

Додаток 2
до Основних вимог до Паспорта безпеки
небезпечного фактора
(пункт 2 розділу III)

**Мінімальні вимоги до складу, змісту та форми інформації, що включається
у розділі Паспорта безпеки**

Найменування розділу	Зміст
1. Ідентифікація небезпечного фактора та відомості про виробника або постачальника.	<p>Назва, що відповідає зазначеній в нормативному документі.</p> <p>Інші методи ідентифікації</p> <p>Можуть зазначатися й інші добре відомі назви або синоніми хімічних речовин, наприклад, альтернативні назви, ідентифікатори (наприклад, реєстраційний номер CAS), внутрішні коди компанії для продукції або інші унікальні ідентифікатори. Дані про призначення речовини.</p> <p>Види використання речовини повинні вказуватися по мірі того, як про них ставатиме відомо. Якщо існує дуже багато можливих видів використання, то необхідно вказувати найбільш важливі або загальні.</p> <p>Рекомендації та обмеження щодо застосування.</p> <p>Ідентифікація виробника та/або постачальника.</p> <p>Повне офіційне найменування, адреса та номер телефону організації (прізвище особи), відповідальної за виробництво, ввезення та обіг.</p> <p>Номер телефону екстреного зв'язку організації, що надає консультації у разі виникнення надзвичайних ситуацій.</p>
2. Ідентифікація небезпеки (небезпек).	<p>Необхідно чітко і стисло вказати небезпеки, які становить речовина для людей та довкілля.</p> <p>Відомості про класифікацію небезпеки на основі УГС та відповідно до законодавства, що діє на території обігу.</p> <p>Елементи маркування на основі УГС, включно запобіжні заходи.</p> <p>Інші небезпеки, які не класифіковані за УСГ.</p>
3. Склад (інформація про компоненти).	<p>Хімічне найменування відповідно до вимог Міжнародного союзу теоретичної та прикладної хімії IUPAC (International Union of Pure and Applied Chemistry), хімічна формула.</p>

	<p>Номер речовини у реєстрі CAS (Chemical Abstracts Service), США.</p> <p>Загальноприйняті синоніми тощо.</p> <p>Домішки та функціональні добавки, присутні в даній продукції та впливають на її безпеку.</p> <p>В цьому розділі має бути представлена інформація щодо концентрації або діапазону концентрацій, опис безпеки (класифікація безпеки, гігієнічні нормативи в робочій зоні).</p>
<p>4. Заходи першої допомоги. Дані про симптоми впливу, що виявляються як при безпосередньому впливі хімічної продукції, так і через деякий час.</p>	<p>Опис необхідних заходів щодо надання першої допомоги потерпілим на місці події з обов'язковим зазначенням випадків, коли постраждалим має бути негайно надано медичну допомогу.</p> <p>Необхідно зазначити, чи можна очікувати будь-яких наслідків уповільненої дії. При цьому слід обов'язково вказувати, чи є допомога лікаря-спеціаліста конкретного профілю (токсиколога, дерматологу та ін.) необхідною або бажаною.</p> <p>Інформація про заходи щодо надання першої допомоги постраждалим повинна бути систематизована за видами (напрямами) шкідливого впливу (через органи дихання, при потраплянні всередину організму, в очі та на шкіру).</p> <p>Інформація про надання першої допомоги повинна бути стислою і простою для розуміння постраждалою особою, присутніх на місці події осіб та рятівників. У стислій формі повинні бути описані симптоми та ефекти. В інструкціях необхідно вказувати що необхідно робити на місці подій у випадку надзвичайної ситуації та чи передбачаються ефекти сповільненої дії внаслідок впливу.</p> <p>У положеннях повинні передбачатися окремі частини для різних напрямів впливу, а саме, вдихання, контакту із шкірою або очима та через вживання їжі.</p> <p>Необхідно зазначити чи медична консультація рекомендується чи вимагається.</p> <p>Що стосується певних речовин, то може виявитися важливим наголосити на необхідності мати у розпорядженні на місці роботи спеціальні засоби для застосування спеціальних та термінових заходів реагування.</p>

