Приказ и.о. Министра здравоохранения Республики Казахстан от 14 июля 2025 года № 65  
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»

**ПРИКАЗЫВАЮ**:

1. Внести в [приказ](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564) 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564#sub_id=100) 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 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564#sub_id=600) 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564#sub_id=900) 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564#sub_id=1300) 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=35468564#sub_id=2) к указанным правилам изложить в новой редакции согласно [приложению](#sub1) к настоящему приказу.

2. Комитету санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) государственную [регистрацию](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=37830340) 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=37830340).

|  |  |
| --- | --- |
| **Исполняющий обязанности**  **Министра здравоохранения**  **Республики Казахстан** | **Т. Султангазиев** |

«СОГЛАСОВАН»

Бюро национальной статистики

Агентства по стратегическому

планированию и реформам

Республики Казахстан

Приложение к [приказу](#sub0)

Исполняющего 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

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № пункта | Вид продукции | | Наименование продукции | Производитель | | | Номер партии или серии, дата изготовления, срок годности | Место отбора образцов (наименование объекта, адрес) |
| код продукции (товара) или штрих код | наименование по коду | код страны (в соответствии с национальным классификатором Республики Казахстан НК РК ISO 3166-1-2016 «Коды для представления названий стран и единиц их административно-территориальных подразделений. Часть 1. Коды стран») | наименование страны | изготовитель (наименование юридического или физического лица, адрес) |
|  |  |  |  |  |  |  |  |  |

Продолжение

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Виды нарушений | | | | |
| микробиологические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | физико-химические показатели, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | показатели безопасности, фактическое значение и допустимые нормы по нормативной документации (протокол экспертизы №, дата) | маркировка, характер нарушений (протокол экспертизы №, дата) | фальсифицированная продукция |

Продолжение

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Принятые меры | | | | | | | | | | |
| выдано предписание (№, дата, в адрес кого направлено) | объект торговли | | | | | поставщик | | | | |
| акт обследования, дата, №, выявление нарушения) | меры (штраф, статья, сумма штрафа, на кого) | всего снято с реализации | в том числе возвращено поставщику (количество в килограммах, литрах) | в том числе уничтожено продукции, способ уничтожения (количество в килограммах, литрах) | акт обследования, №, дата, выявленные нарушения | меры (штраф, статья, сумма штрафа, на кого) | всего снято с реализации (количество в килограммах, литрах) | в том числе возвращено поставщику или производителю (количество в килограммах, литрах) | в том числе уничтожено продукции, способ уничтожения (количество в килограммах, 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).