

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**



вул.Мяснікова,39, 220030, г.Мінск
тэл. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail : kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/р: BY89AKBB36049000000100000000
у ААТ « ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ BY 2X

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул.Мясникова,39, 220030, г.Минск
тел. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail : kanc@minzdrav.gov.by,
«ПАШТАР»: 7000861@mail.gov.by
р/с: BY89AKBB36049000000100000000
в ОАО « АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ BY 2X

06.11.2025 № 71

На № _____

ПОСТАНОВЛЕНИЕ
заместителя Министра здравоохранения – Главного государственного
санитарного врача Республики Беларусь

О запрете ввоза на территорию
Республики Беларусь, реализации,
хранения, транспортировки,
использования пищевой продукции
производства ООО «Стил Пэкэджинг»,
Россия

На основании абзаца шестого части второй статьи 37 Закона Республики Беларусь от 7 января 2012 г. № 340-З «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения», постановления Совета Министров Республики Беларусь от 8 января 2019 г. № 4 «О временных санитарных мерах» и в связи с выявлением несоответствия пищевой продукции (согласно маркировке изготовителя на упаковке продукция поименована как «Комплексная пищевая добавка «Биотин», «Biotin 5000 mcg Healthy's 60 capsules. Не является лекарственным средством или БАД», состав: микрористаллическая целлюлоза (носитель), биотин, оболочка капсулы (желатин, вода), дата изготовления 22.01.2025, срок годности 24 месяца, область применения: в качестве комплексной пищевой добавки – источника биотина, рекомендуемый суточный прием: 1 капсула (1 порция), активное вещество: Биотин, Содержание, мкг 5000, % от среднесуточного потребления* 10000, ТУ 10.89.19-001-33761091-2022, штриховой код 4603743964774, код ТН ВЭД ЕАЭС 2106) производства ООО «Стил Пэкэджинг» (Россия, Пермский край, г. Добрянка, ул. Лежгиха, 2, адрес места осуществления деятельности по изготовлению продукции: Россия, Пермский край, г. Добрянка, ул. Первостроителей, 4а) требованиям технических регламентов

Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» (ТР ТС 021/2011) (далее – ТР ТС 021/2011), «Пищевая продукция в части ее маркировки» (ТР ТС 022/2011), «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» (ТР ТС 029/2012), Единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденных Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299 (далее – ЕСТ 299), (на маркировке потребительской упаковки указана информация, идентификация которой по объективным признакам (наименование, внешний вид, назначение), изложенным в определении, позволяет отнести ее исключительно под область технического регулирования ТР ТС 021/2011, относится к термину и определению «Биологические активные добавки к пище (БАД)», поскольку содержит биологически активное вещество Биотин (витамин В7); пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Биотин» не соответствует критериям идентификации для комплексных пищевых добавок, так как ее функция не является технологической, а является физиологической и направлена на обогащение рациона; информация, нанесенная на потребительскую упаковку, указывает, что в состав недостоверно идентифицированной пищевой продукции с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Биотин» в качестве основного компонента входит биологически активное вещество «Биотин», используемое при производстве биологически активных добавок к пище для взрослых, и микрокристаллическая целлюлоза, которая является пищевой добавкой, выполняющей функцию носителя; маркировка продукции с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Биотин» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция не является биологически активной добавкой к пище, а является комплексной пищевой добавкой, что не соответствует действительности; содержание биологически активного вещества в суточной дозе превышает верхний допустимый уровень потребления, установленный приложением 5 раздела 1 главы II ЕСТ 299 – согласно информации, указанной на маркировке товара, количество суточной порции в 1 капсуле (1 порция) составляет 5000 мкг, при установленном верхнем допустимом уровне потребления 150 мкг в сутки), ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Запретить ввоз на территорию Республики Беларусь, реализацию, хранение, транспортировку, использование всего ассортимента пищевой продукции производства ООО «Стил Пэкэджинг» (Россия, Пермский край, г. Добрянка, ул. Лежгиха, 2).

2. Импортеру (поставщику) ООО «ЛайфАП» (Минский район, Щомыслицкий с/с, 14А/7-8, район аг. Озерцо) в порядке, определенном Инструкцией о порядке изъятия из обращения продукции при установлении ее несоответствия требованиям законодательства Республики Беларусь в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения, утвержденной постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 16.07.2012 № 98, обеспечить:

2.1. недопущение выпуска в обращение всего ассортимента пищевой продукции производства ООО «Стил Пэкэджинг» (Россия, Пермский край, г. Добрянка, ул. Лежгиха, 2);

2.2. возврат либо утилизацию изъятых из обращения продукции;

2.3. информирование Министерства здравоохранения о принятых мерах в срок не позднее пятнадцати дней с даты принятия данного постановления.

3. Главному государственному санитарному врачу Минской области (Тарасенко А.А.) организовать контроль исполнения пункта 2 постановления и информировать Министерство здравоохранения по истечении тридцати дней с даты принятия данного постановления.

4. Государственному таможенному комитету, Министерству антимонопольного регулирования и торговли, Государственному комитету по стандартизации, облисполкомам и Минскому горисполкому, иным негосударственным организациям, осуществляющим контроль за оборотом продукции, принять необходимые меры по недопущению обращения вышеуказанной продукции, в том числе информированию всех заинтересованных.

5. Главным государственным санитарным врачам административных территорий, главному государственному санитарному врачу Управления делами Президента Республики Беларусь:

5.1. обеспечить исполнение настоящего постановления и информирование заинтересованных;

5.2. в случае выявления фактов реализации данной продукции обеспечить ее изъятие из обращения.

6. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на главных государственных санитарных врачей областей и г. Минска, главного государственного санитарного врача Управления делами Президента Республики Беларусь.

7. Постановление вступает в силу после его подписания.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь



С.В.Нечай