

Подписной индекс:
77397 - Журнал "НАКР"
77442 - Журнал "НАКР" + CD

Подписка по телефонам:
(312) 64-26-50, 64-26-51

Еженедельный журнал
для руководителей, бухгалтеров и юристов

Подписка и приобретение книг через интернет:
www.academy.kg

Кыргыз Республикасынын
ЖИТЭН ПАЛАТАСЫ

15
апрель

НАКР

2013

НОРМАТИВНЫЕ АКТЫ
КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

В НОМЕРЕ:

- Технический регламент "О безопасности медицинских имплантатов"
- Технический регламент "О безопасности лакокрасочных материалов"
- Положение о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений
- Об оценке эффективности деятельности органов исполнительной власти и МСУ
- Концепция развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест"

ISSN 1694-5123



15.04.13

№ 15
2013

www.academy.kg



**НОРМАТИВНЫЕ
АКТЫ
КЫРГЫЗСКОЙ
РЕСПУБЛИКИ**

Журнал издается с 1993 года

Выходит еженедельно №15 (656)

СОДЕРЖАНИЕ



ПРАВИТЕЛЬСТВО КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

- Об утверждении Технического регламента "О безопасности медицинских имплантатов"
Постановление Правительства КР от 5 марта 2013 года № 113 3
Технический регламент "О безопасности медицинских имплантатов" 3
- Об утверждении Положения о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений
Постановление Правительства КР от 6 марта 2013 года № 120 20
Положение о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений 20
- Об утверждении Технического регламента "О безопасности лакокрасочных материалов"
Постановление Правительства КР от 18 марта 2013 года № 136 28
Технический регламент "О безопасности лакокрасочных материалов" 28
- О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 98, 242, 255, 257, 258, 280, 281, 287 и 295 Налогового кодекса Кыргызской Республики и статьи 11 Закона Кыргызской Республики "О введении в действие Налогового кодекса Кыргызской Республики" от 30 декабря 2008 года № 735
Постановление Правительства КР от 18 марта 2013 года № 139 37
- Об установлении пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный" через государственную границу Кыргызской Республики
Постановление Правительства КР от 19 марта 2013 года № 140 38
- О Дне работника торговли Кыргызской Республики
Постановление Правительства КР от 20 марта 2013 года № 141 39
- О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении ставок государственной пошлины" от 18 июля 1994 года № 521
Постановление Правительства КР от 22 марта 2013 года № 142 40
- О внесении изменений и дополнений в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об оценке эффективности деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики" от 17 февраля 2012 года № 105
Постановление Правительства КР от 25 марта 2013 года № 147 41
- О реализации проекта "Строительство линии электропередачи 500 кВ "Датка-Кемин" и подстанции 500 кВ "Кемин"
Постановление Правительства КР от 25 марта 2013 года № 148 47

О создании системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест"	
Постановление Правительства КР от 26 марта 2013 года № 150	49
Концепция развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест"	49
Об освобождении субъектов предпринимательства от процедуры апробирования и клеймения ювелирных изделий из драгоценных металлов, импортируемых в Кыргызскую Республику	
Постановление Правительства КР от 29 марта 2013 года № 156	53
Об увольнении в запас из рядов Вооруженных Сил, других воинских формирований и государственных органов Кыргызской Республики, в которых законом предусмотрена военная служба, военнослужащих и служащих альтернативной службы, выслуживших установленные сроки срочной военной и альтернативной служб, а также об очередном призыве граждан на срочную военную и альтернативную службы в апреле-июне 2013 года	
Постановление Правительства КР от 29 марта 2013 года № 158	53
Об определении квоты на трудовую миграцию, устанавливающей предельную численность иностранных граждан и лиц без гражданства, прибывающих в Кыргызскую Республику в целях осуществления трудовой деятельности, по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год	
Постановление Правительства КР от 2 апреля 2013 года № 167	55

Уважаемые читатели!

Сообщаем вам, что продолжается подписка на 1-ое полугодие 2013 года. Вы можете оформить подписку на еженедельный журнал "Нормативные акты Кыргызской Республики" в любом почтовом отделении или непосредственно в редакции. В офисе редакции вы можете приобрести отдельные номера журнала за текущий и прошлые годы.

Ваши заявки можно направлять по факсу: (0312) 64-26-50, по e-mail: info@academy.kg или написать нам письмо по адресу: г.Бишкек, пр.Чуй 265а, к.322а, Редакция журнала "Нормативные акты Кыргызской Республики".

С уважением, Нурбек Алишеров,
главный редактор

Главный редактор: Нурбек Алишеров	Корректурка: Юлия Трашкова
Ответственный секретарь: Азим Сейдакматов	Верстка: Ашым Алишеров
Набор: Назира Акымбаева	Дизайн обложки: Санжар Жумашев

Подписка принимается в офисе редакции и всех почтовых отделениях республики. Цена (редакционная) 150 с. 00 т.

Учредитель:
Издательство "Академия"
Журнал зарегистрирован
в Министерстве юстиции Кыргызской
Республики. Регистрационное
свидетельство № 559

Адрес редакции: 720071,
г. Бишкек, пр. Чуй, 265А, к. 322а
Телефон: (312) 39-20-55, 64-26-50
Отдел подписки и оптовых продаж:
(312) 64-26-51
Отдел рекламы: (312) 64-63-14

Подписано к печати
12.04.2013 в 8 ч. 30 мин.
Печать офсетная.
Формат 60x84 1/8. Усл.печ.л. 7,0.
Отпечатано в ОсОО "V.R.S.Сотрапу",
г. Бишкек, Кыргызская Республика

ПРАВИТЕЛЬСТВО КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Технического регламента "О безопасности медицинских имплантатов"

В соответствии с Законом Кыргызской Республики "Об основах технического регулирования в Кыргызской Республике" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить прилагаемый Технический регламент "О безопасности медицинских имплантатов".

тов".

2. Настоящее постановление вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 8 марта 2013 года № 18)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 5 марта 2013 года № 113

Утвержден
постановлением Правительства
Кыргызской Республики
от 5 марта 2013 года № 113

ТЕХНИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ "О безопасности медицинских имплантатов"

Глава 1. Общие положения

1. Настоящий технический регламент "О безопасности медицинских имплантатов" (далее - Технический регламент) принимается в целях:

защиты жизни и здоровья людей;
охраны окружающей среды;
предупреждения действий, вводящих в заблуждение потребителей продукции.

2. Настоящий Технический регламент устанавливает:

1) существенные обязательные требования к медицинским имплантатам;

2) классификацию медицинских имплантатов для целей применения настоящего Технического регламента;

3) формы оценки соответствия медицинских имплантатов требованиям настоящего Технического регламента;

4) требования к обращению на рынке имплантатов.

3. Виды продукции, подпадающие под действие настоящего Технического регламента, и их коды по классификатору Товарной номенклатуры внешней экономической деятельности (далее - ТН ВЭД), указаны в приложении 1 к настоящему

Техническому регламенту.

4. Требования настоящего Технического регламента не распространяются на:

1) изделия медицинского назначения, длительно контактирующие с неповрежденными слизистыми оболочками (обтураторы, контактные линзы, внутриматочные контрацептивы и т.п.);

2) изделия медицинского назначения, контактирующие с поврежденными тканями (перевязочный материал, полимерные покрытия, сорбенты);

3) изделия медицинского назначения, временно контактирующие с кровью, - сосудистые катетеры, магистральные аппараты искусственного кровообращения, мембраны для гемодиализа;

4) аллогенные и ксеногенные трансплантаты;

5) имплантаты и инструменты для кратковременного (менее 60 минут) контакта с тканями организма;

6) изделия для ортопедической стоматологии, кроме имплантируемых поднадкостнично.

5. Объектами регулирования настоящего Технического регламента являются новые медицинские имплантаты, независимо от страны и места происхождения.

6. В настоящем Техническом регламенте используются следующие основные понятия:

1) **активные имплантаты** - имплантируемые имплантаты, предназначенные для лечения больного или облегчения его состояния, использующие автономные или внешние источники энергии;

2) **активные диагностические имплантаты** - имплантируемые изделия медицинского назначения, предназначенные для контроля физиологических параметров организма, использующие автономные или внешние источники энергии;

3) **безопасность имплантата** - совокупность нормируемых свойств имплантата и условий его применения, обеспечивающих предотвращение вредного воздействия при его использовании;

4) **биологическая безопасность имплантата** - отсутствие вредного воздействия, максимально снижающее риск его применения для жизни и здоровья человека и будущих поколений;

5) **вредное воздействие** - нанесение ущерба пациенту, персоналу или окружающей среде; воздействие факторов среды обитания, создающие угрозу жизни или здоровью человека, либо угрозу жизни или здоровью будущих поколений;

6) **жизненный цикл имплантата** - процесс от момента проектирования изделия и его производства до момента его использования, эксплуатации (для активных имплантатов) и удаления из организма;

7) **идентификация опасности** - определение источников, видов, критериев опасности, включая возможные неблагоприятные эффекты в организме, которые могут быть вызваны воздействием вредного фактора и обусловлены его неотъемлемыми свойствами;

8) **in vitro** - это технология выполнения экспериментов, когда опыты проводятся "в пробирке" - вне живого организма;

9) **изделия медицинского назначения** - приборы, аппараты, инструменты, устройства, комплексы, системы с программными средствами, оборудование, запасные части и принадлежности к ним, приспособления, перевязочные и шовные средства, стоматологические материалы, наборы реагентов, контрольные материалы и стандартные образцы, калибраторы, расходные материалы, изделия из полимерных, резиновых и иных материалов, программное обеспечение, которые применяют в медицинских целях по отдельности или в сочетании между собой и которые предназначены для:

- профилактики, диагностики, в т.ч. in vitro, лечения заболеваний, реабилитации, проведения медицинских процедур, исследований медицинского характера, замены и модификации частей тканей, органов человека, восстановления или компенсации нарушенных или утраченных физиологических функций, контроля над зачатием;

- воздействия на организм человека таким об-

разом, что их функциональное назначение не реализуется путем химического, фармакологического, иммунологического или метаболического взаимодействия с организмом человека, способ действия которых может поддерживаться такими средствами;

10) **имплантация** - введение в организм человека имплантата для замещения или коррекции функции органов или систем организма на длительный период времени или пожизненно;

11) **медицинские имплантаты** (далее - имплантаты) - изделия медицинского назначения, контактирующие со следующими тканями внутренней среды организма:

- с костью;
- с мягкими тканями и межклеточной жидкостью;
- с кровью;

12) **неактивные имплантаты** - имплантируемые изделия медицинского назначения, предназначенные для лечения больного или облегчения его состояния, компенсирующие анатомический дефект или изменяющие анатомию с лечебной целью; не использующие автономные и внешние источники энергии;

13) **острое токсическое действие** - вредное воздействие на организм человека, проявляющееся в течение суток после имплантации имплантата;

14) **паспорт имплантата** - это документ, в котором содержатся информация об изготовителе, идентификационные параметры изделия (марка, модель, номер серии), штамп и дата проведения технического контроля, срок годности, гарантийные обязательства и порядок предъявления рекламаций;

15) **риск применения имплантата** - вероятная частота возникновения опасности или вероятное увеличение степени тяжести состояния больного от причиненного вредного воздействия;

16) **факторы среды обитания** - биологические (вирусные, бактериальные и иные), химические, физические (шум, вибрация, ультразвук, инфразвук, тепловые, ионизирующие, неионизирующие и иные излучения), социальные и иные факторы среды обитания (природной или искусственной), которые оказывают или могут оказывать воздействие на человека и (или) состояние здоровья будущих поколений;

17) **характеристика риска** - качественное и количественное определение вероятности возникновения неблагоприятного эффекта вредного фактора, а также сравнительная оценка рисков для населения и окружающей среды;

18) **хроническое токсическое действие** - вредное воздействие на организм человека, проявляющееся в результате кумулятивного действия продуктов деструкции материала, из которого изготовлен имплантат.

Глава 2.

Условия обращения на рынке или ввода в эксплуатацию имплантатов

7. Основными условиями обращения имплантатов является:

- 1) обеспечение безопасности и эффективности при применении;
- 2) ввоз, приобретение, хранение и реализация

имплантатов осуществляется в соответствии с настоящим Техническим регламентом;

3) разрешается ввоз имплантатов государственными организациями для применения по назначению.

Глава 3.

Общие требования к безопасности имплантатов при их разработке

8. Имплантаты должны быть разработаны, изготовлены и упакованы таким образом, чтобы:

1) решения, принимаемые разработчиком и/или изготовителем по проектированию и конструкции, должны соответствовать принципам безопасности, с учетом признанных достижений в науке и технике;

2) соответствовать общепринятым характеристикам, с учетом современного развития науки, техники и технологии в данной области;

3) соответствовать принципам безопасности и управления рисками, с учетом современного развития технологии в данной области, включая сохранение или максимальное снижение рисков, адекватные меры защиты в отношении неустранимых рисков, детальное информирование пользователей об остаточных рисках при невыполнении рекомендованных мер защиты;

4) при применении имплантатов в соответствии с эксплуатационной документацией и при на-

личии у пользователя необходимых знаний, опыта, образования не подвергать риску жизнь и здоровье пациента, пользователя или других лиц, состояние окружающей среды, а также сохранность имущества;

5) при внешних воздействиях (температура, влажность и т.д.), которые могут возникнуть в обычных условиях применения имплантатов, их хранения и транспортирования, характеристики имплантатов в течение срока годности, заявленного изготовителем, не должны представлять риск для здоровья или безопасности пациента;

6) упаковка имплантатов должна соответствовать требованиям настоящего Технического регламента и соответствовать той группе риска, к которой данное изделие относится.

9. Имплантаты, выпускаемые на территории Кыргызской Республики, должны соответствовать документам по стандартизации, согласованным при регистрации имплантатов.

Глава 4.

Оценка риска воздействия имплантатов на организм человека

10. Имплантаты, контактирующие с внутренней средой организма в течение длительного периода времени, являются источником потенциального вреда жизни и здоровью потребителей, а также опасности для здоровья будущих поколений.

11. Виды и типы имплантатов, являющихся потенциальными источниками вреда, определяются по функциональным характеристикам имплантата:

- 1) неактивные:
 - приспособления для остеосинтеза;
 - эндопротезы суставов;
 - искусственные клапаны сердца;
 - протезы кровеносных сосудов, сосудистые клипсы, средства для эндовазальной эмболизации сосудов и сосудистые стенты;
 - внутрисосудистые катетеры с подкожным портом;
 - сетки из синтетических полимерных материалов для пластики брюшной стенки и диафрагмы, протезы связок и сухожилий;
 - силиконовые и иные протезы для коррекции

формы лица, молочной железы;

- внутриглазные дренажи и линзы;

2) активные диагностические:

- жвильяемые идентификационные и диагностические микроципы;

3) активные терапевтические:

- кардиостимуляторы, в том числе с функцией дефибрилляции;

- имплантируемые стимуляторы нервов и мышц;

- искусственный желудочек сердца;
- имплантируемые дозаторы лекарственных препаратов;

- программное обеспечение активных имплантатов и активных диагностических имплантатов.

12. Каждый из видов имплантатов можно разделить по группам однородных материалов:

- 1) из металлов и сплавов;
- 2) из керамики;
- 3) из синтетических полимеров, в том числе с нанесением на поверхность (или содержанием) биологически активных веществ;
- 4) комбинированные, в том числе с примене-

нием биополимеров.

13. По срокам пребывания в организме человека:

- 1) кратковременное;
- 2) до 30 суток;
- 3) свыше 30 суток;
- 4) пожизненно;
- 5) частично или полностью подвергающиеся деградации в организме.

14. По способам имплантации и удаления из организма:

- 1) оперативным путем;
- 2) эндовазально;
- 3) эндоскопически (через просвет полых органов);
- 4) лапароскопически.

15. Оценки риска воздействия на человека имплантатов:

1) Для имплантатов общими опасностями при использовании являются:

- инфекционные осложнения, связанные с наличием на поверхности патогенных биологических агентов;
- пирогенное действие;
- острое токсическое действие;
- хроническое токсическое действие;
- иммунологические реакции при использовании имплантатов с биологически активными веществами;
- местное раздражающее действие на органы и ткани.

2) Осложнения, связанные со свойствами материала и (или) продуктов его деструкции и вымывания при контакте с тканями организма:

- местное раздражающее и цитотоксическое действие;
- отторжение;
- генотоксическое действие и канцерогенез;
- тератогенное действие;
- действие на рост и развитие;
- гемолитическое или тромбогенное действие при контакте с кровью.

3) Осложнения, в том числе представляющие непосредственную опасность для жизни и здоровья больного, могут быть связаны:

- с невыполнением функции, для возмещения которой предназначен имплантат;
- с вредным воздействием на человека и функцию имплантата факторов среды обитания.

4) Специфические опасности, связанные с применением неактивных имплантатов:

- а) для сосудистых протезов и стентов:
 - кровотечение;
 - тромбоз;
 - стеноз сосуда;
 - миграция стента;
- б) для приспособлений при остеосинтезе:
 - остеопороз;
 - образование ложного сустава;
 - остеомиелит;

- переломы кости;
- нарушения иммунного ответа;
- жировая эмболия;
- в) для эндопротезов суставов:
 - нарушения функции конечности в результате уменьшения амплитуды сгибания и разгибания конечности;
 - остеопороз;
 - переломы костей;
- г) для синтетических эндопротезов для пластики брюшной стенки, диафрагмы, связок и сухожилий:
 - нарушения функции суставов;
 - рецидивы грыж;
- д) для искусственных клапанов сердца:
 - стеноз клапана;
 - недостаточность клапана;
 - тромбоз;
 - гемолитическое;
 - кровотечение;
- е) для протезов силиконовых (и иных) для коррекции формы лица, молочной железы и других областей:
 - разгерметизация емкости с наполнителем;
 - затруднение ранней диагностики злокачественных новообразований;
 - фиброз;
 - интоксикация продуктами деградации силиконового геля или другого наполнителя протеза;
- ж) для офтальмологических имплантатов:
 - нарушение дренажной функции имплантата или неконтролируемая гипотония при глаукоме;
 - нарушение зрения после имплантации внутриглазных линз.
- 5) Специфические опасности, связанные с применением активных имплантатов:
 - а) для сердечного водителя ритма:
 - остановка сердца;
 - аритмия;
 - тахикардия;
 - б) для стимуляторов нервов и мышц (в том числе урологические имплантаты):
 - несостоятельность сфинктеров;
 - задержка мочи;
 - в) для инъекторов лекарственных препаратов:
 - передозировка вследствие разрушения емкости с лекарством;
 - нарушение поступления лекарственного препарата в организм;
 - г) для контейнеров с аллогенными и ксеногенными клетками:
 - фиброз в области фиксации контейнера;
 - иммунная реакция при несостоятельности стенки контейнера;
 - искусственная улитка - нарушение слуха.
 - 6) Специфические опасности, связанные с применением активных имплантатов, использующих информационно-коммуникационные технологии (микрочипы, в том числе для чтения и письма, диагностические имплантаты для кон-

троля параметров организма больного, в том числе для дистанционной передачи ее в сеть при выходе исследуемых параметров за границы установленной нормы):

- невозможность выявления жизненно важной информации, которая может быть необходимой при неотложной терапии;
- неправомерное снятие информации;
- опасности, риск которых недопустим;
- тромбоз или кровотечение при протезировании крупных сосудов;
- острый стеноз и недостаточность искусственных клапанов сердца;
- тромбоз эмболия;
- жировая эмболия;
- аритмия и остановка сердца;
- передозировка лекарственных препаратов;
- острая и хроническая интоксикация;
- тератогенное действие;
- канцерогенез.

16. Все объекты в данной сфере технического регулирования (активные и неактивные имплантаты) относятся к высшему классу потенциального риска применения. Классификации изделий медицинского назначения, в зависимости от степени потенциального риска их применения, приведена в Техническом регламенте "О безопасности"

сти изделий медицинского назначения", утвержденном постановлением Правительства Кыргызской Республики от 1 февраля 2012 года № 74.

17. Оценка риска воздействия имплантатов на организм человека осуществляется при разработке, производстве и применении новых имплантатов и должна включать следующие обязательные этапы:

- 1) идентификация опасности;
- 2) характеристика риска.

18. Оценка риска воздействия на организм человека при применении (введении в организм и удалении из организма) и эксплуатации имплантатов производится на основании соответствия каждой простой медицинской услуги требованиям стандартов технологии при ее выполнении.

19. Вся информация о риске применения имплантатов для жизни и здоровья населения, а также для здоровья будущих поколений должна быть доступной для всех граждан, подвергающихся манипуляциям с объектами технического регулирования, и предоставляться субъектами хозяйственной деятельности в обязательном порядке по запросам юридических и физических лиц, а также при подтверждении и оценке соответствия медицинских изделий.

Глава 5.

Требования к безопасности материалов, используемых при производстве имплантатов

20. При разработке и конструировании имплантатов должны учитываться:

- 1) выбор применяемых материалов, особенно в отношении токсичности и воспламеняемости;
- 2) возможная несовместимость между материалами, из которых осуществляется изготовление имплантатов, и тканями, клетками человеческого тела, а также материалами, веществами, излучениями, электромагнитными полями, газами, жидкостями, другими имплантатами, с которыми они могут вступить в контакт при нормальных условиях применения;
- 3) если составной частью имплантата является лекарственное средство, должен быть проведен анализ соответствия требованиям, предъявляемым к фармацевтической продукции. Имплантат не должен оказывать воздействия на характеристики лекарственного средства, используемого в комбинации с ним, и наоборот;
- 4) материалы, используемые для имплантатов, и их покрытия, включая биологические материалы, полученные методом генной инженерии, в состоянии имплантации должны быть в достаточной степени совместимы. Уровень совместимости продуктов возможного износа и распада должен быть также приемлемым. Приемлемость материалов в том или ином конкретном случае должна быть подтверждена:
 - а) или документом соответствия с положения-

ми нормативных документов;

б) или выбором материалов, которые доказали свою пригодность при аналогичном использовании в клинической практике.

21. Имплантаты, в которых используют материалы животного происхождения, следует оценивать с точки зрения опасностей, возникающих из-за возможности передачи инфекций, в частности через небактериальные и невирусные агенты.

