

РАЗДЕЛ ВОСЬМОЙ

НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ НАЦИОНАЛЬНОГО БАНКА, МИНИСТЕРСТВ, ИНЫХ РЕСПУБЛИКАНСКИХ ОРГАНОВ ГОСУДАРСТВЕННОГО УПРАВЛЕНИЯ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
13 сентября 2010 г. № 124

8/22902 О внесении изменений и дополнений в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 8 мая 2009 г. № 52 (04.11.2010)

На основании подпункта 4.1 пункта 4, части второй пункта 18 и абзаца второго пункта 30 Положения о государственной регистрации (перерегистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. № 1269, и подпункта 7.1 пункта 7 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331, Министерство здравоохранения Республики Беларусь **ПОСТАНОВЛЯЕТ:**

1. Внести в постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 8 мая 2009 г. № 52 «О требованиях к документам на лекарственные средства, фармацевтические субстанции, заявляемые на государственную регистрацию (перерегистрацию), и документам, представляемым для внесения изменений в регистрационное досье на лекарственное средство (фармацевтическую субстанцию), ранее зарегистрированное в Республике Беларусь, и о признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 21 ноября 2008 г. № 199» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 134, 8/20954; 2010 г., № 55, 8/21959) следующие изменения и дополнения:

1.1. в пункте 1:

в подпункте 1.1.4:

слова «торгового знака» заменить словами «товарного знака (при наличии)»;

слова «количества доз в упаковке (фасовке),» исключить;

после слов «установившейся практики» дополнить словами «ТКП 123-2008 (02040)»;

после цифр «37» дополнить словами «Об утверждении технического кодекса установившейся практики»;

подпункт 1.1.6 дополнить предложением следующего содержания: «Отчет об изучении биодоступности (биоэквивалентности) для генерических лекарственных средств (при наличии) при регистрации лекарственного средства представляется в соответствии с требованиями Государственной фармакопеи Республики Беларусь»;

дополнить подпунктом 1.1.6¹ следующего содержания:

«1.1.6¹. отчет по проведенным клиническим испытаниям лекарственного средства в соответствии с Надлежащей клинической практикой при регистрации лекарственного средства, подписанный ответственным исследователем, утвержденный руководителем и заверенный печатью государственной организации здравоохранения, проводившей клинические испытания, должен содержать сведения о:

полученных результатах клинического испытания;

содержании и объеме программы (протокола) клинического испытания, утвержденной Министерством здравоохранения Республики Беларусь или уполномоченным органом страны проведения клинического испытания;

результатах инспекции клинического центра, проводившего клиническое испытание, расположенного вне территории Республики Беларусь (при наличии);

персонале, проводившем клиническое испытание (фамилия и инициалы, адрес и место работы, должность, квалификация, обязанности);

каждом из испытуемых с обязательным подтверждением не менее чем 5 процентами копий индивидуальных регистрационных карт.

Отчет по проведенным клиническим испытаниям лекарственного средства в соответствии с Надлежащей клинической практикой при регистрации лекарственного средства должен быть оформлен в соответствии с техническим кодексом установившейся практики

ТКП 184-2009 (02040) «Надлежащая клиническая практика», утвержденным постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 7 мая 2009 г. № 50 «О некоторых вопросах проведения клинических испытаний лекарственных средств»;»;

подпункт 1.1.7 изложить в следующей редакции:

«1.1.7. отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства должен соответствовать требованиям технического кодекса установившейся практики ТКП 125-2008 (02 040) «Надлежащая лабораторная практика», утвержденного постановлением Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 28 марта 2008 г. № 56 «Об утверждении технического кодекса установившейся практики».

Отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства должен содержать информацию согласно приложению 1¹ к настоящему постановлению.

При государственной регистрации лекарственных средств со специальными характеристиками отчет о доклиническом изучении лекарственного средства и отчет по проведенным клиническим испытаниям лекарственного средства в соответствии с Надлежащей клинической практикой должны содержать:

для лекарственного средства, действующее вещество которого хорошо изучено в медицинской практике (признана его эффективность и удовлетворительная степень безопасности, подтвержденная опубликованными в рецензируемых научных медицинских изданиях материалами клинических и эпидемиологических испытаний, а первое применение его в Республике Беларусь было более чем 12 лет назад), – подробную информацию из рецензируемой научной библиографии, в которой отражены результаты оценки эффективности и безопасности, опыт применения лекарственного средства до и после его государственной регистрации, сравнительные испытания, документальное (доказанное) научное обоснование приемлемости профиля безопасности и (или) эффективности данного лекарственного средства;

для лекарственного средства биотехнологического происхождения (в том числе биоаналогов) – полную информацию о доклиническом изучении лекарственного средства и о проведенных клинических испытаниях лекарственного средства в соответствии с Надлежащей клинической практикой, если заявителем не подтверждена идентичность первичной, вторичной и третичной структуры биомолекулы исходному соединению, количественных и качественных характеристик всех сопутствующих идентифицируемых примесей и клеточной линии, на которой получена данная биомолекула;

для лекарственного средства, предназначенного для лечения крайне редко встречающихся заболеваний (менее 5 случаев на 10 000 человек населения), а также если существующие научные методы не дают возможности представить полную информацию по эффективности и безопасности лекарственного средства или получение такой информации противоречит принятым принципам медицинской этики и деонтологии, – сведения по пострегистрационным клиническим испытаниям по программе (протоколу) клинических испытаний, одобренной комитетом по этике и утвержденной Министерством здравоохранения Республики Беларусь, с повторной оценкой соотношения возможного риска и ожидаемой пользы, связанного с применением данного лекарственного средства после завершения указанных испытаний;

для гомеопатического лекарственного средства неинъекционного пути введения – подробную информацию из библиографии, в которой отражены результаты оценки эффективности и безопасности применения по гомеопатическому реперториуму;

для инъекционного гомеопатического лекарственного средства – сведения, содержащие экспериментальные доказательства их безопасности для организма человека и подробную библиографию, в которой отражены результаты оценки эффективности применения по гомеопатическому реперториуму;»;

в подпункте 1.2.8 слова «Европейской фармакопее» заменить словами «других фармакопеех»;

в подпункте 1.2.9:

слова «, его торгового знака» заменить словами «и (или) его товарного знака (при наличии)»;

слова «количества доз в упаковке (фасовке),» исключить;

дополнить подпунктами 1.2.11–1.2.13 следующего содержания:

«1.2.11. заверенная заявителем (производителем) копия отчета о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства должна быть оформлена в соответствии с требованиями Организации экономического сотрудничества и развития к принципам Надлежащей лабораторной практики и содержать информацию согласно приложению 1¹ к настоящему постановлению;

1.2.12. заверенная заявителем (производителем) копия отчета об изучении биодоступности (биоэквивалентности) для генерических лекарственных средств (при наличии) при регистрации лекарственного средства представляется в соответствии с требованиями Всемирной

организации здравоохранения по регистрации многоисточниковых (генерических) лекарственных средств.

В случае, если заверенная заявителем (производителем) копия отчета об изучении биодоступности (биоэквивалентности) для генерических лекарственных средств выполнена ранее 2006 года, она должна содержать полный текст нормативного документа, регламентирующего выполнение испытаний в указанный в отчете период времени;

1.2.13. заверенная заявителем (производителем) копия отчета по проведенным клиническим испытаниям лекарственного средства в соответствии с Надлежащей клинической практикой при регистрации лекарственного средства представляется в соответствии с подпунктами 1.1.6¹, 1.1.7 настоящего пункта;»;

подпункты 1.3.2 и 1.6.4.2 после слов «установившейся практики» дополнить словами «ТКП 123-2008 (02040)»;

1.2. дополнить постановление приложением 1¹ следующего содержания:

«Приложение 1¹
к постановлению
Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
08.05.2009 № 52

Информация, содержащаяся в отчете о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства

1. Отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства содержит следующие разделы:

- фармакологические исследования;
- фармакокинетические исследования;
- токсикологические исследования;
- исследования местной переносимости;
- дополнительные исследования токсичности;
- исследования механизмов действия;
- исследования индукции лекарственной зависимости;
- исследование метаболитов и примесей;
- иные исследования;
- ссылки на источники литературы.

