



МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

Дзяржаўная ўстанова
«РЭСПУБЛІКАНСКІ ЦЭНТР ГІГІЕНЫ,
ЭПІДЭМІЯЛОГІІ І ГРАМАДСКАГА
ЗДАРОЎЯ»

вул. Казінца, 50, 220099, г. Мінск, факс 398-32-26
E-mail: mail@rcheph.by
http://www.rcheph.by

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Государственное учреждение
«РЕСПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ГИГИЕНЫ,
ЭПИДЕМИОЛОГИИ И ОБЩЕСТВЕННОГО
ЗДОРОВЬЯ»

ул. Казинца, 50, 220099, г. Минск, факс 398-32-26
E-mail: mail@rcheph.by
http://www.rcheph.by

На № _____

ОДО «ВИОМСТРОЙ»,
ул. Багратиона, 62-3,
220037, г. Минск

О рассмотрении обращения

Государственное учреждение «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья» в связи с обращением от 28.08.2018 г. № 1-04/301, согласно компетенции и в соответствии с Законом Республики Беларусь от 18 июля 2011 года «Об обращениях граждан и юридических лиц», сообщает следующее.

Перечень продукции, подлежащей государственной регистрации, определен Разделом II Единого перечня товаров, подлежащих санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Евразийского экономического союза, утвержденного Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299 (далее – Единый перечень).

При определении необходимости проведения государственной регистрации продукции, следует руководствоваться как кодом ТН ВЭД ЕАЭС из табличной части раздела II Единого перечня, так и наименованиями товаров, перечисленными в 1-7 группах текстовой части раздела II Единого перечня товаров. Продукция, подлежащая государственной регистрации, должна одновременно относиться к обеим частям раздела II Единого перечня, с учетом изъятий и оговорок, указанных в разделах «Краткое наименование товара».

Основанием для отнесения подконтрольных товаров к разделу II Единого перечня служат сведения, содержащиеся в транспортных (перевозочных) и (или) коммерческих документах, или в информационном письме изготовителя продукции и подтверждающие область применения продукции.

Исходя из вышеизложенного, продукция из кода ТН ВЭД ЕАЭС 3214 подлежит государственной регистрации **исключительно в случае отнесения изготовителем** к потенциально опасным химическим и биологическим веществам и изготавливаемым на их основе препаратам,

881500

представляющим потенциальную опасность для человека (кроме лекарственных средств), индивидуальным веществам (соединениям) природного или искусственного происхождения, способных в условиях производства, применения, транспортировки, переработки, а также в бытовых условиях оказывать неблагоприятное воздействие на здоровье человека и окружающую природную среду.

Оценка опасности для здоровья человека потенциально опасных химических веществ в составе химической и нефтехимической продукции осуществляется на основании токсиколого-гигиенической оценки, наличия информации о гигиенических нормативах в среде обитания человека при их применении, а также другой информации в соответствии с установленными требованиями, в т.ч. расчетным путем и согласно прецеденту цен.

Таким образом, акриловый герметик MIXFOR Acrlic, из кода ТН ВЭД ЕАЭС 3214, на основании данных изготовителя продукции, представленных заявителем, отнесенный по результатам испытаний (протокол №0115/6824/08-02 от 06.08.2018 г., Государственное предприятие «РНПЦГ») к 4 классу опасности (малоопасные вещества по ГОСТ 12.1.007-76) не включен в раздел II Единого перечня и не подлежит государственной регистрации.

Обращение указанной продукции осуществляется без свидетельства о государственной регистрации, оформляемого органами и учреждениями Сторон, уполномоченными в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Одновременно сообщаем, что в соответствии с вступившим в силу с 27.08.2015 г. постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 6 августа 2015 г. № 666, исключительно в отношении продукции зарубежного производства, ввезенной в Республику Беларусь по внешнеторговому контракту (договору), в том числе с территории стран-участниц ЕАЭС осуществляется административная процедура – государственная санитарно-гигиеническая экспертиза (далее – ГСГЭ).

Объектом ГСГЭ является продукция зарубежного производства (за исключением продукции, подлежащей государственной регистрации), ввезенная в Республику Беларусь с 27 августа 2015г., по перечню, установленному постановлением заместителя Министра – Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь от 10 сентября 2015 г. № 47 «Об утверждении перечня продукции зарубежного производства, подлежащей государственной санитарно-гигиенической экспертизе» (далее – перечень).

Таким образом, указанная продукция, предназначенная изготовителем для использования в качестве строительных материалов и приравненных к ним для заполнения трещин и малоподвижных швов,

не отнесенная к отделочным материалам при проведении внутренних работ, не включена в перечень и не подлежит ГСГЭ. Реализация ее осуществляется без санитарно-гигиенического заключения.

Дополнительную информацию можно найти на официальных сайтах Евразийской экономической комиссии (www.eurasiancommission.org), Министерства здравоохранения Республики Беларусь (www.minzdrav.gov.by), ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья» (www.rcheph.by).

Заведующий отделом
гигиенической экспертизы,
государственной регистрации и
организации испытаний



О.Н.Бобко