22. Физические свойства материалов, из которых осуществляется изготовление имплантатов, должны исключать возможность нанесения вреда здоровью пациента или лиц, участвующих в процессах применения, транспортировки, хранения, из-за потери герметичности, прочности, контаминации и воздействий факторов окружающей среды.

23. При разработке должен быть сведен к минимуму риск, вызванный утечкой веществ, случайным попаданием иных веществ, учитывая особенности самих имплантатов и характер среды, в которой предполагается их применение.

24. Безопасность изделия в отношении действия химических и физических факторов должна быть обеспечена следующими мерами:

- 1) имплантаты должны быть разработаны в соответствии с общими требованиями к безопасности, изложенными в главе 3 настоящего Технического регламента;

2) при разработке и производстве имплантата должна быть исключена возможность ухудшения аналитических характеристик в результате несовместимости используемых материалов и образцов (таких как биологические ткани, клетки, жидкости организма и микроорганизмы), которые предназначены для использования в данном медицинском имплантате;

3) имплантаты должны быть упакованы таким образом, чтобы максимально снизить риск, связанный с протечкой продукта, загрязняющих веществ и остатков продукта, для лиц, вовлеченных в перевозку, хранение и применения имплантатов.

25. Безопасность имплантатов в отношении биологических факторов должна быть обеспечена следующими мерами:

1) имплантаты и технологический процесс его производства должны быть разработаны таким образом, чтобы исключить риск загрязнения;

2) при разработке и производстве имплантатов должны быть созданы условия, предотвращающие влияние факторов риска, связанных с использованием в качестве исходного сырья биологических агентов, а также вредных для здоровья и окружающей среды химических веществ;

3) если имплантаты содержат биологические вещества, риск инфицирования должен быть максимально снижен путем выбора подходящих доноров и веществ, а также путем применения из-

вестных и эффективных способов инактивации и консервации препарата, процедур тестирования и контроля, подтверждающих полноту инактивации патогенных биологических агентов;

4) при разработке и производстве имплантатов, требующих использования инфекционного биологического материала, персонал должен иметь соответствующее образование, квалификацию и опыт работы с патогенными микроорганизмами, пройти необходимое обучение и/или переподготовку по обеспечению безопасности и должен быть допущен руководителем объекта к работе с инфекционным биологическим материалом;

5) при разработке и производстве имплантатов должны быть созданы условия для диспансеризации персонала и проведения профилактических прививок, обеспечения персонала спецодеждой и средствами защиты;

6) контроль специфической безопасности имплантатов на всех этапах производства должен осуществляться отделом контроля качества;

7) упаковка имплантатов должна обеспечивать сохранность от механических повреждений, безопасность лиц, соприкасающихся с упакованным медицинским имплантатом при перевозке, и соответствовать документам по стандартизации. На упаковке имплантатов должна быть нанесена маркировка биологической опасности.

Глава 6.

Требования к безопасности инфекционного и микробного загрязнения имплантатов

26. Имплантаты и производственный процесс их использования должны быть спроектированы с исключением или минимальным риском инфицирования пациента, пользователя или другого лица, контактирующего с ними.

27. Переработка, хранение, испытание имплантатов должны производиться с учетом обеспечения безопасности. В частности, необходимо предпринимать меры безопасности в отношении вирусов и других возбудителей инфекционных заболеваний путем использования утвержденных методик уничтожения или вирусной инактивации в ходе процесса производства.

28. Безопасность имплантатов в отношении микробного загрязнения должна быть обеспечена следующими мерами:

1) имплантаты должны обеспечивать максимальное снижение риска возможной контаминации и протечек при применении имплантатов, а также риск возможной контаминации исследуемого образца;

2) "стерильные" имплантаты, или имплантаты, имеющие специальный микробиологический статус, должны быть разработаны, произведены и упакованы в подходящую упаковку согласно процедурам, обеспечивающим сохранность микро-

биологического статуса, указанного на этикетке, при размещении на рынке, хранении и перевозке в условиях, указанных изготовителем, до тех пор, пока защитная упаковка не будет повреждена или открыта;

3) если микробная контаминация может ухудшить качество имплантата, необходимо предпринять все меры защиты по ее минимизированию при отборе и обработке сырья, производстве, хранении и распространении;

4) имплантаты, предназначенные для стерилизации, должны производиться в соответствии с требованиями, установленными документами по стандартизации;

5) способы упаковки имплантата должны обеспечивать условия хранения без ухудшения уровня предусмотренной микробиологической чистоты; и, если изделие должно стерилизоваться перед использованием, - минимизировать риск последующей микробной контаминации, способ упаковки должен учитывать метод стерилизации, указанный изготовителем;

6) при замене материала, используемого для изготовления внутренней упаковки, должно быть установлено, что это не сопровождается изменением качества имплантата.

Глава 7.

Требования к безопасности имплантатов, используемых в качестве калибраторов или контрольных материалов (стандартных образцов)

29. Стандартные образцы (градуировочные или калибровочные и контрольные материалы), используемые для градуировки (калибровки) и проверки качества выпускаемых и реализуемых имплантатов или внешней оценки качества клинических лабораторных исследований должны быть разработаны, изготовлены и упакованы в соответствии с требованиями настоящего Технического регламента.

30. Технология производства стандартного образца должна соответствовать требованиям безопасности, аттестационные значения должны воспроизводиться в пределах срока годности при регламентированных условиях хранения и применения.

31. Производство стандартного образца (контрольных материалов), используемого в оценке качества имплантатов при их производстве, в це-

лях объективной их оценки, не должно осуществляться изготовителем, выпускающим соответствующие имплантаты, в аттестации которого используется данный стандартный образец.

32. При испытании стандартного образца должны быть использованы международные или национальные стандартные образцы (при их наличии); оборудование, используемое при испытании стандартного образца должно быть поверенным и метрологически аттестованным.

33. Значения стандартных образцов (градуировочных, калибровочных, контрольных), используемых для градуировки (калибровки) имплантатов материалы должны быть определены референсным методом и/или прослеживаемы до первичного или аттестованного стандартного образца (там, где это приемлемо).

Глава 8.

Требования к безопасности неактивных имплантатов

34. Технические требования к безопасности неактивных имплантатов должны быть отражены в документации по стандартизации и включать, как минимум, следующие элементы:

1) адекватная прочность изделия, обеспечивающая выполнение функции имплантата в течение всего срока нахождения в организме;

2) соблюдение габаритных размеров и допустимой массы изделия их соответствие тканям организма, в которые происходит имплантация;

3) отсутствие на поверхности, контактирующей с тканями организма, каких-либо повреждений;

4) соответствие шероховатости поверхности допустимым нормативам;

5) необходимая собираемость отдельных узлов изделия;

6) сохранение всех параметров изделия при дезинфекции, предстерилизационной обработке и стерилизации;

7) материалы, из которых изготавливаются имплантаты, должны быть устойчивы при воздействии агрессивной биологической среды организма;

8) для эндопротезов суставов:

а) соответствие габаритно-присоединительных размеров, отклонений от сферичности, массы деталей и осыпаемости покрытий допустимым нормам;

б) предельные значения взаимных угловых и линейных перемещений сопрягаемых деталей и конструктивных элементов должны находиться в

пределах заданных в документации по стандартизации;

9) все имплантаты должны быть одноразового применения.

35. Санитарно-эпидемиологические требования к безопасности имплантатов включают:

1) отсутствие патогенных биологических агентов;

2) присутствие в смывах с изделия химических веществ должно быть в пределах предельно допустимых концентраций, определяемых санитарно-гигиеническими нормативами.

Санитарно-гигиенические нормативы разрабатываются уполномоченным государственным органом исполнительной власти в области здравоохранения и утверждаются Правительством Кыргызской Республики.

36. Токсикологические требования к безопасности имплантатов включают:

1) отсутствие острого токсического действия, обусловленного адсорбцией токсичных мигрирующих агентов или продуктов деструкции материала изделия;

2) отсутствие хронической токсичности, возникающей в результате кумулятивного эффекта токсичных мигрирующих агентов или продуктов деструкции;

3) отсутствие воздействия на рост и развитие, генотоксичность организма человека, включая тератогенность и канцерогенез.

Глава 9.

Требования к хранению, транспортировке и эксплуатации ортопедических имплантатов, обеспечивающие их безопасность

37. Условия хранения и транспортировки ортопедических имплантатов должны предотвращать их коррозию или нарушение свойств изделия, указанных в документации по стандартизации.

38. Упаковка имплантатов должна обеспечивать защиту от повреждений и ухудшения их свойств.

39. Требования к безопасности процедур по введению и удалению из организма неактивных имплантатов:

1) введение и удаление из организма имплантатов должно производиться в государственных организациях здравоохранения, а также в учреж-

дениях, занимающихся частной медицинской практикой, имеющих лицензию на соответствующую лечебную деятельность;

2) введение и удаление из организма имплантатов должно производиться специалистами, имеющими допуск на проведение этих работ;

3) при введении и удалении из организма имплантата необходимо строго соблюдать инструкцию к применению;

4) использование имплантатов в сочетании с другими имплантатами или устройствами, или ограничение использования таких комбинаций должны быть указаны в инструкции по эксплуатации.

Глава 10.

Требования к безопасности активных имплантатов

40. Требования к безопасности активных имплантатов включают все требования безопасности к неактивным имплантатам, перечисленные в главе 8 настоящего Технического регламента.

41. Технические требования к безопасности активных имплантатов:

1) защита пациента от вреда, вызванного сбоем в работе активного имплантата;

2) защита пациента и пользователя от вреда, вызванного внешними физическими воздействиями на активный имплантат;

3) защита пациента от вреда, вызванного нагревом активного имплантата;

4) защита пациента от вредных биологических эффектов, которые вызваны действием активных имплантатов;

5) защита пациента, пользователя и окружающего населения от ионизирующего излучения, вызванного активным имплантатом или используемым им источником энергии;

6) электрические технические устройства, используемые в активных имплантатах, должны соответствовать требованиям электробезопасности;

7) активные имплантаты должны соответствовать требованиям электромагнитной совместимости.

42. Конструкция активного имплантата должна обеспечивать его бесперебойную работу в течение всего срока пребывания в организме, предусматривать вредные последствия для больного в результате сбоев или отказа в работе изделия, а также обеспечивать следующие условия:

1) автономные источники энергии активных терапевтических и диагностических имплантатов должны иметь достаточный ресурс для обеспечения работы изделия в течение длительного времени;

2) электрические технические устройства

должны быть устойчивыми к действию электромагнитных помех и действию внешнего дефибриллятора;

3) герметичность имплантатов;

4) устойчивость к коррозии или защищенность от коррозии защитными покрытиями металлических части электрических технических устройств;

5) имплантаты, применяемые при лечении больного, должны обеспечивать следующие элементы безопасности:

а) защита от изменений, вызванных воздействием электрического или магнитного поля высокой мощности, примененного при лечении больного;

б) защита от повреждений, связанных с электростатическим разрядом;

в) защита от изменений, связанных с нагреванием;

г) ударопрочность и виброустойчивость имплантатов;

д) защита от повреждений, связанных с перепадами атмосферного давления;

6) материалы, используемые при производстве имплантатов, не должны оказывать вредного влияния на функцию имплантата;

7) контейнеры для имплантируемых дозаторов (инжекторов) биологически активных веществ, в частности, инсулина, должны быть герметичны, стерильны, апиригенны и нетоксичны в течение всего срока их действия;

8) прочность материалов, используемых при производстве контейнеров для имплантируемых дозаторов биологически активных веществ, соединительных швов, применяемых элементов и узлов, должна обеспечивать целостность их конструкции в течение всего срока их эксплуатации;

9) конструкция и способ установки активных программируемых имплантатов не должны препятствовать считыванию информации и измене-

нию программ; программы и информация, содержащиеся в активных медицинских имплантатах, должны

быть защищены в соответствии с требованиями настоящего Технического регламента.

Глава 11.

Документация на имплантаты, используемые в медицине

43. Документация производителей имплантатов и организаций здравоохранения, осуществляющих использование имплантатов, должна быть достаточной для обеспечения их безопасности и содержать:

1) паспорт изделия;

2) инструкцию по применению изделия;

3) две идентификационные карты больного, одна из которых возвращается изготовителю, вторая сохраняется в истории болезни пациента; в идентификационных картах указываются идентификационные параметры имплантата, данные о пациенте и течении заболевания, данные об

организации здравоохранения.

44. В эксплуатационной документации на активные имплантаты должны быть указаны возможные виды опасностей, требования и средства для обеспечения безопасности при их эксплуатации.

45. Маркировка и документация должны содержать указания о стерильности, сроке стерильности, рекомендации по предстерилизационной обработке и стерилизации, возможности повторной стерилизации в соответствии с подпунктом 8 пункта 51 и подпунктом 9 пункта 52 настоящего Технического регламента.

Глава 12.

Общие требования к маркировке имплантатов

46. Маркировка имплантатов, содержащая информацию для потребителя, должна быть представлена для каждой единицы имплантата в виде текста, отдельных графических, цветовых знаков (условных обозначений) и/или рисунков и их комбинаций, нанесенных непосредственно на медицинский имплантат, упаковку (тару) или табличку, и содержаться в эксплуатационной документации.

47. Информация для потребителя должна быть однозначно понимаемой, полной и достоверной, не вводящей его в заблуждение относительно состава, свойств, природы происхождения, способа изготовления (производства) и применения, а также других сведений, прямо или косвенно характеризующих биологическую безопасность имплантатов.

48. Маркировка и упаковка активных имплантатов (нейростимуляторов, кардиостимуляторов) должна содержать информацию, облегчающую клиницистам принятие решения о выборе устройства и программатора, метода имплантации, настройки и диагностики неисправностей, и указания для пользователя (больного).

49. Текст, содержащийся на упаковке (таре), табличке или в эксплуатационной документации должен быть выполнен на государственном и/или официальном языках. Специальная информация о товарах на иностранном языке (упаковка (тара) или эксплуатационная документация) переводится на государственный и/или официальный язык за счет заявителя.

50. Маркировка и упаковка имплантируемых идентификационных и диагностических микрочипов должна содержать информацию о программе.

51. Маркировка первичной (индивидуальной

тары) упаковки имплантатов должна содержать следующие данные:

1) наименование и адрес предприятия-изготовителя или товарного знака (при его наличии);

2) наименование имплантата;

3) материал имплантата;

4) тип конструкции имплантата;

5) геометрические размеры;

6) конфигурация имплантата;

7) слова "Непроницаем для воды" или значение проницаемости для воды;

8) если имплантаты поставляются стерильными, - слова "Стерильно. Не стерилизовать повторно. Одноразовое использование", если повторная стерилизация возможна, - метод и режим повторной стерилизации;

9) если имплантаты поставляются нестерильными, - слово "Нестерильно" и рекомендуемые методы и режимы стерилизации;

10) номер серии или партии, присваиваемый при изготовлении имплантата, дата изготовления и срок хранения;

11) номер серии или партии, присваиваемый при стерилизации имплантата, дата стерилизации и срок сохранения стерильности;

12) для имплантатов, поставляемых стерильными, запрещение использования при поврежденной упаковке;

13) состав консервирующего раствора и предупреждение о наличии горючих, летучих или разъедающих компонентов;

14) рекомендация по хранению имплантата.

52. Маркировка групповой тары содержит следующие надписи:

1) наименование и адрес предприятия-изготовителя или товарного знака (при его нали-

чи);

- 2) наименование имплантата;
- 3) эксплуатационные документы;
- 4) материал имплантата;
- 5) тип конструкции имплантата;
- 6) геометрические размеры;
- 7) конфигурация имплантата;
- 8) слова "Непроницаем для воды" или значение проницаемости для воды;
- 9) если имплантаты поставляют стерильными, - слова "Стерильно. Не стерилизовать повторно. Одноразовое использование", если повторная стерилизация возможна, - метод и режим повторной стерилизации;
- 10) если имплантаты поставляют нестерильными, - слово "Нестерильно" и рекомендуемые методы и режимы стерилизации;
- 11) номер серии или партии, присваиваемый при изготовлении объекта (медицинского имплантата), дата изготовления и срок хранения;
- 12) номер серии или партии, присваиваемый при стерилизации объекта (имплантата), дата стерилизации и срок сохранения стерильности;
- 13) для имплантатов, поставляемых стерильными, запрещение использования при поврежденной упаковке;
- 14) состав консервирующего раствора и предупреждение о наличии горючих, летучих или разъедающих компонентов;
- 15) рекомендация по хранению имплантата;
- 16) на ящике должны быть нанесены манипуляционные знаки, которые отвечают значениям "Осторожно", "Беречь от влаги".

53. Маркировка должна сохраняться в течение всего допустимого срока применения имплантатов, для чего способы нанесения должны учитывать особенности характеризуемого имплантата и обеспечивать необходимую эффективность изображения.

54. Упаковка каждого имплантата должна быть такой, чтобы в указанных изготовителем условиях хранения, транспортирования, обращения с имплантатом (включая контроль за температурой, влажностью, атмосферным давлением окружающей среды, если он возможен) обеспечивалась защита имплантата от различного рода повреждений, при отсутствии вредного воздействия на медицинский имплантат.

55. Каждая транспортная упаковка с имплантатами должна содержать следующую информацию:

- 1) наименование и адрес предприятия-изготовителя или товарного знака (при его наличии);
- 2) наименование имплантата;
- 3) эксплуатационные документы;
- 4) количество имплантатов;
- 5) геометрические размеры;
- 6) конфигурация объекта имплантата;
- 7) номер серии или партии, присваиваемый при изготовлении имплантата, дата изготовления и срок хранения;
- 8) номер серии или партии, присваиваемый при стерилизации имплантата, дата стерилизации и срок сохранения стерильности;
- 9) состав консервирующего раствора и предупреждение о наличии горючих, летучих или разъедающих компонентов.

56. Упаковка должна быть единой для каждой серии упаковываемых имплантатов.

57. Если на упаковку (тару), табличку небольших размеров (площадь одной стороны не превышает 10 см²) невозможно нанести необходимый текст информации для потребителя о медицинском имплантате полностью, то информацию необходимо размещать на групповой упаковке (таре) или эксплуатационной документации, прилагаемой к каждой единице индивидуальной упаковки.

58. Требования безопасности при хранении, транспортировании, использовании, утилизации (переработке), уничтожении имплантатов должны быть выделены из остальной информации для потребителя другим шрифтом, цветом или иными способами.

59. Если упаковка (тара), в которую помещены имплантаты, покрыта дополнительной упаковкой, в этом случае этикетка внутренней упаковки должна быть легко читаемой сквозь наружную упаковку, либо на наружной упаковке должна быть аналогичная этикетка.

60. Средства нанесения информации, контактирующие с упаковкой имплантата, не должны влиять на безопасность и эффективность имплантатов, должны обеспечивать стойкость маркировки при хранении, транспортировании, реализации и воздействии климатических факторов.

61. Имплантаты, соответствие которых подтверждено требованиям настоящего Технического регламента при процедурах государственной регистрации, маркируются знаком соответствия техническим регламентам заявителем самостоятельно, любым удобным для него способом.

Глава 13.

Формы оценки соответствия

62. Оценка соответствия требованиям безопасности объектов технического регулирования настоящего Технического регламента на всех этапах жизненного цикла изделия осуществляется в следующих формах:

- 1) государственная регистрация;
- 2) испытание (исследование);
- 3) государственный надзор;
- 4) производственный контроль.

Глава 14.

Государственная регистрация

63. Государственной регистрации подлежат:

- 1) новые или воспроизведенные имплантаты;
- 2) ранее зарегистрированные имплантаты, при изменении их материалов, конструктивных деталей, источников питания и программного обеспечения;
- 3) сырье и материалы, используемые для производства имплантатов.

Государственная регистрация указанных объектов производится на этапе подготовки их к производству, а впервые ввозимых - до их ввоза на таможенную территорию Кыргызской Республики.

64. Все объекты технического регулирования, относящиеся к сфере действия настоящего Технического регламента, допускаются к производству, применению и эксплуатации после их государственной регистрации.

65. Государственную регистрацию и ведение государственного реестра изделий медицинского назначения, а также материалов, применяемых для их изготовления, осуществляет уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств, в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.

66. При сертификации системы контроля и управления качеством производства объектов технического регулирования, относящихся к сфере действия настоящего Технического регламента, в программу проверки качества включается контроль системы управления производством объектов и соблюдения технических требований производства, обеспечивающих стабильное выполнение требований безопасности объектов.

67. При процедурах государственной регистрации/перерегистрации и внесении изменений в регистрационное досье имплантатов заявитель представляет регистрационное досье согласно приложению 2 к настоящему Техническому регламенту.

68. После приема досье и образцов имплантатов, уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств выписывает счет на оплату экспертной работы при регистрации согласно прейскуранту, согласованному с уполномоченным государственным органом, осуществляющим антимонопольное регулирование.

69. Делопроизводство по регистрации начинается после получения извещения банка об оплате за экспертные работы по процедуре регистрации.

70. При государственной регистрации осуществляются следующие процедуры:

- 1) принятие заявки на регистрацию;

- 2) экспертиза регистрационного досье на имплантат;
- 3) внесение изменений в регистрационное досье на имплантат;
- 4) рассмотрение фактов и обстоятельств, создающих угрозу для жизни и здоровья людей, при применении зарегистрированных имплантатов;
- 5) технические испытания;
- 6) клинические испытания;
- 7) рассмотрение результатов технических и клинических испытаний и выдача протокола о рекомендации к применению имплантата в медицинской практике;
- 8) выдача свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения;
- 9) включение имплантата в государственный реестр зарегистрированных имплантатов.

71. Процесс проведения государственной регистрации имплантата, со дня подачи полного комплекта регистрационных материалов до выдачи свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения заявителю, осуществляется в срок до 3-х месяцев.

В срок проведения государственной регистрации не входит время, в течение которого заявители отвечают на запросы уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

72. Заявитель обязан предоставить ответ на запрос о предоставлении дополнительной информации в случаях, когда такая информация необходима для принятия обоснованного решения о регистрации имплантата в Кыргызской Республике, в течение 30 календарных дней со дня получения запроса.

73. При регистрации имплантата проводится согласование документа по стандартизации и эксплуатационной документации с уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

74. После окончания срока действия свидетельства о регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинского оборудования, установленного настоящим Регламентом, разрешается реализация имплантатов, которые были ввезены или произведены во время его действия.

