

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
23 ноября 2021 г. № 122

Об изменении постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 сентября 2019 г. № 97

На основании подпункта 9.1 пункта 9 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 28 октября 2011 г. № 1446, и пункта 2 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2012 г. № 1105 «Об утверждении перечня мероприятий технического (технологического, поверочного) характера» Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Инструкцию о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения, утвержденную постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19 сентября 2019 г. № 97, изложить в новой редакции (прилагается).

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

Министр

Д.Л.Пиневич

СОГЛАСОВАНО
Министерство экономики
Республики Беларусь

Министерство финансов
Республики Беларусь

Брестский областной
исполнительный комитет

Витебский областной
исполнительный комитет

Гомельский областной
исполнительный комитет

Гродненский областной
исполнительный комитет

Минский областной
исполнительный комитет

Могилевский областной
исполнительный комитет

Минский городской
исполнительный комитет

УТВЕРЖДЕНО

Постановление
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
19.09.2019 № 97
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
23.11.2021 № 122)

ИНСТРУКЦИЯ

о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения

ГЛАВА 1 ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

1. Настоящая Инструкция определяет порядок осуществления органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (далее – контролирующий (надзорный) орган) мероприятий технического (технологического, поверочного) характера, указанных в пункте 3 перечня мероприятий технического (технологического, поверочного) характера, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 30 ноября 2012 г. № 1105 (далее, если не указано иное, – мероприятия).

2. Для целей настоящей Инструкции используются термины и их определения в значениях, установленных Указом Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь», Законом Республики Беларусь от 7 января 2012 г. № 340-З «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения».

3. Мероприятия имеют предупредительно-профилактическую направленность и проводятся в целях оценки соблюдения субъектами санитарно-эпидемиологических, гигиенических требований и процедур, установленных техническими регламентами Таможенного союза, Евразийского экономического союза, или общих санитарно-эпидемиологических требований, установленных Президентом Республики Беларусь, специфических санитарно-эпидемиологических требований, установленных Советом Министров Республики Беларусь, санитарных норм и правил, гигиенических нормативов (далее – законодательство в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения) в местах осуществления деятельности (далее – объекты).

4. Течение сроков в настоящей Инструкции, исчисляемых днями, если не определено иное, начинается на следующий рабочий день после наступления события или совершения действия, которыми определено его начало.

5. Мероприятия проводятся на основании решения о проведении мероприятия, которое принимается руководителем контролирующего (надзорного) органа, или лицом, исполняющим его обязанности, или уполномоченным заместителем руководителя в виде предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера (далее, если не указано иное, – предписание на проведение мероприятия) по форме согласно приложению 1.

По решению руководителя контролирующего (надзорного) органа, или лица, исполняющего его обязанности, или уполномоченного заместителя руководителя могут быть проведены мероприятия на объектах субъекта, расположенных в пределах одной административно-территориальной единицы. При этом оформляется одно предписание на проведение мероприятия на все объекты субъекта, в отношении которых принято решение о проведении мероприятия.

Каждое предписание на проведение мероприятия подлежит регистрации и учету в журнале учета мероприятий технического (технологического, поверочного) характера по форме согласно приложению 2.

6. Мероприятия проводятся должностными лицами, уполномоченными на осуществление государственного санитарного надзора (далее – должностное лицо (лица)).

7. Мероприятия по расследованию возникновения профессионального заболевания (подозрения на заболевание) проводятся по факту заболевания (подозрения на заболевание).

Мероприятия по отбору проб и образцов продукции на всех этапах ее обращения для проведения исследований в лабораториях системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в порядке, установленном законодательством, изучению эффективности проводимых санитарно-противоэпидемических мероприятий, изучению и оценке факторов среды обитания человека могут проводиться с периодичностью один раз в месяц в отношении одного объекта субъекта.

Срок осуществления мероприятия не может превышать пятнадцать рабочих дней.

