах белой бумаги формата А4 (210 x 297 мм).

4. Все поля заключения должны быть заполнены.

Заключение заполняется на русском языке с использованием электронных печатающих устройств. При необходимости наименование изготовителя, его место нахождения, в том числе фактический адрес (кроме наименования государства), и сведения о продукции (тип, марка, модель, артикул продукции и др.) могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита.

Внесение сведений, не предусмотренных настоящими правилами, а также сокращение слов и любое исправление текста не допускаются.

5. Заключение оформляется, как правило, на одно наименование продукции.

6. В заключении указываются (на заключении нумерация полей отсутствует):

а) в поле I – сведения о продукции, в отношении которой оформляется заключение, включая:

полное наименование продукции;

сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию (маркировка, тип, марка, модель, артикул и др.);

наименование и реквизиты документа (документов), в соответствии с которыми изготовлена продукция (технический регламент, стандарт, стандарт организации, технические условия (при наличии) или иной нормативный документ);

код продукции в соответствии с Единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Таможенного союза;

б) в поле II – состав продукции, наличие запрещенных в составе компонентов, соответствие (несоответствие) состава продукции установленным требованиям (при наличии);

в) в поле III – область применения продукции;

г) в поле IV – полное наименование изготовителя, включая указание юридического адреса и адреса производства (при несовпадении с юридическим) и его филиалов, которые производят продукцию, УНП (для субъектов хозяйствования Республики Беларусь);

д) в поле V – полное наименование заявителя, включая указание юридического адреса (для индивидуального предпринимателя – место регистрации в качестве индивидуального предпринимателя), а также телефон, факс, адрес электронной почты, УНП (для субъектов хозяйствования Республики Беларусь);

е) в поле VI – номер и дата заявления субъекта хозяйствования на оформление заключения; номер и дата регистрации заявления субъекта хозяйствования в учреждении;

ж) в поле VII – сведения о документах, представленных заявителем в качестве доказательства соответствия продукции требованиям, установленным международными договорами Республики Беларусь, международными правовыми актам, составляющими нормативную правовую базу Таможенного союза и Единого экономического пространства (указываются даты, номера, кем выданы);

з) в поле VIII – наименования нормативных правовых актов Таможенного союза, Единого экономического пространства, устанавливающих требования к данному виду продукции (технические регламенты, номер раздела Единых санитарно-эпидемиологических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю));

и) в поле IX – номер и дата протокола исследований, наименование учреждения / испытательной лаборатории, проводивших исследования, место нахождения, номер и сроки действия аттестата аккредитации, номер в Едином реестре испытательных лабораторий (центров), виды проведенных исследований (органолептические, санитарно-химические, микробиологические и т.д.), оценить соответствие (несоответствие) проведенного объема исследований и полученных результатов установленным требованиям (с указанием наименования технического регламента, раздела

Единых санитарно-эпидемиологических требований к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю));

к) в поле X – указывается общая информация (например, содержит сведения об изготовителе, наименовании, условия хранения, сроках годности, рекомендациях по применению, знак ЕАС и т.д.) и при необходимости иная информация, идентифицирующая продукцию. При наличии на потребительской маркировке информации, подлежащей согласованию с МЗ РБ указывается ее содержание, а также номер и дата согласовательного письма МЗ РБ;

л) в поле XI – информация, указанная в полях I, II, III с оценкой о соответствии (несоответствии) информации, указанной в поле VI.

7. Каждый лист заключения должен быть пронумерован и содержать регистрационный номер заключения.

8. Копии заключения при необходимости изготавливаются заявителем на белой бумаге формата А4 (210 x 297 мм) и заверяются печатью учреждения, оформившего заключение.

9. Заключение утверждается главным государственным санитарным врачом административной территории либо его заместителем, уполномоченным в установленном порядке. 9