75. На протяжении срока действия / перерегистрации свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения заявитель несет ответственность за эффективность и безопасность зарегистрированного имплантата, которое должно соответствовать образцам, представленным для государственной регистрации в Кыргызскую Республику.

76. Ответственность за размещение имплантатов на рынке Кыргызской Республики несет владелец свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) изделия медицинского назначения. Назначение представителя, выполняющего функции владельца свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения, не освобождает последнего от ответственности, возлагаемой гражданским законодательством на товаропроизводителя.

77. Заявитель должен доработать регистрационное досье в соответствии с замечаниями уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств в срок до 90 календарных дней. Время, необходимое для доработки, не входит в срок проведения экспертизы. Если заявитель на протяжении данного срока не предоставляет доработанных материалов или письма с обоснованием сроков, необходимых для их доработки, а также представленные заявителем дополнительные или отсутствующие данные и/или информация не обеспечивают соответствие регистрационного досье установленным требованиям, то имплантат снимается с рассмотрения. О принятом решении уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в сфере обращения лекарственных средств письменно сообщает заявителю.

78. В дальнейшем, по желанию заявителя, регистрационное досье подается на государственную регистрацию имплантата в установленном порядке.

79. Технические испытания проводят в организациях, аккредитованных в порядке, установленном законодательством в области технического регулирования.

80. Целью технических испытаний является проведение экспертизы представленной документации на имплантат и проверка образцов продукции для решения вопроса о безопасности применения имплантата.

81. Продолжительность технических испытаний определяется назначением и сложностью имплантата, полнотой представленных разработчиком медико-технических требований, либо другими нормативно-правовыми актами и технической документацией.

82. Активные имплантаты проходят испытания на помехоустойчивость в соответствии с требованиями Технического регламента "Об электромагнитной совместимости технических средств", утвержденного постановлением Правительства Кыргызской Республики от 12 января 2012 года № 24, в независимых аккредитованных центрах (лабораториях).

83. По результатам испытаний составляется акт технических испытаний и передается уполномоченному государственному органу Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере

обращения лекарственных средств.

84. Количество образцов для технических испытаний устанавливается в соответствии с документацией по стандартизации на имплантат. Образцы для технических испытаний предоставляет заявитель.

85. В процессе технических испытаний определяют:

1) соответствие имплантата документу по стандартизации;

2) полноту и объективность характеристик, установленных документом по стандартизации, подлежащих контролю при выпуске имплантатов;

3) периодичность, планы контроля и его методы;

4) наличие и достаточность метрологического обеспечения при изготовлении, эксплуатации и ремонте;

5) безопасность эксплуатации имплантата для медицинского персонала и возможность передачи образцов на клинические испытания.

86. В случае, если невозможно провести технические испытания имплантатов, может проводиться оценка условий производства и системы обеспечения качества путем посещения организации-производителя за счет средств заявителя. Порядок анализа состояния производства устанавливается в соответствующих документах по стандартизации.

87. При выявлении несоответствия имплантата требованиям настоящего Технического регламента, он возвращается производителю для доработки, по согласованию с заявителем при оформлении двустороннего соглашения.

88. Изделия, прошедшие доработку после возврата производителю, должны пройти испытания в полном объеме.

89. Клинические испытания имплантатов проводятся в организациях здравоохранения.

90. Срок проведения клинических испытаний имплантатов, в зависимости от сложности изделия, составляет не менее 15 календарных дней, но не должен превышать 60 календарных дней, в зависимости от сложности имплантата. В срок проведения клинических испытаний имплантатов не входит срок по экспертизе регистрационного досье и оформления свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения.

91. Целью клинических испытаний имплантатов является проведение проверки безопасности и эффективности имплантатов.

92. Клинические испытания имплантатов проводятся только после положительных результатов технических испытаний с целью минимизации рисков по безопасности.

93. Клиническим испытаниям подлежат все новые или применяемые, воспроизведенные по собственным технологиям имплантаты.

94. На основании протокола экспертного орга-

на оформляется приказ уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств о допуске к применению имплантатов.

95. На основании приказа в течение трех рабочих дней оформляется свидетельство о государственной регистрации изделия медицинского назначения.

96. На зарегистрированный имплантат уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств выдает заявителю свидетельство о государственной регистрации изделия медицинского назначения под роспись.

97. Срок действия свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения - 5 лет.

98. Зарегистрированный имплантат вносится в государственный реестр имплантата Кыргызской Республики с присвоенным регистрационным номером.

99. После окончания срока государственной регистрации, на протяжении которого допускается медицинское применение имплантата в Кыргызской Республике, его дальнейшее медицинское применение возможно при условии перерегистрации.

100. Основанием для государственной перерегистрации имплантата является истечение срока действия ранее выданного свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения.

101. Процедура государственной перерегистрации проводится в порядке, установленном настоящим Техническим регламентом, при процедурах регистрации, без проведения клинических испытаний.

102. При отрицательных результатах технических и/или клинических испытаний, наличии рекламаций и т.д., а также при предоставлении неполного комплекта регистрационного досье и образцов, государственная перерегистрация имплантата не применяется.

103. Процесс проведения государственной перерегистрации имплантата, со дня подачи полного комплекта регистрационного досье до выдачи свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения заявителю, осуществляется в срок до 1 месяца.

104. При упрощенной процедуре государственной регистрации проводится экспертиза без проведения технических и клинических испытаний.

105. Упрощенная процедура государственной регистрации проводится в случае, если:

1) документы в регистрационном досье выполнены в подлинных экземплярах или в копиях, заверенных нотариально в стране-производителе

или органом их выдавшим;

2) имеется соглашение со странами-поставщиками имплантата о возможности признания результатов клинических и иных испытаний имплантата, результаты инспекционных проверок предприятий по изготовлению имплантата, а также международные договоры, вступившие в установленном законом порядке в силу, участницей которых является Кыргызская Республика;

3) имплантаты сопровождаются международными сертификатами.

106. Подача регистрационного досье при проведении упрощенной процедуры регистрации осуществляется в соответствии с требованиями пункта 67 настоящего Технического регламента.

107. Дальнейшее оформление регистрационных процедур осуществляется в соответствии с требованиями настоящего Технического регламента.

108. Уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств отказывает в государственной регистрации имплантата в случае:

1) отрицательного результата экспертизы регистрационного досье;

2) отказа заявителя от проведения назначенных клинических испытаний;

3) получения отрицательных результатов клинических испытаний;

4) неустранения заявителем замечаний по регистрационному досье, изложенных в экспертных заключениях;

5) выявления серьезных побочных реакций, как в процессе государственной регистрации, так и при медицинском применении;

6) отказа в оплате экспертных работ по государственной регистрации.

109. В случае отказа заявителю в приеме регистрационного досье, уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств выдает письменное уведомление, с указанием причин отказа.

110. В случае отказа в государственной регистрации заявителю, регистрационное досье и сумма, уплаченная за экспертные работы по процедуре регистрации, не возвращаются.

111. Заявитель в случае отказа в государственной регистрации имплантата может обжаловать это решение в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.

112. Уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств принимает решение о приостановлении действия выданного свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения в случае несоответствия имплантата требованиям настоящего Технического регламента, а также в

следующих случаях:

1) если в результате медицинского применения имплантата возникла серьезная побочная реакция (любые неблагоприятные клинические проявления для организма человека, связанные с медицинским применением имплантата в соответствии с инструкцией по его применению или руководством по его эксплуатации, которые приводят к смерти человека, представляют угрозу для его жизни, требуют госпитализации или ее продления, приводят к стойкой или выраженной нетрудоспособности или инвалидности, проявляются врожденной аномалией или пороком развития);

2) когда заявителем для государственной регистрации было представлено регистрационное досье, содержащее недостоверные сведения, которые не были и не могли быть установлены при государственной регистрации;

3) при неоднократном приостановлении или аннулировании действия сертификата соответствия по причине несоответствия требованиям нормативных правовых актов в области технического регулирования на имплантат.

113. Решение о приостановлении действия свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения принимается приказом уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств не позднее 5 рабочих дней до даты, с которой приостанавливается срок действия свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения. В приказе указываются причина такого приостановления, дата, с которой приостанавливается действие свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения, и срок приостановления.

114. Срок приостановления действия свидетельства о государственной регистрации изделия медицинского назначения не должен превышать шести месяцев. При этом не допускаются ввоз в Кыргызскую Республику, производство, реализация и медицинское применение имплантатов, действие свидетельств о государственной регистрации на которые приостановлено.

115. На время приостановления действия свидетельства о государственной регистрации срок его действия не продлевается, за исключением случаев, когда приостановление действия свидетельства о государственной регистрации решением суда признано неправомерным.

116. О приостановлении действия свидетельства о государственной регистрации уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств уведомляет заявителя не позднее 5 рабочих дней до даты, с которой приостанавливается срок действия свидетельства о государственной регистрации, с

указанием причины и срока его приостановления.

117. Заявитель в течение срока, на который приостановлено действие свидетельства о государственной регистрации, обязан устранить обстоятельства, повлекшие приостановление действия свидетельства о государственной регистрации, и письменно уведомить об этом уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств, приложив письменные доказательства.

118. По результатам рассмотрения письменных доказательств уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств принимается решение о возобновлении действия либо об аннулировании действия свидетельства о государственной регистрации, с указанием даты его возобновления либо аннулирования.

119. Уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств письменно сообщает заявителю о возобновлении действия свидетельства о государственной регистрации в течение 3 рабочих дней со дня принятия такого решения.

120. Решение о возобновлении действия свидетельства о государственной регистрации принимается приказом уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств и вступает в силу со дня его принятия.

121. В случае неустранения заявителем обстоятельств, повлекших приостановление действия свидетельства о государственной регистрации, уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств принимается решение об аннулировании свидетельства о государственной регистрации, с указанием причин аннулирования.

122. Решение об аннулировании свидетельства о государственной регистрации оформляется соответствующим приказом уполномоченного государственного органа Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

123. Об аннулировании действия свидетельства о государственной регистрации уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств уведомляет заявителя не позднее 3 рабочих дней до даты, с которой аннулируется действие свидетельства о государственной регистрации, с указанием причины его аннулирования.

124. Уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохране-

ния в сфере обращения лекарственных средств, после вступления решения об аннулировании действия свидетельства о государственной регистрации в силу, исключает сведения об этих имплантатах из государственного реестра изделий медицинского назначения.

125. Заявитель обязан представлять в уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств информацию о любых серьезных побочных реакциях, выявленных в ходе медицинского применения имплантатов, не позднее чем в месячный срок после получения им таких сведений.

126. Заявители, в случае появления изменений в регистрационном досье зарегистрированных имплантатов, в течение трех месяцев со дня утверждения уполномоченным органом страны производителя, либо, если данное утверждение не требуется, - со дня принятия заявителем решения о внесении изменений в регистрационное досье, обязаны представить в уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств соответствующие документы, с указанием причин внесения указанных изменений для проведения экспертизы.

127. Внесение изменений в регистрационное досье зарегистрированных имплантатов включает:

1) прием уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств документов, входящих в регистрационное досье;

2) экспертизу вносимых изменений в регистрационное досье, срок проведения которой не должен превышать 10 рабочих дней;

3) принятие решения о внесении (об отказе во внесении) соответствующих изменений в регист-

рационное досье.

128. После проведения экспертизы вносимых изменений в регистрационное досье, в зависимости от ее результатов, уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств, в срок до 5 рабочих дней со дня ее окончания, принимает решение о внесении изменений в регистрационное досье зарегистрированных имплантатов, либо об отказе во внесении изменений в регистрационное досье зарегистрированных имплантатов, с указанием причин отказа, оформляет его соответствующим приказом и извещает заявителя о принятом решении в срок до 5 рабочих дней со дня его принятия.

129. Внесение изменений в регистрационное досье зарегистрированных имплантатов осуществляется в течение 30 календарных дней.

130. В период приостановления действия свидетельства о государственной регистрации внесение изменений в регистрационное досье не производится, за исключением случаев, когда это необходимо для устранения причин, повлекших приостановление действия свидетельства о государственной регистрации.

131. Регистрационные материалы, представленные для государственной регистрации / перерегистрации имплантатов, подлежат хранению в ведомственном архиве.

132. Хранение регистрационных досье осуществляется в специально отведенном помещении, в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.

133. Срок хранения регистрационных досье на имплантаты - 10 лет. После окончания срока хранения, регистрационные досье подлежат уничтожению комиссией в порядке, установленном законодательством Кыргызской Республики.

Глава 15. Государственный надзор

134. Государственному надзору за соблюдением настоящего Технического регламента подлежат все объекты технического регулирования, указанные в пункте 5 настоящего Технического регламента, при применении, эксплуатации и удалении из организма.

135. Государственный надзор за соблюдением настоящего Технического регламента, в части санитарно-эпидемиологических требований при производстве, применении, эксплуатации и удалении из организма имплантатов, осуществляет уполномоченный орган исполнительной власти в сфере санитарно-эпидемиологического надзора.

136. Государственный надзор за соблюдением требований по безопасности указанных объектов осуществляет уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

охранения в сфере обращения лекарственных средств.

137. Мониторинг побочных действий зарегистрированных имплантатов осуществляется уполномоченным государственным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

138. Субъекты в сфере обращения имплантатов и потребители письменно информируют уполномоченный государственный орган Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств обо всех случаях неэффективности имплантатов.

139. Информация о медицинских имплантатах, ниже, подлежит централизованному учету:

- по причине технического или медицин-

ского характера, связанная с характеристикой или эффективностью тех или иных имплантатов, приведшая к ухудшению эффективности имплантатов;

- любое несоответствие в маркировке, в эксплуатационной документации, прямо или косвенно приведшие к неправильной установке имплантатов, как следствие к неправильному лечению, приведшему к ухудшению здоровья, ведущая к систематическому изъятию из эксплуатации имплантатов того же типа изготовителя.

В указанных случаях проводится оценка соответствия имплантатов требованиям, установленным в настоящем Техническом регламенте.

Глава 16.

Производственный контроль организации производственных помещений и имплантатов

142. Требования к организации производственных помещений:

1) производственные подразделения (операционные блоки), предназначенные для введения в организм и удаления из организма имплантатов, должны размещаться в отдельных, специально оборудованных для этого помещениях лечебных учреждений;

2) поточность операций, размер, планировка, эксплуатация, освещение, температурный режим, вентиляция операционных должны обеспечивать безопасность процедур и выполнение санитарно-эпидемиологических требований;

3) внутренние поверхности операционных (стены, пол и потолок) должны быть гладкими, не иметь соединений и трещин, не выделять частиц пыли и должны обеспечивать возможность беспрепятственной и эффективной уборки и дезинфекции;

4) рабочие поверхности должны покрываться неабсорбирующими материалами, не накапливать микроорганизмы и ежедневно обрабатываться дезинфицирующими средствами;

5) персонал и пациенты должны быть обеспечены индивидуальными средствами защиты от излучения при выполнении операций в рентгеноперационной;

6) рентгеноперационные должны быть экранированы и снабжены дозиметрами;

7) при выявлении несоответствия требованиям безопасности имплантатов и требованиям безопасности при их применении и эксплуатации, субъекты в сфере обращения имплантатов должны принять следующие меры, направленные на

140. Данные по всем видам деятельности, осуществляемым в соответствии с настоящим Техническим регламентом, должны быть занесены в базу данных, доступную для компетентных органов, чтобы дать им возможность исполнять свои обязанности.

141. База данных должна содержать:

1) реестр изготовителей и поставщиков имплантатов;

2) реестр зарегистрированных имплантатов в соответствии с настоящим Техническим регламентом;

3) информацию согласно пункту 139 настоящего Технического регламента.

устранение выявленных нарушений и недопущение их возникновения:

а) приостановить либо прекратить работу подразделений, выполнение отдельных видов работ, эксплуатацию зданий и оборудования;

б) прекратить использование, выпуск изделий, не соответствующих установленным требованиям безопасности и представляющих опасность для человека;

в) информировать органы, уполномоченные осуществлять государственный надзор, о мерах, принятых для устранения нарушений.

143. Производственный контроль имплантатов должен включать:

1) контроль наличия и исполнения, официально изданных эксплуатационных документов на имплантаты;

2) организацию переподготовки, повышения квалификации и аттестации персонала по вопросам введения и удаления имплантатов из организма;

3) проведение необходимых лабораторных исследований;

4) контроль наличия необходимых документов по результатам оценки соответствия имплантатов;

5) ведение регистрационных записей, обеспечивающих прослеживаемость регистрируемой информации контролируемых объектов;

6) своевременное информирование потребителей, уполномоченных органов исполнительной власти, осуществляющих государственный надзор в сфере здравоохранения, и других заинтересованных организаций при возникновении угрозы безопасности граждан.

Глава 17.

Требования к эксплуатации и обслуживанию активных имплантатов

144. Замена источников энергии активных имплантатов должна производиться своевременно, в соответствии с документами по стандартизации.

145. Активные терапевтические имплантаты при эксплуатации не должны создавать помехи для окружающих электромагнитных устройств.

146. Программное обеспечение программируемых активных диагностических и терапевтических имплантатов должно предотвращать сбои, препятствующие выполнению функций имплантата, которые могут быть опасны для жизни больного.

Глава 18.

Заключительные положения

147. За нарушение требований настоящего Технического регламента устанавливается ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

148. Вред, причиненный жизни или здоровью граждан, в результате производства, применения, эксплуатации и удаления из организма имплантатов вследствие нарушения требований настоящего Технического регламента, подлежит возме-

щению физическим или юридическим лицом, причинившим вред, в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

149. Оценка причин и степени вреда, причиненного жизни или здоровью граждан, а также будущих поколений, проводится уполномоченным органом Кыргызской Республики в области здравоохранения в сфере обращения лекарственных средств.

Приложение 1
к Техническому регламенту "О безопасности медицинских имплантатов"

Виды продукции, подпадающей под действие Технического регламента

"О безопасности медицинских имплантатов", и коды по классификатору ТН ВЭД

Код ТН ВЭД	Наименование товара	Форма оценки соответствия
9018 39 000 0 9021 39 900 0	Сердечные клапаны	Регистрация
9018 39 000 0	Протезы сосудов	Регистрация
9021 10 900 0	Эндопротезы костей, связок, сухожилий, позвонков, хрящей	Регистрация
	Имплантаты для пластики мягких тканей	Регистрация
	Нейростимуляторы, внутриорганные стенты	Регистрация
9021 11 000 0 9021 31 000 0	Эндопротезы суставов	Регистрация
9021 39 100 0	Линзы интраокулярные, протез глазного яблока	Регистрация
9021 50 000 0	Импантируемые кардиостимуляторы	Регистрация

Приложение 2
к Техническому регламенту "О безопасности медицинских имплантатов"

ПЕРЕЧЕНЬ

регистрационного досье, включающего в себя документы, необходимые для проведения государственной регистрации имплантата

1. Заявка на регистрацию имплантата.

2. Доверенность или заверенная копия договора, в том случае, если заявитель не является изготовителем имплантата.

3. Документы, подтверждающие соответствие имплантата требованиям нормативных правовых актов (сертификаты, протоколы испытаний, регистрационные удостоверения и другое).

4. Документ по стандартизации(*) на изделие медицинского назначения или документ их заменяющий (технологический регламент на производство, спецификация и др.).

5. Руководство по эксплуатации(*) имплантата и/или инструкция по медицинскому применению.

6. Заключение о проведении клинических испытаний или медицинской экспертизы.

Примечание:

(*) Данные документы допускается представлять в электронном виде (формат pdf) и на бумажном носителе.

Все документы представляются в двух экземплярах.

Все документы для регистрации имплантата должны представляться на государственном и/или официальном языке, либо иметь заверенный перевод на официальный язык.

Копии документов должны быть четкими, читаемыми, включая имеющиеся на них печати и подписи.

Местные производители представляют проекты документов согласно пунктам 4-5 настоящего приложения.

После проведения экспертизы документы ме-

ственным производителям не возвращаются, за исключением документов, указанных в пунктах 5-6 настоящего приложения.

При регистрации/перерегистрации дополни-

тельных типоразмеров имплантата заявитель представляет отдельную заявку и регистрационное досье.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ Об утверждении Положения о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений

В соответствии со статьей 11 Закона Кыргызской Республики "Об обеспечении единства измерений" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить прилагаемое Положение о по-

рядке проведения метрологической аттестации средств измерений.

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 12 марта 2013 года № 19)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 6 марта 2013 года № 120

Утверждено
постановлением Правительства
Кыргызской Республики
от 6 марта 2013 года № 120

ПОЛОЖЕНИЕ о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений

1. Общие положения

1. Настоящее Положение устанавливает порядок проведения метрологической аттестации средств измерений, условия и процедуры признания результатов испытаний и утверждения типа, метрологической аттестации единичных экземпляров средств измерений.

2. Единичные экземпляры или мелкие партии (до 10 штук) импортных средств измерений могут быть допущены Центром по стандартизации и метрологии при Министерстве экономики, его филиалами или его правопреемником (далее - Центр по стандартизации и метрологии) к применению на территории Кыргызской Республики путем проведения процедуры признания метрологической аттестации, проведенной в других странах, на основании двустороннего, межгосударственного или международного Соглашения, вступившего в установленном законом порядке в силу, участниками которого являются страна-изготовитель (экспортер) и Кыргызская Республика.

3. Если средство измерения, ввезенное в Кыргызскую Республику, имеет сертификаты нескольких стран, то признание может быть произведено только в отношении сертификата о метрологической аттестации, выданного уполномоченным органом страны-изготовителя средства

измерения или только одной из стран-участниц Соглашения.

4. На основании результатов метрологической аттестации средств измерений, производимых в Кыргызской Республике и приобретаемых по импорту в единичных экземплярах или мелкими партиями, а также после проведения Центром по стандартизации и метрологии процедуры признания сертификатов о метрологической аттестации других стран, проведенной в порядке, установленном настоящим Положением, выдается сертификат, в котором указываются метрологические характеристики конкретного экземпляра средства измерения.

5. Средства измерений, используемые в сфере государственного регулирования и прошедшие метрологическую аттестацию или процедуру признания сертификата о метрологической аттестации, подлежат поверке в процессе эксплуатации и после ремонта в соответствии с документами на методы и средства поверки, указанными в сертификате о метрологической аттестации средства измерений.