В случае отсутствия в отчете о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства какого-либо раздела (подраздела) представляется обоснование возможности его исключения со ссылками на публикации в рецензируемых научных медицинских изданиях или нормативные документы.

2. Раздел «Фармакологические исследования» состоит из подразделов «Первичная фармакодинамика», «Вторичная фармакодинамика», «Фармакология безопасности», «Фармакодинамические взаимодействия» и включает отчеты о (об):

потенциальной токсичности лекарственного средства;

опасных или нежелательных токсических реакциях, которые могут наблюдаться при применении лекарственного средства человеком (оценка данных реакций приводится с учетом особенностей патологических состояний у человека);

качественных и количественных показателей фармакологических свойств лекарственного средства, полученных с использованием методов математической и статистической обработки результатов, при заданном уровне достоверности;

токсикологическом и терапевтическом потенциале лекарственного средства для его последующего клинического изучения.

3. Раздел «Фармакокинетические исследования» состоит из подразделов «Аналитические методики и отчеты об их валидации», «Всасывание», «Распределение», «Метаболизм», «Выведение», «Фармакокинетические взаимодействия», других необходимых фармакокинетических исследований.

4. Раздел «Токсикологические исследования» включает токсичность при однократном введении, токсичность при повторных введениях, генотоксичность *in vitro*, генотоксичность *in vivo* (включая дополнительную оценку по токсикокинетике); канцерогенность (долгосрочные исследования, краткосрочные исследования или исследования средней длительности, дополнительные исследования); репродуктивную токсичность; влияние на фертильность и раннее эмбриональное развитие, эмбриотоксичность, пренатальную и постнатальную токсичность, исследования с введением неполовозрелому потомству.

5. Раздел «Исследования местной переносимости» содержит результаты, полученные при исследовании лекарственной формы данного лекарственного средства, разработанной

для применения у человека; сравнительный анализ результатов и сопоставление их с данными, полученными у контрольной группы животных, которым вводили наполнитель (растворитель) для введения исследуемого лекарственного средства и (или) вспомогательные вещества (при необходимости дополнительно включаются данные, полученные на группе позитивного контроля или вещества сравнения); оценку сенсибилизирующего потенциала для лекарственных средств, которые применяются местно с использованием не менее одной тест-системы (исследование на морских свинках или местных лимфатических узлах или иных валидированных тест-системах).

6. Раздел «Дополнительные исследования токсичности» состоит из подразделов «Антигенность», «Иммунотоксичность». Для лекарственных средств биологического происхождения документально подтверждается, что все исследования, которые требуют повторного введения лекарственного средства, были спланированы с учетом вероятной стимуляции образования антител, а также учитывали влияние этих антител на организм.

7. Раздел «Исследования механизмов действия» включает результаты, полученные по оценке количественных показателей кривыми «доза-эффект», «время-эффект» либо иной функциональной зависимостью, однозначно количественно характеризующими изменение эффекта.

8. Раздел «Исследования индукции лекарственной зависимости» включает оценку потенциальной способности лекарственного средства индуцировать психическую и физиологическую лекарственную зависимость.

9. Раздел «Исследование метаболитов и примесей» содержит результаты оценки влияния метаболитов и примесей на реализацию конечного фармакологического эффекта лекарственного средства и ожидаемый профиль его безопасности.

10. Раздел «Иные исследования» включает результаты оценки иных исследований, которые не отражены в пунктах 1–8 настоящего приложения.

11. Раздел «Ссылки на источники литературы» содержит перечень публикаций в рецензируемых научных медицинских изданиях по результатам исследований, приведенным в пунктах 1–9 настоящего приложения.

Для лекарственных средств биологического происхождения обосновывается целесообразность проведения исследований репродуктивной функции, эмбриональной (фетальной) и перинатальной токсичности, возможного мутагенного и канцерогенного действия. При этом, если причиной данных видов токсичности является не действующее вещество, а вспомогательный компонент, присутствие которого в лекарственном средстве можно достоверно исключить, данные исследования не представляются.

Для лекарственных средств, в составе которых содержится новое вспомогательное вещество, которое используется в фармацевтической практике впервые, в отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства включаются данные по токсикологическому и фармакокинетическому исследованию данного вспомогательного вещества.

Для лекарственных средств, у которых существует вероятность значительного распада лекарственного средства во время его хранения, в отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства включаются результаты проведения токсикологических исследований продуктов распада.

В разделах отчета о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства об общей специфической фармакологической активности:

используются признанные Министерством здравоохранения Республики Беларусь или уполномоченным органом страны, в которой использовались валидированные методики исследования;

представляются подробно описанные новые методики, обеспечивающие их воспроизведение;

представляется и доказывается статистическая достоверность полученных данных;

проводится сравнительный анализ результатов и сопоставление их с данными, которые характеризуют вещество (или вещества) с аналогичным терапевтическим действием (отсутствие сравнительных испытаний обосновывается отдельно);

представляются данные об основных фармакологических свойствах действующего вещества с указанием его прямого и косвенного действия на основные функции физиологических систем организма. При этом, если дозы лекарственного средства, которые вызывают негативные побочные реакции, являются близкими к дозам, рекомендуемым для медицинского применения, эти исследования выполняются углубленно;

обосновывается изучение фармакодинамического взаимодействия фиксированных комбинаций действующих веществ либо на фармакологических предпосылках, либо на показаниях для их применения с последующим экспериментальным подтверждением терапевтиче-

ской значимости такого взаимодействия и возможных побочных реакций, связанных с их применением.

Отчет о доклиническом изучении лекарственного средства при регистрации лекарственного средства может быть представлен с содержанием всех разделов либо в виде отдельных отчетов по каждому из разделов.»;

1.3. в приложении 2 к этому постановлению:

в части первой:

абзац восьмой изложить в следующей редакции:

«показания к применению»;

абзац пятнадцатый изложить в следующей редакции:

«условия хранения и срок годности»;

в пункте 7 слова «Показания для применения» заменить словами «Показания к применению»;

пункт 12 дополнить частью второй следующего содержания:

«Для лекарственных средств, предназначенных для лечения крайне редко встречающихся заболеваний (менее 5 случаев на 10 000 человек населения), а также если существующие научные методы не дают возможности представить полную информацию по эффективности и безопасности лекарственного средства или получение такой информации противоречит принятым принципам медицинской этики, указывается информация о необходимости отпуска лекарственного средства только по рецепту врача, применении лекарственного средства под строгим медицинским наблюдением или о пребывании пациента в стационарных условиях и информация о том, что описание данного лекарственного средства является неполным.»;

в пункте 14 слова «Условия и срок хранения» заменить словами «Условия хранения и срок годности»;

в пункте 17 слово «названии» заменить словом «наименовании»;

дополнить пунктом 17¹ следующего содержания:

«17¹. Гомеопатические лекарственные средства должны содержать указание «гомеопатическое лекарственное средство без утвержденных терапевтических (медицинских) показаний к применению».»;

1.4. в приложении 3 к этому постановлению:

пункт 4 после слов «по контролю качества» дополнить словами «, за исключением описания внутреннего содержимого капсулы, ядра таблетки»;

пункт 5 дополнить частью второй следующего содержания:

