Обоснование необходимости принятия

проекта постановления Совета Министров Республики Беларусь «Об изменении постановления Совета Министров Республики Беларусь от 25 января 2021 г. № 37»

1. Цель и правовые основания подготовки проекта.

Проект постановления Совета Министров Республики Беларусь «Об изменении постановления Совета Министров Республики Беларусь от 25 января 2021 г. № 37» (далее – проект постановления) разработан:

в целях выполнения поручения Совета Министров Республики Беларусь от 22 января 2025 г. № 15/5-В-51;

с учетом результатов научных исследований в рамках подпрограммы «Безопасность среды обитания человека» Государственной научнотехнической программы «Научно-техническое обеспечение качества и доступности медицинских услуг», 2021-2025 годы и подпрограммы 2 «Нормативная правовая база» ГНТП «Разработка фармацевтических субстанций, лекарственных средств и нормативно-правового обеспечения фармацевтической отрасли», 2021-2025 годы, утвержденных постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 26 марта 2021 г. № 173 «О перечнях государственных и региональных научнотехнических программ на 2021 – 2025 годы»;

с учетом правоприменительной практики и предложений заинтересованных органов государственного управления;

в целях гармонизации национального законодательства с принятыми изменениями технических регламентов Евразийского экономического союза.

2. Обоснованность выбора вида нормативного правового акта.

В соответствии с пунктом 1 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 17 июля 2018 г. № 130-3 «О нормативных правовых актах» Совет Министров Республики Беларусь принимает нормативные правовые акты в форме постановлений на основе и (или) во исполнение Конституции Республики Беларусь, иных законов, актов Президента Республики Беларусь, международных договоров и иных международно-правовых актов.

На основании пункта 4 статьи 33 Закона Республики Беларусь «О нормативных правовых актах» внесение изменений в нормативный правовой акт осуществляется принявшим (издавшим) его нормотворческим органом (должностным лицом) путем принятия (издания) нормативного правового акта того же вида, что и этот акт, если иное не установлено Конституцией Республики Беларусь, данным Законом и иными законодательными актами.

3. Предмет правового регулирования структурных элементов проекта, изменяющих существующее правовое регулирование

соответствующих общественных отношений, информация об изменении концептуальных положений законодательства, институтов отрасли (отраслей) законодательства и правовых последствиях такого изменения.

Предметом правового регулирования проекта постановления являются отдельные санитарно-эпидемиологические требования безопасности и безвредности факторов среды обитания для человека.

В соответствии со статьей 11 Закона Республики № 340-3 «О санитарно-эпидемиологическом 2012 г. от 7 января нормирование благополучии населения» является из национальных мер по обеспечению санитарно-эпидемиологического благополучия населения, основной задачей которого является санитарно-эпидемиологических установление требований, обеспечивающих безопасность для здоровья человека среды его обитания.

Внесение изменений вызвано необходимостью:

приведения терминологии в соответствие с законодательством Республики Беларусь;

актуализации отдельных положений законодательства в области обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения с учетом правоприменительной практики и изменений наднационального законодательства;

совершенствования отдельных санитарно-эпидемиологических требований к факторам среды на основании результатов научных исследований.

Предметом правового регулирования проекта являются санитарноэпидемиологические требования безопасности и безвредности факторов среды обитания и продукции для человека, а также к школьной мебели и пищевым продуктам, реализуемым через школьные буфеты.

Проектом постановления вносятся следующие изменения.

B «Показатели безопасности гигиеническом нормативе и безвредности атмосферного воздуха» вносятся изменения соответствии с подпрограммой «Безопасность среды обитания человека» Государственной научно-технической программы «Научно-техническое обеспечение качества и доступности медицинских услуг», 2021-2025 годы, в рамках задания: 01.13 Научно обосновать и разработать метод гигиенического нормирования запаха в атмосферном воздухе территорий населенных пунктов разработан гигиенический норматив запаха в атмосферном воздухе территорий населенных пунктов и мест массового отдыха населения.

Указанный норматив направлен на профилактику негативного влияния загрязнения атмосферного воздуха на здоровье и условия

проживания населения, определение и контроль оптимальных размеров санитарно-защитных зон промышленных и иных объектов воздействия, предупреждение жалоб населения на присутствие в атмосфере навязчивого запаха, связанного с производственно-технологическими процессами.