6. Учетная регистрация сертификатов о метрологической аттестации средств измерений производится Центром по стандартизации и метрологии.

7. Регистрационный номер сертификата о метрологической аттестации включает:

KG - код Кыргызской Республики по Межгосударственному классификатору стран мира;

01 - код уполномоченного органа по метрологии;

12 - код работ в соответствии с классификацией выполняемых работ;

0... - порядковый номер регистрации;

2. Порядок проведения метрологической аттестации средств измерений, производимых в Кыргызской Республике

9. Средства измерений, производимые в Кыргызской Республике в единичных (опытных) экземплярах или мелкими партиями (до 10 штук), предназначенные для применения в сфере государственного регулирования, единичные экземпляры средств измерений утвержденного типа, предназначенные для применения в условиях, для которых ранее не были установлены метрологические характеристики, должны пройти процедуру метрологической аттестации с целью установления действительных метрологических характеристик данного средства измерения.

10. Для прохождения процедуры метрологической аттестации заявитель (производитель) вместе с экземпляром/экземплярами средств измерений представляет комплект документов в Центр по стандартизации и метрологии, включающий:

- заявку (в произвольной форме);

- техническое задание на разработку средств измерений или заменяющий его документ, содержащий технические и (или) метрологические требования к средствам измерений;

- программу метрологической аттестации;

- эксплуатационные документы;

- проект методики поверки в качестве отдельного документа, или раздела эксплуатационных документов;

- протоколы предварительных исследований, проведенных разработчиком, если эти испытания были предусмотрены техническим заданием, и другие документы (паспорта, гарантийные документы) по согласованию с Центром по стандартизации и метрологии.

11. Для проведения метрологической аттестации измерительных каналов, входящих в системы автоматического управления и другие системы (комплексы), дополнительно представляют:

- технические документы на систему (комплекс);

- перечень измерительных каналов, подлежащих метрологической аттестации;

- сертификаты о метрологической аттестации или документы, подтверждающие поверку средств измерений, являющихся составными элементами измерительного канала.

12. Программа метрологической аттестации разрабатывается заявителем и утверждается

КР - знак, проставляемый на средство измерения, прошедший метрологическую аттестацию;

00 - последние цифры года регистрации средства измерения.

8. Проведение работ по метрологической аттестации средств измерений по признанию сертификатов о метрологической аттестации средств измерений производится на бесплатной основе.

Центром по стандартизации и метрологии.

13. Программа метрологической аттестации оформляется по форме согласно приложению 1 к настоящему Положению.

14. В случаях, если у заявителя имеются соответствующие установки и эталоны, то по согласованию с Центром по стандартизации и метрологии, проводящему метрологическую аттестацию, заявитель представляет данное оборудование и эталоны для ее проведения.

15. Рабочие эталоны, применяемые при проведении метрологической аттестации средств измерений, должны быть прослеживаемы в Международной системе единиц и допущены к применению согласно Положению о порядке проведения поверки средств измерений в Кыргызской Республике, утверждаемому Правительством Кыргызской Республики.

16. По результатам исследований, выполненных при определении метрологических характеристик, составляется протокол.

17. Протокол оформляется по форме согласно приложению 2 к настоящему Положению.

18. Положительные результаты метрологической аттестации средств измерений являются основанием для:

- ввода средств измерений в эксплуатацию с установленными метрологическими характеристиками.

Сертификат о метрологической аттестации средств измерений предназначенных для использования в сфере государственного регулирования, выдается по форме согласно приложению 3 к настоящему Положению.

Сертификат о метрологической аттестации средств измерений, предназначенных для использования вне сферы государственного регулирования, выдается по форме согласно приложению 4 к настоящему Положению.

19. При отрицательных результатах испытаний средств измерений оформляется протокол по форме согласно приложению 5 к настоящему Положению, в который вносятся полученные результаты, замечания и обоснованные выводы о непригодности средства измерений к применению.

20. Срок рассмотрения документов и проведение метрологической аттестации не должен пре-

вышать 30 дней со дня подачи заявки вместе с пакетом документов (в соответствии с пунктами 10 и 11 настоящего Положения).

21. Протокол проведения метрологической аттестации средств измерений хранится до истечения срока первого межповерочного интервала,

3. Порядок проведения метрологической аттестации средств измерений, ввозимых в Кыргызскую Республику в единичных экземплярах или мелкими партиями (до 10 штук)

23. Все средства измерений, ввозимые в Кыргызскую Республику в единичных экземплярах или мелкими партиями (до 10 штук) и предназначенные для использования в сфере государственного регулирования, представляются в Центр по стандартизации и метрологии для проведения метрологической аттестации.

24. При наличии сертификата о метрологической аттестации страны-изготовителя (экспортера) средства измерений и соответствующего двустороннего, межгосударственного или международного Соглашения, вступившего в установленном законом порядке в силу, участниками которого являются страна-изготовитель (экспортер) и Кыргызская Республика, допускается признание этого сертификата.

25. Для проведения испытаний с целью определения метрологических характеристик средства измерений заявитель предоставляет комплект документов в соответствии с пунктами 10 и 11 настоящего Положения.

26. Метрологическая аттестация средств измерений проводится в соответствии с пунктами 12-22 настоящего Положения.

27. Для проведения процедуры признания сертификата о метрологической аттестации средств измерений, проведенной уполномоченным органом страны-изготовителя (экспортера), вместе с заявкой в Центр по стандартизации и метрологии Кыргызской Республики представляются следующие документы:

установленного по результатам метрологической аттестации.

22. Сертификат о метрологической аттестации средств измерений действует до истечения срока эксплуатации средства измерений.

- нотариально заверенная копия сертификата о метрологической аттестации страны-изготовителя (экспортера);

- паспорт, руководство по эксплуатации, методика поверки и другие документы с переводом на государственный и (или) официальный язык Кыргызской Республики.

28. Срок рассмотрения и проведения процедуры признания сертификата о метрологической аттестации не должен превышать 30 дней со дня подачи заявки, вместе с пакетом документов, указанных в пункте 27 настоящего Положения.

29. По результатам их рассмотрения заявителю выдается сертификат о признании сертификата о метрологической аттестации, по форме согласно приложению 6 к настоящему Положению.

30. Срок действия выдаваемого Центром по стандартизации и метрологии сертификата не должен превышать срока действия признаваемого сертификата.

31. В случае если условия эксплуатации средств измерения не удовлетворяют требованиям, установленным в технической документации на средство измерения, Центр по стандартизации и метрологии принимает решение о проведении дополнительных выборочных испытаний средств измерения, либо направляет заявителю письмо с обоснованным заключением о невозможности использования средств измерения и отказе в выдаче сертификата о признании метрологической аттестации.

Приложение 1

к Положению о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений

Программа метрологической аттестации

1. Программа метрологической аттестации должна содержать перечень работ и методов их проведения, обеспечивающих выполнение задач метрологической аттестации средств измерения.

2. В программе метрологической аттестации рекомендуется использовать методики экспериментальных исследований, приведенные в стандартах и другой документации на аналогичные средства измерения.

Допускается применение расчетных и расчетно-экспериментальных методов определения метрологических характеристик измерительных каналов систем (комплексов).

3. Программа метрологической аттестации

должна содержать следующие разделы:

- введение;
- рассмотрение технической документации;
- экспериментальные исследования;
- методика исследований.

Программа метрологической аттестации может быть дополнена другими разделами в зависимости от особенностей средств измерения и особенностей организации проведения метрологической аттестации средств измерения.

4. В разделе "Введение" в вводной части рекомендуется устанавливать область применения, содержание методики проведения метрологической аттестации, краткое описание аттестуемого

средства измерения, ссылки на документы, в соответствии с которыми разрабатывалась программа метрологической аттестации.

5. В разделе "Рассмотрение технической документации" перечисляются требования, которые должны быть проверены при рассмотрении эксплуатационных документов; или стандарт организации (если их разработка предусмотрена техническим заданием), в том числе:

- проверка соответствия приведенных в документации метрологических и технических характеристик средств измерения требованиям техни-

ческого задания и (или) других распространяющихся на него документов;

- проверка полноты и правильности выбранных методов и способов поверки;

- проверка наличия в эксплуатационных документах разделов, регламентирующих назначение, технические данные, состав комплекта средств измерения, устройство, подготовку и порядок работы, методику поверки;

- экспертиза технической документации (рекомендуется производить в последовательности согласно таблице 5.1).

Таблица 5.1

Требования по рассмотрению технической документации	Указания по методам рассмотрения технической документации
1	2

В графе "Требования по рассмотрению технической документации" предусматривают проверку следующих требований:

- соответствие указанных в технической документации метрологических характеристик аттестуемого средства измерения требованиям технического задания и (или) распространяющихся на него документов;

- полнота и правильность способа выражения метрологических характеристик, нормированных в технических документах;

- полнота и правильность выбора методов и

средств поверки в разрабатываемом проекте методики поверки (в случае отсутствия действующего документа на методику поверки).

В графе "Указания по методам рассмотрения технических документов" указывают конкретные критерии и методы по рассмотрению технических документов со ссылкой на действующие документы (при их наличии).

6. Раздел "Экспериментальные исследования" рекомендуется оформлять по форме таблицы 6.1.

Таблица 6.1

Наименование операции	Номер пункта программы метрологической аттестации	Средства измерения, применяемые при аттестации	Примечание
1	2	3	4

В графе 1 таблицы перечисляются операции, выполняемые при экспериментальных исследованиях средств измерения, в том числе: проверка комплектности, маркировки и внешнего вида; проверка характеристик средств измерения по безопасности и охране окружающей среды; проверка работоспособности; определение (контроль) метрологических характеристик; опытная проверка методики поверки.

В графе 3 указывается конкретное наименование и обозначение средства измерения, используемого при выполнении данной операции, с указанием основных метрологических характеристик.

В графе 4 рекомендуется обозначить операции, которые выполняются при проведении периодической поверки.

7. В разделе "Методика исследований" содержатся:

- методы проведения операции и определения метрологических характеристик аттестуемого

средства измерения в нормальных и рабочих условиях;

- требования к точности и условиям проведенных измерений;

- требования к числу точек, в которых определяют значения метрологических характеристик, и величинам интервалов между этими точками;

- требования к числу измерений в каждой выбранной точке, к числу серий измерений;

- требования к режиму измерений и их последовательности во времени;

- правила обработки результатов измерений;

- форма представления результатов измерений.

8. Если при проведении аттестации обнаруживается необходимость внесения изменений в программу метрологической аттестации, то они должны быть оформлены в виде отдельного документа.

9. Программа метрологической аттестации также содержит следующие приложения:

- примеры расчетов по обработке результатов измерений;
- таблица расчетных величин, графики зависимости величин и другие расчетные данные;
- термины и определения;
- техническое описание вспомогательного оборудования, используемого при метрологической аттестации средств измерения;
- необходимые дополнительные сведения об

аттестуемом средстве измерения и эталонах, используемых при метрологической аттестации средств измерения;

- сведения, способствующие исключению ошибок при проведении метрологической аттестации и повышению производительности работ, проводимых при метрологической аттестации средства измерения.

Приложение 2
к Положению о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений

Наименование организации, проводящей метрологическую аттестацию

ПРОТОКОЛ
метрологической аттестации
№ _____
(номер протокола)

"__" ____ 20__ года

(наименование организации заявителя)

1. Наименование средства измерения: _____

(тип, марка, вид, год выпуска, заводской №)

2. Изготовитель: _____

(фирма, страна, адрес)

3. Сведения о нормативных документах: _____

(обозначение и наименование нормативного документа на технические требования, на поверку)

4. Заявитель, количество образцов средств измерений: _____

(наименование, адрес заявителя)

(количество образцов, дата заявки)

5. Перечень эталонов, средств измерений и испытательного оборудования, применяемых при аттестации:

№	Наименование	Тип	Метрологические характеристики	Заводской номер	Дата (калибровки), аттестации
1	2	3	4	5	6

6. Условия аттестации: _____

7. Результаты аттестации: _____

8. Основные метрологические характеристики: _____

9. Рекомендуемый межповерочный интервал: _____

Руководитель отдела: _____

(Подпись)

(ФИО)

Поверитель: _____

(Подпись)

(ФИО)

Приложение 3
к Положению о порядке проведения метрологической аттестации средств измерений

Наименование организации, проводящей метрологическую аттестацию

СЕРТИФИКАТ
о метрологической аттестации
№ _____

Регистрационный номер _____
от "__" ____ 201__ года

(наименование средства измерения, обозначение, заводской номер)

Изготовитель (фирма, страна) _____, принадлежащее

дата выпуска "__" ____

201__ года, предназначено _____

(назначение (область применения) средства измерения)

Основные метрологические характеристики: _____

По результатам метрологической аттестации (протокол № __ от ____)

(наименование, обозначение аттестованного средства измерения)

признано соответствующим _____

(наименование документации, содержащей требования к метрологическим характеристикам)

Поверку проводить в соответствии с _____

(наименование и обозначение документа на методику поверки

или эксплуатационного документа, содержащего раздел "Поверки")

Поверку произвести не позднее: _____

Руководитель организации: _____

(проводившей аттестацию)

(Подпись)

(ФИО)

Приложение 4
к Положению о порядке проведения
метрологической аттестации средств измерений

Наименование организации, проводящей метрологическую аттестацию

СЕРТИФИКАТ
о метрологической аттестации
№ _____

Регистрационный номер _____
от "___" "___" 201__ года

Изготовитель (наименование средства измерения, обозначение, заводской номер)
(фирма, страна): _____

_____ принадлежащее
_____ дата выпуска "___" "___"
201__ года, предназначено _____

(назначение (область применения) средства измерения)
Основные метрологические характеристики: _____

По результатам метрологической аттестации (протокол № ___ от ___)

(наименование, обозначение аттестованного средства измерения)
признано соответствующим: _____

(наименование документации, содержащей требования к метрологическим характеристикам)

Руководитель организации: _____
(проводившей аттестацию) (Подпись) (ФИО)
М.П. _____

Приложение 5
к Положению о порядке проведения
метрологической аттестации средств измерений

Наименование организации, проводящей метрологическую аттестацию

ПРОТОКОЛ
метрологической аттестации
№ _____
(номер протокола)

"___" "___" 20__ года

(наименование организации заявителя)

1. Наименование средства измерения: _____

(тип, марка, вид, год выпуска, заводской №)

2. Изготовитель: _____
(фирма, страна, адрес)

3. Сведения о нормативных документах: _____
(обозначение и наименование нормативного документа на технические требования, на поверку)

4. Заявитель, количество образцов средств измерений: _____
(наименование, адрес заявителя)

(количество образцов, дата заявки)
5. Перечень эталонов, средств измерений и испытательного оборудования, применяемых при аттестации:

№	Наименование	Тип	Метрологические характеристики	Заводской номер	Дата (калибровки), аттестации
1	2	3	4	5	6

6. Условия аттестации: _____

7. Результаты аттестации: _____

8. Выводы о непригодности средств измерений к применению: _____

Руководитель отдела: _____ (Подпись) _____ (ФИО)

Поверитель: _____ (Подпись) _____ (ФИО)

Приложение 6
к Положению о порядке проведения
метрологической аттестации средств измерений

Наименование организации, проводящей метрологическую аттестацию

СЕРТИФИКАТ
о признании метрологической аттестации
№ _____

Регистрационный номер _____
от "___" "___" 201__ года

(наименование средства измерения, обозначение, заводской номер)

Изготовитель (фирма, страна): _____ принадлежащее
_____ дата выпуска "___" "___"
201__ года, предназначено _____

(назначение (область применения) средства измерения)

По результатам метрологической аттестации, проведенной _____

(наименование органа страны-экспортера, обозначение аттестованного средства измерения)

признано соответствующим _____

(наименование документации, содержащей требования к метрологическим

характеристикам средства измерения)

Зарегистрировано в Государственном реестре средств измерений под № _____ и допущено к применению на территории Кыргызской Республики.

Основные метрологические характеристики: _____

Проверка произведена в соответствии с _____

(наименование и обозначение документа на методику проверки

или эксплуатационного документа, содержащего раздел "Проверка")

Проверку произвести не позднее: _____

Руководитель организации: _____

(проводившей аттестацию)

(Подпись)

(ФИО)

М.П.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об утверждении Технического регламента "О безопасности лакокрасочных материалов"

В соответствии с Законом Кыргызской Республики "Об основах технического регулирования в Кыргызской Республике" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить прилагаемый Технический регламент "О безопасности лакокрасочных материалов".

2. Настоящее постановление вступает в силу по истечении шести месяцев со дня официально-

го опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 21 марта 2013 года № 22)

3. Министерству энергетики и промышленности Кыргызской Республики, Государственной инспекции по экологической и технической безопасности при Правительстве Кыргызской Республики привести свои акты в соответствие с Техническим регламентом, утвержденным настоящим постановлением.

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек

от 18 марта 2013 года № 136

Утвержден
постановлением Правительства
Кыргызской Республики
от 18 марта 2013 года № 136

ТЕХНИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ

"О безопасности лакокрасочных материалов"

Глава 1

Общие положения

1. Настоящий Технический регламент (далее - Технический регламент) разработан в соответствии с законами Кыргызской Республики "Об основах технического регулирования в Кыргызской Республике", "Технический регламент "Безопасность строительных материалов, изделий и конструкций", а также иными нормативными право-

выми актами Кыргызской Республики.

2. Настоящий Технический регламент устанавливает требования к лакокрасочным материалам в целях защиты жизни и здоровья людей, охраны окружающей среды, защиты жизни и здоровья животных и растений, предупреждения действий, вводящих в заблуждение потребителей

продукции.

3. Положения настоящего Технического регламента обязательны при производстве, хранении, перевозке, реализации, применении и утилизации (уничтожении) лакокрасочных материалов на территории Кыргызской Республики.

4. Перечень объектов технического регулирования, на которые распространяется настоящий Технический регламент, приведен в приложении 1.

5. Настоящий Технический регламент не распространяется на:

- 1) лаки и эмали для ногтей;
- 2) смолы;
- 3) растворители.

6. В настоящем Техническом регламенте применяются следующие основные понятия:

1) **взрывобезопасность лакокрасочных материалов** - состояние процессов хранения, перевозки, реализации, применения лакокрасочных материалов, утилизации и (или) уничтожения их отходов, при котором исключается возможность взрыва или, в случае его возникновения, предотвращается воздействие на людей опасных и вредных факторов, вызываемых взрывом, и обеспечивается сохранность имущества;

2) **водно-дисперсионный лакокрасочный материал** - жидкий или пастообразный пигментированный лакокрасочный материал, имеющий лакокрасочную среду в виде дисперсии органического пленкообразующего вещества в воде и образующий при нанесении на окрашиваемую поверхность непрозрачное лакокрасочное покрытие;

3) **грунтовка** - лакокрасочный материал, который после нанесения непосредственно на поверхность образует защитное лакокрасочное покрытие;

4) **гонадотропное действие** - способность химических веществ оказывать вредное воздействие на репродуктивную функцию людей, животных и растений;

5) **канцерогенное действие** - способность химических веществ воздействовать на организм человека и вызывать появление злокачественных или доброкачественных образований;

6) **краска** - жидкий или пастообразный пигментированный лакокрасочный материал, имеющий в качестве пленкообразующего вещества олифу различных марок, водную дисперсию синтетических полимеров или другие типы связующих веществ, образующий при нанесении на окрашиваемую поверхность непрозрачное лакокрасочное покрытие;

7) **кумулятивность** - способность химических веществ накапливаться и оказывать суммарное вредное воздействие на организм человека;

8) **лак** - лакокрасочный материал, образующий при нанесении на окрашиваемую поверхность прозрачное лакокрасочное покрытие;

9) **лакокрасочный материал** - жидкий, пастообразный или порошковый материал, образую-

щий при нанесении на окрашиваемую поверхность лакокрасочное покрытие, обладающее защитными, декоративными или специальными техническими свойствами;

10) **летучее органическое соединение в лакокрасочном материале** - любая органическая жидкость или любое твердое органическое вещество, присутствующее в лакокрасочном материале, самопроизвольно испаряющееся при определенных значениях температуры и атмосферного давления;

11) **мутагенное действие** - способность химических веществ вызывать изменения на генетическом уровне у людей, животных, растений;

12) **органообразующий лакокрасочный материал** - лакокрасочный материал, растворителем которого является органическое вещество, вязкости которого регулируется применением органического растворителя;

13) **отходы** - остатки лакокрасочных материалов, которые образовались в процессе потребления, а также лакокрасочные материалы, утратившие свои потребительские свойства;

14) **пожарная безопасность лакокрасочных материалов** - состояние процессов хранения, перевозки, реализации, применения лакокрасочных материалов, утилизации и (или) уничтожения их отходов, при котором исключается возможность возникновения пожара или, в случае его возникновения, предотвращается воздействие на людей опасных и вредных факторов, вызванных пожаром, и обеспечивается сохранность имущества;

15) **порошковый лакокрасочный материал** - лакокрасочный материал в порошковой форме, не содержащий растворитель, образующий при нанесении на окрашиваемую поверхность после расплавления и отверждения сплошное лакокрасочное покрытие;

16) **потребитель** - физическое или юридическое лицо, использующее лакокрасочную продукцию;

17) **предельно допустимая концентрация** - максимальное количество вредного химического вещества в единице объема, которое при ежедневном воздействии в течение длительного времени не оказывает вредного воздействия на организм людей, обнаруживаемого современными методами исследований; является гигиеническим критерием при оценке санитарно-эпидемиологического состояния окружающей среды (в воздухе рабочей зоны и населенных пунктов, водных объектов и почвах);

18) **растворитель** - химическое вещество или смесь химических веществ в виде жидкости, которая входит в состав лакокрасочного материала и применяется для регулирования его вязкости, растворения пигмента и/или связывания частиц материала;

19) **сенсibiliзирующее действие** - действие, вызванное явлением повышенной чувстви-

тельности организма человека к воздействию химических веществ и ведущее к развитию аллергических заболеваний, оказывающее вредное воздействие на окружающую среду;

20) **содержание летучих органических соединений** - масса летучих органических соединений, выраженная в граммах на литр (г/л);

21) **тератогенное действие** - способность химических веществ вызывать повреждение зародыша человека с возникновением аномалий и пороков развития, оказывающая вредное воздействие на окружающую среду;

22) **токсичность лакокрасочного материала** - совокупность свойств, внутренне присущих лакокрасочному материалу, характеризующих способность химических веществ оказывать вредное воздействие, которое проявляется только при контакте с живым организмом;

23) **утилизация отходов лакокрасочных материалов** - деятельность, связанная с использо-

ванием или переработкой отходов лакокрасочных материалов;

24) **химическая безопасность лакокрасочных материалов** - отсутствие вредного воздействия лакокрасочных материалов на жизнь и здоровье людей, а также на окружающую среду, в том числе на животных и растения;

25) **эмаль** - жидкий или пастообразный пигментированный лакокрасочный материал, имеющий лакокрасочную среду в виде раствора пленкообразующего вещества в органических растворителях и образующий при нанесении на окрашиваемую поверхность непрозрачное лакокрасочное покрытие;

26) **эмбриотропное действие** - способность химических веществ вызывать гибель эмбриона людей, животных и семян растений;

27) **шпатлевка** - пастообразный или жидкий лакокрасочный материал, который наносят на окрашиваемую поверхность перед окрашиванием для получения гладкой ровной поверхности.