«Вспомогательные вещества, в том числе красители, должны указываться в виде полного МНН, а при его отсутствии – в виде общепринятого названия с указанием индекса Международной классификации (E) (при наличии).»;

в пункте 19 слово «названии» заменить словом «наименовании»;

1.5. в приложении 4 к этому постановлению:

в пункте 1:

в части первой:

в абзаце втором:

слово «название» заменить словом «наименование»;

слова «торговый знак» заменить словами «товарный знак (при наличии)»;

абзац четвертый дополнить словами «или в случае его отсутствия – общепринятое название (когда лекарственное средство содержит одно действующее вещество)»;

после части четвертой дополнить частью следующего содержания:

«Дизайн упаковки, маркированной товарным номером в виде штрихового идентификационного кода, должен сопровождаться его расшифровкой (прилагается к цветным образцам, указанным в абзаце первом части первой настоящего пункта).»;

часть пятую считать частью шестой;

в пункте 2:

абзац второй подпункта 2.1 изложить в следующей редакции:

«наименование производителя (заявителя) и (или) его товарный знак (при наличии)»;

дополнить подпунктом 2.3 следующего содержания:

«2.3. на первичной упаковке – тубе указываются:

наименование производителя (заявителя) и (или) его товарный знак (при наличии);

торговое название лекарственного средства;

вид лекарственной формы;

содержание активного компонента;

способ применения;

количество в упаковке;

условия хранения;

номер серии;

срок годности.»;

дополнить пунктом 3 следующего содержания:

«3. Первичная и вторичная упаковки лекарственных средств, содержащих радионуклиды, маркируются в соответствии с законодательством.

Этикетка на защитном контейнере должна быть оформлена в соответствии с пунктом 1 настоящего приложения.

Дополнительно маркировка на защитном контейнере должна полностью объяснять кодировку на первичной упаковке и может содержать значение активности радионуклида (радионуклидов) в лекарственном средстве, содержащемся в дозе или в первичной упаковке на указанную дату, и если необходимо – время, а также количество капсул или жидкости – объем в миллилитрах, содержащийся в первичной упаковке.

Маркировка должна содержать следующую информацию:

наименование производителя и (или) его товарный знак (при наличии);

название или код лекарственного средства, включая название или символ химического элемента с индексом радионуклида;

номер серии и срок годности;

международный символ радиоактивности;

активность радионуклида (радионуклидов) в лекарственном средстве (указывается в соответствии с частью третьей настоящего пункта).»;

1.6. в приложении 5 к этому постановлению:

слова «Название производителя» заменить словами «Наименование производителя»;

дополнить частями третьей–пятой следующего содержания:

«Если действующие вещества представлены в виде соединений и производных, то указывается их количественное выражение, их общая масса, а при необходимости – масса активной части молекулы.

Для лекарственных средств, содержащих действующее вещество, впервые заявленное в составе лекарственного средства, количественную характеристику действующего вещества, которое является солью или гидратом, указывают в пересчете на массу активной части молекулы.

Вспомогательные вещества указываются и наносятся таким способом, чтобы ошибочно не принять их за вспомогательные вещества близкого химического строения (например, крахмал, натрия крахмалгликолят, крахмал прежелатинизированный).».

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
15 октября 2010 г. № 145

8/22909 Об установлении перечня средств индивидуальной защиты, непосредственно обеспечивающих безопасность труда, и о признании утратившим силу постановления Министерства труда Республики Беларусь от 19 апреля 2000 г. № 65
(08.11.2010)

На основании абзаца девятого подпункта 1.1 пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 августа 2010 г. № 1172 «О делегировании полномочий Правительства Республики Беларусь на принятие (издание) нормативных правовых актов в соответствии с Трудовым кодексом Республики Беларусь и признании утратившими силу некоторых нормативных правовых актов» и подпункта 7.1.5 пункта 7 Положения о Министерстве труда и социальной защиты Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 октября 2001 г. № 1589 «Вопросы Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь», Министерство труда и социальной защиты Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить перечень средств индивидуальной защиты, непосредственно обеспечивающих безопасность труда, согласно приложению.

2. Признать утратившим силу постановление Министерства труда Республики Беларусь от 19 апреля 2000 г. № 65 «Об утверждении типового перечня средств индивидуальной защиты, непосредственно обеспечивающих безопасность труда» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 46, 8/3386).

3. Настоящее постановление вступает в силу после официального опубликования.

Министр

М.А.Щеткина

Приложение
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
15.10.2010 № 145

**ПЕРЕЧЕНЬ
средств индивидуальной защиты, непосредственно обеспечивающих
безопасность труда**

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам	
1	Костюмы изолирующие	Костюмы изолирующие, комплекты защитные аварийные, изолирующие комплекты, изолирующие пневмокостюмы, гидрокombineзоны, скафандры	Применяются в экстремальных, аварийных условиях при необходимости изоляции работника от воздействия: повышенного содержания радиоактивных веществ в воздухе рабочей зоны, повышенных или пониженных температур воздуха рабочей зоны, химических факторов, биологических факторов		
2	Средства защиты органов дыхания	Промышленные противогазы, респираторы, самоспасатели	Вредные вещества в воздухе рабочей зоны: пары, газы, аэрозоли, пыль ¹		
3	Одежда специальная защитная	Одежда специальная для защиты от механических воздействий	Проколы, порезы	Мп ²	
		Одежда специальная для защиты от вредных биологических факторов	Микроорганизмы	Бм ²	
			Насекомые	Бн ²	
		Одежда специальная для защиты от повышенных температур	Повышенные температуры, обусловленные: тепловым излучением	открытым пламенем	Ти ² То ²
				контактом с нагретыми поверхностями: от 40 до 100 °С	Тп 100 ²
			от 100 до 400 °С	Тп 400 ²	
			свыше 400 °С	Тв ²	
			искрами, брызгами расплавленного металла, окалины		Тр ²
		Одежда специальная для защиты от пониженных температур	Пониженные температуры воздуха	Тн ²	
			Пониженные температуры воздуха и ветра	Тнв ²	
		Одежда специальная для защиты от радиоактивных загрязнений и рентгеновских излучений	Радиоактивные загрязнения	Рз ²	
			Рентгеновские излучения	Ри ²	
		Одежда специальная для защиты от электрического тока, электромагнитных полей	Электростатические заряды, поля	Эс ²	
			Электрические поля	Эп ²	
			Электромагнитные поля	Эм ²	
Одежда специальная для защиты от нетоксичной пыли	Пыль стекловолокна, асбеста	Пс ²			
	Мелкодисперсная пыль	Пм ²			
Одежда специальная для защиты от воды и растворов нетоксичных веществ	Водонепроницаемая	Вн ²			
	Водоупорная	Ву ²			
	Растворы поверхностно-активных веществ	Вп ²			
Одежда специальная для защиты от токсичных веществ	Твердые токсичные вещества	Ят ²			
	Жидкие токсичные вещества	Яж ²			
	Аэрозоли токсичных веществ	Яа ²			
Одежда специальная для защиты от растворов кислот	Кислоты концентраций (по серной кислоте): свыше 80 %		Кк ²		