Предлагаемые изменения ПОЗВОЛЯТ проводить гигиеническую оценку и контроль запаха в атмосферном воздухе на территории населенных пунктов, расположенных в зонах воздействия источников выбросов веществ, обладающих запахом. Применение норматива также позволит установить порядок оценки запаха и его аналитического обеспечит повышение ЧТО достоверности И результатов оценки качества атмосферного воздуха, возможности оценки эффективности планируемых к применению мероприятий по снижению уровня запаха, определения конкретных источников запаха, оценки обоснованности жалоб и верификации результатов расчетов рассеивания выбросов дурнопахнущих веществ в атмосферном воздухе.

«Показатели гигиеническом нормативе безопасности И безвредности воды водных объектов для хозяйственно-питьевого культурно-бытового (рекреационного) использования и воды в ванне бассейна» вносятся изменения в целях приведения нормативных правовых актов в соответствие с законодательством, а также в соответствии с «Безопасность обитания подпрограммой среды Государственной научно-технической программы «Научно-техническое обеспечение качества и доступности медицинских услуг», 2021-2025 годы в рамках задания: 01.11. «Разработать и внедрить метод оценки рисков здоровью рекреационном водопользовании, при питьевом И ассоциированных с цветением водных объектов» установлены значения предельно допустимых концентраций (далее – ПДК) цианотоксинов (микроцистина-LR и цилиндроспермопсина) в воде водных объектов для хозяйственно-питьевого И культурно-бытового (рекреационного) использования, дополнены показатели безопасности и безвредности воды бассейнов.

Обоснование величины ПДК цианотоксинов проведено с учетом (BO3)зарубежного (Российская международного И Федерация, страны ЕС, США, Канада и др.) опыта гигиенической регламентации продуктов цветения водорослей (цианотоксинов) в воде на основании анализа доступных данных о параметрах токсичности и опасности веществ, величинах гигиенических нормативов, референтных воздействия, привлечением данных фундаментальных уровней c токсиколого-гигиенических исследований о неблагоприятных эффектах. различные цифровые значения ПДК Нормативы предполагают зависимости от вида водопользования (питьевое или рекреационное).

Утверждение и введение в действие ПДК микроцистина-LR и цилиндроспермопсина новых количественных как безопасности воды будут иметь важное значение для профилактики их здоровье неблагоприятного населения. влияния на Применение нормативов позволит обеспечить проведение контроля за безопасностью питьевого и рекреационного водопользования в периоды цветения поверхностных водных объектов, оценить эффективность водоочистки и контроля (управления) цветением, применяемых мер способствовать снижению риска развития неинфекционных заболеваний, ассоциированных с цветением водных объектов.

В гигиеническом нормативе «Показатели безопасности питьевой воды» проведена градация микробиологических показателей безопасности Legionella pneumophila в зависимости от объектов надзора.

гигиеническом нормативе «Показатели безопасности безвредности микроорганизмов-продуцентов, микробных препаратов и их компонентов, вредных веществ в воздухе рабочей зоны и на кожных покровах, работающих» вносятся изменения в целях приведения нормативных правовых актов в соответствие с законодательством, включения результатов научно-исследовательских работ в рамках ряда научно-исследовательских работ подпрограммы 2 «Нормативная правовая база» ГНТП «Разработка фармацевтических субстанций, лекарственных нормативно-правового обеспечения фармацевтической отрасли», 2021-2025 годы (перечень прилагается), задания 03.10. «Разработать метод гигиенического нормирования антибактериальных лекарственных средств в воздухе рабочей зоны» (№ государственной регистрации – 20221232) подпрограммы «Безопасность среды обитания «Научно-техническое обеспечение ГНТП человека» качества доступности медицинских услуг» на 2021-2025 гг.

Указанные изменения направлены на обеспечение соблюдения национальных и международных требований к условиям производства лекарственных средств, создание безопасных условий труда работников фармацевтических предприятий, сохранение здоровья и работоспособности работников при производстве лекарственных средств, снижение уровня профессиональной и производственно-обусловленной заболеваемости.

В гигиенический норматив «Показатели безопасности и безвредности шумового воздействия на человека» внесены изменения в целях уточнения области применения, детализации положений и предотвращения неоднозначного толкования нормативного правового акта в рамках обеспечения санитарно-эпидемиологического благополучия населения.

