Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 4 августа 2025 года № 75
О внесении изменений в некоторые приказы Министра здравоохранения Республики Казахстан

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Внести в [приказ](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36005910) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 30 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-336/2020 «О некоторых вопросах оказания государственных услуг в сфере санитарно-эпидемиологического благополучия населения» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22004) следующие изменения:

в [Правилах](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828) государственной регистрации продукции, определяемой нормативными правовыми актами Евразийского экономического союза, утвержденных приложением 3 к указанному приказу:

[пункты 6](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=600), [7](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=700), [8](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=800) и [9](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=900) изложить в следующей редакции:

«6. Государственная услуга «Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции» (далее - государственная услуга) оказывается Комитетом санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее - услугодатель) через веб-портал «электронного правительства» www.egov.kz (далее - портал).

7. Перечень основных требований к оказанию государственной услуги «Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции» (далее - Перечень) приведен в приложении 1 к настоящим Правилам.

Для получения свидетельства о государственной регистрации продукции, выдаваемое по форме согласно приложению 2 к настоящим Правилам юридическое лицо, зарегистрированное на территории государства-члена ЕАЭС в соответствии с его законодательством или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом (далее - услугополучатель), направляет через портал документы согласно пункту 8 Перечня.

Срок действия протокола исследований (испытаний) и измерений продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, составляет 1 год.

8. Переоформление свидетельства о государственной регистрации продукции (приложения к нему) без проведения дополнительных или повторных исследований (испытаний) и измерений осуществляется в следующих случаях:

1) выявления в свидетельстве о государственной регистрации продукции (приложении к нему) ошибок (опечаток);

2) изменения организационно-правовой формы, наименования, места нахождения (адреса юридического лица) заявителя либо изготовителя (производителя);

3) принятия нормативного правового акта, устанавливающего требования к продукции, при условии, что принятие такого акта не влечет за собой внесения изменений в показатели гигиенической безопасности, состав продукции, область ее применения;

4) необходимости дополнения сведениями, указывающими дополнительные формы и объемы продукции, видов потребительской упаковки, товарных знаков, которые не касаются показателей безопасности продукции, а также сведениями о показаниях (противопоказаниях) к применению отдельными группами населения определенных виды продукции и сведениями, не имеющими гигиенического значения.

При переоформлении свидетельства о государственной регистрации продукции (приложения к нему) услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление, по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам и ранее выданное свидетельство о государственной регистрации продукции (электронная копия).

9. При изменении организационно-правовой формы, наименования и юридического адреса изготовителя (производителя) продукции либо заявителя дополнительно предоставляется подтверждающий документ о соответствующих изменениях от уполномоченного органа.»;

[пункты 11](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1100) и [12](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1200) исключить;

пункт 14 изложить в следующей редакции:

«14. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения в сроки указанные в пункте 13 настоящих Правил отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный электронной цифровой подписью (далее - ЭЦП) руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.»;

[пункт 17](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1700) изложить в следующей редакции:

«17. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее - АППК).

Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает свидетельство о государственной регистрации продукции либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.»;

[пункты 18](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1800) и [19](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1900) исключить;

[пункт 24](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=2400) изложить в следующей редакции:

«24. При оформлении свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции требованиям технического регламента Единый знак обращения продукции на рынке ЕАЭС указывается, а в случае оформления свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие продукции ЕСЭГТ не указывается.»;

абзац второй [пункта 26](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=2600) изложить в следующей редакции:

«Для принятия решения о прекращении действия свидетельства о государственной регистрации продукции услугополучатель направляет услугодателю через портал заявление по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам и копию ранее выданного свидетельства о государственной регистрации продукции» (электронная копия).»;

[приложение 1](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=1) к указанным Правилам изложить в новой редакции согласно [приложению 1](#sub1) к настоящему приказу;

[приложение 3](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39522828#sub_id=3) к указанным Правилам изложить в новой редакции согласно приложению 2 к настоящему приказу;

в [Правилах](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795) выдачи, возобновления действия, переоформления, прекращения действия разрешений на обращение с патогенными биологическими агентами и приложений к ним, утвержденных приложением 4 к указанному приказу:

[пункты 8](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795#sub_id=800) и [9](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795#sub_id=900) изложить в следующей редакции:

«8. При представлении услугополучателем неполного пакета документов и (или) документов с истекшим сроком действия сотрудник ответственного структурного подразделения (член режимной комиссии) в сроки, указанные в пункте 7 настоящих Правил отказывает в приеме заявления.

Отказ в приеме заявления, подписанный ЭЦП руководителя услугодателя, направляется услугополучателю в форме электронного документа.