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам		
			от 50 до 80 %	К80 ²		
			от 20 до 50 %	К50 ²		
			до 20 %	К20 ²		
		Одежда специальная для защиты от щелочей		Расплавы щелочей	Щр ²	
				Растворы щелочей концентрацией (по гидроксиду натрия): свыше 20 %		Щ50 ²
				до 20 %	Щ20 ²	
				Сырая нефть	Нс ²	
		Одежда специальная для защиты от нефти, нефтепродуктов, масел и жиров		Продукты легкой фракции	Нл ²	
				Нефтяные масла и продукт тяжелых фракций	Нм ²	
		Одежда специальная для защиты от органических растворителей, в том числе лаков и красок на их основе		Ароматические вещества	О ²	
		Одежда специальная сигнальная повышенной видимости		Предотвращение наезда транспортных средств	Со ²	
4	Средства защиты ног	Обувь специальная для защиты от механических воздействий	Проколы, порезы	Мп ²		
			Истирание	Ми ²		
			Вибрация	Ма ²		
			Удары в носочной части энергией:	Мун 200 ²		
			200 Дж			
			100 Дж			
			50 Дж			
			25 Дж			
			15 Дж	Мун 15 ²		
			5 Дж	Мун 5 ²		
			Удары в тыльной части энергией 3 Дж	Мут 3 ²		
			Удары в лодыжке энергией 2 Дж	Мул 2 ²		
			Удары в подъемной части энергией 15 Дж	Муп 15 ²		
		Удары в берцовой части энергией 1 Дж	Муб 1 ²			
		Обувь специальная для защиты от скольжения		Скольжение по:	Сж ²	
				зажиренным поверхностям		
				обледенелым поверхностям		Сл ²
		Обувь специальная для защиты от повышенных температур		мокрым, загрязненным и другим поверхностям	См ²	
				Повышенные температуры, обусловленные:	Тн ²	
					тепловым излучением	То ²
					открытым пламенем	Тп ²
		контактом с нагретыми поверхностями свыше 45 °С	Тр ²			
		Обувь специальная для защиты от пониженных температур		искрами, брызгами расплавленного металла, окалины	Тр ²	
Температуры до -20 °С	Тн 20 ²					
Температуры до -30 °С	Тн 30 ²					
Обувь специальная для защиты от радиоактивных загрязнений		Температуры до -40 °С	Тн 40 ²			
		Радиоактивные загрязнения	Рз ²			

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам	
		Обувь специальная для защиты от электрического тока, электростатических зарядов и полей, электрических и электромагнитных полей	Электрический ток напряжением:	Эн ² Эв ² Эп ² Эс ² Эм ²	
			до 1000 В		
			свыше 1000 В		
			Электрические поля		
			Электростатические заряды и поля		
		Обувь специальная для защиты от нетоксичной пыли	Пыль стекловолокна, асбеста	Пс ²	
			Взрывоопасная пыль	Пв ²	
		Обувь специальная для защиты от токсичных веществ	Твердые токсичные вещества	Ят ²	
			Жидкие токсичные вещества	Яж ²	
		Обувь специальная для защиты от воды и растворов нетоксичных веществ	Вода, растворы нетоксичных веществ	В ²	
		Обувь специальная для защиты от растворов кислот	Кислоты концентраций (по серной кислоте):	свыше 80 %	Кк ²
				от 50 до 80 %	К 80 ²
				от 20 до 50 %	К 50 ²
				до 20 %	К 20 ²
		Обувь специальная для защиты от щелочей	Расплавы щелочей	Щр ²	
			Растворы щелочей концентрацией (по гидроксиду натрия):	Щ 50 ² Щ 20 ²	
		Обувь специальная для защиты от органических растворителей, в том числе лаков и красок на их основе	Ароматические вещества	Оа ²	
Неароматические вещества	Он ²				
Обувь специальная для защиты от нефти, нефтепродуктов, масел и жиров	Сырая нефть	Нс ²			
	Нефтяные масла и продукты тяжелых фракций	Нм ²			
	Твердые нефтепродукты	Нт ²			
Обувь специальная для защиты от вредных биологических факторов	Микроорганизмы	Бм ²			
	Насекомые	Бн ²			
5	Средства защиты рук	Средства защиты рук от механических воздействий	Проколы, порезы	Мп ²	
			Истирание	Ми ²	
			Вибрация	Ма ²	
		Средства защиты рук от повышенных температур	Тепловое излучение	Ти ²	
			Открытое пламя	То ²	
			Контакт с нагретыми поверхностями:	Тп 100 ² Тп 400 ² Тв ²	
			от 40 до 100 °С		
			от 100 до 400 °С		
			свыше 400 °С	Тв ²	
		искрами, брызгами расплавленного металла, окалины	Тр ²		
		Средства защиты рук от пониженных температур	Пониженные температуры воздуха	Тн ²	
			Контакт с охлажденными поверхностями	Тхп ²	
		Средства защиты рук от радиоактивных загрязнений и рентгеновских излучений	Радиоактивные загрязнения	Рз ²	
			Рентгеновские излучения	Ри ²	

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам		
		Средства защиты рук от электрического тока, электростатических зарядов и полей, электрических и электромагнитных полей	Электрический ток напряжением:	Эн ² Эв ² Эс ² Эп ² Эм ²		
			до 1000 В			
			свыше 1000 В			
			Электростатические заряды и поля			
			Электрические поля			
			Электромагнитные поля			
		Средства защиты рук от нетоксичной пыли	Пыль стекловолокна, асбеста	Пс ²		
			Мелкодисперсная пыль	Пм ²		
			Крупнодисперсная пыль	Пк ²		
		Средства защиты рук от токсичных веществ	Твердые токсичные вещества	Ят ²		
			Жидкие токсичные вещества	Яж ²		
			Газообразные токсичные вещества	Яг ²		
		Средства защиты рук от воды и растворов нетоксичных веществ	Водонепроницаемые	Вн ²		
			Водоупорные	Ву ²		
		Средства защиты рук от растворов кислот	Кислоты концентраций (по серной кислоте):	свыше 80 %	Кк ²	
				от 50 до 80 %	К 80 ²	
				от 20 до 50 %	К 50 ²	
				до 20 %	К 20 ²	
		Средства защиты рук от щелочей	Расплавы щелочей		Щр ²	
				Растворы щелочей концентрацией (по гидроксиду натрия):	свыше 20 %	Щ 50 ²
					до 20 %	Щ 20 ²
Средства защиты рук от органических растворителей, в том числе лаков и красок на их основе	Ароматические вещества	Оа ²				
	Неароматические вещества	Он ²				
	Хлорированные углеводороды	Ох ²				
Средства защиты рук от нефти, нефтепродуктов, масел и жиров	Сырая нефть	Нс ²				
	Нефтяные масла и продукты тяжелых фракций		Нм ²			
		Твердые нефтепродукты	Нт ²			
Средства защиты рук от вредных биологических факторов	Микроорганизмы	Бм ²				
	Насекомые	Бн ²				
6	Средства защиты головы	Защитные каски	Механические воздействия			
	Механические воздействия в сочетании с тепловыми					
	Механические воздействия в сочетании с химическими факторами					
7	Средства защиты глаз	Открытые защитные очки: с бесцветным стеклом		О ³		
		со светофильтром	Воздействие спереди и с боков твердых частиц			
			Спереди и с боков слепящая яркость света, ультрафиолетовое, инфракрасное излучения и сочетания излучений указанных видов с воздействием твердых частиц			
	Открытые откидные защитные очки: с бесцветным стеклом		Воздействие спереди и с боков твердых частиц	ОО ³		

