



ПАСТАНОВА

ПОСТАНОВЛЕНИЕ

31 августа 2023 г. № 569

г. Мінск

г. Минск

О государственной регистрации
биологически активных добавок
к пище

На основании пункта 2² Указа Президента Республики Беларусь от 12 мая 2017 г. № 166 ”О совершенствовании специального правового режима Китайско-Белорусского индустриального парка ”Великий камень“, части первой пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 25 июня 2021 г. № 240 ”Об административных процедурах, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования“ Совет Министров Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить Положение о порядке государственной регистрации биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики (прилагается).

2. Внести изменения в следующие постановления Совета Министров Республики Беларусь:

2.1. дополнить Положение о порядке производства и оборота биологически активных добавок к пище, утвержденное постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 2 декабря 2004 г. № 1537, пунктом 5¹ следующего содержания:

”5¹. Обращение биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики, зарегистрированных в Китайской Народной Республике, на территории Республики Беларусь допускается при наличии их государственной регистрации.“;

2.2. пункт 9.5 единого перечня административных процедур, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования, утвержденного

постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 548, дополнить подпунктом 9.5.3 следующего содержания:

”9.5.3. Получение выписки из Реестра биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики, зарегистрированных в Китайской Народной Республике, пропелпних госуластенвенную регистрацию Минздрав Минздрав 5 дней бесплатно“.

3. Министерству здравоохранения принять меры по реализации настоящего постановления.

4. Настоящее постановление вступает в силу с 4 сентября 2023 г.

Премьер-министр
Республики Беларусь



Р.Головченко

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Совета Министров
Республики Беларусь
31.08.2023 № 569

ПОЛОЖЕНИЕ

о порядке государственной регистрации биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики

1. Настоящим Положением определяется порядок осуществления государственной регистрации биологически активных добавок к пище (далее, если не определено иное, – БАД) производства Китайской Народной Республики (далее – КНР), зарегистрированных в КНР, для обращения на территории Республики Беларусь.

2. Государственная регистрация БАД осуществляется Министерством здравоохранения до их выпуска в обращение.

3. При проведении государственной регистрации БАД заинтересованными лицами являются юридические лица Республики Беларусь с местом нахождения на территории Китайско-Белорусского индустриального парка ”Великий камень“, выступающие в качестве уполномоченного изготовителем (производителем) лица или импортера (далее – заинтересованное лицо).

4. Для проведения государственной регистрации БАД заинтересованным лицом представляются:

заявление по форме согласно приложению;

нотариально засвидетельствованная копия документа уполномоченного органа, подтверждающего безопасность и официальную регистрацию БАД в КНР (далее – документ о безопасности), содержащая сведения о наименовании БАД, изготовителя (производителя) БАД, регистрационном номере, дате выдачи и сроке действия документа о безопасности, а также о наименовании уполномоченного органа, выдавшего такой документ;

нотариально засвидетельствованный перевод на белорусский или русский язык документа о безопасности.

5. Государственная регистрация БАД осуществляется путем внесения сведений о них в Реестр БАД производства КНР, зарегистрированных в КНР, прошедших государственную регистрацию (далее – Реестр).

6. Срок действия государственной регистрации БАД устанавливается на весь период действия документа о безопасности. По истечении данного срока сведения о БАД исключаются из Реестра.

7. Документом, подтверждающим внесение сведений в Реестр, является выписка из Реестра, выдаваемая Министерством здравоохранения, с указанием наименования БАД, изготовителя (производителя) БАД, заинтересованного лица, регистрационного номера, даты выдачи и срока действия документа о безопасности.

8. Организационно-технические работы, связанные с приемом документов, ведением Реестра, подготовкой выписки из Реестра, осуществляются государственным учреждением "Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья".

9. Заинтересованное лицо несет ответственность за достоверность сведений, содержащихся в документах, представленных для государственной регистрации БАД, а также за соответствие БАД, прошедших государственную регистрацию, требованиям законодательства Республики Беларусь о санитарно-эпидемиологическом благополучии населения.

Приложение
к Положению о порядке
государственной регистрации
биологически активных добавок к
пище производства Китайской
Народной Республики

Форма

от _____ 20 ____ г. № _____

Министерство здравоохранения
Республики Беларусь

ЗАЯВЛЕНИЕ
о государственной регистрации

Наименование биологически активной добавки к пище _____

Наименование заинтересованного лица _____

юридический адрес _____,
УНП _____, телефон _____,
факс _____

Наименование изготовителя (производителя) _____

юридический адрес _____,
место осуществления производства _____

К заявлению прилагаются:

Всего представлено документов и (или) сведений на _____ листах.

Достоверность представляемых документов и (или) сведений подтверждаю. Соответствие продукции требованиям законодательства Республики Беларусь о санитарно-эпидемиологическом благополучии населения гарантирую.

Руководитель _____
(подпись) (фамилия, инициалы)