Гигиенический норматив «Микроклиматические показатели безопасности и безвредности на рабочих местах» дополнен допустимыми параметрами микроклимата в жилых помещениях, внесены изменения в название гигиенического норматива.

В гигиенический норматив «Показатели безопасности для человека световой среды помещений производственных, общественных и жилых зданий» внесены изменения в целях согласованности правового регулирования оказания услуг ультрафиолетового облучения кожи, проводимых с применением соляриев (услуги соляриев) в соответствии с постановлением Совета Министров Республики Беларусь 25 мая 2020 г. № 307 «О перечне процедур (исследований, манипуляций), относящихся к работам и услугам, составляющим лицензируемую медицинскую деятельность» и в соответствии с поручением Совета Министров Республики Беларусь от 22 января 2025 года № 15/5-В-51.

Изменения в отношении рекламных объектов, использующих в качестве рекламного средства источники света, вносятся в целях совершенствования и обеспечения согласованности отдельных санитарноэпидемиологических требований к объекту регулирования.

Положения в отношении учреждений дошкольного образования приведены в соответствие с Кодексом Республики Беларусь об образовании и распространены на учреждениях образования и иные организации, осуществляющие образовательную деятельность, которые реализуют образовательную программу дошкольного образования.

гигиеническом нормативе «Показатели безвредности факторов производственной среды и трудового процесса при работе c видеодисплейными терминалами электронно-И вычислительными машинами» актуализированы и изложены в новой редакции: область применения, требования к параметрам микроклимата, допустимые уровни шума и общей вибрации в помещениях пунктов видеодисплейными терминалами коллективного пользования электронно-вычислительными машинами, а также подходы к оценке результатов инструментального контроля уровней электромагнитных и электростатических рабочих полей местах пользователей на видеодисплейных терминалов и электронно-вычислительных машин.

Указанные изменения направлены на обеспечение безопасности и безвредности факторов среды при работе пользователей с видеодисплейными терминалами и электронно-вычислительными машинами в различных помещениях (компьютерных клубах, интернеткафе, залах игровых автоматов и других местах).

В гигиеническом нормативе «Показатели безопасности и безвредности для здоровья человека изделий медицинского назначения, медицинской техники и материалов, применяемых для их изготовления»

вносятся изменения в соответствии с подпрограммой подпрограммы «Безопасность среды обитания человека» Государственной научнотехнической программы «Научно-техническое обеспечение качества и доступности медицинских услуг», 2021-2025 годы в рамках задания 03.08. «Разработать и внедрить метод управления профессиональным риском здоровью медицинских работников организаций здравоохранения, оказывающих медицинскую помощь в стационарных условиях в период эпидемического подъема заболеваемости респираторными инфекциями» нормативы, содержащие разработаны гигиенические значения показателей безопасности и безвредности для здоровья человека защиты органов дыхания (для медицинских изделий для медицинских – эффективность проникновения частиц (эффективность вирусной фильтрации), давление брызгоустойчивости; для полумасок медицинских/респираторов – эффективность проникновения частиц (эффективность вирусной фильтрации), давление брызгоустойчивости и дифференциальное давление).

Указанные нормативы для масок медицинских и полумасок медицинских/респираторов направлены на обеспечение соблюдения национальных и международных требований к изделиям медицинского назначения, на повышение безопасности и эффективности изделий медицинского назначения для защиты органов дыхания, обращаемых на территории Республики Беларусь, на увеличение степени защиты медицинских работников от биологических агентов и обеспечение приемлемого уровня риска здоровью медицинских работников.

Проектом постановления вносятся изменения в целях приведения нормативных правовых актов в соответствие с законодательством, а также в соответствии с подпрограммой «Безопасность среды обитания человека» «Научно-техническое обеспечение качества доступности И 2021-2025 медицинских услуг», годы в рамках 04.08. «Разработать метод оценки гемосовместимости in vitro изделий основе тест-модели медицинского назначения на искусственного кровотока» установлен показатель безопасности и безвредности для здоровья человека биологического действия медицинских изделий – гемосовместимость in vitro.

Преимуществами разработанного показателя является возможность произвести оценку гемосовместимости in vitro изделий медицинского с учетом воздействия самого изделия (материалов, применяемых для его изготовления) на систему гемостаза в динамических тест-моделях искусственного кровотока, максимально приближенных к условиям физиологическим кровотока человека. Гигиенически обоснованный показатель безопасности и безвредности для здоровья биологического действия медицинских изделий человека

гемосовместимость *in vitro*, необходим для повышения эффективности осуществления государственного санитарного надзора за соблюдением требований законодательства в области безопасности изделий медицинского назначения, медицинской техники и материалов, применяемых для их изготовления.