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам
		со светофильтром	Спереди и с боков слепящая яркость света, ультрафиолетовое, инфракрасное излучения и сочетания излучений указанных видов с воздействием твердых частиц	
		Закрытые защитные очки с прямой вентиляцией: с бесцветным стеклом	Воздействие спереди и с боков, сверху и снизу твердых частиц	ЗП ³
		со светофильтром	Спереди и с боков, сверху и снизу слепящая яркость света, ультрафиолетовое, инфракрасное излучения и сочетания излучений указанных видов с воздействием твердых частиц	
		Закрытые защитные очки с непрямой вентиляцией: с бесцветным стеклом	Воздействие спереди и с боков, сверху и снизу брызг неразъедающих жидкостей и сочетания их с воздействием твердых частиц	ЗН ³
		со светофильтром	Спереди и с боков, сверху и снизу слепящая яркость света, ультрафиолетовое, инфракрасное излучения и сочетания излучений указанных видов с воздействием брызг неразъедающих жидкостей и твердых частиц	
		Закрытые герметичные защитные очки: с бесцветным химически стойким стеклом	Воздействие спереди и с боков, сверху и снизу разъедающих газов, жидкостей и сочетания их с пылью и твердыми частицами	Г ³
		с химически стойким светофильтром	Спереди и с боков, сверху и снизу слепящая яркость света, ультрафиолетовое, инфракрасное излучения и сочетания излучений указанных видов с воздействием разъедающих жидкостей и газов	
		Насадные защитные очки: с бесцветным стеклом	Воздействие спереди твердых частиц при условии работы в корректирующих очках	Н ³
		со светофильтром	Слепящая яркость света спереди и сочетание ее с воздействием твердых частиц при условии работы в корректирующих очках	
		Козырьковые защитные очки (со светофильтром)	Слепящая яркость света и инфракрасного излучения спереди при условии работы в защитном головном уборе	К ³
		Защитный лорнет (со светофильтром)	Слепящая яркость света и инфракрасного излучения спереди при условии кратковременной работы	Л ³
		Очки защитные закрытые для защиты от высоких электромагнитных излучений	Электромагнитные излучения в диапазонах миллиметровых, сантиметровых, дециметровых и метровых волн	

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам		
8	Средства защиты лица	Щитки защитные лицевые:	Воздействие твердых частиц, брызг жидкостей и расплавленного металла, искр, ультрафиолетовое и инфракрасное излучения, слепящая яркость света, радиоволны СВЧ-диапазона			
		щитки с наголовным креплением	Корпус: бесцветный прозрачный ударостойкий бесцветный прозрачный химически стойкий светофильтрующий сетчатый непрозрачный	НБТ ⁴ НБХ ⁴ НФ ⁴ НС ⁴ НН ⁴		
		щитки с креплением на каске	Корпус: бесцветный прозрачный ударостойкий бесцветный прозрачный химически стойкий светофильтрующий сетчатый непрозрачный	КБТ ⁴ КБХ ⁴ КФ ⁴ КС ⁴ КН ⁴		
		щитки с ручкой	Корпус: непрозрачный светофильтрующий	РН ⁴ РФ ⁴		
		щитки универсальные	Корпус непрозрачный	УН ⁴		
		9	Средства защиты органов слуха	Наушники, закрывающие ушную раковину	Уровень шума, превышающий санитарные нормы	
				Вкладыши, перекрывающие наружный слуховой канал		
				Шлемы, закрывающие часть головы и ушную раковину		
		10	Средства защиты от падения с высоты	Пояса предохранительные:	Применяются для предотвращения падения человека с высоты или его эвакуации из опасных зон (замкнутые пространства, траншеи, котлованы и т.п.)	
				безлямочные	Выполнение рабочих операций на высоте с частым перемещением с одного места на другое по конструкциям, площадкам, лестницам и т.п., когда работающие обеспечены специальными сумками для переноса инструмента или перенос инструмента не требуется: без амортизатора с амортизатором	А ⁵ Аа ⁵
безлямочные со специальными приспособлениями для ношения инструмента и односторонней лямкой	То же, когда работающие не обеспечены специальными сумками для переноса инструмента, а перенос инструмента осуществляется вручную: без амортизатора с амортизатором			Б ⁵ Ба ⁵		

Продолжение табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам
		лямочные с наплечными лямками	Выполнение рабочих операций на высоте с частым и динамичным перемещением с одного места на другое по горизонтальной или с небольшим уклоном поверхности, работа в колодцах, траншеях и т.п. глубиной до 3 м, когда может возникнуть необходимость срочной эвакуации работающего страхующими, которые находятся наверху: без амортизатора с амортизатором	В ⁵ Ва ⁵
		лямочные с наплечными лямками	Для страховки и экстренной эвакуации человека, работающего в траншеях, колодцах, емкостях или других замкнутых пространствах, в случаях отравления газом, возгорания, взрыва. Эти пояса не могут быть использованы как средства защиты от падения с высоты	Г ⁵
		лямочные с наплечными и набедренными лямками с расположением точки закрепления стропа со стороны спинной части тела человека	Выполнение рабочих операций, а также при перемещении с одного рабочего места на другое, происходящее в основном по вертикали или по поверхности с наклоном к горизонтальной плоскости более 45°, причем отклонение от вертикальной оси не превышает 1 м, работа в колодцах и т.п. глубиной более 3 м, когда может возникнуть необходимость срочной эвакуации работника на поверхность, необходимость страховки человека в процессе спуска или подъема по вертикальным навесным лестницам или подобным устройствам в условиях повышенной опасности: без амортизатора с амортизатором	Д ⁵ Да ⁵
		лямочные с наплечными и набедренными лямками с расположением точки закрепления стропа со стороны грудного отдела тела человека и применяемые в комбинации с подъемными или спускающими устройствами и сиденьем для работающего	Выполнение рабочих операций по вертикальной или с наклоном более 75° к горизонтальной плоскости при необходимости выполнения работы с механизированными или другими инструментами в течение длительного (более 20 минут) периода в подвесной системе, при выполнении отделочных и крепежных работ: без амортизатора с амортизатором	Е ⁵ Еа ⁵
		Удлинитель стропа пояса	Соединительный элемент, располагаемый между опорой и карабином стропа пояса, применяется для увеличения рабочей зоны в процессе работы в комбинации с безлямочными поясами типов А и Б	

Окончание табл.

№ п/п	Класс средств индивидуальной защиты в зависимости от назначения по ГОСТ 12.4.011 «Средства защиты работающих. Общие требования и классификация»	Наименование средств индивидуальной защиты	Область применения (вредные и (или) опасные производственные факторы, воздействие которых предотвращается или уменьшается применением средств индивидуальной защиты)	Классификация (маркировка) средств индивидуальной защиты по защитным свойствам
11	Средства дерматологические защитные	Защитно-профилактические средства	Функции: защищать кожу человека от возможного соприкосновения с вредными и опасными веществами и продуктами и очищать, когда по разным причинам не удалось ее защитить	
			Пыль	П ⁶
			Нетоксичная пыль (стекловолокно, строительные материалы)	Пн ⁶
			Токсичная пыль (красители, смолы и прочее)	Пт ⁶
			Вода	В ⁶
			Растворы солей, кислот и щелочей низких концентраций	Кн ⁶
			Смазочно-охлаждающие жидкости	Сж ⁶
			Органические растворители (лаки, краски и прочее)	О ⁶
			Нефтепродукты	Н ⁶
			Масла, смазки	Нм ⁶
			Смолы, отвердители, клей	Ск ⁶
			Повышенные или пониженные температуры:	Т ⁶
			ожоги	ТВ ⁶
			обморожения	Тн ⁶
Биологические продукты	Б ⁶			
Микроорганизмы	Бм ⁶			
Насекомые	Бн ⁶			
12	Средства защиты комплексные	Автономные защитные индивидуальные комплекты и подобное	Одновременная защита от нескольких факторов вредности или опасности ⁷	

¹ Фильтрующие средства защиты органов дыхания не применяются в случаях, если:
 объемная доля кислорода в воздухе менее 18 %;
 в воздухе содержатся вещества, защита от которых не предусмотрена инструкцией по эксплуатации;
 концентрация вредных веществ в воздухе превышает максимальное значение, предусмотренное инструкцией по эксплуатации;

в воздухе содержатся неизвестные вредные вещества, а также низкокипящие и плохо сорбирующиеся органические вещества, такие как метан, этан, бутан, этилен, ацетилен и др.