<p>5. Заходи та засоби забезпечення пожежної та вибухової безпеки.</p>	<p>Загальна характеристика пожежної та вибухової небезпеки. Показники пожежної та вибухової небезпеки. Характеристика небезпеки, що викликають продукти горіння та термодеструкції.</p> <p>Рекомендовані засоби гасіння пожеж. Заборонені засоби гасіння пожеж. Засоби індивідуального захисту під час гасіння пожеж. Специфіка при гасінні. Необхідно вказати правила боротьби із пожежею, спричиненою речовиною чи препаратом або породженою у близькості до них, а також повинні бути зазначені:</p> <ul style="list-style-type: none"> - відповідні засоби гасіння; - засоби гасіння, які не можуть бути використані з огляду на безпеку; - особливі види небезпек, що з'являються внаслідок потрапляння під вплив речовини як таких, продуктів їх горіння або похідних газів; - спеціальне захисне спорядження для пожежників.
<p>6. Заходи щодо запобігання та ліквідації аварійних та надзвичайних ситуацій та їх наслідків.</p>	<p>Заходи забезпечення індивідуальної та колективної безпеки при аварійних та надзвичайних ситуаціях, такі як усунення джерел запалення та пилу, використання засобів захисту органів дихання, очей, шкіри.</p> <p>Порядок дій при ліквідації аварійних або надзвичайних ситуацій.</p> <p>Запобіжні заходи при ліквідації аварійних та надзвичайних ситуацій, які забезпечують захист довкілля (необхідність та вид ізоляції, заходи захисту ґрунтових та поверхневих вод, ґрунту, необхідність оповіщення жителів прилеглих районів та ін.).</p> <p>Методи нейтралізації та очищення, у тому числі використання сорбентів, води та інших засобів для зниження концентрації. При необхідності має бути зазначено, які засоби і за яких умов не можна використовувати для цих цілей.</p> <p>По відношенню до певної речовини може знадобитися інформація щодо:</p> <ul style="list-style-type: none"> - особистих заходів застереження: - усунення осередків займання, достатня вентиляція/респіраторний захист, боротьба з пилом, попередження контакту зі шкірою та очима тощо; - заходів застереження для захисту довкілля: - віддаленість від водостоків, від наземних та підземних вод, а також від поверхні землі,

	<p>вірогідна необхідність попередження жителів місцевості тощо;</p> <p>- методів прибирання:</p> <ul style="list-style-type: none"> - використання поглинаючих матеріалів (наприклад, піску, діатомової землі, сполучників кислот (для зв'язування кислот), універсальних сполучників, тирси тощо), зменшення газів/димів за допомогою пропускання через воду, розчинення.
<p>7. Правила зберігання хімічної продукції та поводження з нею при вантажно-розвантажувальних роботах.</p>	<p>Запобіжні заходи при використанні, в тому числі:</p> <ul style="list-style-type: none"> - інформація про систему інженерних заходів безпеки; - заходи щодо захисту навколишнього середовища; - рекомендації щодо безпечного переміщення та перевезення. <p>Умови та терміни безпечного зберігання, в тому числі:</p> <ul style="list-style-type: none"> - особливості конструкції сховищ чи контейнерів, наявність непроникних стін (перегородок) та вентиляції; - перелік несумісних при зберіганні речовин та матеріалів; - допустимі діапазони температури та вологості, вимоги зберігання за освітленістю, середовищем, наприклад у середовищі інертного газу; - необхідність спеціального електричного обладнання та заходів для усунення статичної електрики; - граничні кількості хімічної продукції за певних умови зберігання; - тип матеріалу, що рекомендується для пакування (тари); - додаткові спеціальні вимоги щодо умов зберігання. <p>Поводження.</p> <p>Мають бути визначені заходи застереження, необхідні для гарантування безпечного поводження, а також мають бути включені рекомендації щодо заходів технічного режиму, такі як:</p> <ul style="list-style-type: none"> - місцева та загальна вентиляція, призначені для перешкоджання формуванню аерозолів (важких часток у повітрі) та пилу або для попередження пожежі, а також для заходи для захисту довкілля (наприклад, використання фільтрів або газових промивачів у вихлопній вентиляції); - використання у спеціальній ізольованій зоні заходів зібрання та вилучення фракцій,