Срок осуществления мероприятия в обоснованных случаях может быть однократно продлен, но не более чем на пятнадцать рабочих дней должностным лицом, принявшим решение о проведении мероприятия, путем внесения соответствующей отметки в предписание на проведение мероприятия и направления его субъекту заказным письмом с уведомлением о получении либо иными видами связи, обеспечивающими получение субъектом направленных документов, не позднее одного рабочего дня, следующего за днем принятия решения о продлении мероприятия.

8. При осуществлении мероприятия должностное лицо (лица) вправе:

при предъявлении служебного удостоверения и предписания на проведение мероприятия свободно входить на территорию и (или) объекты субъекта;

использовать технические средства, в том числе аппаратуру, осуществляющую звуко- и видеозапись, кино- и фотосъемку, ксерокопирование, устройства для сканирования документов, идентификаторы скрытых изображений, для контроля (надзора) за соблюдением законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, сбора и фиксации доказательств, подтверждающих факты правонарушений;

использовать средства измерения, принадлежащие контролирующему (надзорному) органу, прошедшие государственную поверку, для фиксации параметров факторов среды обитания человека;

требовать разъяснения (в том числе письменные) от работников объекта субъекта по вопросам, возникающим в ходе проведения мероприятия.

9. По результатам проведения мероприятия должностное лицо составляет справку о проведении мероприятия технического (технологического, поверочного) характера (далее, если не указано иное, – справка о проведении мероприятия) по форме согласно приложению 3. В случае проведения в рамках мероприятия лабораторных исследований в лабораториях системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в порядке, установленном законодательством, образцов (проб) продукции, параметров факторов среды обитания человека справка о проведении мероприятия составляется не позднее двух рабочих дней со дня утверждения протоколов по результатам лабораторных исследований.

Справка о проведении мероприятия оформляется не менее чем в двух экземплярах и подписывается должностным лицом (лицами), проводившим (проводившими) мероприятие, в срок не позднее пяти рабочих дней со дня окончания мероприятия. Датой составления справки о проведении мероприятия считается дата ее подписания.

Справка о проведении мероприятия в течение двух рабочих дней со дня подписания вручается под роспись субъекту (либо уполномоченному лицу объекта субъекта) или направляется заказным письмом с уведомлением о вручении либо иными видами связи, обеспечивающими получение субъектом направленных документов.

При осуществлении мероприятия по отбору проб и образцов продукции на всех этапах ее обращения для проведения исследований в лабораториях системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в порядке, установленном законодательством, оформляется акт отбора проб (образцов). При этом один экземпляр акта отбора проб (образцов) вместе с отобранными образцами передается в испытательную лабораторию, второй экземпляр вместе с отобранными контрольными образцами – представителю субъекта для хранения на объекте до получения результатов исследований от испытательной лаборатории, третий экземпляр остается у должностного лица.

10. В случае выявления при проведении мероприятия нарушений руководителем контролирующего (надзорного) органа или лицом, исполняющим его обязанности, в течение двух рабочих дней со дня завершения мероприятия выносится предписание об устранении нарушений по форме согласно приложению 4. При проведении в рамках мероприятия лабораторных исследований образцов (проб) продукции, параметров факторов среды обитания человека предписание об устранении нарушений выносится не позднее двух рабочих дней со дня утверждения протоколов по результатам лабораторных исследований.

Предписание об устраниении нарушений в течение двух рабочих дней со дня подписания руководителем контролирующего (надзорного) органа или лицом, исполняющим его обязанности, вручается под роспись субъекту (либо уполномоченному лицу объекта субъекта) или направляется заказным письмом с уведомлением о вручении либо иными видами связи, обеспечивающими получение субъектом направленных документов.

