

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ 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 ВУ89АКВВ36049000000100000000
у ААТ « ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

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 ВУ89АКВВ36049000000100000000
в ОАО « АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

13.11.2015 № 74

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 «Жива Продукт
ПРО», 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 «Vitamin D3+K2 5000 ME». Не является лекарственным средством. Форма выпуска: желатиновые капсулы массой 460 мг±10%. Состав: холекальциферол, менахинон-7, микрористаллическая целлюлоза (носитель), твердая желатиновая капсула. Область применения: для реализации населению в качестве комплексной добавки к пище – дополнительного источника витамина D и витамина K. Рекомендации по применению: взрослым принимать по 1 капсуле в день в первой половине дня. Дозировка и время приема согласовываются с лечащим врачом. Продолжительность приема: 1 месяц. Дата изготовления: 03.10.2025. Срок годности: 24 месяца с даты изготовления. Условия хранения: хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре от +5°C до +25°C. ТУ 10.86.10.900-004-28574346-2021. Изготовитель ООО «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская

Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55). Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей ООО «Бьюти Лайф» (129626, Россия, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, ул. Маломосковская, д. 22, стр.1). Изготовлено по заказу ООО «Бьюти Лайф» (эксклюзивно для бренда Dr. Zubareva) 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) (далее – ТР ТС 022/2011), «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» (ТР ТС 029/2012) (далее – 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 активные вещества холекальциферол и менахинон-7; пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Vitamin D3+K2 5000 ME» 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 «Vitamin D3+K2 5000 ME» в качестве основных компонентов входят биологически активные вещества холекальциферол и менахинон-7, используемые при производстве биологически активных добавок к пище для взрослых, и микрористаллическая целлюлоза, которая является пищевой добавкой, выполняющей функцию носителя; маркировка продукции с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Vitamin D3+K2 5000 ME» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, а не является биологически активной добавкой к пище, что не соответствует действительности; содержание биологически активного вещества витамина D 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 МЕ, при установленном верхнем допустимом уровне потребления 600МЕ в сутки);

согласно маркировке изготовителя на упаковке продукция поименована как «Комплексная пищевая добавка «Витамин Д3+К2 10000 МЕ». Не является лекарственным средством. Форма выпуска: желатиновые капсулы массой 605 мг. Состав: холекальциферол, менахинон-7, микрокристаллическая целлюлоза (носитель), твердая желатиновая капсула. Область применения: для реализации населению в качестве комплексной добавки к пище – дополнительного источника витамина D и витамина K. Рекомендации по применению: взрослым принимать по 1 капсуле в день в первой половине дня. Дозировка и время приема согласовываются с лечащим врачом. Продолжительность приема: 1 месяц. Дата изготовления: 17.09.2025. Срок годности: 24 месяца с даты изготовления. Условия хранения: хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре от +5°C до +25°C. ТУ 10.86.10.900-004-28574346-2021. Изготовитель ООО «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55). Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей ООО «Бьюти Лайф» (129626, Россия, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, ул. Маломосковская, д. 22, стр.1). Изготовлено по заказу ООО «Бьюти Лайф» (эксклюзивно для бренда Dr. Zubareva) требованиям ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011, ТР ТС 029/2012, 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 активные вещества холекальциферол и менахинон-7; пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Витамин Д3+К2 10000 МЕ» 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 «Витамин Д3+К2 10000 МЕ» в качестве основных компонентов входят биологически активные вещества холекальциферол и менахинон-7, используемые 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 «Витамин Д3+К2 10000 МЕ» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, а не является биологически активной добавкой к пище, что не соответствует действительности; содержание биологически активного вещества витамина D 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 10000 МЕ, при установленном верхнем допустимом уровне потребления 600 МЕ в сутки);