	<p>що витікають, тощо), а також будь-яка інша вимога або спеціальне правило щодо речовини (наприклад, рекомендовані або заборонені обладнання та процедури); при можливості, слід надати стислий опис.</p> <p>Зберігання.</p> <p>Мають бути визначені умови, необхідні для безпечного зберігання, наприклад:</p> <ul style="list-style-type: none"> - спеціальна конструкція складських приміщень або резервуарів (включаючи вентиляцію та захисні стіни), несумісні матеріали, умови зберігання (межа/інтервал температури та вологості, світла, інертних газів тощо), спеціальне електричне обладнання та попередження накопичення статичної електрики. <p>В разі необхідності вказуються граничні кількості, які можуть зберігатися. Зокрема, необхідно вказати будь-яку спеціальну вимогу, як наприклад, тип матеріалу, використовуваного в упаковці або посудині, призначеної для речовини чи препарату.</p>
<p>8. Засоби контролю над небезпечним впливом та засоби індивідуального захисту.</p>	<p>Параметри, які підлягають обов'язковому контролю, їх гранично допустимі значення, біологічно безпечні для персоналу (з посиланням на стандарти та інші нормативні документи, якими вони визначені); встановлені для речовини державні медико-санітарні нормативи, а за необхідності - також державні медико-санітарні правила використання (застосування).</p> <p>Заходи забезпечення та контролю за встановленими параметрами.</p> <p>Інформація про індивідуальні засоби захисту персоналу.</p>
<p>9. Фізико-хімічні властивості.</p>	<p>Фізичний стан (твердий, рідкий, газоподібний) із зазначенням кольору.</p> <p>Запах (порог запаху).</p> <p>Температура плавлення/замерзання.</p> <p>Початкова температура кипіння та температурний інтервал кипіння.</p> <p>Температура спалаху.</p> <p>Температура займання.</p> <p>Температура самозаймання.</p> <p>Температура розкладання.</p> <p>Тиск пари (залежно від температури).</p> <p>Верхня/нижня межі займистості або межі вибухання.</p> <p>Щільність пари (залежно від тиску).</p> <p>Густина.</p> <p>В'язкість.</p> <p>Водневий показник (рН).</p>

	<p>Розчинність (у конкретному середовищі). Коефіцієнт розподілу: н-октанол/вода. Усі значення мають бути наведені у загальноприйнятих одиницях вимірювання. Інші дані. Необхідно вказати інші параметри, важливі для здоров'я, такі як змішуваність, насичена (масляна) розчинність (розчинник – масляна рідина: вказати яка саме), провідність, точка/інтервал плавлення, газова група, температура самозаймання тощо.</p>
10. Стабільність та реакційна здатність.	<p>Хімічна стабільність. Небезпечні продукти розкладання. Необхідно вказати стан речовини та можливість виникнення небезпечних реакцій за певних умов використання та у випадку потрапляння у довкілля. Умови, яких слід уникати. Повинні бути перелічені ці умови, такі як температура, тиск, світло, удари та інші, які можуть спричинити небезпечну реакцію, та якщо можливо, слід надати їх стислий опис. Матеріали, яких слід уникати. Повинні бути перелічені матеріали, такі як вода, повітря, кислоти, основи, окисники або інші особливі речовини, які можуть спричинити небезпечну реакцію, та якщо можливо, слід надати їх стислий опис. Небезпечні продукти розпаду. Повинні бути перелічені небезпечні речовини, які утворюються внаслідок процесу розпаду. Вкажіть чітко: -необхідність та присутність стабілізаторів; -можливість небезпечної екзотермічної реакції; -непередбачувані наслідки для безпеки, які може спричинити зміна фізичного стану речовини; -небезпечні продукти розпаду, які можуть непередбачено сформуватись внаслідок контакту із водою; -можливість розпаду на нестабільні продукти.</p>
11. Інформація про токсичність.	<p>Короткий, але вичерпний опис токсикологічних наслідків у разі контакту людини: - інформацію про ймовірні шляхи впливу (через органи дихання, при потрапінні всередину організму, в очі та на шкіру); - органи, тканини та системи людини, які пошкоджуються;</p>

- відомості про небезпечні для здоров'я людини впливи при безпосередньому контакті, а також наслідки цих впливів та відомості про небезпечні віддалені наслідки впливу на організм (наприклад сенсibilізація, канцерогенність, репродуктивна токсичність тощо);

- відомості про небезпечні віддалені наслідки впливу на організм включають відомості про шкідливий вплив на функцію відтворення (тератогенну, ембріотропну та гонадотропну дії), канцерогенну та мутагенну дії. Для канцерогенної дії вказують класифікацію МАІР. Також у пункті наводять відомості щодо кумулятивності;

- показники гострої токсичності; дози (концентрації), які мають мінімальною токсичною дією, та інші чисельні значення, що характеризують вплив на здоров'я людини.