9. При предоставлении услугополучателем полного пакета документов и сведений, сотрудник ответственного структурного подразделения услугодателя (член режимной комиссии) с привлечением профильных членов режимной комиссии в течении 6 (шести) рабочих дней осуществляет обследование объекта на соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами, утвержденным приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 28 октября 2022 года № ҚР ДСМ-121 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30393), по результатам которого оформляется акт санитарно-эпидемиологического обследования объекта по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам.»;

[пункт 14](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795#sub_id=1400) исключить;

[пункт 15](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795#sub_id=1500) изложить в следующей редакции:

«15. При принятии услугодателем решения о мотивированном отказе в оказании государственной услуги по основаниям, предусмотренным пунктом 9 Перечня к настоящим Правилам, услугодатель в течение 1 (одного) рабочего дня направляет уведомление одним из способов, предусмотренных статьей 66 Административного процедурно-процессуального кодекса Республики Казахстан (далее - АППК). Уведомление направляется должностным лицом услугодателя в соответствии со статьей 73 АППК не менее чем за 3 (три) рабочих дня до окончания срока оказания государственной услуги. Услугополучатель вправе предоставить или высказать возражение к предварительному решению услугодателя в срок не позднее 2 (двух) рабочих дней со дня получения уведомления.

По результатам проведения заслушивания услугодатель оформляет и выдает разрешение либо направляет мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги.»;

[приложение 1](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36969795#sub_id=1) к указанным Правилам изложить в новой редакции согласно приложению 3 к настоящему приказу.

2. Внести в [приказ](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36715206) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 28 октября 2022 года № ҚР ДСМ-121 «Об утверждении квалификационных требований, предъявляемых к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами» (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 30393) следующее изменение:

[Квалификационные требования](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=36715206#sub_id=1), предъявляемые к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами, утвержденные указанным приказом, изложить в новой редакции согласно приложению 4 к настоящему приказу.

3. Комитету санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан в установленном законодательством Республики Казахстан порядке обеспечить:

1) государственную [регистрацию](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39453113) настоящего приказа в Министерстве юстиции Республики Казахстан;

2) размещение настоящего приказа на интернет-ресурсе Министерства здравоохранения Республики Казахстан после его официального опубликования;

3) в течение десяти рабочих дней после государственной регистрации настоящего приказа представление в Юридический департамент Министерства здравоохранения Республики Казахстан сведений об исполнении мероприятий, предусмотренных подпунктами 1) и 2) настоящего пункта.

4. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на курирующего вице-министра здравоохранения Республики Казахстан.

5. Настоящий приказ вводится в действие по истечении шестидесяти календарных дней после дня его первого официального [опубликования](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39453113).

|  |  |
| --- | --- |
| **Министр здравоохранения** **Республики Казахстан** | **А. Альназарова** |

«СОГЛАСОВАН»

Министерство цифрового развития,

инноваций и аэрокосмической

промышленности

Республики Казахстан

«СОГЛАСОВАН»

Министерство сельского хозяйства

Республики Казахстан

«СОГЛАСОВАН»

Министерство национальной экономики

Республики Казахстан

«СОГЛАСОВАН»

Министерство науки и высшего образования

Республики Казахстан

Приложение 1 к [приказу](#sub0)

Министр здравоохранения

Республики Казахстан

от 4 августа 2025 года № 75

Приложение 1

к Правилам государственной

регистрации продукции,

определяемой нормативными

правовыми актами Евразийского

экономического союза

Перечень основных требований к оказанию государственной услуги «Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции»