В гигиеническом нормативе «Показатели безопасности и безвредности продовольственного сырья и пищевых продуктов» дополнения в отношении:

повторного анализа пищевой продукции со сроком годности более 30 суток при получении неудовлетворительных результатов хотя бы одному из показателей содержания потенциально опасных химических веществ или из микробиологических показателей;

уточнения по использованию пищевой продукции по истечению срока годности;

уточнения допустимого уровня для нитратов в таблице показателей безопасности для плодоовощной продукции;

исключения, дублирующие требования безопасности для питьевых минеральных вод и разливного пива.

Уточнены требования использованию информации К отличительных признаках пищевой продукции о физиологической роли пищевых веществ, компонентов и/или снижении риска заболеваний, о пользе для здоровья, для ее отнесения к более предпочтительной для здорового питания, для реализации через буфеты, кафе и кафетерии учреждений образования – установлены пороговые значения в отношении целевых пищевых веществ (соли, сахаров, в том числе добавленных, жиров), необходимость указания их на маркировке. Указанное позволит более точно позиционировать пищевую продукцию со специальными питательными свойствами с учетом не только определенных пищевых веществ, но и исходя из более комплексной оценки их ингредиентного состава и пищевой ценности.

В гигиеническом нормативе «Показатели безопасности и безвредности для человека применения пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» вносятся изменения в целях гармонизации гигиенического норматива с техническим регламентом Таможенного союза ТР ТС 029/2012 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» (с учетом вступивших в силу» изменений, принятых решением Совета ЕЭК от 29 августа 2023 года № 84).

Уточнены показатели безопасности комплексных пищевых добавок, ферментных препаратов, пищевых добавок, ароматизаторов микробного происхождения. Определен перечень красителей, разрешенных для использования в составе пищевых лаков. Дополнен пунктом,

обосновывающим наличие пищевой добавки в пищевой продукции, кроме прямого внесения установлены условия переноса пищевой добавки из сырья или других компонентов. Установлен перечень пищевых добавок, разрешенных для розничной продажи. Актуализирован «Перечень пищевых добавок, разрешенных для применения при производстве пищевой продукции».

Указанные изменения направлены на обеспечение соблюдения национальных и международных требований к безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств, их содержанию в пищевой продукции, к процессам производства, хранения, перевозки, реализации и утилизации пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств.

гигиенический норматив «Показатели безопасности И безвредности материалов, контактирующих с пищевой продукцией» вносятся изменения в целях гармонизации гигиенического норматива с 005/2011 Таможенного союза регламент TP TC Комиссии безопасности упаковки», утвержденных решением Таможенного союза от 16.08.2011 № 769. Уточнены подходы гигиенической регламентации веществ, мигрирующих из материалов, контактирующих с пищевой продукцией, для которых в гигиеническом нормативе отсутствуют значения допустимых количеств миграции установлена возможность использования нормативов, установленных для питьевой воды.

В гигиеническом нормативе «Показатели безопасности отдельных видов продукции для детей» вносятся изменения в целях приведения нормативных правовых соответствие требованиями актов Технического регламента Таможенного союза 008/2011 «О безопасности игрушек», утв. Решением Комиссии Таможенного союза от 23 сентября 2011 года № 798 и технического регламента Таможенного союза 007/2011 «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков», утв. Решением Комиссии Таможенного союза от 23 сентября 2011 г. № 797. Гигиенический норматив дополнен терминами и определениями, перечнем изделий, которые не рассматриваются в качестве игрушки. В документе уточнены требования к игрушкам, находящимся в пищевых изготовления продуктах, наборам игрушек ДЛЯ парфюмернопродукции. Добавлены таблицы косметической максимальным количеством химических веществ в химических наборах. Уточнены подходы к определению миграции вредных химических веществ и определению индекса токсичности. Детализирован и уточнен перечень химических веществ И состав акрилонитрилбутадиенстирольного пластика, меха искусственного и текстильных материалов.