Показники гострої токсичності повинні містити відповідні показники при шляхах надходження, найбільш ймовірних при безпосередньому контакті з небезпечним фактором (перорально, на шкірно, інгаляційно). Для можливості класифікації хімічної речовини у відповідності до різних міжнародних стандартів наводять середні смертельні дози, що викликають загибель 50% особин піддослідних тварин цього виду при фіксованому терміні спостереження (LD_{50} , LC_{50}). За відсутності вищевказаних показників допускається наводити абсолютносмертельні та максимально переносні дози та концентрації (LD_{100} , LC_{100} , LD_0 , LC_0).

Ця секція розглядає необхідність надання лаконічного, проте виключного і зрозумілого опису різних токсичних ефектів (для здоров'я), які можуть виникнути при контакті користувача із речовиною.

Ця інформація має описати небезпечні для здоров'я ефекти, спричинені впливом речовини, базуючись, наприклад, на висновках, отриманих від даних про результати тестування та на досвіді. Вказана інформація також може містити, якщо це буде доречним, ефекти сповільненої дії, негайні та довготривалі ефекти, спричинені короткотривалих або довготривалим впливом, такі як, наприклад, подразнення

	<p>чутливості, спричинення втрати чутливості, канцерогенність, мутагенність і токсичність для репродуктивної системи (токсичний ефект на здатність до відтворення потомства та на внутрішньоутробний розвиток). А також повинна бути приведена інформація про різні напрями впливу (вдихання, через приймання їжі, контакт із шкірою та очима), в якій повинні бути описані симптоми, пов'язані із фізичними, хімічними та токсикологічними властивостями.</p> <p>Інформація, зазначена у цій секції повинна передбачати інформацію про такі групи потенційних ефектів:</p> <ul style="list-style-type: none"> -токсикокінетика, метаболізм і розповсюдження; -гострі ефекти (гостра токсичність, подразнення і роз'їдаюча активність); -подразнення чутливості; -хронічна токсичність; -ефекти КМТ (канцерогенність, мутагенність, токсичність для репродуктивної системи).
<p>12. Інформація про вплив на навколишнє середовище.</p>	<p>Оцінка можливих впливів на довкілля (повітря, воду, ґрунт).</p> <p>Дані про стабільність та трансформацію у навколишньому середовищі.</p> <p>Показники екотоксичності.</p> <p>Найбільш важливі характеристики впливу на навколишнє середовище повинні містити Гігієнічні нормативи, що діють в даний час для різних об'єктів довкілля, показники екотоксичності для риб, дафній Магна та водоростей (LC, EC) та відомості про міграцію та трансформацію небезпечного фактора у навколишньому середовищі.</p> <p>Дані про міграцію (у ґрунті).</p> <p>Гігієнічні нормативи в об'єктах довкілля.</p> <p>Інші види несприятливого впливу.</p> <p>Мають бути описані найбільш важливі характеристики, які можуть спричинити шкоду довкіллю, класифіковані залежно від походження речовини та залежно від передбачених методів використання.</p> <p>Необхідно надати аналогічну інформацію щодо небезпечних продуктів, що утворюються внаслідок розпаду речовин. Вона може містити такі аспекти:</p> <p>Екотоксикологічність.</p> <p>Мають бути наведені відповідні наявні дані про водну токсичність, як гостру, так і довготривалу по відношенню до риб,</p>