|  |
| --- |
| Наименование государственной услуги:«Выдача свидетельства о государственной регистрации продукции».Наименование подвидов государственной услуги:«Получение свидетельства о государственной регистрации продукции для продукции, изготавливаемой на таможенной территории Евразийского экономического союза»;«Получение свидетельства о государственной регистрации продукции для продукции, изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза»;«Прекращение действия свидетельства о государственной регистрации продукции»;«Переоформление свидетельства о государственной регистрации продукции»;«Возобновление действия свидетельства о государственной регистрации продукции» |
| 1 | Наименование услугодателя | Комитет санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее - услугодатель) |
| 2 | Способы предоставления государственной услуги | По всем подвидам:веб-портал «электронного правительства» www.egov.kz (далее - портал) |
| 3 | Срок оказания государственной услуги | По всем подвидам: через портал - 13 (тринадцать) рабочих дней |
| 4 | Форма оказания государственной услуги | По всем подвидам: электронная (частично автоматизированная) |
| 5 | Результат оказания государственной услуги | Свидетельство о государственной регистрации продукции, либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги |
| 6 | Размер платы, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан | Государственная услуга оказывается бесплатно |
| 7 | График работы услугодателя и объектов информации | График работы:1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан;2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ).При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем |
| 8 | Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги | Для выдачи свидетельства по подвидам:для получения через портал: заявление по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правил, для продукции, изготавливаемой на таможенной территории ЕАЭС (за исключением парфюмерно-косметической продукции):1) электронные копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция, заверенные изготовителем (производителем):стандарта либо стандарта организации, либо техническое условие;технологической инструкции;рецептуры или сведения о составе;электронная копия письменного уведомления изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается.В качестве уведомления принимаются:электронные копии сертификата качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, заверенные изготовителем (производителем) или письмо изготовителя (предоставляется один из перечисленных документов);2) электронная копия документа изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, рекомендация) (один из перечисленных документов) либо его копия, заверенная заявителем;3) электронная копия этикеток (упаковки) продукции или их макетов, заверенные заявителем;4) электронная копия акта отбора образцов (проб), выданный лабораториями (центрами) аккредитованными (аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации) и внесенных в Единый Реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) ЕАЭС (заверенная печатью лаборатории);5) электронные копии протоколов исследований (испытаний), выданные аккредитованными испытательными лабораториями (центрами), включенными в Единый Реестр органов по оценке соответствия ЕАЭС;6) электронная копия научного отчета, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;7) электронная копия экспертного заключения, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;8) электронная копия бальнеологического заключения на использование природных минеральных вод выданный научными центрами курортологии (в случае государственной регистрации минеральных вод).Для продукции, изготавливаемой вне таможенной территории ЕАЭС (за исключением парфюмерно-косметической продукции):1) электронные копии документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция, заверенные изготовителем (производителем):международный стандарт или стандарт иностранного государства или технические условия;спецификация или паспорт безопасности;технологические инструкции;рецептуры или сведения о составе;2) электронная копия документа изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, рекомендация) (предоставляется один из перечисленных документов) на казахском и русском языках, заверенная заявителем;3) электронная копия письменного уведомления изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается.В качестве уведомления принимаются: копии сертификата качества, удостоверения о качестве, сертификата свободной продажи, заверенный изготовителем продукции, копия письма изготовителя продукции (предоставляется один из перечисленных документов);4) электронные копии этикеток (упаковки) продукции или их макетов на казахском и русском языках, заверенные заявителем;5) электронная копия документа, выданного компетентным органом здравоохранения (другим органом) государства, в котором изготовлено дезинфицирующее (дезинфекционное) средство, подтверждающего безопасность и разрешающего свободное обращение продукции на территории государства изготовителя, заверенная изготовителем продукции или документы изготовителя продукции, подтверждающие отсутствие необходимости оформления такого документа (в случае государственной регистрации дезинфицирующих (дезинфекционных) средств);6) электронная копия протокола исследований (испытаний), выданные аккредитованными испытательными лабораториями (центрами), включенными в единый реестр органов по оценке соответствия ЕАЭС;7) электронная копия научного отчета, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;8) электронная копия экспертного заключения, выданного профильным научно-исследовательским институтом или профильным научным центром, осуществляющий практическую деятельность в данной сфере;9) электронная копия бальнеологического заключения на использование природных минеральных вод выданная научными центрами курортологии (в случае государственной регистрации минеральных вод);10) электронная копия документов, подтверждающих ввоз продукции на таможенную территорию ЕАЭС (сведения о сопроводительном письме от изготовителя продукции или почтовых отправлениях, а также копии товаросопроводительных документов принимаются без отметки «Ввоз разрешен»).Для выдачи свидетельств на парфюмерно-косметическую продукцию:1) электронная копия документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (технические документы и/или перечень ингредиентов, с указанием концентрации ингредиентов), приведенных в приложениях 2-5 Технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011), утвержденного решением Комиссии таможенного союза от 23 сентября 2011 года № 799 (далее - ТР ТС 009/2011), заверенные заявителем;2) электронная копия письменного уведомления изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается. В качестве уведомления принимается удостоверение качества изготовителя на продукцию, заверенное изготовителем, или письмо изготовителя;3) электронная копия документов, содержащие органолептические и физико-химические показатели продукции, заверенные заявителем;4) электронная копия сведений о наноматериале, включая его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства (в случае использования изготовителем в составе продукции наноматериалов);5) электронные копии этикеток (упаковки) продукции или их макетов на казахском и русском языках, заверенные заявителем;6) электронная копия аннотации, содержащую заявленные потребительские свойства (если изготовитель заявляет их в маркировке продукции), особые меры предосторожности (при необходимости) при применении продукции и сведения о способах, отсутствие которых может привести к неправильному использованию потребителем (или инструкция по применению);7) электронные копии протоколов исследований (испытаний) или актов гигиенических экспертиз, или научные отчеты, или экспертные заключения, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре);8) электронные копии документов изготовителя о соответствии производства (письменное уведомление изготовителя о соответствии производства требованиям технического регламента, или декларация (заявление или письменное уведомление) изготовителя о соблюдении принципов GMP, или сертификат соответствия системы менеджмента качества, или сертификат соответствия производства парфюмерно-косметической продукции принципам надлежащей производственной практики (GMP));9) электронные копии документов, подтверждающие потребительские свойства, заявленные в маркировке потребительской тары (антимикробное действие, от морщин, SPF-фактор, противокариозное, противовоспалительное действие средств гигиены полости рта и т.д.), заверенные заявителем. Заявления в отношении потребительских свойств парфюмерно-косметической продукции должны быть обоснованы с учетом общих критериев, приведенных в ТР ТС 009/2011 |
| 9 | Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан | 1) несоответствия продукции техническим регламентам и (или) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к товарам и техническому регламенту Евразийского экономического союза;2) отсутствия прав, предусмотренных решением Евразийского экономического союза или законодательством Республики Казахстан, на осуществление государственной регистрации, а также оснований оформления и выдачи свидетельства о государственной регистрации продукции;3) невозможности установления требований безопасности в отношении продукции и условий ее изготовления и оборота, а также отсутствия методик определения и измерения в продукции и среде обитания опасных факторов такой продукции;4) наличия обоснованной информации, полученной в рамках присоединения государства-члена к международным конвенциям и договорам, о случаях вредного воздействия продукции на здоровье человека и среду обитания при изготовлении, обороте и употреблении (использовании) продукции; 5) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;6) отрицательный ответ уполномоченного государственного органа на запрос о согласовании, который требуется для оказания государственной услуги, а также отрицательное заключение экспертизы, исследования либо проверки;7) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленным нормативными правовыми актами Республики Казахстан;8) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги;9) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги;10) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан «О персональных данных и их защите», на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги |
| 10 | Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме | 1) Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.2) Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.3) Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством «личного кабинета» портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.4) При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.5) Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz.Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777 |