Гигиенический норматив «Критерии оценки радиационного воздействия» дополнен определениями ряда терминов, уточнены референтные уровни содержания природных радионуклидов и дозы облучения населения, критерии радиационной безопасности радиоизотопных приборов, радионуклидных дефектоскопов, дополнен критерием оценки уровня содержания радона в почве (плотность потока радона с поверхности грунта) при выборе площадки под строительство.

обусловлено Внесение изменений имеющимся использования критериев оценки радиационной безопасности в практике государственного санитарного надзора и с учетом международных рекомендаций, а также в целях углубления гармонизации гигиенического норматива с техническим регламентом Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» ТР ТС 021/2011, а именно: уточнение в отношении ограничения дозы облучения лиц, оказывающих помощь в поддержке пациентов в медицине и ветеринарной медицине; вносятся дополнения в отношении нормирования содержания природных радионуклидов в минеральных удобрениях и мелиорантах, содержащих фосфаты; вносится дополнение в отношении референтного уровня дозы облучения населения для оценки радиационной безопасности при употреблении минеральных вод.

Постановление дополнено гигиеническим нормативом «Допустимые уровни патогенных микроорганизмов на поверхностях, контактирующих с готовыми к употреблению пищевыми продуктами при настоявшее который установлен производстве», В время постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 30 марта 2012 г. № 32 «Об утверждении Санитарных норм и правил «Санитарно-эпидемиологические требования К осуществлению производственного контроля при производстве, реализации, хранении, транспортировке продовольственного сырья и (или) пищевых продуктов».

Постановление также дополнено гигиеническим нормативом «Допустимое значение показателя безопасности содержания плесневых грибов помещений», воздухе жилых ранее установленным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 13 октября 2016 г. № 109 «Об утверждении гигиенического норматива «Максимальный допустимый уровень содержания плесневых грибов в воздухе жилых помещений»».

Установлен срок вступления в силу постановления — с 1 мая 2026 года, который необходим для корректировки программ производственного контроля и областей аккредитации испытательных лабораторий.

4. Результаты анализа:

4.1. актов законодательства, относящихся к предмету правового

регулирования проекта, и практики их применения

При подготовке проекта постановления проводился анализ:

Конституции Республики Беларусь;

Кодекса Республики Беларусь об образовании;

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

Закона Республики Беларусь от 18 июня 1993 г. № 2435-XII «О здравоохранении»;

Закона Республики Беларусь от 14 октября 2022 г. № 213-3 «О лицензировании»;

Закона Республики Беларусь от 17 июля 2018 г. № 130-3 «О нормативных правовых актах»;

Декрета Президента Республики Беларусь от 23 ноября 2017 г. № 7 «О развитии предпринимательства»;

постановления Совета Министров Республики Беларусь от 25 января 2021 г. № 37«Об утверждении гигиенических нормативов»;

постановления Совета Министров Республики Беларусь 25 мая 2020 г. № 307 «О перечне процедур (исследований, манипуляций), относящихся к работам и услугам, составляющим лицензируемую медицинскую деятельность»;

действующих санитарных норм и правил, гигиенических нормативов;

технических регламентов ЕАЭС и изменений в них.

В результате проведенный анализ показал, что проект постановления соотносится с актами законодательства, относящимися к предмету его правового регулирования;

4.2. актов законодательства иностранных государств, относящихся к предмету правового регулирования проекта, и практики их применения

Предмет правового регулирования проекта постановления не затрагивает акты законодательства иностранных государств, относящихся к предмету правового регулирования проекта, и практики их применения;

4.3. международных договоров Республики Беларусь и иных международно-правовых актов, содержащих обязательства Республики Беларусь, относящихся к предмету правового регулирования проекта, и практики их применения

Предмет правового регулирования проекта постановления не затрагивает международных договоров Республики Беларусь и иных международно-правовых актов, содержащих обязательства Республики Беларусь;

4.4. на предмет соответствия проекта международным

договорам и иным международно-правовым актам, относящимся к соответствующей сфере правового регулирования

Предмет правового регулирования проекта постановления не затрагивает международные договоры и иные международно-правовые акты.

5. Информация, отражаемая в соответствии с Законом Республики Беларусь от 23 июля 2008 г. № 421-3 «О международных договорах Республики Беларусь».

Данная информация отсутствует, поскольку проект постановления не содержит вопросов заключения, вступления в силу, официального опубликования, регистрации, хранения, учета, исполнения, приостановления действия и прекращения международных договоров Республики Беларусь.