11. В случае выявления нарушений законодательства, создающих угрозу национальной безопасности, причинения вреда жизни и здоровью населения, окружающей среде, должностным лицом субъекту:

вручается в день выявления нарушений (направляется заказным письмом с уведомлением о получении либо иными видами связи, обеспечивающими получение субъектом направленных документов, не позднее одного рабочего дня, следующего за днем выявления нарушений) предложение о приостановлении (запрете) деятельности субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования по форме согласно приложению 5 до устранения нарушений, послуживших основанием вручения (направления) такого предложения;

выносится в день выявления нарушений (направляется заказным письмом с уведомлением о получении либо иными видами связи, обеспечивающими получение субъектом направленных документов не позднее одного рабочего дня, следующего за днем выявления нарушений) предписание о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств по форме согласно приложению 6 до устранения нарушений, послуживших основанием для вынесения такого предписания.

Указанные в части первой настоящего пункта предложение о приостановлении (запрете) деятельности субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования, предписание о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств подписываются руководителем контролирующего (надзорного) органа, или лицом, исполняющим его обязанности, или уполномоченным заместителем руководителя.

О принятом на основании предложения о приостановлении (запрете) деятельности субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования решении субъект уведомляет контролирующий (надзорный) орган не позднее одного рабочего дня, следующего за днем получения такого предложения. В случае принятия субъектом решения о нецелесообразности приостановления деятельности контролирующий (надзорный) орган вправе обратиться в суд с заявлением об установлении такого приостановления.

Руководитель контролирующего (надзорного) органа или лицо, исполняющее его обязанности, не позднее двух рабочих дней со дня получения от субъекта уведомления

об устранении нарушений, повлекших вынесение предписания о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств, принимает решение о возобновлении производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств по форме согласно приложению 7.

12. В случае выполнения в установленный срок субъектом предписания об устранении нарушений, предписания о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств меры ответственности за данные нарушения в отношении субъекта и (или) его должностных лиц не применяются.

При наличии объективных обстоятельств, не позволивших устраниТЬ нарушения, указанные в предписании об устранении нарушений, в установленные в нем сроки, по заявлению субъекта, поданному не позднее трех рабочих дней до дня истечения указанных сроков с указанием причин, препятствующих устранинию нарушений в установленные сроки, руководителем контролирующего (надзорного) органа или лицом, исполняющим его обязанности, может быть принято решение о переносе сроков устраниния нарушений. Решение о переносе сроков или об отказе в этом принимается не позднее двух рабочих дней со дня поступления заявления. По инициативе субъекта сроки устраниния нарушений могут быть перенесены только один раз.

13. При неустраниении выявленных нарушений, выявлении повторных нарушений, ранее установленных в ходе мероприятий, выявлении нарушений, устраниние которых невозможно, неинформировании контролирующего (надзорного) органа в установленный срок об устраниении нарушений меры ответственности применяются в порядке, установленном законодательством.

14. Об устраниении нарушений, послуживших основанием для вынесения предписания об устраниении нарушений, субъект в пределах срока, установленного в предписании, письменно уведомляет контролирующий (надзорный) орган, вынесший это предписание, с приложением подтверждающих документов, а также представляет этому контролирующему (надзорному) органу возможность удостовериться в устраниении нарушений на месте.

Решение о выходе на объект для подтверждения устраниния нарушений принимается руководителем контролирующего (надзорного) органа или лицом, исполняющим его обязанности, в виде резолюции на уведомлении субъекта, зарегистрированном в установленном законодательством порядке.

В случае неинформирования контролирующего (надзорного) органа в установленный срок об устраниении нарушений (о переносе сроков устраниения нарушений) должностное лицо (лица), проводившее мероприятие, информирует руководителя контролирующего (надзорного) органа или лицо, исполняющее его обязанности, в виде служебной (докладной) записки. В таком случае решение о выходе на объект принимается руководителем контролирующего (надзорного) органа или лицом, исполняющим его обязанности, в виде резолюции на служебной (докладной) записке.