² Условное обозначение (маркировка) по защитным свойствам специальной одежды, специальной обуви и средств защиты рук по ГОСТ 12.4.103-83 «Одежда специальная защитная, средства индивидуальной защиты ног и рук. Классификация».

³ Условное обозначение типа очков по ГОСТ 12.4.013-85 «Очки защитные. Общие технические условия».

При использовании в защитных очках двойного остекления (комбинация бесцветного стекла и светофильтра) к наименованию очков добавляют слово «двойные», а к обозначению – букву «Д». Пример: ОД – двойные открытые защитные очки.

При использовании в защитных очках регулирующей перемычки к наименованию очков добавляют слова «с регулирующей перемычкой», а к обозначению – букву «Р». Пример: ОР – открытые защитные очки с регулирующей перемычкой.

⁴ Условное обозначение типа защитного лицевого щитка по ГОСТ 12.4.023-84* «Щитки защитные лицевые. Общие технические требования и методы контроля».

Корпуса щитков могут быть с принудительной и естественной вентиляцией, с подвижным и неподвижным стеклодержателем. При этом к наименованию щитка добавляются слова «с принудительной вентиляцией» или «с подвижным стеклодержателем», а к обозначению соответственно буква «В» или «П». Примеры условного обозначения: РНП – щиток с ручкой, непрозрачным корпусом и подвижным стеклодержателем; КФВ – щиток с креплением на каске, светофильтрующим корпусом с принудительной вентиляцией.

⁵ Обозначение типа предохранительного пояса по ГОСТ Р 50849-96 «Пояса предохранительные. Общие технические условия». Пояса регулируются по длине и выпускаются трех размеров: короткий – 740–1040 мм; средний – 940–1240 мм; длинный – 1140–1440 мм.

⁶ Маркировка защитных дерматологических средств по ГОСТ 12.4.068-79* «Средства дерматологические защитные. Классификация. Общие технические требования».

⁷ Средства защиты комплексные применяются в случаях, когда защиту работника невозможно обеспечить применением средств индивидуальной защиты одного вида.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЭКОНОМИКИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
1 ноября 2010 г. № 157**8/22912** О тарифе на услуги по транспортировке нефтепродуктов по магистральным нефтепродуктопроводам, расположенным на территории Республики Беларусь
(09.11.2010)

На основании статьи 7 Соглашения между Правительством Республики Беларусь и Правительством Российской Федерации о взаимодействии при эксплуатации магистральных нефтепродуктопроводов, расположенных на территории Республики Беларусь, от 8 июня 2004 года и пункта 2 Указа Президента Республики Беларусь от 19 мая 1999 г. № 285 «О некоторых мерах по стабилизации цен (тарифов) в Республике Беларусь» Министерство экономики Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить тариф на услуги по транспортировке нефтепродуктов по магистральным нефтепродуктопроводам, расположенным на территории Республики Беларусь, оказываемые частным производственным унитарным предприятием «Запад-Транснефтепродукт», в размере 1,64 доллара США за 1 тонну нефтепродуктов, перемещенных на расстояние 100 км.

2. Признать утратившим силу постановление Министерства экономики Республики Беларусь от 29 апреля 2010 г. № 79 «О тарифе на услуги по транспортировке нефтепродуктов по магистральным нефтепродуктопроводам, расположенным на территории Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 118, 8/22294).

3. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2011 г.

Министр

Н.Г.Снопков

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ТОРГОВЛИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
25 октября 2010 г. № 29**8/22913** О признании утратившим силу постановления Министерства торговли Республики Беларусь от 18 декабря 2006 г. № 47
(09.11.2010)

На основании подпункта 6.7 пункта 6 Положения о Министерстве торговли Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 29 июля 2006 г. № 961 «Вопросы Министерства торговли Республики Беларусь», Министерство торговли Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Признать утратившим силу постановление Министерства торговли Республики Беларусь от 18 декабря 2006 г. № 47 «Об утверждении норм потерь столовой посуды, столовых приборов, столового белья и производственного инвентаря в торговых объектах общественного питания и инструкции по их применению» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 29, 8/15623).

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Исполняющий обязанности Министра

В.Л.Драгун

СОГЛАСОВАНО

Первый заместитель
Министра финансов
Республики Беларусь
В.В.Амарин
25.10.2010

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА СПОРТА И ТУРИЗМА РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
22 октября 2010 г. № 37**8/22914** О признании утратившими силу постановлений Министерства спорта и туризма Республики Беларусь от 23 января 2009 г. № 3 и от 19 августа 2010 г. № 33
(09.11.2010)

На основании подпункта 7.1 пункта 7 Положения о Министерстве спорта и туризма Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 29 июля 2006 г. № 963 «Вопросы Министерства спорта и туризма Республики Беларусь», Министерство спорта и туризма Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Признать утратившими силу:

постановление Министерства спорта и туризма Республики Беларусь от 23 января 2009 г. № 3 «Об особенностях состава затрат, включаемых в себестоимость туристических услуг в организациях, осуществляющих туристическую деятельность» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2009 г., № 56, 8/20466);

постановление Министерства спорта и туризма Республики Беларусь от 19 августа 2010 г. № 33 «О внесении дополнения и изменений в постановление Министерства спорта и туризма Республики Беларусь от 23 января 2009 г. № 3» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 213, 8/22731).

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

О.Л.Качан

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Министра финансов
Республики Беларусь
В.А.Василенко

21.10.2010

СОГЛАСОВАНО

Министр экономики
Республики Беларусь
Н.Г.Снопков

22.10.2010

СОГЛАСОВАНО

Министр труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
М.А.Щеткина

20.10.2010

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ГОСУДАРСТВЕННОГО КОМИТЕТА ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
22 октября 2010 г. № 63

8/22915 О признании утратившим силу постановления Государственного
(09.11.2010) комитета по стандартизации Республики Беларусь от 26 декабря
2007 г. № 65

На основании Указа Президента Республики Беларусь от 1 сентября 2010 г. № 450 «О лицензировании отдельных видов деятельности», подпункта 6.1 пункта 6 Положения о Государственном комитете по стандартизации Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 июля 2006 г. № 981 «Вопросы Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь», Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Признать утратившим силу постановление Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь от 26 декабря 2007 г. № 65 «Об утверждении формы заявления» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2008 г., № 31, 8/17856).

2. Настоящее постановление вступает в силу с 1 января 2011 г.

Председатель

В.Н.Корешков

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
15 октября 2010 г. № 144

8/22916 Об установлении перечня легких видов работ, которые могут вы-
(09.11.2010) полнять лица в возрасте от четырнадцати до шестнадцати лет

На основании части третьей статьи 272 Трудового кодекса Республики Беларусь, абзаца десятого подпункта 1.1 пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 августа 2010 г. № 1172 «О делегировании полномочий Правительства Республики Беларусь на принятие (издание) нормативных правовых актов в соответствии с Трудовым кодексом Республики Беларусь и признании утратившими силу некоторых нормативных правовых актов» и подпункта 7.1.5 пункта 7 Положения о Министерстве труда и социальной защиты Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 октября 2001 г. № 1589 «Вопросы Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь», Министерство труда и социальной защиты Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Установить перечень легких видов работ, которые могут выполнять лица в возрасте от четырнадцати до шестнадцати лет, согласно приложению.

