

**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](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [kanc@minzdrav.gov.by](mailto:kanc@minzdrav.gov.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р BY89AKBB36049000000100000000  
у ААТ « ААБ «Беларусбанк», БИК: АКBB BY 2X

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

13.11.2015 № 75

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 «ССП», 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 «Таурин Гептофлекс/Taurine Geptoflex» 500 мг. Не является лекарственным средством», форма выпуска: 60 твердых целлюлозных капсул массой 620 мг, способ применения: принимать взрослым по 1 капсуле 1-2 раза в день, состав: таурин, микрокристаллическая целлюлоза-носитель, твердая капсула – гидроксипропилметилцеллюлоза - загуститель, область применения: для реализации населению в качестве комплексной добавки к пище – дополнительного источника аминокислоты – таурин, дата изготовления 19.09.2025, срок годности 24 месяца с даты изготовления, условия хранения: хранить в сухом, недоступном для детей месте, при температуре от +5°C до +25°C и относительной влажности воздуха не более 70%, ТУ 10.89.19-021-52918368-2023, штриховой код 4650394930221, код ТН ВЭД ЕАЭС 2106909808, производства ООО «ССП» (Россия, 214020, Смоленская область, г. Смоленск,

ул. Шевченко, д. 103, помещение 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), «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» (ТР ТС 029/2012): 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 таурин; пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка Таурин Гептофлекс/Taurine Geptoflex» 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 наименованиями «Комплексная пищевая добавка «Таурин Гептофлекс/Taurine Geptoflex» в качестве основного компонента входит биологически активное вещество «таурин», используемое при производстве биологически активных добавок к пище для взрослых, и микрокристаллическая целлюлоза, которая является пищевой добавкой, выполняющей функцию носителя; маркировка продукции с наименованиями «Комплексная пищевая добавка «Таурин Гептофлекс/Taurine Geptoflex» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, что не соответствует действительности);

согласно маркировке изготовителя на упаковке продукция поименована как «Комплексная пищевая добавка «Монофлезин (Монолаурин & L-лизин/Monoflezyn (Monolaurin & L-lysine)». Не является лекарственным средством, форма выпуска: 60 твердых целлюлозных капсул массой  $500 \text{ мг} \pm 10\%$ , способ применения: принимать по 2 капсулы 1 раз в день или в соответствии с рекомендациями лечащего врача, продолжительность приема: 1-2 месяца в зависимости от дозировки, при необходимости прием можно повторить, состав: монолаурин, лизин, цинка цитрат, диоксид кремния, гидроксипропилметилцеллюлоза – оболочка капсулы, область применения: для реализации населению в качестве комплексной пищевой добавки – дополнительного источника цинка и аминокислоты – лизин, дата изготовления 21.04.2025, срок

годности: 24 месяца с даты изготовления, условия хранения: хранить в защищенном от попадания солнечных лучей и недоступном для детей месте, при температуре от 5°C до 25°C и относительной влажности воздуха не более 70%, ТУ 10.89.19-002-52918368-2021, штриховой код 4650394930474, код ТН ВЭД ЕАЭС 2106, производства ООО «ССП» (Россия, 214020, Смоленская область, г. Смоленск, ул. Шевченко, д. 103, помещение 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), «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» (ТР ТС 029/2012): 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 лизин и цинка цитрат; пищевая продукция с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Монофлезин (Монолаурин & L-лизин/Monoflezyn (Monolaurin & L-lysine))» 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 «Монофлезин (Монолаурин & L-лизин/Monoflezyn (Monolaurin & L-lysine))» в качестве основных компонентов входят биологически активные вещества лизин и цинка цитрат, используемое при производстве биологически активных добавок к пище для взрослых, маркировка продукции с наименованием «Комплексная пищевая добавка «Монофлезин (Монолаурин & L-лизин/Monoflezyn (Monolaurin & L-lysine))» не позволяет достоверно характеризовать продукцию, вводит в заблуждение потребителей (приобретателей), так как заявлено, что продукция является комплексной пищевой добавкой, что не соответствует действительности),

#### ПОСТАНОВЛЯЮ:

1. Запретить ввоз на территорию Республики Беларусь, реализацию, хранение, транспортировку, использование всего ассортимента пищевой продукции производства ООО «ССП» (Россия, 214020, Смоленская область, г. Смоленск, ул. Шевченко, д. 103, помещение 1).

2. Импортеру (поставщику) ООО «Ирина-Фарм» (г. Минск, ул. Надеждинская, д. 2, каб. 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 «ССП» (Россия, 214020, Смоленская область, г. Смоленск, ул. Шевченко, д. 103, помещение 1);

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 (Козыревич С.В.) 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