

08.05.2024 № 194

Министерство антимонопольного
регулирования и торговли
Республики Беларусь

О предложениях в проект постановления
Совета Министров Республики Беларусь
об утверждении «Положения о порядке
оборота биологически активных добавок к пище
и мест их реализации»

Закрытым акцiонерным абшчэствам «УНІФАРМ» изучен проект постановления Совета Министров Республики Беларусь об утверждении «Положения о порядке оборота биологически активных добавок к пище и мест их реализации».

По указанному проекту постановления Совета Министров Республики Беларусь имеется ряд замечаний и предложений.

По пункту 6 проекта постановления.

В статье 1 Закона Республики Беларусь «О качестве и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов для жизни и здоровья человека» разъяснен ряд терминов, а именно:

«изготовитель» - юридическое лицо независимо от его организационно-правовой формы, индивидуальный предприниматель, осуществляющие от своего имени производство продовольственного сырья и пищевых продуктов для реализации приобретателям (потребителям) и несущие ответственность за соответствие этих продовольственного сырья и пищевых продуктов установленным требованиям к их качеству и безопасности;

прослеживаемость продовольственного сырья и пищевых продуктов - возможность документарно (на бумажных и (или) электронных носителях) установить изготовителя и последующих собственников находящихся в обороте продовольственного сырья и пищевых продуктов, кроме конечного потребителя, а также место происхождения (производства) продовольственного сырья и пищевых продуктов».

Пункт 6 проекта постановления изложен в следующей редакции:

«6. Оборот биологически активных добавок к пище допускается при наличии их государственной регистрации. Юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие оборот биологически активных добавок к пище, сопровождают каждую партию биологически активных добавок к пище копиями документов, подтверждающих их качество и безопасность».

При этом предлагается изменить действующую редакцию пункта 5 Положения о порядке производства и оборота биологически активных добавок к пище», утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 02.12.2004 №1537 (с последующими изменениями и дополнениями), согласно которой **«юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие промышленное производство и (или) оптовую реализацию биологически активных добавок к пище** сопровождают каждую партию биологически активных добавок к пище копиями документов, подтверждающих их качество и безопасность».

При такой редакции проекта постановления оборот биологически активных добавок к пище будет допускаться всеми юридическими лицами и индивидуальными предпринимателями, в том числе, не имеющими лицензии на производство и (или) оптовую реализацию, что может привести к крайне негативным последствиям, так как многие биологически активные добавки фактически являются лекарственными препаратами.

С учетом изложенного, предлагаем сохранить действующую редакцию и пункт 6 проекта постановления изложить в следующей редакции:

«6. Оборот биологически активных добавок к пище допускается при наличии их государственной регистрации. Юридические лица и индивидуальные предприниматели, осуществляющие промышленное производство и (или) оптовую реализацию биологически активных добавок к пище сопровождают каждую партию биологически активных добавок к пище копиями документов, подтверждающих их качество и безопасность».

Без вышеуказанной редакции, сопровождение копиями документов, подтверждающими их качество и безопасность, потребуется, в том числе и до конечного потребителя (то есть, при продаже БАД конечному потребителю, вместе с чеком он должен будет получить копию документов, подтверждающих качество и безопасность товара. На сегодняшний день, точка розничной торговли (реализации) предоставляет этот документ только по запросу потребителя.

Как в действующей редакции, так и в проекте постановления нет четкого описания копии документов - на бумажном носителе, заверенных в установленном порядке или допускается сопровождение каждой партии сканированным документом, подтверждающим их качество и безопасность или в электронном виде.

По пункту 9 проекта постановления.

С учетом норм Закона Республики Беларусь «О качестве и безопасности продовольственного сырья и пищевых продуктов для жизни и здоровья

человека», предложения по пункту 6 проекта постановления, предлагаем пункт 9 проекта постановления изложить в следующей редакции:

«9. Юридические лица и индивидуальные предприниматели, **осуществляющие производство и (или) оптовую реализацию** биологически активных добавок к пище, обеспечивают их соответствие показателям качества и безопасности продукции, а также предусматривают методы контроля содержания основных действующих веществ».

Если сохранить предлагаемую редакцию проекта постановления, открытым останется вопрос, каким образом юридическое лицо, осуществляющее только реализацию биологически активных добавок к пище, будет предусматривать методы контроля содержания основных действующих веществ, если это может сделать только производитель биологически активных добавок к пище или уполномоченный представитель производителя.

По пункту 10 проекта постановления.

В Едином Реестре свидетельств о государственной регистрации продукции, формируемом с использованием средств интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза, в разделе «Область применения» на биологически активные добавки к пище указываются следующие места реализации:

через аптечную сеть и специализированные магазины, отделы торговой сети.

При этом в выданных уполномоченным органом государства-члена Евразийского экономического союза бланках свидетельств о государственной регистрации продукции указывается, что места реализации определяются национальным законодательством государств-членов Евразийского экономического союза.

Таким образом, остается открытым вопрос о возможности реализации биологически активных добавок к пище **в отделах торговой сети**, если в Свидетельстве о государственной регистрации будет указано место реализации только в аптечной сети или в специализированных магазинах.

Резюмируя, хотелось бы отметить, что производство и оборот биологически активных добавок к пище могут нести опасность для жизни и здоровья человека, поэтому на этапах производства, хранения, реализации необходимо участие специалистов с соответствующим образованием (медицинским, фармацевтическим, химическим, биологическим)

С уважением,
Директор ЗАО «УНИФАРМ»



И.А.Козырев