15. В случае отказа субъекта в доступе должностному лицу на его территорию и (или) объекты для проведения мероприятия или подтверждения устраниния нарушений в день такого отказа составляется акт об отказе в доступе на территорию и (или) объекты субъекта по форме согласно приложению 8 и принимаются меры по привлечению к ответственности в порядке, установленном законодательством.

16. Не допускается проведение мероприятий контролирующим (надзорным) органом в период, в который такие мероприятия в отношении объекта субъекта проведены его вышестоящим органом или его структурными подразделениями (территориальными органами, подчиненными организациями).

ГЛАВА 2 ОСОБЕННОСТИ ПРОВЕДЕНИЯ МЕРОПРИЯТИЙ

17. Расследование возникновения профессионального заболевания (подозрения на заболевание) осуществляется должностным лицом в соответствии с Правилами расследования и учета несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний, утвержденными постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 15 января 2004 г. № 30, Инструкцией о порядке проведения экспертизы профессионального характера заболевания, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 27 мая 2021 г. № 60.

Формы документов, необходимых для расследования и учета профессиональных заболеваний, установлены постановлением Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь и Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 августа 2015 г. № 51/94 «О документах, необходимых для расследования и учета несчастных случаев на производстве и профессиональных заболеваний».

18. Отбор проб и образцов продукции на всех этапах ее обращения для проведения исследований в лабораториях системы Министерства здравоохранения, аккредитованных в порядке, установленном законодательством, осуществляется:

при наличии информации о несоответствии продукции (в том числе аналогичной и (или) однородной продукции) требованиям законодательства и ее опасности для жизни и здоровья населения, в том числе поступившей от иных контролирующих (надзорных) органов Республики Беларусь и стран Евразийского экономического союза, размещенной в глобальной компьютерной сети Интернет, средствах массовой информации, полученной из баз данных контролирующего (надзорного) органа;

при наличии обращений граждан Республики Беларусь, юридических лиц Республики Беларусь, индивидуальных предпринимателей, а также находящихся на территории Республики Беларусь иностранных граждан и лиц без гражданства, представительств иностранных организаций;

в соответствии с программой отбора проб и образцов продукции на всех этапах ее обращения, утверждаемой главными государственными санитарными врачами областей и города Минска, в сроки, установленные данной программой;

при ухудшении санитарно-эпидемиологической обстановки на территории административно-территориальной единицы.

19. Изучение эффективности проводимых санитарно- противоэпидемических мероприятий осуществляется:

с целью установления причинно-следственной связи между возникновением случая инфекционного заболевания (подозрения на возникновение случая инфекционного заболевания) и проводимыми санитарно- противоэпидемическими мероприятиями;

при наличии информации о несоблюдении требований к проведению санитарно- противоэпидемических мероприятий, в том числе поступившей от иных контролирующих (надзорных) органов Республики Беларусь и стран Евразийского экономического союза, размещенной в глобальной компьютерной сети Интернет, средствах массовой информации.

20. Изучение и оценка факторов среды обитания человека, в том числе с проведением лабораторных исследований, осуществляются:

при наличии информации об ухудшении показателей факторов среды обитания из различных источников, в том числе полученной из обращений граждан Республики Беларусь, юридических лиц Республики Беларусь, индивидуальных предпринимателей, а также находящихся на территории Республики Беларусь иностранных граждан и лиц без гражданства, представительств иностранных организаций;

при проведении анализа риска факторов среды обитания человека;

в соответствии с программой проведения лабораторных исследований, утверждаемой главными государственными санитарными врачами областей и города Минска, в сроки, установленные данной программой;

с целью установления причинно-следственной связи между ухудшением факторов среды обитания и возникновением случая инфекционного заболевания и массовых неинфекционных заболеваний (подозрения на возникновение случая инфекционного заболевания или массовых неинфекционных заболеваний);

при ухудшении санитарно-эпидемиологической обстановки на территории административно-территориальной единицы.