Приложение 2 к [приказу](#sub0)

Министр здравоохранения

Республики Казахстан

от 4 августа 2025 года № 75

Приложение 3

к Правилам государственной

регистрации продукции,

определяемой нормативными

правовыми актами Евразийского

экономического союза

Форма

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

наименование государственного органа

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

от ФИО заявителя

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

№ документа удостоверяющего

личность

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

наименование организации

юридического лица

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

адрес, контактный телефон

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

индивидуальный

идентификационный номер/ бизнес-

идентификационный номер

**Заявление**

Прошу Вас провести государственную регистрацию (переоформление, прекращение, возобновление действия свидетельства о государственной регистрации продукции)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование продукции, основание и причина\*)

Согласен на сбор и обработку моих персональных данных ограниченного доступа, составляющих охраняемую законом тайну, содержащихся в информационных системах, предусмотренных пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан «О персональных данных и их защите».

Приложение (копии документов): 1. 2.

Подпись, число, месяц, год

\*Причина заполняется при переоформлении или прекращении

Приложение 3 к [приказу](#sub0)

Министр здравоохранения

Республики Казахстан

от 4 августа 2025 года № 75

Приложение 1

к Правилам выдачи,

возобновления действия,

переоформления, прекращения

действия разрешений

на обращение с патогенными

биологическими агентами

и приложений к ним

**Перечень основных требований к оказанию государственной услуги «Выдача разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему»**