Глава 2

Правила обращения на рынке лакокрасочных материалов

7. Лакокрасочные материалы, находящиеся в обращении на территории Кыргызской Республики, должны соответствовать требованиям, установленным настоящим Техническим регламентом.

8. Лакокрасочные материалы, не соответствующие требованиям настоящего Технического регламента, в обращение на территории Кыргызской Республики не допускаются.

Глава 3

Требования к безопасности лакокрасочных материалов

9. Безопасность лакокрасочных материалов при производстве, хранении, перевозке, реализации, применении, утилизации и уничтожении отходов должна быть достигнута за счет снижения уровня риска для жизни и здоровья граждан, имущества физических и юридических лиц, государственного и муниципального имущества, охраны окружающей среды, жизни и здоровья животных и растений до допустимого уровня риска, установленного настоящим Техническим регламентом и соответствующими техническими документами.

10. Для исключения риска воздействия опасных свойств лакокрасочных материалов на человека или снижения уровня риска изготовитель (уполномоченный представитель), в соответствии с осуществляемой им деятельностью должен:

1) определить возможные группы потребителей лакокрасочных материалов;

2) определить все виды возможного неправильного использования лакокрасочных материалов;

3) предусмотреть возможные риски при производстве, хранении, перевозке, реализации и применении лакокрасочных материалов, утилизации и уничтожении отходов;

4) оценить степень риска;

5) заменить наиболее опасные химические вещества в составе лакокрасочных материалов и растворителей на менее опасные химические

вещества;

6) заменить органорастворимые лакокрасочные материалы на водорастворимые и порошковые лакокрасочные материалы;

7) применять защитные меры;

8) проводить обучение персонала безопасным методам и приемам труда;

9) предусмотреть информацию о безопасном применении.

При производстве, применении, хранении, перевозке, утилизации и уничтожении должны соблюдаться требования: пожаро- взрывобезопасности, химической, биологической и экологической безопасности.

Взрывоопасность и пожарная опасность лакокрасочных материалов обусловлена физико-химическими свойствами и показателями химических веществ, входящих в их состав и способных вызывать возникновение взрыва и пожара.

11. При применении лакокрасочных материалов в зданиях и сооружениях должны быть определены показатели взрывоопасности и пожарной опасности с учетом функционального назначения помещения.

Запрещается применять в лакокрасочных материалах химические вещества, образующие взрывоопасные смеси.

Запрещается совместное хранение, перевозка и применение лакокрасочных материалов, которые

при взаимодействии друг с другом вызывают воспламенение, взрыв или образуют горючие газы.

12. Взрывобезопасность и пожарная безопасность при хранении, перевозке, реализации, применении лакокрасочных материалов, утилизации и (или) уничтожении отходов должна обеспечиваться мерами, предотвращающими условия возникновения взрыва и пожара:

1) изготовитель должен предупредить потребителя о взрывоопасности и пожарной опасности лакокрасочных материалов;

2) потребитель должен соблюдать требования по безопасному применению лакокрасочных материалов, указанные изготовителем в прилагаемой к ним информации;

3) потребитель должен соблюдать требования и правила пожарной безопасности.

13. Для уменьшения риска возникновения взрыва и пожара в процессе производства должны предусматриваться мероприятия:

1) замена наиболее взрывоопасных и пожароопасных летучих органических соединений на менее опасные;

2) замена органорастворимых лакокрасочных материалов водорастворимыми;

3) использование лакокрасочных материалов с высоким сухим остатком;

4) соблюдение требований пожарной безопасности.

14. В условиях промышленного применения лакокрасочных материалов уменьшение риска возникновения взрыва и пожара должно достигаться исполнением следующих мероприятий:

1) использование методов применения лакокрасочных материалов, обеспечивающих максимально возможный уровень взрывобезопасности и пожарной безопасности;

2) механизация и автоматизация процессов применения лакокрасочных материалов;

3) использование оборудования во взрывозащищенном исполнении;

4) использование искрогасителей, искроуловителей, огнезадерживающих, огнепреграждающих, пыле- и металлоулавливающих и противовзрывных устройств, систем защиты от статического электричества;

5) использование системы вентиляции, предотвращающей образование пожаро- и взрывоопасных концентраций летучих органических соединений;

6) обеспечение первичными средствами пожаротушения и автоматическими установками обнаружения и тушения пожара согласно Перечню зданий, сооружений, помещений и оборудования, подлежащих защите автоматическими установками обнаружения и тушения пожаров, утвержденному постановлением Правительства Кыргызской Республики от 29 апреля 2011 года № 196.

15. Обеспечение химической безопасности лакокрасочных материалов достигается ограни-

чением использования опасных химических веществ и (или) снижением их содержания в составе лакокрасочных материалов.

Запрещается использовать в составе лакокрасочных материалов химические вещества с неизученным сенсibiliзирующим действием.

Запрещается использовать в составе лакокрасочных материалов летучие органические соединения: бензол, пиробензол, хлорированные углеводороды, метанол.

В готовых к применению лакокрасочных материалах, кроме лаков, суммарная массовая доля растворителей толуола и ксилола не должна превышать 15%; в лаках - 25%.

Запрещается использовать в составе лакокрасочных материалов химические вещества: ртуть, мышьяк и их соединения.

Запрещается использовать в составе лакокрасочных материалов, применяемых в строительстве для внутренних работ, химические вещества: свинец, хром, кадмий и их соединения.

Содержание летучих органических соединений в лакокрасочных материалах на основе эфиров целлюлозы и в пропиточных лакокрасочных материалах не должно превышать 60%.

Лакокрасочные материалы не должны выделять в окружающую среду вредные химические вещества в таких количествах, которые могут оказывать неблагоприятное воздействие на организм человека (с учетом совместного воздействия всех выделяющихся химических веществ). При выделении нескольких вредных химических веществ сумма отношений концентраций к их предельно допустимой концентрации не должна превышать единицы.

Концентрация вредных веществ в воздухе эксплуатируемых зданий, строений, сооружений и помещений при использовании лакокрасочных материалов не должна превышать нормативных значений предельно допустимых концентраций летучих органических соединений в воздухе рабочей зоны или в атмосферном воздухе, приведенных в таблицах 1-2 приложения 2 к Техническому регламенту.

16. При хранении лакокрасочных материалов должны обеспечиваться:

1) сохранение герметичности, целостности, прочности упаковки, исключающее несанкционированный доступ к продукции, с последующим изменением ее потребительских свойств и показателей безопасности;

2) наличие сопроводительных документов к каждой партии лакокрасочного материала, с указанием условий хранения, сроков хранения и инструкций на случай возникновения нештатных, аварийных или чрезвычайных ситуаций;

3) предоставление работающему персоналу необходимых индивидуальных и коллективных средств защиты, спецодежды, средств личной гигиены, средств оказания первой медицинской по-

мощи.

Помещения для хранения лакокрасочных материалов должны соответствовать требованиям и правилам пожарной безопасности.

17. Лакокрасочные материалы допускаются к перевозке и реализации при условии, что они надлежащим образом упакованы, маркированы, снабжены информацией по безопасной перевозке.

При перевозке лакокрасочных материалов должны обеспечиваться:

1) сохранение герметичности, целостности, прочности упаковки, исключая несанкционированный доступ к продукции с последующим изменением ее потребительских свойств и показателей безопасности;

2) наличие сопроводительных документов к каждой партии лакокрасочного материала, с указанием условий хранения, сроков хранения и инструкций на случай возникновения нештатных, аварийных или чрезвычайных ситуаций;

3) использование приемов и методов охраны труда, исключающих риск воздействия лакокрасочных материалов на жизнь и здоровье граждан, имущество физических и юридических лиц, государственное и муниципальное имущество, окружающую среду, жизнь и здоровье животных и растений;

4) предоставление работающему персоналу необходимых индивидуальных и коллективных средств защиты, спецодежды, средств личной гигиены, средств оказания первой медицинской помощи;

5) ознакомление работающего персонала с информацией о требованиях безопасности и приемах безопасной работы при перевозке лакокрасочных материалов;

6) разработка мер по предотвращению аварийных ситуаций и ликвидации их последствий, включающих способы и средства пожаротушения.

К перевозке продукции допускается персонал, имеющий необходимую квалификацию по соблюдению требований безопасности.

Помещения для реализации лакокрасочных материалов должны соответствовать требованиям санитарных норм и правилам пожарной безопасности.

18. Лакокрасочные материалы допускаются к применению при условии, что они надлежащим образом упакованы, маркированы, снабжены знаками опасности, информацией по их безопасному применению.

Информация по безопасному применению лакокрасочных материалов должна разрабатываться изготовителем.

Информация по безопасному применению лакокрасочных материалов в бытовых условиях должна содержать сведения:

1) об индивидуальных средствах защиты при работе с лакокрасочными материалами;

2) о приемах и методах труда, исключающих

опасность воздействия лакокрасочных материалов на жизнь и здоровье граждан, имущество физических и юридических лиц, государственное и муниципальное имущество, окружающую среду, жизнь и здоровье животных.

19. Информация по безопасному применению лакокрасочных материалов в промышленных условиях должна содержать:

1) перечень химических веществ, оказывающих вредное воздействие на граждан и окружающую среду и подлежащих санитарно-эпидемиологическому контролю в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе и окружающей среде;

2) перечень химических веществ, обладающих сенсibiliзирующими свойствами;

3) перечень необходимых коллективных и индивидуальных средств защиты работающего персонала;

4) перечень необходимых технических средств контроля над безопасностью применения лакокрасочных материалов;

5) рекомендации по выбору приемов и методов труда (включая технологии и оборудование), исключающие контакт человека с лакокрасочными материалами и опасность воздействия на жизнь и здоровье граждан, имущество физических и юридических лиц, государственное и муниципальное имущество, окружающую среду, жизнь и здоровье животных, а также исключение создания аварийных ситуаций;

6) способы предотвращения аварийных ситуаций, в том числе требования к оборудованию; перечень способов и средств пожаротушения.

20. Промышленное применение лакокрасочных материалов должно осуществляться персоналом, имеющим необходимую квалификацию, обученным безопасным методам и приемам труда, обеспеченным необходимыми средствами защиты и допущенным к работам с лакокрасочными материалами и растворителями, в соответствии с требованиями безопасности и охраны труда работающего персонала.

При промышленном применении лакокрасочных материалов взрывобезопасность, пожарная и химическая безопасность должны обеспечиваться мерами, реализуемыми путем:

1) выбора технологии и оборудования, приемов и методов труда, которые сводят к минимуму опасность, связанную с применением лакокрасочных материалов;

2) использования и надлежащего содержания технических средств контроля над безопасностью применения лакокрасочных материалов;

3) проведения производственного лабораторного контроля над содержанием вредных химических веществ, выделяющихся при применении лакокрасочных материалов в воздухе рабочей зоны, в атмосферном воздухе и объектах окружающей среды;

4) использования знаков безопасности, предназначенных для предупреждения работающего персонала о непосредственной или возможной опасности, запрещения, предписания или разрешения определенных действий, а также для информации о расположении средств, использование которых исключает или снижает воздействие опасных и вредных факторов;

5) предоставления работающему персоналу необходимых индивидуальных и коллективных средств защиты, спецодежды, средств личной гигиены, средств оказания первой медицинской помощи;

6) проверки знаний персонала, отработки способов предотвращения аварийных ситуаций и оснащения необходимыми средствами их ликвидации;

7) обеспечения безопасных условий труда.

21. Утилизация отходов лакокрасочных материалов осуществляется с соблюдением требований Закона Кыргызской Республики "Общий технический регламент по обеспечению экологической безопасности в Кыргызской Республике".

В процессе утилизации, уничтожения необходимо предусмотреть меры, направленные на минимизацию вредного воздействия процесса утилизации, уничтожения лакокрасочных материалов на жизнь и здоровье людей, окружающую среду, жизнь и здоровье животных и растений.

При утилизации или уничтожении отходов лакокрасочных материалов концентрация вредных химических веществ в воздухе рабочей зоны, атмосферном воздухе, в воде открытых водоемов и в почве не должна превышать предельно допустимых концентраций.

Приоритетной является утилизация отходов лакокрасочных материалов, связанная с их использованием для получения вторичного сырья,

лакокрасочных материалов или теплоносителей.

Утилизация должна проводиться путем промышленной переработки отходов лакокрасочного материала или перерабатываться во вторичную продукцию с другими потребительскими свойствами.

Отходы, которые невозможно утилизировать, подлежат уничтожению путем термического обезвреживания и (или) захоронения на полигонах по обезвреживанию и захоронению промышленных отходов.

22. Лакокрасочные материалы могут оказывать следующие виды вредного воздействия:

1) на человека - общетоксическое, раздражающее воздействие на кожу и органы зрения, сенсibiliзирующее действие при попадании в организм через дыхательные пути или кожу, мутагенное действие, канцерогенное действие, эмбриотропное, гонадотропное и тератогенное действие;

2) на окружающую среду, животных и растения - острая и хроническая токсичность, мутагенное действие, канцерогенное действие, эмбриотропное, гонадотропное и тератогенное действие;

3) повреждение или разрушение имущества при взрыве, пожаре.

23. Оценка риска осуществляется производителем при разработке новых лакокрасочных материалов и включает проведение следующих обязательных этапов:

1) определение источников и видов опасностей;

2) определение количественных показателей взрывоопасности, пожарной опасности и химической опасности;

3) определение вероятности возникновения опасности и оценивание воздействия вредных факторов на жизнь и здоровье людей, на окружающую среду, на жизнь и здоровье животных и растений.

Глава 4

Идентификация лакокрасочных материалов

24. Идентификация лакокрасочных материалов осуществляется изготовителем и уполномоченным государственным органом в области обеспечения экологической и технической безопасности.

25. Идентификация лакокрасочных материалов проводится с целью подтверждения:

1) соответствия продукции образцу и (или) ее описанию;

2) принадлежности к марке, типу лакокрасочного материала, партии продукции;

3) назначения лакокрасочного материала.

26. Идентификация лакокрасочных материалов осуществляется в два этапа:

1) при отборе проб образца лакокрасочного материала;

2) при проведении испытаний лакокрасочного материала.

Идентификация лакокрасочных материалов, входящих в сферу действия настоящего Техни-

ческого регламента, устанавливается путем использования кодов Товарной номенклатуры внешней экономической деятельности (ТН ВЭД). Коды ТН ВЭД приведены в приложении 1 к настоящему Техническому регламенту.

27. Идентификация проводится по показателям и требованиям, которые в совокупности достаточны для подтверждения соответствия конкретного лакокрасочного материала. В качестве описания лакокрасочного материала может быть использована товаросопроводительная документация, договоры поставки, спецификация и технические документы.

28. При идентификации лакокрасочных материалов используется один из следующих методов и/или их сочетание:

1) документальный - основан на анализе информации, содержащейся в товаросопроводительных документах;

2) визуальный - основан на восприятии внешнего вида и/или цвета с помощью зрения;

3) инструментальный - основан на определении с помощью технических средств измерения.

Глава 5

Оценка соответствия

29. Лакокрасочные материалы, производимые в Кыргызской Республике и ввозимые на ее территорию, допускается размещать на внутреннем рынке только при условии их соответствия требованиям, установленным настоящим Техническим регламентом.

30. Оценка соответствия лакокрасочных материалов осуществляется в формах:

- 1) контроля;
- 2) подтверждения соответствия;
- 3) государственного надзора.

31. Контроль осуществляется изготовителем лакокрасочных материалов.

Изготовитель организует контроль над соблюдением требований настоящего Технического регламента на каждом этапе технологического процесса на основе системы анализа опасных рисков.

32. Контроль осуществляется в соответствии с программой, утвержденной руководителем предприятия:

Программа контроля должна содержать:

- 1) контролируемые параметры технологического процесса;
- 2) перечень мероприятий по предупреждению и выявлению нарушений в организации и проведении контроля;
- 3) перечень мероприятий по обеспечению гигиены производства и персонала;
- 4) перечень мероприятий по предотвращению причинения вреда жизни и здоровью людей, окружающей среде.

33. Подтверждение соответствия лакокрасочных материалов проводится в соответствии со статьями 22 и 23 Закона Кыргызской Республики "Технический регламент "Безопасность строи-

тельных материалов, изделий и конструкций".

Изготовитель, официальный представитель изготовителя вправе выбирать форму обязательного подтверждения соответствия: проведение обязательной сертификации или принятие декларации о соответствии.

34. Государственный надзор за соблюдением требований настоящего Технического регламента на стадии обращения лакокрасочных материалов осуществляется в соответствии с Положением о порядке проведения государственного надзора, утвержденным постановлением Правительства Кыргызской Республики от 27 сентября 2006 года № 702.

35. Полученные за пределами Кыргызской Республики документы об оценке соответствия, знаки соответствия, протоколы испытаний ввозимых лакокрасочных материалов признаются в соответствии с международными договорами, вступившими в силу в установленном законом порядке, участницей которых является Кыргызская Республика.

36. Лакокрасочные материалы, соответствие которых подтверждено требованиям настоящего Технического регламента, маркируются знаком соответствия Техническому регламенту, изображение которого утверждено постановлением Правительства Кыргызской Республики от 7 февраля 2009 года № 88.

37. Изображение знака соответствия наносится на упаковку, а также приводится в прилагаемых к лакокрасочным материалам документах.

38. Способы и место нанесения знака соответствия настоящему Техническому регламенту определяет изготовитель продукции самостоятельно.

Глава 6

Предупреждение действий, вводящих в заблуждение потребителей лакокрасочных материалов

39. Информация для потребителя (покупателя) по хранению, перевозке, реализации или применению лакокрасочных материалов представляется в виде предупредительной маркировки и инструкции по безопасному использованию.

40. Информация для потребителя должна быть четкой и легко читаемой.

Требования безопасности при хранении, пе-

ревозке, использовании и утилизации лакокрасочных материалов должны быть выделены из остальной информации другим шрифтом, цветом или иным способом.

41. Средства нанесения информации должны обеспечивать стойкость маркировки при хранении, перевозке, реализации и применении продукции.

Глава 7

Ответственность за несоответствие лакокрасочных материалов требованиям настоящего Технического регламента

42. За нарушение положений настоящего Технического регламента изготовитель (продавец)

несет ответственность в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

43. Возмещение вреда, связанного с неисполнением положений настоящего Технического регламента, осуществляется изготовителем (продавцом) в соответствии с законодательством Кыргызской Республики. При этом изготовитель (продавец) должен принять меры в целях недопущения причинения вреда другим людям, их имуществу, окружающей среде в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

44. Лакокрасочные материалы, в случае несоответствия требованиям настоящего Технического регламента, не допускаются к реализации на территории Кыргызской Республики. Лакокрасоч-

ные материалы, не соответствующие требованиям настоящего Технического регламента, подлежат отзыву в соответствии с Положением о порядке проведения государственного надзора, утвержденным постановлением Правительства Кыргызской Республики от 27 сентября 2006 года № 702.

45. Устранение недостатков, утилизация или уничтожение недоброкачественных и опасных продуктов и перевозка их к месту устранения недостатков или к месту уничтожения осуществляются изготовителем (продавцом) и за его счет.

Глава 8

Заключительные положения

46. Документы, подтверждающие соответствие, полученные до вступления в силу настоящего Технического регламента, считаются действительными до окончания срока их действия.

47. Со дня вступления в силу настоящего Технического регламента решения Правительства

Кыргызской Республики, действующие на территории Кыргызской Республики в сфере обращения лакокрасочных материалов, процессов их производства, хранения, перевозки, реализации и утилизации, применяются, если они не противостоят настоящему Техническому регламенту.

