



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОУЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул.Мяснікова,39, 220048, г.Мінск
р/р 3604900000010 у ОАО «АСБ «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

26.12.2017 № 113

На № _____

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

заместителя Министра здравоохранения - Главного государственного
санитарного врача Республики Беларусь

О запрещении обращения
продукции

В Республике Беларусь в ходе осуществления государственной санитарно-гигиенической экспертизы по результатам лабораторных исследований образца парфюмерно-косметической продукции: средства от потоотделения «Dry Dry Classic Roll-on», серия 201706А, номинальный объем 35 мл, Ш.к.7350061291101 (партия - 54 шт.), дата изготовления 06.2017, срок годности 06.2020, ввезенного по ТН № 1791 от 02.11.2017, договору поставки № ПТ 24_05/12 от 24.05.2012г) производства LEXIMA AB, Швеция, установлено несоответствие санитарно-эпидемиологическим, гигиеническим требованиям, установленным в техническом регламенте Таможенного союза 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции», Санитарных норм и правил «Санитарно-эпидемиологические требования для организаций, осуществляющих производство парфюмерно-косметической продукции», Гигиенического норматива «Показатели безопасности и безвредности для человека парфюмерно-косметической продукции», утвержденных постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 12.06.2012г. № 68 по санитарно-химическому показателю (фактическое значение концентрации водородных ионов в 10%-водном разведении $2,91 \pm 1$ ед. при норме 3,5-8,0 ед.) (протокол лабораторных исследований (испытаний) №16074/16-4-221 от 13.12.2017г. ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»).

Импортером (поставщиком) вышеуказанной продукции является ООО «Медлекс» (г. Минск, пр.Газеты «Звезда», 47-512).

На основании изложенного, руководствуясь Указом Президента Республики Беларусь от 9 февраля 2015 года № 48 «О мерах по обеспечению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических требований», Указом Президента Республики Беларусь от 5 декабря 2014 года № 567 «О дополнительных мерах по защите прав потребителей», Законом Республики Беларусь от 7 января 2012 года «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения», постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 июня 2015 года № 529 «Об уполномоченных (компетентных) органах Республики Беларусь по осуществлению государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов Таможенного союза, Евразийского экономического союза», Порядком действий государственных органов и иных организаций по реализации мероприятий, применяемых при введении ограничительных мер в отношении продукции (товаров), запрещенной к обращению на территории государств-членов Таможенного союза, утвержденным заместителем Премьер-министра Республики Беларусь М.И.Русым от 24 октября 2013 г. № 38/204-336-ДСП,

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Запретить обращение на территории Республики Беларусь вышеуказанных партий продукции в связи с выявленным несоответствием установленным требованиям.

2. Импортеру (поставщику) ООО «Медлекс» (г. Минск, пр.Газеты «Звезда», 47-512) в порядке, определенном Инструкцией 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 16.07.2012г. № 98 обеспечить:

2.1 недопущение поступления в обращение вышеуказанной продукции;

2.2. возврат либо утилизацию вышеуказанной продукции;

2.3. информирование Министерства здравоохранения Республики Беларусь о принятых мерах в срок не позднее десяти рабочих дней со дня получения решения (в т.ч. по e-mail: gr@rcherph.by);

2.4. проведение государственной санитарно-гигиенической экспертизы с лабораторным контролем каждой партии аналогичной продукции зарубежного производства в установленном законодательством порядке.

3. Главному государственному санитарному врачу г. Минска Гиндюк Н.Т. организовать контроль исполнения п.2 постановления и

информировать Министерство здравоохранения Республики Беларусь в установленные законодательством сроки.

4. Министерству антимонопольного регулирования и торговли, Государственному комитету по стандартизации Республики Беларусь, Белгоспищепрому, облисполкомам и Минскому горисполкому, иным негосударственным организациям, осуществляющим контроль за оборотом продукции:

4.1. принять необходимые меры по недопущению обращения вышеуказанной продукции, в том числе информированию всех заинтересованных;

4.2. при установлении фактов наличия оборота данной продукции на территории Республики Беларусь обеспечить ее изъятие из обращения.

5. Главным государственным санитарным врачам административных территорий, главному государственному санитарному врачу Управления делами Президента Республики Беларусь, главным санитарным врачам органов ведомственного контроля:

5.1. обеспечить исполнение настоящего постановления и информирование заинтересованных;

5.2. в случае выявления фактов реализации данной продукции обеспечить ее изъятие из обращения.

6. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на главных государственных санитарных врачей областей и г. Минска.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач
Республики Беларусь



Н.П.Жукова