|  |
| --- |
| Наименование государственной услуги:«Выдача разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему».Наименование подвидов государственной услуги:«Получение разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами I группы патогенности и приложения к нему»;«Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами II группы патогенности приложения к нему»;«Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами III группы патогенности приложения к нему»;«Получение разрешения на обращения с патогенными биологическими агентами IV группы патогенности приложения к нему»;«Возобновление действия разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему»;«Переоформление разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему»;«Прекращение действия разрешения на обращение с патогенными биологическими агентами и приложения к нему» |
| 1 | Наименование услугодателя | Территориальные департаменты Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее - услугодатель) |
| 2 | Способы предоставления государственной услуги | по всем подвидам: через веб-портал «электронного правительства»: www.egov.kz, www.elicense.kz (далее - портал) |
| 3 | Срок оказания государственной услуги | по всем подвидам: 13 (тринадцать) рабочих дней |
| 4 | Форма оказания государственной услуги | по всем подвидам: электронная (частично автоматизированная) |
| 5 | Результат оказания государственной услуги | Разрешение на обращение с патогенными биологическими агентами и приложение к нему для каждого подвида государственной услуги либо мотивированный ответ об отказе в оказании государственной услуги |
| 6 | Размер оплаты, взимаемой с услугополучателя при оказании государственной услуги, и способы ее взимания в случаях, предусмотренных законодательством Республики Казахстан | Государственная услуга оказывается бесплатно |
| 7 | График работы услугодателя и объектов информации | График работы:1) услугодателя: с понедельника по пятницу включительно, с 9.00 до 18.30 часов, с перерывом на обед с 13.00 до 14.30 часов, кроме выходных и праздничных дней, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан.2) портала: круглосуточно (за исключением технических перерывов в связи с проведением ремонтных работ). При обращении услугополучателя после окончания рабочего времени, в выходные и праздничные дни, согласно Трудового Кодекса Республики Казахстан, прием заявлений и выдача результатов оказания услуги осуществляется следующим рабочим днем |
| 8 | Перечень документов и сведений, истребуемых у услугополучателя для оказания государственной услуги | Для выдачи разрешения:1) электронная копия санитарно-эпидемиологического заключения на объект, в котором услугополучателем планируется осуществлять обращение с патогенными биологическими агентами (при выдаче на бумажном носителе);2) электронная копия пояснительной записки с указанием:выполняемой номенклатуры исследований по форме согласно приложению 7 к настоящим Правилам;схемы движения (поточности) материала.Сведения о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или его филиала услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз «электронного правительства».3) электронная копия сведений о соответствии квалификационным требованиям, предъявляемым к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами, утвержденными приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 28 октября 2022 года № ҚР ДСМ-121 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30393) (далее - квалификационные требования), в зависимости от заявляемой номенклатуры исследований.Для переоформления разрешения при дополнении ранее выданного разрешения новыми патогенными биологическими агентами:1) электронная копия пояснительной записки с указанием:выполняемой номенклатуры исследований по форме согласно приложению 7 к настоящим Правилам;материальной базы;схемы движения (поточности) материала;кадрового состава и профессиональной подготовки персонала.2) при обращений с патогенными биологическими агентами I и (или) II группы патогенности для лиц, имеющих высшее образование по направлению подготовки «Здравоохранение», техническое, профессиональное, послесреднее медицинское образование по специальности «Лабораторная диагностика» или «Гигиена и эпидемиология» или «Сестринское дело» или «Лечебное дело» или «Акушерское дело» или высшее образование по направлению подготовки «Естественные науки, математика и статистика» (биологическое, химическое, химико-биологическое) или «Ветеринарная медицина» или «Ветеринарная санитария», техническое, профессиональное, послесреднее образование по специальности «Ветеринария» и (или) послевузовское образование и (или) ученую степень - электронная копия свидетельства о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами I-II группы патогенности, выданное организацией, прошедшей институциональную аккредитацию в аккредитационных органах, внесенных в реестр признанных аккредитационных органов, формируемый в соответствии с Требованиями и правилами признания аккредитационных органов, в том числе зарубежных, утвержденными приказом Министра просвещения Республики Казахстан от 13 февраля 2023 года № 34 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 31902).Сведения о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или его филиала услугодатель получает из соответствующих государственных информационных систем через шлюз «электронного правительства» |
| 9 | Основания для отказа в оказании государственной услуги, установленные законами Республики Казахстан | 1) установление недостоверности документов, представленных услугополучателем для получения государственной услуги, и (или) данных (сведений), содержащихся в них;2) несоответствие услугополучателя и (или) представленных материалов, объектов, данных и сведений, необходимых для оказания государственной услуги, требованиям, установленным нормативными правовыми актами Республики Казахстан;3) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение (приговор) суда о запрещении деятельности или отдельных видов деятельности, требующих получения определенной государственной услуги;4) отрицательное заключение режимной комиссии на основании несоответствия квалификационным требованиям;5) в отношении услугополучателя имеется вступившее в законную силу решение суда, на основании которого услугополучатель лишен специального права, связанного с получением государственной услуги;6) отрицательный ответ уполномоченного государственного органа на запрос о согласовании, который требуется для оказания государственной услуги, а также отрицательное заключение экспертизы, исследования либо проверки;7) отсутствие согласия услугополучателя, предоставляемого в соответствии с пунктом 4 статьи 8 Закона Республики Казахстан «О персональных данных и их защите», на доступ к персональным данным ограниченного доступа, которые требуются для оказания государственной услуги |
| 10 | Иные требования с учетом особенностей оказания государственной услуги, в том числе оказываемой в электронной форме | 1) Адреса мест оказания государственной услуги размещены на интернет-ресурсе gov.egov.kz.2) Услугополучатель имеет возможность получения государственной услуги в электронной форме через портал при условии наличия ЭЦП.3) Услугополучатель имеет возможность получения информации о статусе оказания государственной услуги в режиме удаленного доступа посредством «личного кабинета» портала, а также единого контакт-центра по вопросам оказания государственных услуг.4) При оказании государственной услуги через портал доступна версия для слабовидящих.5) Контактные телефоны справочных служб по вопросам оказания государственной услуги указаны на интернет-ресурсе: gov.egov.kz. Единый контакт-центр по вопросам оказания государственных услуг: 1414, 8 800 080 7777 |