Приложение 1
к Инструкции о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**ПРЕДПИСАНИЕ № ____
на проведение мероприятия технического
(технологического, поверочного) характера**

____ 20 ____ г.

____ (населенный пункт)

Я,

(руководитель контролирующего (надзорного) органа, или лицо, исполняющее его обязанности, или уполномоченный заместитель руководителя)

____ (наименование контролирующего (надзорного) органа)
поручаю проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера

____ (наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)

в отношении:

____ (наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, в отношении которого (которых) проводится мероприятие, его (их) место нахождения)

с ____ 20 ____ г. по ____ 20 ____ г.

Мероприятие технического (технологического, поверочного) характера проводят:

____ (должность служащего (служащих), проводившего мероприятие, инициалы, фамилия)

____ (должность служащего)

____ (подпись)

____ (инициалы, фамилия)

В связи с

(причины, послужившие основанием для продления (наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)

мероприятие технического (технологического, поверочного) характера _____
(наименование

мероприятия)

продлевается до _____ 20__ г.

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

20__ г.

Сведения о вручении (направлении) настоящего предписания с отметкой о продлении мероприятия технического (технологического, поверочного) характера:

Приложение 2
к Инструкции о порядке осуществления
мероприятий технического
(технологического, поверочного)
характера органами и учреждениями,
осуществляющими государственный
санитарный надзор, системы
Министерства здравоохранения
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
23.11.2021 № 122)

Форма

ЖУРНАЛ
учета мероприятий технического (технологического, поверочного) характера

Номер предписания на проведение мероприятия (мероприятий)	Наименование мероприятия	Основание provедения мероприятия	Субъект, объект (объекты) субъекта, в отношении которого (которых) проводится мероприятие	Фамилия, собственное имя, отчество (если таковое имеется) должностного лица (лиц), проводившего (проводивших) мероприятие	Срок проведения (дата начала и окончания) мероприятия	Результаты проведения мероприятия
1	2	3	4	5	6	7

Приложение 3
к Инструкции о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**СПРАВКА № _____
о проведении мероприятия технического (технологического, поверочного) характера**

_____ 20 ____ г.

(населенный пункт)

На основании предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера от _____ 20 ____ г. № _____ мною (нами)

(должность служащего, подготовившего настоящую справку, инициалы, фамилия)
с _____ 20 ____ г. по _____ 20 ____ г. проведено

(наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)
в отношении _____

(наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, в отношении которого (которых) проведено (проведены) мероприятие технического (технологического, поверочного) характера, его (их) место нахождения)

,
в ходе которого _____
(нарушений актов законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения не выявлено / указываются нарушения, ссылки на акты законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, нормы которых нарушены)

Справку о проведении мероприятия технического (технологического, поверочного) характера составил:

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

Подписи присутствующих должностных лиц (при необходимости):

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

Со справкой о проведении мероприятия технического (технологического, поверочного) характера ознакомлен и один экземпляр получил:

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

20 г.

Сведения о вручении (направлении) настоящей справки: _____

Приложение 4
к Инструкции о порядке осуществления
мероприятий технического
(технологического, поверочного)
характера органами и учреждениями,
осуществляющими государственный
санитарный надзор, системы
Министерства здравоохранения
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**ПРЕДПИСАНИЕ № ____
об устранении нарушений**

20 г.

(населенный пункт)

На основании предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера от 20 г. № _____
(должность служащего,

вынесшего настояще предписание, инициалы, фамилия)
с _____ 20 г. по _____ 20 г. проведено

(наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)
в отношении _____

(наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, в отношении
которого (которых) проведено (проведены) мероприятие технического (технологического,
поверочного) характера, его (их) место нахождения)

УСТАНОВЛЕНО:

№ п/п	Выявленные нарушения	Ссылки на акты законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, нормы которых нарушены	Срок устранения нарушений

На основании абзаца второго части третьей пункта 6 Указа Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь» ПРЕДПИСЫВАЕТСЯ:

(наименование субъекта, которому предписывается устранить выявленное (выявленные) нарушение (нарушения)

в срок, установленный для устранения нарушения, устраниТЬ выявленное (выявленные) нарушение (нарушения) и письменно уведомить с приложением документов, подтверждающих устранение выявленного (выявленных) нарушения (нарушений)

(наименование контролирующего (надзорного) органа, вынесшего настоящее предписание)

Настоящее предписание подлежит обязательному исполнению.