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

М.А.Щеткина

СОГЛАСОВАНО

Министр жилищно-
коммунального хозяйства
Республики Беларусь
В.М.Белохвостов

11.10.2010

СОГЛАСОВАНО

Министр здравоохранения
Республики Беларусь
В.И.Жарко

12.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Первый заместитель
Министра информации
Республики Беларусь
Л.С.Ананич
14.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр культуры
Республики Беларусь
П.П.Латушко
14.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Первый заместитель
Министра лесного хозяйства
Республики Беларусь
Ф.Д.Лисица
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр природных ресурсов
и охраны окружающей среды
Республики Беларусь
В.Г.Цалко
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр промышленности
Республики Беларусь
А.М.Радевич
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр связи и информатизации
Республики Беларусь
Н.П.Пантелей
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр сельского
хозяйства и продовольствия
Республики Беларусь
М.И.Русый
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Министр спорта и туризма
Республики Беларусь
О.Л.Качан
11.10.2010

СОГЛАСОВАНО
Исполняющий обязанности
Министра торговли
Республики Беларусь
В.Л.Драгун
12.10.2010

Приложение
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
15.10.2010 № 144

ПЕРЕЧЕНЬ

**легких видов работ, которые могут выполнять лица в возрасте
от четырнадцати до шестнадцати лет**

1. Отбор посадочного материала картофеля, овощей, корнеплодов из буртов, траншей и хранилищ.
2. Набор, переноска и раскладка рассады, саженцев, черенков, сеянцев и другого посадочного материала.
3. Подготовка почвы к посеву, посадка и подсадка рассады в открытом грунте. Посадка растений. Посадка-посев леса.
4. Уход за цветниками, молодыми лесными культурами без применения ядохимикатов.
5. Выявление очагов повреждения леса вредителями. Борьба с вредителями и болезнями зеленых насаждений (без применения гербицидов и ядохимикатов).
6. Оправка растений после механизированной посадки или рыхления междурядий.
7. Ручная прополка, прореживание, проверка технических, овощных и других культур, посевов в теплице или парнике, посевных отделениях, школах, плантациях, маточных отделениях декоративных растений.
8. Рыхление, мотыжение почвы в междурядьях и лунках.
9. Окучивание и разокучивание пропашных, плодово-ягодных и других культур.
10. Сбор кистей, корзинок, головок, соцветий овощных, технических и других культур.
11. Ручное обрушивание початков кукурузы.
12. Подборка льна, кистей, початков кукурузы после комбайновой уборки с укладкой в тару или на транспортные средства.
13. Уборка огурцов, помидоров, баклажанов, кабачков, капусты и других овощных культур, початков кукурузы.
14. Сбор картофеля, корнеплодов после механизированной уборки.

15. Сбор ягод, грибов, плодов и семян (кроме сбора плодов и семян с деревьев с подъемом на высоту).
16. Подача пустой тары при съеме плодов с деревьев.
17. Сбор падалицы в садах.
18. Сортировка и калибровка луковичных корнеплодов, корневищ, початков кукурузы, семечковых плодов, ягод с укладкой в тару.
19. Ворошение, подгребание и складывание в копны сена, соломы, кормовых и технических культур, разборка копен и валков.
20. Сбор зелени овощей (салата, шпината, щавеля и другого).
21. Воздушная сушка на токах и площадках зерна, луковиц, семян технических, овощных и цветочных культур.
22. Провеивание зерна, семян технических культур вручную.
23. Растаривание зерна, семян технических культур, плодов и ягод.
24. Завязывание и зашивка затаренных мешков (без переноски и укладки).
25. Отделение, промывка и сушка семян овощных, бахчево-плодово-ягодных, лесных и других культур.
26. Очистка, замачивание и сортировка овощей.
27. Установка и подборка подпор в садах, уборка и укладка подпор в пирамиду.
28. Обрезка и сортировка усов земляники по степени развития розеток.
29. Удаление усов земляники на плантации.
30. Подсыпка защитного слоя под землянику.
31. Заготовка лекарственного сырья.
32. Охрана и привлечение птиц, расселение и охрана муравейников и тому подобное.
33. Выявление и охрана редких деревьев и растений, памятников природы.
34. Сбор шишек с поваленных деревьев, с растущих деревьев на лесосеменных плантациях (вручную, стоя на земле).
35. Очистка территорий озеленения от сухой растительности и других материалов. Оформление клумб и газонов.
36. Цветоводство.
37. Работа в древесно-кустарниковых питомниках.
38. Сооружение игровых и спортивных площадок.
39. Доставка почтовой корреспонденции и курьерские услуги.
40. Сухая и влажная (без применения дезинфицирующих средств) уборка вспомогательных помещений многоквартирных жилых домов (подъезды, вестибюли, лестничные площадки, лестницы, коридоры).
41. Подметание придомовой территории жилых домов и территории организаций.
42. Ремонт и изготовление деревянной тары (ящики, поддоны и другое) с применением ручного инструмента.
43. Оказание помощи лицам пожилого возраста и инвалидам, уборка квартиры, мытье посуды, покупка пищевых продуктов и промышленных товаров, уборка приусадебного участка, складирование дров, помощь в уборке овощей, ягод, плодов с приусадебного участка, помощь в написании писем, чтение литературы.
44. Уборка обеденного и торгового залов организаций общественного питания и торговли (без применения дезинфицирующих средств).
45. Размещение товаров на торговых полках в организациях торговли.
46. Выдача в прокат спортивного инвентаря, снаряжения в парках культуры и отдыха, на катках и пляжах (без принятия выручки).
47. Участие в анимационных программах в парках культуры и отдыха, на выставках.
48. Работа в качестве артистического персонала.
49. Выполнение освоенных подростками видов работ в мастерских общеобразовательных учреждений.
50. Изготовление сувенирных изделий.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
2 ноября 2010 г. № 139**8/22917** О признании утратившим силу постановления Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 апреля 2000 г. № 9
(09.11.2010)

На основании пункта 3 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 6 августа 2010 г. № 1172 «О делегировании полномочий Правительства Республики Беларусь на принятие (издание) нормативных правовых актов в соответствии с Трудовым кодексом Республики Беларусь и признании утратившими силу некоторых нормативных правовых актов», подпункта 7.1 пункта 7 Положения о Министерстве здравоохранения Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 23 августа 2000 г. № 1331, Министерство здравоохранения Республики Беларусь ПОСТА-
НОВЛЯЕТ:

1. Признать утратившим силу постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 29 апреля 2000 г. № 9 «Об утверждении перечня легких видов работ, которые могут выполнять лица в возрасте от четырнадцати до шестнадцати лет» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2000 г., № 69, 8/3712).

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования.

Министр

В.И.Жарко

СОГЛАСОВАНО

Первый заместитель Министра
труда и социальной защиты
Республики Беларусь

П.П.Грушник

02.11.2010

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ВНУТРЕННИХ ДЕЛ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
22 октября 2010 г. № 332**8/22918** О признании утратившими силу постановлений Министерства внутренних дел Республики Беларусь от 3 июня 2005 г. № 171 и от 31 декабря 2006 г. № 360
(10.11.2010)

На основании подпункта 9.4 пункта 9 Положения о Министерстве внутренних дел Республики Беларусь, утвержденного Указом Президента Республики Беларусь от 4 декабря 2007 г. № 611 «О некоторых вопросах Министерства внутренних дел и организаций, входящих в систему органов внутренних дел», Министерство внутренних дел Республики Беларусь ПОСТА-
НОВЛЯЕТ:

Признать утратившими силу:

постановление Министерства внутренних дел Республики Беларусь от 3 июня 2005 г. № 171 «О создании совета по трудовым и социальным вопросам Министерства внутренних дел Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 104, 8/12730);

постановление Министерства внутренних дел Республики Беларусь от 31 декабря 2006 г. № 360 «О внесении изменений в постановление Министерства внутренних дел Республики Беларусь от 3 июня 2005 г. № 171» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2007 г., № 42, 8/15711).