согласно маркировке изготовителя на упаковке продукция поименована как «Комплексная пищевая добавка «Хромексен (Хрома пиколинат)/ Chromexen (Chromium Picolinate)». Не является лекарственным средством. Форма выпуска: 60 таблеток массой 300 мг. Состав: хрома пиколинат, носители (микрокристаллическая целлюлоза, мальтодекстрин, стеарат кальция, кремния диоксид коллоидный). Способ применения: принимать взрослым по 1 таблетке 1 раз в день. Дозировку и время приема рекомендуем согласовать с лечащим врачом. Продолжительность приема: 1-2 месяца в зависимости от дозировки. При необходимости прием можно повторить. Дата изготовления: 08.05.2025. Срок годности: 24 месяца с даты изготовления. Условия хранения: хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха 70%. ТУ 10.86.10.900-003-28574346-2021. Изготовитель ООО «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55). Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей ООО «Бьюти Лайф» (129626, Россия, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, ул. Маломосковская, д. 22, стр.1). Изготовлено по заказу ООО «Бьюти Лайф» (эксклюзивно для бренда Dr. Zubareva) требованиям ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011, ТР ТС 029/2012, 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 хрома пиколинат; пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Хромексен (Хрома пиколинат)/ Chromexen (Chromium Picolinate)» 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 «Хромексен (Хрома пиколинат)/ Chromexen (Chromium Picolinate)» в качестве основного компонента входит биологически активное вещество хрома пиколинат, используемое при производстве биологически активных добавок к пище для взрослых, и микрокристаллическая целлюлоза, мальтодекстрин, стеарат кальция, кремния диоксид коллоидный, которые являются пищевыми добавками, выполняющими функцию носителей; маркировка продукции с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Хромексен (Хрома пиколинат)/ Chromexen (Chromium Picolinate)» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, а не является биологически активной добавкой к пище, что не соответствует действительности;

согласно маркировке изготовителя на упаковке продукция поименована как «Комплексная пищевая добавка «Магний хелат 400 мг + В6 (Magnesium chelate + B6)». Не является лекарственным средством. Форма выпуска: желатиновые капсулы массой 595 мг. Состав: магний бисглицинат, пиридоксин гидрохлорид (витамин В6), микрокристаллическая целлюлоза (носитель), твердая желатиновая капсула. Область применения: для реализации населению в качестве комплексной пищевой добавки к пище – дополнительного источника магния и витамина В6. Рекомендации по применению: взрослым употреблять 1-2 капсулы 1 раз в день. Дозировка и время приема согласовываются с лечащим врачом. Продолжительность приема: 1 месяц. При необходимости прием можно повторить. Дата изготовления: 01.10.2025. Срок годности: 24 месяца с даты изготовления. Условия хранения: хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха 70%. ТУ 10.86.10.900-004-28574346-2021. Изготовитель ООО «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55). Организация, уполномоченная принимать претензии от потребителей ООО «Бьюти Лайф» (129626, Россия, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Алексеевский, ул. Маломосковская, д. 22, стр.1). Изготовлено по заказу ООО «Бьюти Лайф» (эксклюзивно для бренда Dr. Zubareva) требованиям ТР ТС 021/2011, ТР ТС 022/2011, ТР ТС 029/2012, 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 активные вещества магний бисглицинат и пиридоксин гидрохлорид (витамин В6); пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Магний хелат 400 мг + В6 (Magnesium chelate + В6)» 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 «Магний хелат 400 мг + В6 (Magnesium chelate + В6)» в качестве основных компонентов входят биологически активные вещества магний бисглицинат и пиридоксин гидрохлорид (витамин В6), используемые 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 «Магний хелат 400 мг + В6 (Magnesium chelate + В6)» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, а не является биологически активной добавкой к пище, что не соответствует действительности),

ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Запретить ввоз на территорию Республики Беларусь, реализацию, хранение, транспортировку, использование всего ассортимента пищевой продукции производства ООО «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55).

2. Импортеру (поставщику) ООО «Ирина-Фарм» (г. Минск, ул. Надеждинская, д. 2) 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 «Жива Продукт ПРО» (350062, Российская Федерация, Республика Адыгея, Тахтамукайский район, пгт. Яблоновский, ул. Космическая, д. 55);

2.2. возврат либо утилизацию изъятной 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 г. Минска 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 здравоохранения –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь



С.В.Нечай