За невыполнение или ненадлежащее выполнение настоящего предписания меры ответственности применяются в порядке, установленном законодательством.

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Сведения о вручении (направлении) настоящего предписания: _____

Приложение 5
к Инструкции о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**ПРЕДЛОЖЕНИЕ № _____
о приостановлении (запрете) деятельности субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования**

_____ 20 ____ г.

(населенный пункт)

На основании предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера от _____ 20 ____ г. № _____ (должность служащего,

вынесшего настояще предложение, инициалы, фамилия)

с _____ 20 ____ г. по _____ 20 ____ г. проведено

(наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)
в отношении _____

(наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, в отношении
которого (которых) проведено (проведены) мероприятие технического
(технологического, поверочного) характера, его (их) место нахождения)

В связи с выявлением нарушений законодательства, создающих угрозу национальной безопасности, причинения вреда жизни и здоровью населения, окружающей среды:

(выявленное (выявленные) нарушение (нарушения), послужившее основанием для вынесения настоящего предложения, ссылки на акты законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, нормы которых нарушены)
на основании абзаца четвертого части третьей пункта 6 Указа Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь» ПРЕДЛАГАЕТСЯ:
приостановить (запретить) деятельность субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования _____
(наименование субъекта (его цехов,

производственных участков), объекта строительства, оборудования, деятельность которых предлагается приостановить (запретить))
с _____ 20 ____ г. до устранения указанных нарушений.

О принятом на основании настоящего предложения решении не позднее одного рабочего дня, следующего за днем получения настоящего предложения, уведомить

(наименование контролирующего (надзорного) органа, вынесшего настоящее предложение)

В случае принятия субъектом решения о нецелесообразности приостановления деятельности _____
(наименование контролирующего (надзорного) органа, вынесшего настоящее предложение)
вправе обратиться в суд с заявлением об установлении настоящего приостановления.

В случае принятия решения о приостановлении деятельности субъекта (его цехов, производственных участков), объекта строительства, оборудования письменно уведомить с приложением документов, подтверждающих устранение выявленного (выявленных) нарушения (нарушений) _____
(наименование контролирующего (надзорного) органа, вынесшего настоящее предложение)

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Сведения о вручении (направлении) настоящего предложения: _____

Приложение 6
к Инструкции о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**ПРЕДПИСАНИЕ № _____
о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг),
эксплуатации транспортных средств**

— — — — 20 ____ г.

(населенный пункт)

На основании предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера от _____ 20 ____ г. № _____
(должность служащего,

вынесшего настояще предписание, инициалы, фамилия)
с _____ 20 ____ г. по _____ 20 ____ г. проведено

(наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)
в отношении _____
(наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, в отношении которого (которых) проведено (проведены) мероприятие технического (технологического, поверочного) характера, его (их) место нахождения)

В связи с выявлением нарушений законодательства, создающих угрозу национальной безопасности, причинения вреда жизни и здоровью населения, окружающей среде:

(выявленное (выявленные) нарушение (нарушения), послужившее основанием для вынесения настоящего предписания, ссылки на акты законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, нормы которых нарушены)

на основании абзаца пятого части третьей пункта 6 Указа Президента Республики Беларусь от 16 октября 2009 г. № 510 «О совершенствовании контрольной (надзорной) деятельности в Республике Беларусь» ПРЕДПИСЫВАЕТСЯ:

приостановить (запретить) производство и (или) реализацию товаров (работ, услуг), эксплуатацию транспортных средств _____
(товары (работы, услуги), наименование и регистрационный

номер транспортного средства, производство (реализация, эксплуатация) которых приостанавливается (запрещается))
с _____ 20 ____ г. до устранения вышеизложенных нарушений.

О приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств, а также об устранении нарушений, послуживших основанием вынесения настоящего предписания, письменно уведомить с приложением документов, подтверждающих устранение выявленного (выявленных) нарушения (нарушений)

(наименование контролирующего (надзорного) органа, вынесшего настоящее предписание)

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Сведения о вручении (направлении) настоящего предписания: _____

Приложение 7
к Инструкции о порядке осуществления мероприятий технического (технологического, поверочного) характера органами и учреждениями, осуществляющими государственный санитарный надзор, системы Министерства здравоохранения (в редакции постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь 23.11.2021 № 122)

Форма

Министерство здравоохранения Республики Беларусь

(наименование контролирующего (надзорного) органа)

**РЕШЕНИЕ № _____
о возобновлении производства и (или) реализации товаров (работ, услуг),
эксплуатации транспортных средств**

_____ 20 ____ г.

_____ (населенный пункт)

_____,
(руководитель контролирующего (надзорного) органа или лицо, исполняющее его обязанности)
рассмотрев _____

(рассмотренные документы, наименование субъекта, конкретного объекта (объектов)
субъекта, в отношении которого (которых) принимается решение, его место нахождения)

УСТАНОВИЛ:

в соответствии с предписанием о приостановлении (запрете) производства и (или) реализации товаров (работ, услуг), эксплуатации транспортных средств (далее – предписание) от _____ 20 ____ г. № ____ с _____ 20 ____ г. приостановлено (запрещена) производство (реализация, эксплуатация) _____
(товары (работы,

услуги), наименование и регистрационный номер транспортного средства, производство (реализация, эксплуатация) которых приостановлено (запрещена))

в связи с выявлением нарушений законодательства, создающих угрозу национальной безопасности, причинения вреда жизни и здоровью населения, окружающей среде:

(выявленные нарушения, послужившие основанием для вынесения предписания, ссылки на акты законодательства в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, нормы которых нарушены)

Об устранении нарушений субъект проинформировал _____
(наименование контролирующего)

(надзорного) органа, вынесшего предписание, документы, подтверждающие устранение субъектом выявленных нарушений)

РЕШИЛ:
возобновить деятельность _____
(товары (работы, услуги), наименование и регистрационный номер

транспортного средства, производство (реализация, эксплуатация) которых возобновляется,
наименование субъекта, конкретного объекта (объектов) субъекта, его место нахождения)

с _____ 20 ____ г.

(должность служащего)

(подпись)

(инициалы, фамилия)

Сведения о вручении (направлении) настоящего решения: _____

Приложение 8
к Инструкции о порядке осуществления
мероприятий технического
(технологического, поверочного)
характера органами и учреждениями,
осуществляющими государственный
санитарный надзор, системы
Министерства здравоохранения
(в редакции постановления
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
23.11.2021 № 122)

Форма

**АКТ № _____
об отказе в доступе на территорию и (или) объекты субъекта**

_____ 20 ____ г.
(населенный пункт)

При проведении _____
(наименование мероприятия технического (технологического, поверочного) характера)
на основании предписания на проведение мероприятия технического (технологического, поверочного) характера от _____ 20 ____ г. № _____
(должность служащего)

инициалы, фамилия должностного лица (лиц), участвующего в мероприятии)

не были допущены на территорию и (или) объекты субъекта

(указать наименование субъекта,

объекты (территории объектов) субъекта, их место нахождения, в доступе на которые отказано,
должность служащего представителя субъекта, не допустившего на территорию и (или) объекты)

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (должность служащего)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (должность служащего
представителя субъекта (при
наличии), отказавшего в доступе)

_____ (подпись)

_____ (инициалы, фамилия)

_____ (заполняется в случае отказа представителя субъекта
(объекта субъекта) от подписи)