Приложение 1
к Техническому регламенту "О безопасности лакокрасочных материалов"

ПЕРЕЧЕНЬ

объектов технического регулирования, на которые распространяются требования Технического регламента "О безопасности лакокрасочных материалов"

Наименование	Код ТН ВЭД
Краски и лаки (включая эмали и политуры) на основе синтетических полимеров или химически модифицированных природных полимеров	3208 00 000 0
Краски и лаки на основе сложных полиэфиров	3208 10 000 0
Краски и лаки на основе акриловых или виниловых полимеров	3208 20 000 0
Готовые сиккативы	3211 00 000 0
Пигменты (порошки, жидкие или пастообразные), используемые при производстве красок, красители и прочие красящие вещества	3212 00 000 0
Шпатлевки для малярных работ, для подготовки поверхностей фасадов, внутренних стен зданий, полов, потолков и прочие замазки, мастики и составы для уплотнения	3214 10 900 0 3214 90 000 0

Приложение 2
к Техническому регламенту "О безопасности лакокрасочных материалов"

Таблица 1

Гигиенические нормативы основных летучих органических соединений в воздухе рабочей зоны и в атмосферном воздухе населенных пунктов

Летучие органические соединения	Химическая формула	Величина ПДКр.з., мг/м ³	Величина ПДКатм.в., мг/м ³		Лимитирующий показатель вредности
			максимально разовая	среднесуточная	
1	2	3	4	5	6
Амилацетат (пентил-ацетат)	C ₇ H ₁₄ O ₂	100	0,1	-	Рефлекторный
Амиловый спирт (пен-	C ₅ H ₁₂ O	10	0,01	-	-

Летучие органические соединения	Химическая формула	Величина ПДКр.з., мг/м ³	Величина ПДКатм.в., мг/м ³		Лимитирующий показатель вредности
			максимально разовая	среднесуточная	
1	2	3	4	5	6
тан-1-ол)					
Бензин-растворитель малосернистый	-	300/100	5	1,5	Рефлекторно-резорбтивный
Бутилацетат	C ₆ H ₁₂ O ₂	200/50	0,1	-	Рефлекторный
Бутиловый спирт (бутан-1-ол)	C ₄ H ₁₀ O	30/10	0,1	-	Рефлекторный
Бутилцеллозольв (2-бутоксизтанол)	C ₆ H ₁₄ O ₂	5	1	0,3	Рефлекторно-резорбтивный
Гексан	C ₆ H ₁₄	900/300	60	-	Рефлекторный
Диацетоновый спирт (4-гидрокси-4-метилпентан-2-он)	C ₆ H ₁₂ O ₂	100/-	0,3 (ОБУВ)	-	-
Диэтиленгликоль (2,2-оксиэтанол)	C ₄ H ₁₀ O ₃	10	-	0,2	Резорбтивный
Диэтиловый эфир (этоксизтан)	C ₄ H ₁₀ O	900/300	1	0,6	Рефлекторно-резорбтивный
Изобутилацетат (2-метилпропилацетат)	C ₆ H ₁₂ O ₂	10	0,1	-	Рефлекторный
Изобутиловый спирт (2-метилпропан-1-ол)	C ₄ H ₁₀ O	10	0,1	-	Рефлекторный
Изопропиловый спирт (пропан-2-ол)	C ₃ H ₈ O	50/10	0,6	-	Рефлекторный
Ксилол (диметилбензол (смесь 2-,3-,4-изомеров))	C ₈ H ₁₀	150/50	0,2	-	Рефлекторный
Метилацетат	C ₃ H ₆ O ₂	100	0,07	-	Рефлекторный
Нефрас-С-150/200	-	300/100	-	-	-
н-пентан	C ₅ H ₁₂	900/300	100	25	Рефлекторно-резорбтивный
Пропиловый спирт (пропан-1-ол)	C ₃ H ₈ O	30/10	0,3	-	Рефлекторный
Скипидар (в пересчете на С)	-	600/300	2,0	1,0	Рефлекторно-резорбтивный
Толуол (метилбензол)	C ₇ H ₈	150/50	0,6	-	Рефлекторный
Тяжелый растворитель	-	50	-	-	-
Формальдегид	CH ₂ O	0,5	0,035	0,003	Рефлекторно-резорбтивный
Циклогексан	C ₆ H ₁₂	80	1,4	-	Рефлекторный
Циклогексанон	C ₆ H ₁₀ O	30/10	0,04	-	Рефлекторный
Этиленгликоль (этан-1,2-диол)	C ₂ H ₆ O ₂	10/5	1,0	-	-
Этанол	C ₂ H ₆ O	2000/1000	5	-	Рефлекторный
Этилцеллозольв (2-этоксизтанол)	C ₄ H ₁₀ O ₂	30/10	0,7 (ОБУВ)	-	-

Примечание:

ПДКр.з. - предельно допустимая концентрация летучего органического соединения в воздухе ра-

бочей зоны, при которой у работающего персонала при ежедневном вдыхании в пределах 8 часов в течение всего трудового стажа не должно про-

исходить заболеваний или отклонений в состоянии здоровья. В числителе указано максимально разовое, в знаменателе - среднесменная ПДК; ПДКатм.в. максимально разовая - предельно допустимая концентрация летучего органического соединения в воздухе населенных пунктов, которая не вызывает рефлекторных реакций в организме человека. В числителе указано максимально разовое содержание ПДК; ПДКатм.в. среднесуточная - среднесуточная

предельно допустимая концентрация летучего органического соединения в воздухе населенных пунктов, которая не должна оказывать на человека прямого или косвенного вредного воздействия в условиях неопределенно долгого круглосуточного вдыхания;

ОБУВ - ориентировочно безопасный уровень воздействия летучего органического соединения в воздухе рабочей зоны.

Таблица 2

Гигиенические нормативы соединений тяжелых металлов в воздухе рабочей зоны и в атмосферном воздухе населенных пунктов

Соединения, содержащие тяжелые металлы	ПДКр.з., мг/м ³	ПДКатм., мг/м ³	
		максимально разовая	среднесуточная
Хром (VI) триоксид	0,03/0,01	-	0,0015
Свинец и его неорганические соединения (в пересчете на свинец)	-/0,05	0,001	0,0003
Кадмий и его неорганические соединения	0,05/0,01	-	0,0003

Примечание:

ПДКр.з. - предельно допустимая концентрация летучего органического соединения в воздухе рабочей зоны, при которой у работающего персонала при ежедневном вдыхании в пределах 8 часов в течение всего трудового стажа не должно происходить заболеваний или отклонений в состоянии здоровья. В числителе указано максимально разовое, в знаменателе - среднесменная ПДК;

ПДКатм.в. максимально разовая - предельно допустимая концентрация летучего органического

соединения в воздухе населенных пунктов, которая не вызывает рефлекторных реакций в организме человека;

ПДКатм.в. среднесуточная - среднесуточная предельно допустимая концентрация летучего органического соединения в воздухе населенных пунктов, которая не должна оказывать на человека прямого или косвенного вредного воздействия в условиях неопределенно долгого круглосуточного вдыхания.

**ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ
О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 98, 242, 255, 257, 258, 280, 281, 287 и 295 Налогового кодекса Кыргызской Республики и статьи II Закона Кыргызской Республики "О введении в действие Налогового кодекса Кыргызской Республики" от 30 декабря 2008 года № 735**

В соответствии со статьей 287 Налогового кодекса Кыргызской Республики, в целях увеличения доходной части республиканского бюджета и снижения объемов незаконного производства и оборота этилового спирта, алкогольной и спиртосодержащей продукции Правительство Кыргыз-

ской Республики постановляет:

1. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "О мерах по реализации требований статей 98, 242, 255, 257, 258, 280, 281, 287 и 295 Налогового кодекса Кыргызской Республики и статьи 11 Закона Кыргызской Рес-

публики "О введении в действие Налогового кодекса Кыргызской Республики" от 30 декабря 2008 года № 735 следующие изменения:

- в пункте 3: абзацы второй-десятый изложить в следующей редакции:
 - "- водка, классифицируемая в товарной позиции ТНВЭД 220860, в размере 40 сом/литр";
 - ликероводочные изделия, классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 220830, 220870, 220890 в размере 40 сом/литр;
 - крепленые напитки, крепленые соки и бальзамы, классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 220840, 220850, в размере 40 сом/литр;
 - виноматериалы, классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 220430, в размере 3 сом/литр;
 - вина, классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 2204, кроме 220410 и 220430, 2205, 2206, в размере 9 сом/литр;
 - пиво, расфасованное и нефасованное, классифицируемое в товарной позиции ТНВЭД 2203, в размере 12 сом/литр;
 - слабоалкогольные напитки, классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 2208906901, 2208906909, в размере 30 сом/литр;
 - коньяки (кроме коньячного спирта), классифицируемые в товарных позициях ТНВЭД 2208201200 - 2208202900, 2208206200

г.Бишкек
от 18 марта 2013 года № 139

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ Об установлении пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный" через государственную границу Кыргызской Республики

В соответствии с Законом Кыргызской Республики "О государственной границе Кыргызской Республики", в целях создания благоприятных условий для граждан, пересекающих государственную границу Кыргызской Республики железнодорожным транспортом, Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Установить на железнодорожной станции "Бишкек-2" пассажирский многосторонний пункт пропуска через государственную границу Кыргызской Республики "Бишкек-железнодорожный" постоянного функционирования с круглосуточным режимом работы.
2. Считать целесообразным начать строительство зданий и сооружений, предназначенных

2208208900, в размере 42 сом/литр;
- вина игристые, включая шампанское, классифицируемые в товарной позиции ТНВЭД 220410, в размере 34 сом/литр;"

2. Государственной налоговой службе при Правительстве Кыргызской Республики:

- усилить контроль за заключением типовых соглашений, одобренных постановлением Правительства Кыргызской Республики "О проектах Типовых соглашений с отечественными производителями этилового спирта, водки и пива" от 15 февраля 2011 года № 44, а также определить конкретных должностных лиц, несущих персональную ответственность за их выполнение;

- совместно с правоохранительными органами усилить эффективность проводимой работы по выявлению мест хранения и подпольного изготовления алкогольной продукции и спирта, и лиц, занимающихся контрабандным ввозом и реализацией алкогольной продукции.

3. Настоящее постановление вступает в силу по истечении пятнадцати дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 26 марта 2013 года № 23)

4. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел финансов и кредитной политики Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

для обслуживания пункта пропуска, указанного в пункте 1 настоящего постановления.

3. Министерству внутренних дел Кыргызской Республики, Министерству здравоохранения Кыргызской Республики, Государственной пограничной службе Кыргызской Республики, Государственной таможенной службе при Правительстве Кыргызской Республики, Государственной инспекции по санитарной, ветеринарной и фитосанитарной безопасности при Правительстве Кыргызской Республики и Государственному агентству по строительству и региональному развитию при Правительстве Кыргызской Республики в месячный срок представить Государственному предприятию "Национальная компания "Кыргыз

темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики требования к строительству, обустройству, оборудованию и техническому оснащению пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный".

4. Государственному предприятию "Национальная компания "Кыргыз темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики, Государственной пограничной службе Кыргызской Республики, Государственной таможенной службе при Правительстве Кыргызской Республики и Государственному агентству по строительству и региональному развитию при Правительстве Кыргызской Республики подготовить проект Технических требований к строительству и обустройству железнодорожных пунктов пропуска через государственную границу Кыргызской Республики и в установленном порядке внести его на рассмотрение Правительства Кыргызской Республики.

5. Рекомендовать мэрии города Бишкек:

- оказать всемерное содействие Государственному предприятию "Национальная компания "Кыргыз темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики в получении технических условий в соответствующих службах и структурных подразделениях мэрии города Бишкек, а также в реализации мероприятий по строительству пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный" и благоустройству прилегающей территории;

- обеспечить закрытие проезда движения транспорта на территории привокзальной площади на период строительных работ (согласно графику), и распространить сведения об изменении схемы организации движения в средствах массовой информации.

6. Государственному предприятию "Национальная компания "Кыргыз темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики при участии Государственной пограничной службы Кыргызской Республики:

- согласовать с мэрией города Бишкек вопросы, связанные с выделением земельного участка для строительства пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный", обустройства привокзальной

площади и автостоянки;

- оформить в Бишкекском городском управлении по землеустройству и регистрации прав на недвижимое имущество государственный акт о праве бессрочного пользования земельным участком в установленном законодательством Кыргызской Республики порядке;

- проектирование, строительство и оборудование объектов пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный" осуществлять в установленном законодательством порядке, по согласованию с министерствами и ведомствами, указанными в пункте 3 настоящего постановления, и мэрией города Бишкек;

- получение услуг по разработке архитектурно-планировочного задания, инженерно-технических условий и проектно-сметной документации на строительство пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный", обустройство привокзальной площади и автостоянки осуществить в установленном законодательством порядке;

- провести экологические, строительно-архитектурные и другие виды экспертизы, предусмотренные законодательством.

7. Определить Государственное предприятие "Национальная компания "Кыргыз темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики исполнителем работ по проектированию и строительству пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный".

8. Разрешить Государственному предприятию "Мостостроительный отряд" Государственного предприятия "Национальная компания "Кыргыз темир жолу" при Министерстве транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики производить работы по проектированию и строительству пункта пропуска "Бишкек-железнодорожный" в соответствии с Законом Кыргызской Республики "О государственных закупках".

9. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 26 марта 2013 года № 23)

10. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел обороны, правопорядка и чрезвычайных ситуаций Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 19 марта 2013 года № 140

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ О Дне работника торговли Кыргызской Республики

Учитывая значимый вклад сектора торговли в социально-экономическое развитие Кыргызской Республики, а также важную роль работников торговли в удовлетворении потребности населения

ния, Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Установить 8 сентября ежегодно отмечаемым профессиональным праздником - Днем работников торговли Кыргызской Республики.

2. Настоящее постановление вступает в силу по истечении пятнадцати дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 21 марта 2013 года № 22)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 20 марта 2013 года № 141

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ
О внесении изменений в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении ставок государственной пошлины" от 18 июля 1994 года № 521

В соответствии с Законом Кыргызской Республики "О государственной пошлине" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об утверждении ставок государственной пошлины" от 18 июля 1994 года № 521 следующие изменения:

- в преамбуле слова и цифры "с пунктом 6 статьи 4" заменить словами и цифрой "со статьей 4";
- в ставках государственной пошлины, утвержденных вышеуказанным постановлением: подпункты "а"- "г" пункта 5 изложить в следующей редакции:

а) за выдачу паспорта гражданина Кыргызской Республики в связи с переменной фамилии, имени, отчества, места жительства или изменения национальности, за исключением безработных граждан, состоящих на учете по месту жительства и получающих пособия по безработице (далее - безработные граждане), этнических кыргызов, возвращающихся на постоянное место жительства в Кыргызскую Республику (далее - этнические кыргызы);	30 сомов
--	----------

б) за выдачу паспорта гражданина Кыргызской Республики взамен утраченного паспорта или пришедшего в негодность, за исключением безработных граждан, этнических кыргызов;

в) за выдачу общегражданского паспорта гражданина Кыргызской Республики в связи с переменной фамилии, имени, отчества, места жительства или изменения национальности, за исключением безработных граждан, этнических кыргызов;

г) за выдачу общегражданского паспорта гражданина Кыргызской Республики взамен утраченного или пришедшего в негодность, за исключением безработных граждан, этнических кыргызов

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 26 марта 2013 года № 23)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 22 марта 2013 года № 142

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ
О внесении изменений и дополнений в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об оценке эффективности деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики" от 17 февраля 2012 года № 105

В целях дальнейшего совершенствования методики оценки деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Внести в постановление Правительства Кыргызской Республики "Об оценке эффективности деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики" от 17 февраля 2012 года № 105 следующие изменения и дополнения:

- в преамбуле слова и цифры "Стабильность и достойная жизнь", утвержденной постановлением Жогорку Кенеша Кыргызской Республики от 23 декабря 2011 года № 1451-V" исключить;

- дополнить пунктом 1¹ следующего содержания:

"1¹. Установить, что Министерство экономики Кыргызской Республики:

- оказывает методическое содействие государственным органам исполнительной власти и органам местного самоуправления Кыргызской Республики по совершенствованию критериев оценки эффективности их деятельности;

- разрабатывает и утверждает инструктивные материалы по практическому применению вышеуказанной Методики";

- в пункте 2:
в подпункте 1 слова "Стабильность и достойная жизнь" исключить;

в абзаце шестом цифру "1" заменить цифрами "15";

- в абзаце шестом пункта 3 слова "Государственное агентство по строительству и региональному развитию при Правительстве Кыргызской Республики" заменить словами "уполномоченный государственный орган по вопросам развития местного самоуправления Кыргызской Республики";

- дополнить пунктами 3¹ и 3² следующего содержания:

3¹. Государственным органам исполнительной власти и мэриям городов Бишкек и Ош ежегодно, до 25 января, представлять в Министерство экономики Кыргызской Республики информацию о планируемых числовых значениях базовых показателей на год, следующий за отчетным годом, в разрезе отчетных периодов (кварталов).

3². Полномочным представителям Правительства Кыргызской Республики в областях на основе обобщения и анализа докладов местных государственных администраций и органов местного самоуправления о фактически достигнутых значениях показателей за год ежегодно, до 25 января, представлять в уполномоченный государственный орган по вопросам развития местного самоуправления Кыргызской Республики информацию о планируемых числовых значениях базовых показателей за отчетный период (кварталов);

- в пункте 5 цифры и слово "2012 год" заменить цифрами и словами "2012-2013 годы";

- в абзаце первом пункта 6 слова и цифры "в проекте республиканского бюджета на 2012 год и прогнозе на 2013-2014" заменить словами и цифрами "при внесении изменений и дополнений в Закон Кыргызской Республики "О республиканском бюджете Кыргызской Республики на 2013 год и прогнозе на 2014-2015";

- в пункте 8 слова "отдел государственного и муниципального управления Аппарата Правительства Кыргызской Республики" заменить словами "структурные подразделения Аппарата Правительства Кыргызской Республики, курирующие соответствующие государственные органы исполнительной власти";

- приложении 2 к вышеуказанному постановлению изложить в редакции согласно приложению к настоящему постановлению.

2. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 29 марта 2013 года № 24)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 25 марта 2013 года № 147

Приложение
к постановлению Правительства
Кыргызской Республики
от 25 марта 2013 года № 147

"Приложение 2"

**Методика оценки деятельности государственных органов
исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики**

Данная методика направлена на формирование системы оценки государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления как управленческого инструмента, несущего институциональную память. В этом качестве она ориентирована на:

- создание условий для сравнения и сопоставимости оценок;
- оценку результатов, а не процесса;
- использование результатов оценки в качестве основания для корректировки действий;
- вовлечение гражданского общества в оценку;
- использование международных рейтинговых исследований.

1. Интегральный показатель оценки деятельности государственного органа и органа местного самоуправления

1. Оценке подлежит вклад оцениваемого государственного органа и органа местного самоуправления в осуществление следующих программ:

- 1) результаты выполнения Программы Правительства Кыргызской Республики, утверждаемой Жогорку Кенешем Кыргызской Республики (далее - Программа Правительства);
- 2) результаты реализации национальных и общегосударственных программ;
- 3) результаты реализации отраслевых, территориальных и других локальных планов и программ государственных органов исполнительной власти.

Важным аспектом оценки является учет "Индекса доверия населения" к конкретному государственному органу и органу местного самоуправления.

Объективность оценки подтверждается анализом Положения Кыргызстана в международных рейтинговых исследованиях.

2. Оценка деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления производится на основе определения значения Интегрального показателя оценки (далее - ИПО), рассчитываемого на базе числовых значений следующих показателей:

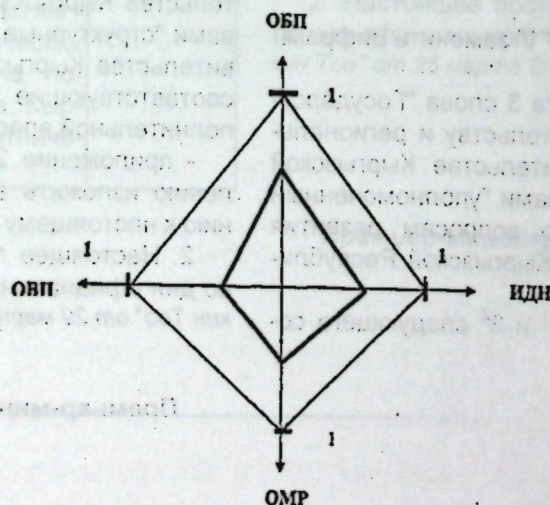
- 1) оценка базовых показателей (далее - ОБП);
- 2) оценка вариативных показателей (далее - ОВП);
- 3) оценка международных рейтингов Кыргызской Республики (далее - ОМР);
- 4) "Индекс доверия населения" (далее - ИДН).

3. Значение ИПО определяется по итогам работы за каждый квартал (отчетный период). Для расчета ИПО применяется лепестковая модель, пример которой приведен на рисунке, а порядок работы изложен ниже.

Для оцениваемого государственного органа и органа местного самоуправления устанавливается конкретный набор показателей по каждой координате ИПО.

Методика определения числового значения интегрального показателя приведена на рисунке 1.

Рисунок 1. Для расчета ИПО



2. Оценка базовых показателей

4. Базовые показатели прямо связаны с реализацией Программы Правительства. Они должны достоверно показывать вклад оцениваемого государственного органа и органа местного самоуправления в осуществление всех программ, реализуемых Правительством, в том числе национальных и общегосударственных программ.

5. Источники для назначения базовых показателей:

1) наличие в Программе Правительства прямых задач, стоящих перед конкретным государственным органом и органом местного самоуправления. Реализационные показатели таких задач могут выступать в качестве базовых показателей;

2) наличие в действующих национальных и общегосударственных программах прямых задач, стоящих перед конкретным государственным органом и органом местного самоуправления. Реализационные показатели таких задач могут выступать в качестве базовых показателей;

3) наличие в Программе Правительства, действующих национальных и общегосударственных программах косвенных задач, стоящих перед конкретным государственным органом и органом местного самоуправления. В этом случае необходимо сформулировать прямые задачи государственного органа и органа местного самоуправления и, исходя из них, назначить базовые показатели;

4) международные обязательства, принятые на себя Кыргызской Республикой, необходимо сформулировать прямые задачи государственного органа и органа местного самоуправления и, исходя из них, назначить базовые показатели.

6. Наименования и плановые значения базовых показателей утверждаются Правительством Кыргызской Республики (далее - Правительство) для каждого государственного органа и органа местного самоуправления.

7. Критерии для определения базового показателя:

1) относится к компетенции данного госоргана и органа местного самоуправления;

2) соизмерим с отчетным периодом;

3) реалистичен с одновременной напряженностью задач;

4) скоординирован с базовыми показателями государственных органов и органов местного самоуправления, имеющих смежные задачи и международные рейтинги Кыргызской Республики;

5) обеспечивает преемственность осуществляемой политики.

8. Особенности базовых показателей:

1) базовые показатели не являются постоянными критериями, но регулярно пересматриваются;

- в соответствии с постановкой новых задач в источниках базовых показателей;

- по мере завершения реализации задач;

2) базовые показатели имеют свои весовые значения. Вес показателя определяется относительным значением его вклада в достижение поставленных целей и задач. Числовое значение веса находится в диапазоне от 0,8 до 1,0;

3) количество базовых показателей должно быть небольшим. Оптимальное количество - от четырех до семи;

4) базовые показатели назначаются в динамических терминах, выраженных через глаголы совершенного вида - "увеличить на ... величину", "снизить на ... величину", "построить ...", "решить ..." и так далее.

9. Весовые значения базовых показателей определяются Правительством для каждого государственного органа и органа местного самоуправления.