Приложение 4 к [приказу](#sub0)

Министр здравоохранения

Республики Казахстан

от 4 августа 2025 года № 75

Приложение к приказу

Министра здравоохранения

Республики Казахстан

от 28 октября 2022 года № ҚР ДСМ-121

Квалификационные требования, предъявляемые к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № п/п | Квалификационные требования включают наличие | Документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям | Примечание |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| Квалификационные требования, предъявляемые к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами I и (или) II группы патогенности |
| 1 | Наличие помещения или здания, или мобильного объекта на праве собственности или договора аренды на срок не менее одного года (с государственной регистрацией в правовом кадастре в случае недвижимого объекта), или договора безвозмездного пользования недвижимым имуществом (ссуды), или доверительного управления имуществом, или договора государственно-частного партнерства соответствующего требованиям государственных нормативов в области архитектуры, градостроительства и строительства, требованиям Санитарных правил «Санитарно-эпидемиологические требования к объектам здравоохранения», утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 августа 2020 года № ҚР ДСМ-96/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за№ 21080) (далее - Приказ № ҚР ДСМ-96/2020)\*, Правил обеспечения биологической защиты, утвержденные приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 2 ноября 2022 года № ҚР ДСМ-125(зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30388) (далее - Приказ № ҚР ДСМ-125) | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям | Сведения о документах, удостоверяющих право собственности услугодатель получает из информационной системы «Единый государственный кадастр недвижимости» (далее - ИС ЕГКН), интегрированной с государственной базой данных «Е-лицензирование» (далее- ГБД «Е-лицензирование»).Сведения о соответствии объекта Приказу № ҚР ДСМ-96/2020 и Приказу № ҚР ДСМ-125 услугодатель получает из информационного портала Электронное правительство Республики Казахстан (далее - Egov) (сведения с 2016 года), за исключением санитарно-эпидемиологических заключений, полученных до 2016 года, которые предоставляют копию санитарно-эпидемиологического заключения |
| 2 | Функционирующее лабораторное оборудование и мебель, а также инвентарь, транспортные средства, согласно Приказу № ҚР ДСМ-96/2020\*, Приказу № ҚР ДСМ-125 | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 3 | Средство индивидуальной защиты | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 4 | Оснащенность лабораторий в соответствии с выполняемой номенклатурой исследований, согласно Приказу № ҚР ДСМ-125 | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 5 | Соблюдение поточности биологического материала, предусматривающей исключение перекреста чистых и заразных потоков | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 6 | Наличие в штате специалиста (специалистов), осуществляющих обращение с патогенными биологическими агентами, имеющих высшее образование по направлению подготовки «Здравоохранение», техническое, профессиональное, послесреднее медицинское образование по специальности «Лабораторная диагностика» или «Гигиена и эпидемиология» или «Сестринское дело» или «Лечебное дело» или «Акушерское дело» или высшее образование по направлению подготовки «Естественные науки, математика и статистика» (биологическое, химическое, химико-биологическое) или «Ветеринарная медицина» или «Ветеринарная санитария», техническое, профессиональное, послесреднее образование по специальности «Ветеринария» и (или) послевузовское образование и (или) ученую степень - электронная копия свидетельства о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по вопросам обращения с патогенными биологическими агентами, выданное организацией, прошедшей институциональную аккредитацию в аккредитационных органах, внесенных в реестр признанных аккредитационных органов, формируемый в соответствии с Требованиями и правилами признания аккредитационных органов, в том числе зарубежных, утвержденными приказом Министра просвещения Республики Казахстан от 13 февраля 2023 года № 34 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 31902) (далее - Требования и правила признания аккредитационных органов) | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям | Сведения о высшем или среднем медицинском образовании, услугодатель получает из информационной системы Министерства науки и высшего образования Республики Казахстан (сведения с 2015 года), за исключением лиц, окончивших до 2015 года, а также лиц, получивших образование за пределами территории Республики Казахстан, которые предоставляют копию документа об образовании.Специалисты, получившие образование за пределами Республики Казахстан, предоставляют документ о признании и (или) нострификации документов об образовании, получившего образование в других государствах и в международных или иностранных учебных заведениях (их филиалах), выданный в соответствии с Правилами признания документов о высшем и послевузовском образовании, утвержденными приказом Министра науки и высшего образования Республики Казахстан от 12 июня 2023 года № 268 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 32800) и Правилами признания документов о среднем, техническом и профессиональном, послесреднем образовании, которые признаются на территории Республики Казахстан, утвержденными приказом Министра просвещения Республики Казахстан от 28 июля 2023 года № 230 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 33219) (далее - Правила признания).Сведения о прохождении сертификационных курсов (переподготовки), повышении квалификации предоставляются в соответствии с Типовой программой профессиональной подготовки, переподготовки и повышения квалификации кадров в области биологической безопасности, утвержденной приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 ноября 2022 года № ҚР ДСМ-132 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30486) (с декабря 2022 года), Типовых программ профессиональной подготовки, переподготовки и повышения квалификации кадров в области биологической безопасности, утвержденных приказом Министра сельского хозяйства Республики Казахстан от 25 января 2023 года № 29 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 31789) (далее - ТИПО) (с февраля 2023 года) |