6. Результаты научных исследований в области права, публикации в средствах массовой информации, глобальной компьютерной сети Интернет, обращения граждан и юридических лиц, относящиеся к предмету правового регулирования проекта.

Отсутствуют.

7. Всесторонний и объективный прогноз предполагаемых последствий принятия (издания) нормативного правового акта, в том числе соответствие проекта социально-экономическим потребностям и возможностям общества и государства, целям устойчивого развития, а также результаты оценки регулирующего воздействия.

Принятие проекта постановления направлено на дальнейшее повышение уровня санитарно-эпидемиологического благополучия населения, сохранение благоприятных условий для жизни и здоровья населения; не повлечет социальных последствий в части изменения правового статуса граждан и их взаимодействия с государственными органами (организациями).

8. Информация о результатах публичного обсуждения проекта и рассмотрения поступивших при этом замечаний и (или) предложений.

Публичное обсуждение проекта планируется.

9. Краткое содержание изменений, подлежащих внесению в нормативные правовые акты, проектов, подлежащих подготовке, а также перечень нормативных правовых актов (их структурных элементов), подлежащих признанию утратившими силу в связи с принятием (изданием) нормативного правового акта.

Запланирована отмена следующих нормативных правовых актов:

Постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 июня 2013 г. № 52 «Об утверждении Санитарных норм и правил «Требования к продовольственному сырью и пищевым

продуктам», Гигиенического норматива «Показатели безопасности и безвредности для человека продовольственного сырья и пищевых продуктов» и признании утратившими силу некоторых постановлений Министерства здравоохранения Республики Беларусь»;

Гигиенического норматива «Допустимые уровни патогенных микроорганизмов на поверхностях, контактирующих с готовыми к употреблению продуктами пищевыми при ИХ производстве», утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 2 декабря 2016 г. № 121;

Гигиенического норматива «Ориентировочные допустимые уровни химических веществ в воде водных объектов для хозяйственно-питьевого и культурно-бытового (рекреационного) использования при чрезвычайных ситуациях», утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 марта 2016 г. № 49;

Постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 14 декабря 2012 г. № 198 «Об утверждении Санитарных норм и правил «Требования к обеспечению безопасности и безвредности воздействия работников производственных на источников ультрафиолетового излучения», Гигиенического норматива «Допустимые значения показателей ультрафиолетового излучения производственных источников» и признании утратившим силу постановления Главного государственного санитарного врача Республики Беларусь от 16 декабря 2005 г. № 230;

Гигиенического норматива «Критерий оценки комбинированного действия шума и вибрации на организм работающих», утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 12 ноября 2012 г. № 173.

Необходимо внесение изменений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь 30 марта 2012 г. № 32 «Об утверждении санитарных норм и правил «Санитарно-эпидемиологические требования к осуществлению производственного контроля при производстве, реализации, хранении, транспортировке продовольственного сырья и (или) пищевых продуктов».

	нистр здра спублики Б	воохранения еларусь	А.В.Ходжаев
«	»	2025 г.	

Перечень заданий

подпрограммы 2 «Нормативная правовая база» ГНТП «Разработка фармацевтических субстанций, лекарственных средств и нормативноправового обеспечения фармацевтической отрасли», 2021-2025 годы

задание 2.6 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации и классы опасности фармацевтической субстанции метформина гидрохлорид в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20200167);

задания 2.7 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации и классы опасности фармацевтической субстанции бетагистина дигидрохлорид в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20200166);

задание 2.8 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации и классы опасности фармацевтической субстанции суматриптана сукцинат в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20201748);

задание 2.9 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики выполнения измерений фармацевтической субстанции левофлоксацин в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20201452):

задание 2.15 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики выполнения измерений фармацевтической субстанции фенилэфрина гидрохлорид в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20210041);

задание 2.17 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики измерений фармацевтической субстанции метоклопрамид в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20220337);

задание 2.18 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики фармацевтической субстанции монтелукаст в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20221354);

задание 2.19 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики фармацевтической субстанции холина альфосцерат в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20221355);

задание 2.22 «Научно обосновать предельно допустимые концентрации, классы опасности и разработать методики измерений фармацевтической субстанции цефепима гидрохлорид в воздухе рабочей зоны и атмосферном воздухе» (№ государственной регистрации – 20221731).