10. Оценка базовых показателей производится путем определения степени достижения запланированных числовых значений базовых показателей с учетом их весовых значений. Для определения оценки базовых показателей и подготовки доклада руководителей государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления за отчетный период для оценки деятельности (далее - доклад) необходимо заполнить следующую таблицу:

Таблица 1

№	Наименование показателя БП.	Весовое значение показателя В	Плановое значение показателя	Документ, которым установлено плановое значение	Фактическое значение показателя	Документ, который фиксирует фактическое значение показателя	Степень достижения базового показателя СД	Приемное
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1								
2								
Значение ОБП								

Значение оценки базовых показателей в каждом отчетном периоде определяется в следующей последовательности:

1) в графу 2 вносятся наименования базовых

показателей данного государственного органа и органа местного самоуправления;

2) в графу 3 вносятся весовые значения соответствующих базовых показателей. В случае ес-

ли весовое значение показателя не установлено, то оно принимается равным единице;

3) в графу 4 вносятся запланированные числовые значения базовых показателей;

4) графа 5 содержит наименование и номер нормативных документов, которыми установлены числовые значения плановых базовых показателей;

5) в графу 6 вносятся цифровые значения фактически достигнутых базовых показателей в отчетном периоде;

6) в графу 7 вносятся наименование и номер актов или документов, которыми установлены фактические числовые значения базовых показателей;

7) в графу 8 вносятся значения степени достижения плановых базовых показателей, которые определяются путем деления фактических значений базовых показателей на запланированные их значения;

8) в графе 9 вносятся пояснения по поводу причин как невыполнения, так и перевыполнения плановых значений показателей.

В случае перевыполнения запланированных значений отдельных базовых показателей, степень их достижения принимается за единицу. При этом фактически достигнутое перевыполнение

3. Оценка вариативных показателей

12. Состав вариативных показателей и их количество определяются государственным органом и органом местного самоуправления самостоятельно, но они должны полностью соответствовать ежегодному плану реализации Программы Правительства.

Вариативные показатели прямо связаны с целями, задачами и базовыми функциями самих госорганов. Они должны характеризовать текущее функционирование государственного органа и органа местного самоуправления, его стабильность и профессионализм, а также деятельность по осуществлению отраслевых, территориальных и других локальных политик в сфере своих полномочий.

13. Источники для назначения вариативных показателей:

1) программы и стратегии, разработанные и реализуемые министерством, ведомством, органом местного самоуправления, имеющие отраслевой или иной локальный характер;

2) базовые функции государственных органов и органов местного самоуправления в их задачной форме;

3) факторы, влияющие на достижение базовых показателей данного государственного органа и органа местного самоуправления;

4) наличие косвенных задач, стоящих перед конкретным государственным органом и органом местного самоуправления в Программе Правительства, действующих национальных и общегосударственных программах;

5) международные обязательства, принятые

учитывается при планировании следующего отчетного квартала.

11. Для расчета ИПО подсчитывается числовое значение обобщенного показателя ОБП. Для этого полученное значение степени достижения каждого базового показателя (графа 8) умножается на соответствующий ему вес (графа 3), полученные числа складываются, и сумма делится на общее количество базовых показателей.

$$\text{ОБП} = (\text{СД1} \times \text{В1} + \text{СД2} \times \text{В2} + \text{СДк} \times \text{Вк}) / \text{к},$$

где:

ОБП - значение Оценки Базовых Показателей (от 0 до 1);

СД - степень достижения показателя (от 0 до 1);

В - вес соответствующего показателя (от 0,8 до 1,0);

К - количество базовых показателей. "К" не может быть уменьшен при расчете ОБП, если по одному или нескольким показателям работа не проводилась, в том числе и "по объективным" причинам.

Полученное значение ОБП наносится на соответствующую координату (рисунок 1) для расчета ИПО.

на себя Кыргызской Республикой, имеющие отраслевой или иной локальный характер.

14. Критерии для определения вариативного показателя:

1) относится к компетенции данного государственного органа и органа местного самоуправления;

2) работает на выполнение базовых показателей;

3) соизмерим с отчетным периодом;

4) реалистичен с одновременной напряженностью задач;

5) скоординирован с показателями государственных органов и органов местного самоуправления, имеющих смежные задачи и международные рейтинги Кыргызской Республики;

6) обеспечивает преемственность осуществляемой политики.

15. Особенности вариативных показателей:

1) вариативные показатели полностью утверждаются непосредственно государственным органом и органом местного самоуправления;

2) вариативные показатели не являются постоянными критериями и могут пересматриваться на следующих основаниях:

- в соответствии с постановкой новых задач;

- по мере завершения реализации задач;

3) количество вариативных показателей должно быть небольшим. Оптимальное количество - от пяти до семи.

16. Оценка вариативных показателей производится путем определения степени достижения

запланированных значений вариативных показателей и подготовки доклада необходимо заполнить следующую таблицу.

Таблица 2

№	Наименование вариативного показателя ВП	Плановое значение показателя	Документ, которым установлено плановое значение	Фактическое значение показателя	Документ, который фиксирует фактическое значение показателя	Степень достижения вариативного показателя СД	Примечание
1	2	3	4	5	6	7	8
1							
2							
Значение ОБП							

Значение оценки вариативных показателей в каждом отчетном периоде определяется в следующей последовательности:

1) в графу 2 вносятся наименования вариативных показателей;

2) в графу 3 вносятся числовые значения запланированных вариативных показателей;

3) графа 4 содержит наименование и номер актов или документов, которыми установлены числовые значения плановых вариативных показателей;

4) в графу 5 вносятся цифровые значения фактически достигнутых вариативных показателей по итогам работы за отчетный период;

5) в графу 6 вносятся наименование и номер актов или документов, которыми установлены фактические числовые значения вариативных показателей;

6) в графу 7 вносятся значения степени достижения плановых вариативных показателей, которые определяются путем деления фактических значений вариативных показателей на запланированные значения;

7) ОБП рассчитывается как сумма степеней достижения всех вариативных показателей, деленная на общее количество вариативных показателей.

4. "Индекс доверия населения"

17. "Индекс доверия населения" (далее - ИДН) - обобщенный показатель динамики изменения массовых настроений общества, отражающий отношение населения к деятельности государственных органов и органов местного самоуправления. Измерение ИДН позволяет оценить личную удовлетворенность гражданина деятельностью государственных органов и органов местного самоуправления и удовлетворенность населения услугами, получаемыми от государственных органов и органов местного самоуправления.

18. Измерение ИДН осуществляется в соответствии с Положением об "Индексе доверия населения" к деятельности государственных органов и органов местного самоуправления Кыргызской Республики, утвержденным постановлением Правительства Кыргызской Республики "Об оценке эффективности деятельности государственных органов исполнительной власти и органов местного самоуправления Кыргызской Республики" от 17 февраля 2012 года № 105.

5. Оценка положения Кыргызстана в международных рейтингах

21. Кыргызстан является участником практически всех значимых рейтинговых измерений, осуществляемых международными организациями. Замеры проводятся регулярно профессиональными социологическими компаниями. Такая оценка со стороны международного сообщества

может служить хорошим ориентиром для формирования приоритетов развития.

22. Каждому государственному органу приписывается один или несколько международных индексов, за которые отвечает данный орган. Перечень индексов и закрепление ответственностей

определяется Правительством. Процедура оценки состоит в определении динамики показателей индексов по годам в соответствии с таблицей, приведенной ниже.

Индикатор	Предыдущий год		Отчетный год		Рост\ падение
	абсолютная величина	относительная величина	абсолютная величина	относительная величина	
Индекс 1					
Индекс 2					

23. Для целей данной методики необходимо сформировать два показателя для каждого индекса. Первый - абсолютная величина индекса, которая берется прямо из опубликованных рейтингов. Относительный показатель рейтинга строится как разность между максимальным значением данного индекса в рейтинге (первое место) и рейтингом Кыргызстана. Для приведения полученного значения к выбранной системе координат нужно из единицы вычесть полученную разность значений индекса по формуле:

Относительный показатель = 1 - (Индекс максимальный - Индекс Кыргызской Республики)

Полученное значение индекса наносится на

соответствующую координату (см. рисунок 1) для расчета ИПО.

Если государственный орган отвечает за несколько индексов, то делается расчет среднего значения индексов. При этом вес индексов принимается равным единице.

24. Обоснование динамики индексов (роста или падения) следует из анализа составляющих компонентов интегральных индексов. Необходимо выделение параметров индексов, которые в наибольшей степени влияют на общие показатели. На основании такого анализа могут быть сформированы рекомендации для включения в план работы ведомства.

Пример дезинтеграции индекса приведен в таблице ниже.

Название индекса	Составные параметры индексов		
Индекс человеческого развития	Ожидаемая продолжительность жизни (оценивает долготу)	Уровень грамотности населения страны (среднее количество лет, потраченных на обучение) и ожидаемая продолжительность обучения	Уровень жизни, оцененный через валовой национальный доход (ВНД) на душу населения по паритету покупательной способности (ППС) в долларах США

6. Определение числового значения ИПО за отчетный период

25. Числовое значение ИПО за отчетный период определяется (см. рисунок 1) как отношение площади фигуры, ограниченной прямыми, соединяющими четыре оценочных точки, к общей площади фигуры.

Общая площадь фигуры равна 2. Таким образом, величина оценки будет всегда меньше единицы. Но, чем ближе оценка к единице, тем выше оценка деятельности в отчетном периоде.

26. Для определения ИПО заполняется сводная таблица исходных данных за отчетный квартал.

Таблица 3

№	Наименование показателя	Значение показателей
1	Оценка базовых показателей	
2	Оценка вариативных показателей	
3	Оценка международных рейтингов	
4	Индекс доверия населения	

Примечание: значения всех показателей в таблице 3 отражаются в относительных числах (т.е. числа от 0 до 1).

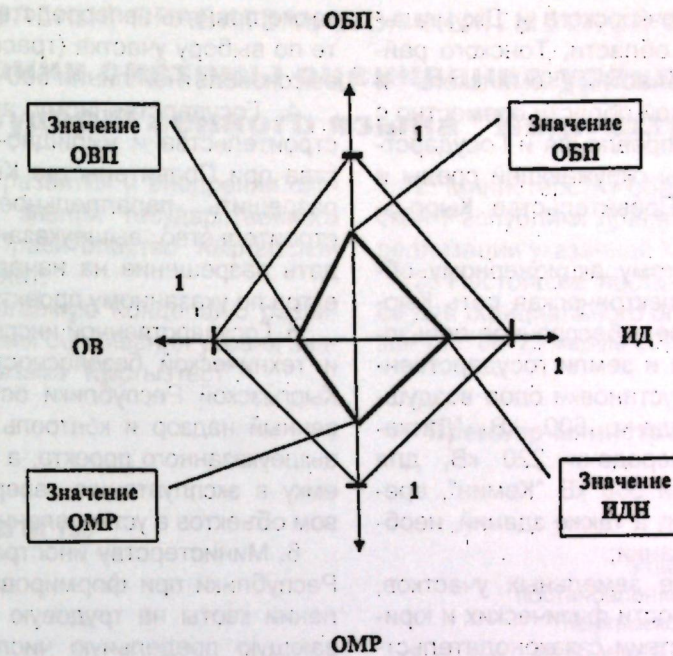
27. Значение ИПО определяется как отношение площади 2-х геометрических фигур на прямоугольной системе координат ОБП-ОВП-ИДН-ОМР (рисунок 2):

1) четырехугольника, образованного путем соединения прямыми линиями оценочных точек на координатных осях ОБП, ОВП, ИДН и ОМР, соответствующих данным последней графы таблицы 3;

2) четырехугольника, образованного путем соединения прямыми линиями оценочных точек на координатных осях ОБП, ОВП, ИДН и ОМР, соответствующих их максимальным значениям, т.е. 1.

На рисунке ниже приведено примерное изображение двух прямоугольников:

Рисунок 2.



Четырехугольник, образованный путем соединения прямыми линиями оценочных точек на координатных осях ОБП, ОВП, ИДН и ОМР, соответствующих их максимальным значениям (т.е. 1), имеет площадь, равную 2.

Площадь четырехугольника, образованного путем соединения сложившихся в отчетном периоде значений оценочных показателей (таблица 3), можно представить состоящей из площади 4-х прямоугольных треугольников. Как известно, площадь прямоугольного треугольника равна половине произведения сторон, образующих прямой угол. Учитывая это, площадь каждого прямоугольного

треугольника найдем следующим образом:

- 1) S1 = (ОБП x ОВП) : 2;
- 2) S2 = (ОВП x ОМР) : 2;
- 3) S3 = (ОБП x ИДН) : 2;
- 4) S4 = (ИДН x ОМР) : 2.

Площадь четырехугольника, образованного соединением сложившихся в отчетном периоде значений оценочных показателей, найдем как сумму S = S1 + S2 + S3 + S4.

ИПО, определяемый через отношение площади двух геометрических фигур на прямоугольной системе координат ОБП-ОВП-ИДН-ОМР (рисунок 1), находим как S : 2.

7. Результаты оценки

- 28. Результаты оценки:
 - позволяют оперативно принимать управленческие решения на разных уровнях;
 - становятся инструментом взаимодействия и

диалога с гражданским обществом; - могут быть использованы для оценки работы Правительства, а также для корректировки целей, задач и показателей на следующий год."

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

О реализации проекта "Строительство линии электропередачи 500 кВ "Датка-Кемин" и подстанции 500 кВ "Кемин"

В целях реализации Льготного кредитного соглашения между Правительством Кыргызской Республики, представленным Министерством финансов Кыргызской Республики, и Экспортно-импортным банком Китайской Народной Республики по финансированию проекта "Строительство линии электропередачи 500 кВ "Датка-Кемин" и

подстанции 500 кВ "Кемин", подписанного 5 июня 2012 года в городе Пекин и ратифицированного Законом Кыргызской Республики от 19 июня 2012 года № 86, Правительство Кыргызской Республики постановляет:

- 1. Местным государственным администрациям Базар-Коргонского и Токтогульского района Джа-

лал-Абадской области, Кочкорского и Джумгалского района Нарынской области, Тонского района Иссык-Кульской области, Кеминского и Жайылского района Чуйской области совместно с органами местного самоуправления и Государственному агентству охраны окружающей среды и лесного хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики:

- предоставить открытому акционерному обществу "Национальная электрическая сеть Кыргызстана" в безвозмездное и бессрочное пользование земельные участки и земли государственного лесного фонда для установки опор воздушной линии электропередачи 500 кВ "Датка-Кемин", линий электропередачи 220 кВ, для строительства подстанции 500 кВ "Кемин", временных подъездных дорог, а также зданий, необходимых для их обслуживания;

- производить изъятие земельных участков, находящихся в собственности физических и юридических лиц, в соответствии с законодательством Кыргызской Республики с возложением обязанности на открытое акционерное общество "Национальная электрическая сеть Кыргызстана" выплаты компенсации;

- оформить разрешительные документы о предоставлении земельных участков для строительства вышеуказанных объектов;

- внести соответствующие изменения в земельно-учетную документацию.

2. Государственной регистрационной службе при Правительстве Кыргызской Республики в установленном порядке произвести регистрацию права пользования земельными участками, предоставляемыми открытому акционерному обществу "Национальная электрическая сеть Кыргызстана", и выдачу правоудостоверяющих документов.

3. Министерству энергетики и промышленности Кыргызской Республики, Государственному агентству архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики и полномочным представителям Правительства Кыргызской Республики в Джалал-Абадской, Нарынской и Чуйской областях оказывать необходимое содействие открытому акционерному обществу "Национальная электрическая сеть Кыргызстана" (заказчику) и компании "Тебиан Электрик Аппаратус Сток Компани Лтд." (Tebian Electric Apparatus Stock Co., Ltd. (ТВЕА) Китайской Народной Республики (подрядчику) в реализации проекта "Строительство линии электропередачи 500 кВ "Датка-Кемин" и подстанции 500 кВ "Кемин" (далее - проект), а

также принять непосредственное участие в работе по выбору участка (трассы) для строительства высоковольтной линии 500 кВ "Датка-Кемин".

4. Государственному агентству архитектуры, строительства и жилищно-коммунального хозяйства при Правительстве Кыргызской Республики разрешить параллельное проектирование и строительство вышеуказанных объектов и выдать разрешение на начало строительства объектов по указанному проекту.

5. Государственной инспекции по экологической и технической безопасности при Правительстве Кыргызской Республики осуществлять государственный надзор и контроль за ходом реализации вышеуказанного проекта, а также обеспечить приемку в эксплуатацию завершеного строительства объектов в установленном порядке.

6. Министерству иностранных дел Кыргызской Республики при формировании и перераспределении квоты на трудовую миграцию, устанавливающую предельную численность иностранных граждан и лиц без гражданства, прибывающих в Кыргызскую Республику в целях осуществления трудовой деятельности, по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год и последующие годы, принять во внимание реализацию вышеуказанного проекта.

7. Государственной таможенной службе при Правительстве Кыргызской Республики обеспечить в приоритетном порядке таможенное оформление оборудования и материалов в соответствии с условиями Льготного кредитного соглашения по указанному проекту.

8. Министерству транспорта и коммуникаций Кыргызской Республики совместно с Министерством внутренних дел Кыргызской Республики в целях реализации вышеуказанного проекта оказать содействие по обеспечению:

- беспрепятственного проезда транспортных средств со специальным и неделимым грузом по автомобильным дорогам общего пользования Кыргызской Республики;

- беспрепятственной перевозки оборудования и материалов грузовым автотранспортом по территории Кыргызской Республики.

9. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел промышленности, топливно-энергетического комплекса и недропользования Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

10. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 29 марта 2013 года № 24)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 25 марта 2013 года № 148

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ О создании системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест"

В целях создания, развития и внедрения системы оценки уровня знания государственного языка "Кыргызтест" Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Утвердить прилагаемую Концепцию развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест".

2. Министерству образования и науки Кыргызской Республики принять необходимые меры по реализации указанной Концепции.

3. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 29 марта 2013 года № 24)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 26 марта 2013 года № 150

Утверждена
постановлением Правительства
Кыргызской Республики
от 26 марта 2013 года № 150

КОНЦЕПЦИЯ развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест"

1. Общие положения

Концепция развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка (далее - Концепция) направлена на проведение тестирования при оценке знания государственного языка в Кыргызской Республике.

Предметом данной Концепции является вне-

дрение системы оценки уровня знания кыргызского языка (далее - система "Кыргызтест") в Кыргызской Республике.

В Концепции изложены цели, задачи, основные принципы, структура, содержание и этапы развития и внедрения системы.

2. Цели и задачи Концепции

Целью Концепции является внедрение системы "Кыргызтест", как единой государственной системы оценки уровня знания государственного языка в Кыргызской Республике.

Задачи Концепции:

- формирование нормативной правовой основы внедрения системы "Кыргызтест";

- обоснование правил тестирования, регламентирующих процесс проведения экзаменов (Положение о системе "Кыргызтест");

- формирование единой системы оценки знания государственного языка в Кыргызской Рес-

публике ("Кыргызтест");

- формирование системы как одного из инструментов, способствующих функционированию и развитию кыргызского языка как государственного;

- формирование системы сертификации знания государственного языка (разработка сертификатов, определение сроков действия и видов сертификатов, свидетельствующих об уровне знания);

- обеспечение систематического проведения тестирования по оценке уровня знания государственного языка и определение структуры тестирования.

3. Предпосылки для внедрения системы и направления развития

Основными предпосылками разработки Концепции стала потребность в решении задач обучения, оценивания и сертификации знания государственного языка (далее - "Кыргызтест").

Тестирование по предметному тесту "Кыргызтест" систематизирует формирование единой оценки знания по кыргызскому языку в стране и рекомендуется как один из общепризнанных, широко распространенных видов оценки.

Внедрение предметного теста "Кыргызтест" в языковое пространство может явиться одним из

мероприятий по решению задач развития государственного языка, повышения его конкурентоспособности в языковой среде республики.

В процессе внедрения системы предполагается достижение следующих целей:

- создание эффективных методик обучения кыргызскому языку как государственному;

- формирование у граждан восприятия кыргызского языка как общественной, культурно-нравственной и государственной ценности.

В основу Концепции положены следующие ос-

новные принципы:

- развитие системы преимущественно как системы внешней государственно-общественной оценки;
 - функциональное единство системы при возможном разнообразии организационно-технических решений;
 - применение научно обоснованного, стандартизированного и технологичного инструментария оценки;
 - ориентация на ожидания потребителей;
 - сопоставимость системы с международными аналогами;
 - прозрачность процедур и механизмов оценки;
 - нормативный характер формирования и развития системы;
 - реалистичность требований, норм и показателей знания предметного теста.
- Предполагается создание "Кыргызтеста", как системы, путем:
- анализа имеющихся способов оценки знания и объединения их в систему;
 - определения объектов оценки;
 - разработки инструментария оценки;
 - создания эффективной инфраструктуры системы;
 - информационного обеспечения функционирования системы.

Система "Кыргызтест", как инструмент измерения, позволит определять уровень владения государственным языком гражданами (учащими, студентами, государственными служащими и др.), в соответствии с нормами его знания, учебными программами и квалификационными требованиями. Данный подход полностью соответствует практике ряда стран.

Система "Кыргызтест" будет учитывать опыт внедрения в практику следующих международных систем оценки языковых знаний, применяемых на

4. Структура системы "Кыргызтест" и ее состояние

Система "Кыргызтест" - единая система, оценки уровня знания государственного языка в Кыргызской Республике.

На базе Национального центра тестирования Министерства образования и науки Кыргызской Республики создан сектор, занимающийся разработкой системы "Кыргызтест".

Разработана Концепция развития и внедрения системы оценивания уровня знания государственного языка "Кыргызтест". Нормативные документы: Положение о системе "Кыргызтест", характеристика уровней системы, спецификация теста находятся в стадии разработки.

Для формирования фонда тестовых заданий по блокам и разработки нормативных документов системы сформированы группы разработчиков и экспертов тестовых заданий, в состав которых включены профессорско-преподавательский состав ведущих высших учебных заведений рес-

протяжении многих лет:

- TOEFL (Test of English as a Foreign Language) - тест, оценивающий освоение английского языка как иностранного, разрабатываемый американской службой тестирования (ETS) в сфере образования;
- ТРКИ (в России) - тест оценки уровня владения русским языком иностранными гражданами, выполняется на базе Московского Государственного университета им.М.В.Ломоносова и ряда других вузов;

- TOMER (Turkche Ogretim Merkezi) - тестовая система Турции по оценке уровня владения турецким языком иностранными гражданами.