| 7 | Наличие в штате вспомогательного персонала:1) водителей, санитарок, рабочих фиксирующих животных, прошедших ежегодный инструктаж по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами;2) при выполнении в полевых условиях задач по отбору (сбору) биологического материала и дезинфекции, дезинсекции, дератизации в полевых условиях, наличие инструктора-дезинфектора, имеющих свидетельство о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по вопросам дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения и/или по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами I-II группы патогенности с включением дисциплин «Дезинфекционное дело», «Полевая безопасность», выданное организацией, прошедшей институциональную аккредитацию в аккредитационных органах, внесенных в реестр признанных аккредитационных органов, формируемый в соответствии с Требованиями и правилами признания аккредитационных органов | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям | Сведения о прохождении сертификационных курсов (переподготовки), повышении квалификации предоставляются в соответствии с ТИПО |
| Квалификационные требования, предъявляемые к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами III и (или) IV групп патогенности |
| 1 | Наличие помещения или здания, или мобильного объекта на праве собственности или договора аренды на срок не менее одного года (с государственной регистрацией в правовом кадастре в случае недвижимого объекта), или договора безвозмездного пользования недвижимым имуществом (ссуды), или доверительного управления имуществом, или договора государственно-частного партнерства, соответствующего требованиям государственных нормативов в области архитектуры, градостроительства и строительства, требованиям Приказа № ҚР ДСМ-96/2020\*, Приказа № ҚР ДСМ-125 | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям | Сведения о документах, удостоверяющих право собственности услугодатель получает из ИС ЕГКН, интегрированной с ГБД «Е-лицензирование» Сведения о соответствии объекта санитарным правилам, устанавливающим санитарно-эпидемиологические требования к указанным объектам, услугодатель получает из Egov |
| 2 | Функционирующее лабораторное оборудование и мебель, а также инвентарь, транспортные средства, согласно Приказу № ҚР ДСМ-96/2020\*, Приказу № ҚР ДСМ-125 | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 3 | Средство индивидуальной защиты | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 4 | Оснащенность лабораторий в соответствии с выполняемой номенклатурой исследований, согласно Приказу № ҚР ДСМ-125 | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 5 | Соблюдение поточности биологического материала, предусматривающей исключение перекреста чистых и заразных потоков | Сведения о соответствии квалификационным требованиям по форме согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |
| 6 | Наличие в штате специалиста (специалистов), осуществляющих обращение с патогенными биологическими агентами, имеющих высшее образование по направлению подготовки «Здравоохранение», техническое, профессиональное, послесреднее медицинское образование по специальности «Лабораторная диагностика» или «Гигиена и эпидемиология» или «Сестринское дело» или «Лечебное дело» или «Акушерское дело» или высшее образование по направлению подготовки «Естественные науки, математика и статистика» (биологическое, химическое, химико-биологическое) или «Ветеринарная медицина» или «Ветеринарная санитария», техническое, профессиональное, послесреднее образование по специальности «Ветеринария» и (или) послевузовское образование и (или) ученую степень, имеющих документ (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации в области биологической безопасности (за последние пять лет), выданное организацией, прошедшей институциональную аккредитацию в аккредитационных органах, внесенных в реестр признанных аккредитационных органов, формируемый в соответствии с Требованиями и правилами признания аккредитационных органов | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям | Сведения о высшем или среднем медицинском образовании, услугодатель получает из информационной системы Министерства науки и высшего образования Республики Казахстан (сведения с 2015 года), за исключением лиц, окончивших до 2015 года, а также лиц, получивших образование за пределами территории Республики Казахстан, которые предоставляют копию документа об образовании.Специалисты, получившие образование за пределами Республики Казахстан, предоставляют документ о признании и (или) нострификации документов об образовании, получившего образование в других государствах и в международных или иностранных учебных заведениях (их филиалах), выданный в соответствии с Правилами признания.Сведения о прохождении сертификационных курсов (переподготовки), повышении квалификации предоставляются в соответствии с ТИПО |
| 7 | Наличие в штате вспомогательного персонала, в том числе санитарок, прошедших ежегодный инструктаж по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами | Сведения о соответствии квалификационным требованиям согласно приложению к настоящим квалификационным требованиям |  |