Министр

генерал-майор милиции

А.Н.Кулешов

СОГЛАСОВАНО

Председатель Республиканского
комитета Белорусского профессионального
союза работников государственных
и других учреждений

С.Ф.Холяво

08.10.2010

ПОСТАНОВЛЕНИЕ МИНИСТЕРСТВА ТРУДА И СОЦИАЛЬНОЙ ЗАЩИТЫ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
25 октября 2010 г. № 156

8/22919 О внесении изменений в постановление Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь от 30 ноября 2004 г. № 139
(10.11.2010)

На основании подпункта 7.1 пункта 7 Положения о Министерстве труда и социальной защиты Республики Беларусь, утвержденного постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 31 октября 2001 г. № 1589 «Вопросы Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь», Министерство труда и социальной защиты Республики Беларусь ПОСТАНОВЛЯЕТ:

1. Внести в постановление Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь от 30 ноября 2004 г. № 139 «Об оплате труда работников бюджетных организаций и иных организаций, получающих субсидии, работники которых приравнены по оплате труда к работникам бюджетных организаций, Администрации Президента Республики Беларусь и Управления делами Президента Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2005 г., № 3, 8/11841; № 70, 8/12511; № 105, 8/12805; 2006 г., № 5, 8/13615; № 72, 8/14344; № 202, 8/15432; 2007 г., № 71, 8/16119; 2008 г., № 15, 8/17894; № 66, 8/18285; 2009 г., № 237, 8/21456) следующие изменения:

1.1. в пункте 2:

в подпункте 2.1 слова «Правилами оплаты труда работников государственных органов, утвержденными постановлением Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь от 18 декабря 2007 г. № 174 «Об оплате труда работников государственных органов» заменить словами «Инструкцией о порядке оплаты труда работников государственных органов (организаций), утвержденной постановлением Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь от 22 октября 2010 г. № 151 «Об оплате труда работников государственных органов (организаций) и признании утратившими силу постановлений, отдельных структурных элементов постановлений Министерства труда и социальной защиты Республики Беларусь» (Национальный реестр правовых актов Республики Беларусь, 2010 г., № 264, 8/22894)»;

в подпунктах 2.4 и 2.5 слова «Правил оплаты труда работников государственных органов» заменить словами «Инструкции о порядке оплаты труда работников государственных органов (организаций)»;

1.2. приложения 1, 3, 4, 6, 10, 11 к этому постановлению изложить в следующей редакции:

«Приложение 1
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов Национального центра правовой информации
Республики Беларусь**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Директор	1463
Руководитель: управления, отделения (на правах управления), регионального центра правовой информации*	1356
Начальник: самостоятельного отдела, отдела в составе управления; главный бухгалтер	1260
Заведующий сектором, советник-консультант	1170
Главный специалист	1088
Ведущий специалист, старший референт	1012
Специалист I (квалификационной) категории, референт	941
Специалист II (квалификационной) категории	874
Специалист	812

* Иные условия оплаты труда руководителя регионального центра правовой информации устанавливаются нанимателем в соответствии с Инструкцией о порядке оплаты труда работников государственных органов (организаций).»;

«Приложение 3
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов Национального центра законодательства
и правовых исследований Республики Беларусь**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Директор	1463
Начальник управления	1356
Начальник: отдела, отделения, отдела в составе управления	1260
Главный советник, советник-консультант	1170
Главный специалист	1088
Ведущий специалист	1012
Специалист I (квалификационной) категории	941
Специалист II (квалификационной) категории	874
Специалист	812

Приложение 4
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов Информационно-аналитического центра
при Администрации Президента Республики Беларусь**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Директор	1463
Начальник управления	1356
Начальник отдела, главный бухгалтер	1260
Заведующий сектором, главный советник, советник-консультант	1170
Главный специалист	1088
Ведущий специалист	1012
Специалист I категории	941
Специалист II категории	874
Специалист	812»;

«Приложение 6
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов государственного учреждения
«Национальный пресс-центр Республики Беларусь»**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Директор	1356
Заместитель директора	1260
Главный бухгалтер, начальник отдела	1170
Заведующий сектором	1063
Главный специалист	1012
Ведущий специалист	941
Специалист I квалификационной категории	874
Специалист II квалификационной категории	812
Специалист	756»;

«Приложение 10
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов государственного учреждения
«Главное управление по обслуживанию дипломатического корпуса
и официальных делегаций «Дипсервис» Управления делами Президента Республики Беларусь»**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Начальник	1463
Первый заместитель начальника	1356
Заместитель начальника	1260
Начальник управления	1170
Начальник отдела	1063
Главный специалист	941
Ведущий специалист	874
Специалист I квалификационной категории	812
Специалист II квалификационной категории	756
Специалист	702

Приложение 11
к постановлению
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
30.11.2004 № 139
(в редакции постановления
Министерства труда
и социальной защиты
Республики Беларусь
25.10.2010 № 156)

**ДОЛЖНОСТНЫЕ ОКЛАДЫ
руководителей и специалистов Департамента по гуманитарной деятельности
Управления делами Президента Республики Беларусь**

Наименование должности	Должностной оклад (тыс. руб.)
1	2
Директор	1463
Заместитель директора	1260
Начальник управления	1170
Представитель Департамента по гуманитарной деятельности в области (городе Минске)	1116
Начальник отдела, советник, консультант	1063
Главный специалист	941
Ведущий специалист	874
Специалист I категории	812
Специалист II категории	756
Специалист	702»;

**1.3. в приложении 12:
позиции:**

«Специалист I категории	17	3,98
Специалист II категории	16	3,72»

заменить позициями:

«Специалист I квалификационной категории	17	3,98
Специалист II квалификационной категории	16	3,72»;

**1.4. в приложении 13:
позиции:**

«Специалист I категории	15	3,48
Специалист II категории	14	3,25»

заменить позициями:

«Специалист I квалификационной категории	15	3,48
Специалист II квалификационной категории	14	3,25»;

**1.5. в приложении 14:
позицию**

«Ассистент дирижера	13	3,04»
---------------------	----	-------

заменить позицией

«Ассистент: дирижера, по обеспечению делового протокола	13	3,04»;
---	----	--------

позиции:

«Инженер I категории	15	3,48
Инженер II категории	14	3,25»

заменить позициями:

«Инженер I квалификационной категории	15	3,48
Инженер II квалификационной категории	14	3,25»;

позиции:

«Специалист I категории	12-14	2,84-3,25
Специалист II категории	11-13	2,65-3,04»;

заменить позициями:

«Специалист I квалификационной категории	12-14	2,84-3,25
Специалист II квалификационной категории	11-13	2,65-3,04»;

позиции:

«Техник I категории с высшим образованием	12	2,84
Техник I категории	11	2,65
Техник II категории	10	2,48»

заменить позициями:

«Техник I квалификационной категории с высшим образованием	12	2,84
Техник I квалификационной категории	11	2,65
Техник II квалификационной категории	10	2,48».

2. Настоящее постановление вступает в силу после его официального опубликования, за исключением подпунктов 1.1 и 1.2 пункта 1, вступающих в силу с 1 ноября 2010 г.

Министр

М.А.Щеткина

СОГЛАСОВАНО

Министр финансов
Республики Беларусь
А.М.Харковец
22.10.2010

Адрес редакции:

Ул. Берсона, 1а, 220701, г. Минск. Национальный центр правовой информации Республики Беларусь.
Тел.: (017) 222-71-10, факс 222-70-64; управление распространения правовой информации – тел./факс 222-70-69.
<http://ncpi.gov.by>
e-mail: sales@ncpi.gov.by

Подписные индексы **74815 и 00670**

ЛИ № 02330/0494332 от 16.03.2009
Подписано в печать 15.11.2010. Формат 60x84/8. Бумага газетная.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 7,44
Тираж 1815 экз. Заказ № 3344.

Отпечатано РУП «Издательство «БДП» производство № 1.
ЛП № 02330/0494179 от 03.04.2009.
Ул. Мясникова, 37, 220010, г. Минск.

Оформление. Национальный центр правовой информации
Республики Беларусь, 2010