

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

27 марта 2024 г. № 59

Об утверждении регламента административной процедуры

Изменения и дополнения:

Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 26 апреля 2024 г. № 82 (зарегистрировано в Национальном реестре - № 8/41524 от 07.05.2024 г.) <W22441524>

На основании абзаца третьего статьи 9¹ Закона Республики Беларусь от 28 октября 2008 г. № 433-З «Об основах административных процедур», подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Утвердить Регламент административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту¹ 9.5.3 «Получение выписки из Реестра биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики, зарегистрированных в Китайской Народной Республике, прошедших государственную регистрацию» (прилагается).

¹ Для целей настоящего постановления под подпунктом понимается подпункт пункта единого перечня административных процедур, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 548.

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

А.В.Ходжаев

СОГЛАСОВАНО

Министерство экономики
Республики Беларусь

Государственное учреждение
«Администрация Китайско-
Белорусского индустриального
парка «Великий камень»

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
27.03.2024 № 59

РЕГЛАМЕНТ

административной процедуры, осуществляемой в отношении субъектов хозяйствования, по подпункту 9.5.3 «Получение выписки из Реестра биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики, зарегистрированных в Китайской Народной Республике, прошедших государственную регистрацию»

1. Особенности осуществления административной процедуры:

1.1. наименование уполномоченного органа (подведомственность административной процедуры) – Министерство здравоохранения;

1.2. нормативные правовые акты, международные договоры Республики Беларусь, международные правовые акты, содержащие обязательства Республики Беларусь, регулирующие порядок осуществления административной процедуры:

Закон Республики Беларусь «Об основах административных процедур»;

Закон Республики Беларусь от 7 января 2012 г. № 340-3 «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения»;

Указ Президента Республики Беларусь от 12 мая 2017 г. № 166 «О совершенствовании специального правового режима Китайско-Белорусского индустриального парка «Великий камень»;

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 2 декабря 2004 г. № 1537 «Об утверждении Положения о порядке производства и оборота биологически активных добавок к пище»;

постановление Совета Министров Республики Беларусь от 24 сентября 2021 г. № 548 «Об административных процедурах, осуществляемых в отношении субъектов хозяйствования»;

Положение о порядке государственной регистрации биологически активных добавок к пище производства Китайской Народной Республики, утвержденное постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 августа 2023 г. № 569 (далее – Положение);

1.3. иные имеющиеся особенности осуществления административной процедуры:

1.3.1. 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;

1.3.2. организационно-технические работы, связанные с приемом документов, ведением Реестра биологически активных добавок к пище (далее, если не определено иное, – БАД) производства Китайской Народной Республики (далее – КНР), зарегистрированных в КНР, прошедших государственную регистрацию (далее – Реестр), подготовкой выписки из Реестра, осуществляются государственным учреждением «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»;

1.3.3. обжалование административного решения осуществляется в судебном порядке.

2. Документы и (или) сведения, необходимые для осуществления административной процедуры, представляемые заинтересованным лицом:

Наименование документа и (или) сведений	Требования, предъявляемые к документу и (или) сведениям	Форма и порядок представления документа и (или) сведений
заявление	по форме согласно приложению к Положению	в письменной форме:
копия документа уполномоченного органа, подтверждающего безопасность и официальную регистрацию БАД в КНР (далее – документ о безопасности)	должна быть нотариально засвидетельствована; должна содержать 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	в ходе приема заинтересованного лица; посредством почтовой связи; нарочным (курьером)
перевод на белорусский или русский язык документа о безопасности	должен быть нотариально засвидетельствован	

При подаче заявления уполномоченный орган вправе потребовать от заинтересованного лица документы, предусмотренные в абзацах втором–седьмом части первой пункта 2 статьи 15 Закона Республики Беларусь «Об основах административных процедур».

3. Сведения о справке или ином документе, выдаваемом (принимаемом, согласовываемом, утверждаемом) уполномоченным органом по результатам осуществления административной процедуры:

Наименование документа	Срок действия	Форма представления
выписка из Реестра	на период действия документа о безопасности	письменная