\* Примечание: для микробиологических лабораторий организации здравоохранения.

Приложение

к Квалификационным

требованиям, предъявляемым

к осуществлению обращения

с патогенными биологическими

агентами

**Сведения о соответствии квалификационным требованиям, предъявляемым к осуществлению обращения с патогенными биологическими агентами в зависимости от заявляемой номенклатуры исследований**

1. Заявляемая номенклатура исследований и патогенные биологические агенты, в отношении которых планируется обращение\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

2. Наличие помещения или здания, или мобильного объекта на праве собственности или договора аренды на срок не менее одного года (с государственной регистрацией в правовом кадастре в случае недвижимого объекта), или договора безвозмездного пользования недвижимым имуществом (ссуды), или доверительного управления имуществом, или договора государственно-частного партнерства соответствующего требованиям государственных нормативов в области архитектуры, градостроительства и строительства, требованиям Санитарных правил «Санитарно-эпидемиологические требования к объектам здравоохранения», утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 11 августа 2020 года № ҚР ДСМ-96/2020 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 21080) (далее - Приказ № ҚР ДСМ-96/2020)\*, Правил обеспечения биологической защиты, утвержденные приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 2 ноября 2022 года № ҚР ДСМ-125 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов за № 30388) (далее - Приказ № ҚР ДСМ-125):

1) Кадастровый номер/ номер свидетельства о регистрации транспортного средство\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

2) Местоположения \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3) Номер и дата договора об аренде \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

4) Арендодатель\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

5) Срок окончания аренды \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

6) Поэтажный план помещения (здания)\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

3. Функционирующее лабораторное оборудование и мебель, а также инвентарь, транспортные средства, согласно Приказу № ҚР ДСМ-96/2020\*, Приказу № ҚР ДСМ-125.

Перечень лабораторного оборудования, мебели, инвентаря, транспортных средств:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

4. Средства индивидуальной защиты

Перечень средств индивидуальной защиты с указанием их типа и количества:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

5. Оснащенность лабораторий в соответствии с выполняемой номенклатурой исследований, согласно Приказу № ҚР ДСМ-125.

Список расходного материала для осуществления обращения с патогенными биологическими агентами

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

6. Соблюдение поточности биологического материала, предусматривающей исключение перекреста чистых и заразных потоков \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Поэтажный план помещения (здания) или план мобильного объекта с указанием схемы движения (поточности) материала\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

7. Наличие в штате специалистов, осуществляющих обращение с патогенными биологическими агентами:

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Имя, фамилия, отчество (при его наличии) | Должность | Специальность и квалификация | Номер и дата диплома о высшем, послевузовском, техническом и профессиональном, послесреднем образовании | Наименование учебного заведения | Сведения о нострификации диплома (для получивших образование за пределами Республики Казахстан) | Трудовой стаж по специальности | Номер и дата выдачи свидетельства о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по вопросам обращения с патогенными биологическими агентами, наименование организации, проводившего обучение |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 |

8. Наличие в штате вспомогательного персонала:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Имя, фамилия, отчество (при его наличии) | Должность | Дата прохождения ежегодного инструктажа по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами (заполняется по водителям, санитаркам, рабочим фиксирующих животных) | Номер и дата выдачи свидетельства о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по вопросам дезинфекции, дезинсекции, дератизации в области здравоохранения (заполняется по инструкторам-дезинфекторам, работающим в полевых условиях) | Номер и дата выдачи свидетельства о сертификационном курсе (переподготовка) и/или документа (сертификат, свидетельство) о повышении квалификации по биологической безопасности при обращении с патогенными биологическими агентами I-II группы патогенности (заполняется по инструкторам-дезинфекторам, работающим в полевых условиях) |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 |

\* Примечание: для микробиологических лабораторий организации здравоохранения