В систему "Кыргызтест" входят профессионально разработанная программа, эффективная методика и современная технология обучения кыргызскому языку как иностранному, а также стандарт нового поколения. Также система "Кыргызтест" будет учитывать потребности населения в использовании последних достижений технического прогресса, отслеживании результатов обучения.

Технологический аспект требует максимальной дифференциации, индивидуального личностного подхода и наличия подготовленных технологий и методик обучения как в группе, так и индивидуально, с максимальным использованием компьютерных технологий.

При планировании стратегии тестирования различаются группы граждан, для которых кыргызский язык является родным и для которых кыргызский язык не является родным.

В процессе планирования тестирования учитываются возрастные различия и принадлежность к вышеперечисленным группам.

Оценку уровня владения государственным языком и соответствующую сертификацию знания предполагается осуществлять в Кыргызской Республике посредством данной системы.

публики, сотрудники научно-исследовательских институтов языкознания, специалисты-тестологи.

Языковой уровень тестируемого определяется по количественному показателю выполненного теста. Тесты составляются по принципу "от простого к сложному". В результате, у тестируемого должна наблюдаться преемственность между уровнями знания языка, что и является механизмом стимулирования личности при изучении языка.

При внедрении данной системы учитывается мировой опыт тестирования по оценке уровня знания языка (формы и виды тестовых заданий, процедура проведения экзамена, измерение оценочных результатов) известных международных структур.

Типовые задания системы, предлагаемые для тестируемых, должны являться образцом экзаменационных материалов. Тестовые задания в обязательном порядке должны пройти эксперти-

зу, апробацию и быть пригодными к применению. Структура типового теста должна состоять из нескольких субтестов, направленных на определенный вид или аспект стандартной разговорной речи (слушание, лексико-грамматический блок, чтение, письмо).

Структурная и содержательная составляющие системы возрастают в определенной градации. Время на выполнение теста ограничено. При определении времени выполнения теста системы за основу взята система TOEFL.

Система направлена на проверку коммуникативной компетенции с ее составляющими компонентами по кыргызскому языку, в таких видах речевой деятельности как аудирование, чтение, письмо, говорение, лексико-грамматическая правильность.

Предлагается 3 способа сдачи теста:

- тестирование через интернет;
- компьютерный тест;
- бланковый (бумажный) тест.

Создаваемая система состоит из блоков: аудирование, лексико-грамматический блок, чтение, письмо, говорение.

Первый блок - аудирование. Аудированием проверяется, насколько тестируемый из прочитанного или услышанного текста (монолог, диалог и др.) хорошо умеет:

- извлекать необходимую информацию из микротестов;

- понять основное содержание услышанного текста (соотнести услышанное с одним из обобщающих предложений), его подтекст и сделать выводы.

При аудировании оценивается степень усвоения по четырем уровням: фрагментарное, общее, полное и глубокое критическое.

Тексты (диалоги) максимально приближены к тем бытовым и учебным ситуациям, которые можно наблюдать и услышать. В них содержатся фразовые глаголы и идиоматические выражения, а также специальные грамматические конструкции, которые наиболее популярны в разговорном кыргызском языке.

Тестируемый должен услышать и заполнить пропуски недостающей информацией в виде цифры, слова или словосочетания. При этом орфографические и грамматические ошибки не учитываются.

Второй блок - лексико-грамматический. По этому блоку оценивается уровень усвоения лексико-грамматического материала и владения языком.

Третий блок - чтение. При чтении оценивается понимание основной и дополнительной информации небольших текстов, схожих по содержанию. Тексты содержат всю нужную информацию и не требуют специальных знаний. Оценка уровня компетенции осуществляется посредством выполнения заданий по формам чтения: ознакоми-

тельное, с элементами исследования, беглое и поисковое.

По этим блокам тестируемый должен выполнить тест в течение определенного времени, по которому определяется процентный показатель уровня знания языка.

Четвертый блок - письмо. По этому блоку требуется написание небольших эссе (2) по тексту прочитанного или услышанного в предыдущих блоках и по предложенной теме в течение определенного времени. Информация, представленная в тексте для прочтения (чтение), либо противоречит, либо дополняет/разъясняет информацию, полученную из услышанного (аудирование) текста. Суть сочинения - согласиться или опровергнуть некое утверждение и подкрепить ответ вескими доводами и примерами.

В письменных работах оценивается уровень подготовки тестируемого по таким критериям, как грамматическая правильность предложений, умение последовательно излагать мысли, содержание, качество использования языковых средств на письме и степень самостоятельности применения языка при выполнении письменных работ.

Тест по блокам 1-4 системы представляет собой разнотипные вопросы, предполагающие выбор правильного ответа среди предложенных ответов. Технологическая эффективность, заключающаяся в одномоментном охвате большого количества испытуемых, мгновенной обработке и выдаче результатов, является особенностью данного направления. Тест проверяется компьютером, соответственно, ошибки по невнимательности будут приравнены к грамматическим ошибкам.

Пятый блок - говорение. Говорение - продуктивный вид речевой деятельности, посредством которого (совместно с аудированием) осуществляется устное вербальное общение. Содержанием говорения является выражение мыслей в устной форме. Продуктом говорения является речевое высказывание (текст), а в качестве единицы говорения выделяется речевое действие.

В процессе тестирования, отвечая на вопросы, тестируемый говорит в микрофон, собеседование записывается на диктофон. Речевые навыки, такие как употребление грамматики в речи, скорость и уровень сформированности комплекса речевых умений и навыков в говорении тестируемого анализируются и определяются экспертами, прошедшими специальную подготовку для проверки заданий теста. Оценка осуществляется в соответствии с требованиями по оцениванию заданий с развернутыми ответами.

Внедрение системы предполагает учет следующих требований:

- применение стандартных процедур при проведении тестирования;
- использование единых методов оценки результатов тестирования;

- применение коммуникативного принципа при отборе содержания и материалов тестовых заданий;

- обеспечение прав граждан, создание максимально благоприятных условий для их реализации при прохождении оценивания знания языка.

Системой предусматриваются дополнительные упражнения перед экзаменом в целях знакомства с программой, структурой теста и компьютером.

5. Финансирование системы

На начальном этапе финансирование системы осуществляется за счет бюджета Министерства образования и науки Кыргызской Республики, с постепенным переходом на самофинансирование, из средств, полученных от оказания платных государственных услуг Национальным центром тестирования Министерства образования и науки Кыргызской Республики.

6. Управление системой

Управление системой "Кыргызтест" реализуется Министерством образования и науки Кыргызской Республики. Национальный центр тестирования Министерства образования и науки Кыргызской Республики формирует систему оценки уровня знания государственного языка - "Кыргызтест".

Контроль над процедурой тестирования возлагается на комиссию, формируемую Министерством образования и науки Кыргызской Республики, с участием заинтересованных сторон.

7. Риски и угрозы

Обозначаются следующие возможные риски и угрозы:

- недостаточная разработанность существующего терминологического аппарата по различным

направлениям жизнедеятельности страны;

- отсутствие систематического финансирования либо недостаточность финансирования из средств государственного бюджета.

8. Этапы реализации

Реализация мероприятий по внедрению системы включает следующие этапы:

первый этап (2013-2016 годы) - развитие системы:

- разработка нормативных документов и утверждение в соответствующих структурах в установленном порядке Положения о системе, спецификации тестов, инструкций и внесение соответствующих изменений в законодательство Кыргызской Республики;

- формирование фонда тестовых заданий по блокам системы;

- проведение экспертизы, апробация контрольно-измерительных материалов в общеобразовательных учреждениях, совершенствование технологии проведения тестирования и инструктивных материалов по результатам апробации;

- внедрение системы в образование;

- совершенствование системы оценки уровня владения государственным языком;

9. Ожидаемые результаты

В результате внедрения системы ожидаются следующие достижения:

1) формирование стандарта оценки владения кыргызским языком, основанного на методах и опыте международных передовых тестовых систем.

По данным блокам системы формируется банк тестовых заданий. За основу взята уровневая система оценки языковых знаний, состоящая из следующих уровней: элементарный, базовый, средний, выше среднего, высокий. Система подчиняется ступенчатой последовательности, поэтому, обучившись на курсах, тестируемый может достичь качественно новых показателей знания языка.

2) формирование фонда измерительных материалов тестирования, механизма и процедур контроля в соответствии с требованиями к владению языком;

3) формирование современной эффективной методики обучения и условий для овладения государственным языком на основе современных технологий;

4) формирование и устойчивое функционирование системы оценки языковых компетенций граждан;

5) высокая роль и потребность в "Кыргызтесте", как независимой, объективной, прозрачной,

а также удобной системе оценки знания государственного языка в общественной среде;

6) расширение области применения системы, информирование и пропаганда самой системы;

7) признание системы Кыргызтест, достижение статуса официально признанной структуры оценки уровня знания государственного языка международными ассоциациями оценки языковых знаний.

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об освобождении субъектов предпринимательства от процедуры апробирования и клеймения ювелирных изделий из драгоценных металлов, импортируемых в Кыргызскую Республику

В соответствии со статьей 11 Закона Кыргызской Республики "О драгоценных металлах и драгоценных камнях", в целях увеличения поступления таможенных платежей при импорте ювелирных изделий из драгоценных металлов и поддержки субъектов предпринимательства Кыргызской Республики Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Временно, до 31 декабря 2013 года, освободить субъекты предпринимательства от процедуры апробирования и клеймения ювелирных изделий из драгоценных металлов, импортируемых в Кыргызскую Республику, при наличии на них

клейм стран-изготовителей, сертификата качества, таможенной декларации и предоставлении 5 процентов изделий от каждой партии в Департамент драгоценных металлов при Министерстве финансов Кыргызской Республики для проведения выборочной пробирной экспертизы.

2. Министерству финансов Кыргызской Республики принять соответствующие меры по исполнению настоящего постановления.

3. Настоящее постановление вступает в силу по истечении тридцати дней со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 2 апреля 2013 года № 25)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек

от 29 марта 2013 года № 156

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об увольнении в запас из рядов Вооруженных Сил, других воинских формирований и государственных органов Кыргызской Республики, в которых законом предусмотрена военная служба, военнослужащих и служащих альтернативной службы, выслуживших установленные сроки срочной военной и альтернативной службы, а также об очередном призыве граждан на срочную военную и альтернативную службы в апреле-июне 2013 года

В соответствии со статьями 15, 17 и 31 Закона Кыргызской Республики "О всеобщей воинской обязанности граждан Кыргызской Республики, о

военной и альтернативной службах" и Указом Президента Кыргызской Республики "Об увольнении в запас из рядов Вооруженных Сил, других

воинских формирований и государственных органов Кыргызской Республики, в которых законом предусмотрена военная служба, военнослужащих и служащих альтернативной службы, выслуживших установленные сроки срочной военной и альтернативной служб, а также об очередном призыве граждан на срочную военную и альтернативную службы в апреле-июне 2013 года" от 7 марта 2013 года № 45 Правительство Кыргызской Республики постановляет:

1. Уволить из рядов Вооруженных Сил, других воинских формирований и государственных органов Кыргызской Республики, в которых законом предусмотрена военная служба, в запас военнослужащих и служащих альтернативной службы, выслуживших установленные сроки срочной военной и альтернативной служб.

2. Министерству обороны Кыргызской Республики совместно с местными государственными администрациями и органами местного самоуправления:

- организовать мероприятия по призыву на срочную военную службу в Вооруженные Силы, другие воинские формирования и государственные органы Кыргызской Республики, в которых законом предусмотрена военная служба, и на альтернативную службу в апреле-июне 2013 года граждан мужского пола, которым ко дню призыва исполнилось 18 лет, не имеющих права на отсрочку от призыва, а также потерявших право на отсрочку от призыва;

- создать районные (городские) призывные комиссии, обеспечив их призывными (сборными) пунктами, оснащенными медицинским имуществом и инструментарием, необходимым для медицинского освидетельствования;

- принять меры по оповещению и обеспечению организованной явки граждан в военные комиссариаты и при необходимости организовать их доставку автотранспортом;

- обеспечить поддержание общественного порядка в военных комиссариатах, сборных пунктах и местах торжественных проводов призывников.

3. Аппаратом полномочных представителей Правительства Кыргызской Республики в областях, местным государственным администрациям, мэриям городов Бишкек и Ош и другим органам местного самоуправления оказывать содействие военным комиссариатам в организации призыва граждан на военную и альтернативную службы и для организации работы призывных комиссий обеспечить районные (городские) военные комиссариаты:

- оборудованными призывными (сборными) пунктами, медикаментами, инструментарием, медицинским и хозяйственным имуществом, автомобильным транспортом, средствами связи;

- необходимым количеством технических работников и лиц обслуживающего персонала.

4. Утвердить прилагаемый состав Республиканской призывной комиссии и возложить на нее руководство районными (городскими) призывными комиссиями, рассмотрение жалоб и обращений граждан на решения районных (городских) призывных комиссий, выборочную проверку решений районных (городских) призывных комиссий и другие полномочия, предусмотренные законодательством Кыргызской Республики.

5. Министерству здравоохранения Кыргызской Республики:

- по заявкам военных комиссариатов выделить квалифицированных врачей-специалистов и средний медицинский персонал для проведения медицинского освидетельствования призывников в районных (городских) призывных комиссиях;

- организовать на сборных пунктах городов Бишкек, Ош, Джалал-Абад, Балыкчы, Талас и села Кочкор Кочкорского района Нарынской области проведение контрольного медицинского осмотра врачами-специалистами граждан, призванных на срочную военную службу, перед направлением их к месту прохождения службы;

- обеспечить внеочередное стационарное (амбулаторное) медицинское обследование в лечебно-профилактических учреждениях призывников, состояние здоровья которых требует дополнительных исследований.

6. Министерству внутренних дел Кыргызской Республики:

- осуществлять розыск, задержание и доставку в районные (городские) военные комиссариаты лиц, уклоняющихся от выполнения воинской обязанности;

- представлять в районные (городские) военные комиссариаты сведения о судимости граждан, а также привлечении их к ответственности в соответствии с законодательством Кыргызской Республики.

7. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 2 апреля 2013 года № 25)

8. Контроль за исполнением настоящего постановления возложить на отдел обороны, правопорядка и чрезвычайных ситуаций Аппарата Правительства Кыргызской Республики.

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек
от 29 марта 2013 года № 158

Утвержден
постановлением Правительства КР
от 29 марта 2013 года № 158

Состав Республиканской призывной комиссии

Керималиев А.К.	- начальник 2 управления (призыва) Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики, председатель комиссии.
	Члены комиссии:
Субанов У.Б.	- инспектор отдела обороны, правопорядка и чрезвычайных ситуаций Аппарата Правительства Кыргызской Республики;
Шахнабиев М.Ш.	- главный специалист управления организации медицинской помощи Министерства здравоохранения Кыргызской Республики;
Лебедев И.В.	- начальник отдела - заместитель начальника 2 управления (призыва) Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики;
Абакиров Д.Б.	- старший офицер отдела призыва Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики;
Кутуев Т.А.	- заместитель начальника отдела призыва Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики;
Калмурзаев Т.А.	- старший офицер отдела призыва Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики;
Жапар уулу А.	- начальник отделения допризывной подготовки Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики;
Мамбеталиев С.А.	- главный специалист отдела призыва 2 управления (призыва) Главного организационно-мобилизационного управления Главного штаба Вооруженных Сил Кыргызской Республики (город Бишкек - Чуйская область);
Кыргызбаев М.А.	- начальник хирургического отделения медицинской части войсковой части 34594 (сборный пункт в Джалал-Абадской области);
Муратов А.Э.	- врач-терапевт медицинской части войсковой части 34594 (сборный пункт в Ошской области);
Стамалиев Т.	- секретарь военно-врачебной комиссии Министерства обороны Кыргызской Республики (сборный пункт в Иссык-Кульской области);
Мамытов К.Б.	- старший офицер лечебно-профилактического отдела военно-медицинского управления Министерства обороны Кыргызской Республики (сборный пункт в Таласской области);
Абыкеев И.К.	- начальник отдела военно-врачебной экспертизы военно-врачебной комиссии Министерства обороны Кыргызской Республики (сборный пункт в Нарынской области).

ПОСТАНОВЛЕНИЕ ПРАВИТЕЛЬСТВА КЫРГЫЗСКОЙ РЕСПУБЛИКИ

Об определении квоты на трудовую миграцию, устанавливающей предельную численность иностранных граждан и лиц без гражданства, прибывающих в Кыргызскую Республику в целях осуществления трудовой деятельности, по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год

В соответствии со статьей 7 Закона Кыргызской Республики "О внешней трудовой миграции" и статьей 28 Закона Кыргызской Республики "О внешней миграции" Правительство Кыргызской

Республики постановляет:

1. Определить квоту на трудовую миграцию, устанавливающую предельную численность иностранных граждан и лиц без гражданства, прибывающих в Кыргызскую Республику в целях осуществления трудовой деятельности, по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год согласно приложению.

2. Министерству труда, миграции и молодежи Кыргызской Республики предоставить право перераспределения трудовой квоты по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год в рамках утвержденной квоты.

3. Настоящее постановление вступает в силу со дня официального опубликования. (газета "Эркин Тоо" от 5 апреля 2013 года № 26)

Премьер-министр Кыргызской Республики
Ж.Сатыбалдиев

г.Бишкек

от 2 апреля 2013 года № 167

Приложение
к постановлению Правительства
Кыргызской Республики
от 2 апреля 2013 года № 167

КВОТА

на трудовую миграцию, устанавливающая предельное число иностранных граждан и лиц без гражданства, прибывающих в Кыргызскую Республику в целях осуществления трудовой деятельности, по отраслям экономики и регионам Кыргызской Республики на 2013 год

Регионы	Отрасли экономики (количество человек)						Итого
	Промышленность и строительство	Сельское и лесное хозяйство, перерабатывающая промышленность	Транспорт, коммуникации, геологоразведка и горнорудная промышленность	Торговля, сфера услуг, общепит и иная экономическая деятельность	Здравоохранение, образование, наука, культура и искусство	Кредитование, банковский сектор, страхование	
Баткенская область	150	40	150	20	10	10	380
Джалал-Абадская область	1740	50	400	50	50	10	2300
Иссык-Кульская область	10	8	213	4	10	5	250
Нарынская область	87	10	230	8	20	5	360
Ошская область	400	20	170	1280	10	30	1910
Таласская область	140	45	40	20	20	5	270
Чуйская область	670	50	350	250	120	35	1475
Город Бишкек	1440	50	230	2540	510	350	5120
Город Ош	355	10	120	150	190	100	925
Итого по республике	4992	283	1903	4322	940	550	12990

ИЗДАТЕЛЬСТВО «АКАДЕМИЯ» БАСМАСЫ

КИТЕП СЕРИЯСЫН СУНУШ КЫЛАТ:

Гражданский кодекс
Жарандык процесстик кодекси
Кылмыш-жаза кодекси
Жазык-процесстик кодекси
Жазык-аткаруу кодекси
Администрациялык жоопкерчилик жөнүндө кодекс
Салык кодекси
Бажы кодекси
Шайлоо жөнүндө кодекс
Эмгек кодекси
Турак жай кодекси
Үйбүлө кодекси
Балдар жөнүндө кодекс
Жер кодекси
Токой кодекси
Суу кодекси
Аба кодекси

Ошондой эле китеп сериясы
«Кыргыз Республикасынын
Мыйзамдары»

По вопросам приобретения
изданий, просим обращаться
в Издательство «Академия»

Басылмаларды сатып алуу суроолор боюнча,
«Академия» Басмасына кайрылуунузду суранабыз



Бишкек ш., Чуй пр. 265а, 322а ком.
тел. 64-26-50, 64-26-51
www.academy.kg

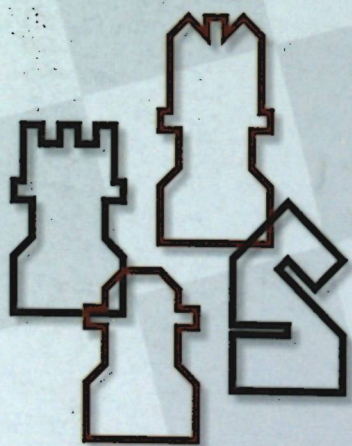


ПРЕДСТАВЛЯЕТ КНИЖНУЮ СЕРИЮ:

Гражданский кодекс
Процессуальный кодекс
Уголовный кодекс
Гражданско-процессуальный кодекс
Исполнительный кодекс
Административной ответственности
Налоговый кодекс
Таможенный кодекс
Кодекс о выборах
Трудовой кодекс
Жилищный кодекс
Семейный кодекс
Кодекс о детях
Земельный кодекс
Лесной кодекс
Водный кодекс
Воздушный кодекс

А также книжную серию:
«Законы Кыргызской
Республики»

ТОКТОМ - УКУКТУК МЕЙКИНДИКТЕ БАШКАРУУЧУ АБАЛДЫ ЭЭЛӨӨ



УКУКТУК МААЛЫМАТТАР ТОПТОМУ
ӨЗ ИШИНИН ЧЕБЕРЛЕРИНЕ
ОЛУТТУУ КОМПАНИЯЛАРДЫН
КЫЗМАТКЕРЛЕРИНЕ
АЗЫРКЫ ЗАМАН МЕНЕН ТЕҢ БАСКАНДАРГА
ТУУРА БАГЫТТЫ ТАНДАЙ БИЛГЕНДЕРГЕ
ЭРТЕҢКИ КҮНГӨ ИШЕНИЧТҮҮ КАРАГАНДАРГА
АРНАЛГАН

КР Мыйзамдары Сиздин компютериңизде "ТОКТОМ Про" жана "ТОКТОМ Лайт" линиялары менен

ИНФОРМАЦИОННЫЙ ЦЕНТР
ТОКТОМ

720005, Кыргыз Республикасы, Бишкек ш., М. Горький көч., 15
тел.: +996 (312) 54-10-27, факс: +996 (312) 54-03-60
<http://www.toktom.kg>, e-mail: info@toktom.kg