	<p>ракоподібних, водоростей та інших водних рослин. А також мають бути наявні дані про токсичність для земних мікро- і макроорганізмів та природних організмів, таких як птахи, бджоли і рослини. Якщо речовина матимуть інгібіторні (що сповільнюють процеси) ефекти на діяльність мікроорганізмів, то слід зазначати можливий вплив на установки для очистки стічних вод.</p> <p>Рухомість.</p> <p>Здатність речовини у випадку потрапляння у довкілля переміщуватися в підземні води або за межі місця викиду.</p> <p>Стійкість та здатність до розпаду.</p> <p>Здатність речовини до розпаду у відповідних екологічних середовищах або з допомогою біологічного розпаду або внаслідок інших процесів, таких як окислення чи гідроліз. Необхідно вказати середню тривалість розпаду, якщо про це наявні дані. Так само має бути зазначена здатність речовини до розпаду в очисних установках стічних вод.</p> <p>Здатність до біоаккумуляції.</p> <p>Здатність речовини до акумуляції у флорі та фауні та з часом потрапляти у харчовий ланцюг по відношенню до коефіцієнту розподілу октанол/вода (Kow) та коефіцієнту біоаккопичення (BCF), якщо вони доступні.</p> <p>Інші негативні ефекти.</p> <p>Мають бути включені наявні дані про інші негативні ефекти на довкілля, такі як, наприклад, зменшення озонового шару, потенціал утворення фотохімічного озону, погіршення екологічної системи або глобальне потепління.</p>
<p>13. Рекомендації щодо видалення відходів (залишків).</p>	<p>Рекомендації щодо безпечної обробки відходів (залишків).</p> <p>Відомості щодо видалення, утилізації та/або ліквідації відходів відповідно до чинного національного законодавства.</p> <p>Способи та місця ліквідації (знищення) відходів та забрудненої упаковки (тари).</p> <p>Якщо знищення речовини (надлишкових або відходів внаслідок їх передбаченого використання) становить небезпеку, то має бути наданий опис відходів, а також інформація про безпечний спосіб поводження з ними.</p> <p>Необхідно вказати відповідні методи знищення речовини, а також контейнерів (спалювання, переробка, контрольований викид тощо).</p>

<p>14. Інформація під час перевезення (транспортування).</p>	<p>Номер ООН відповідно до Рекомендацій ООН. Належне відвантажувальне найменування відповідно до Рекомендацій ООН та/або транспортне найменування. Види транспортних засобів. Класифікація небезпеки під час перевезення. Транспортне маркування та група упаковки. Відомості про те, чи належить хімічна продукція до морських та водних забруднювачів. Рекомендації щодо безпечного перевезення (у тому числі всередині підприємства) відповідно до чинних правил. Необхідно вказати спеціальні застережні заходи, які користувач має знати або має ухвалити по відношенню до транспортування в середині та поза межі своїх установ. Якщо доречно, має бути надана інформація щодо класифікації транспортування стосовно правил про різні види транспортування. Ця інформація може включати такі аспекти: номер ООН; клас; власна назва транспорту; класифікаційна група; морський забруднювач; інша належна інформація.</p>
<p>15. Інформація про національне та міжнародне законодавство.</p>	<p>Відомості про законодавство, що регламентує обіг. Відомості про документацію, яка регламентує вимоги щодо захисту людини та навколишнього середовища. Відомості про міжнародне попереджувальне маркування.</p>
<p>16. Додаткова інформація.</p>	<p>При перегляді (перевиданні) паспорта безпеки слід зазначити, до яких розділів було внесено зміни. Перелік джерел даних, використаних при складанні паспорта безпеки. Необхідно вказати будь-яку іншу інформацію, яку постачальник вважатиме важливою для здоров'я і безпеки користувача, а також для захисту довкілля, наприклад: -перелік відповідних R-фраз із повним текстом усіх R-фраз; -поради щодо навчальної підготовки; -рекомендовані обмеження використання (наприклад, рекомендації постачальника, не встановлені законом);</p>

	<p>- джерела основних даних, використаних для розробки ПБ.</p> <p>У випадку здійснення перегляду ПБ, необхідно чітко вказати додану, скасовану або переглянута інформацію (крім випадків, коли про це було повідомлено в іншій частині).</p>
--	--

Ключові слова: небезпечний фактор, паспорт безпеки, речовина (матеріал), хімічна продукція, достовірна інформація, захист здоров'я людей, охорона довкілля, споживач.



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web: http://www.moz.gov.ua, код ЄДРПОУ 00012925

Від _____ 20__ р. № _____

На № _____ від _____ 20__ р.

**Міністерство захисту довкілля та
природних ресурсів України**

Державна регуляторна служба України

**Національна академія медичних наук
України**

**Уповноважений Верховної Ради
України з прав людини**

Міністерство охорони здоров'я України подає на погодження проєкт наказу МОЗ України «Про затвердження Основних вимог до Паспорта безпеки небезпечного фактора».

Просимо опрацювати та погодити зазначений проєкт наказу у п'ятиденний термін.

Додаток на 21 арк.

**Заступник Міністра – головний
державний санітарний лікар України**

Ігор КУЗІН

Левченко 050-108-4971

Міністерство охорони здоров'я України
26-02/29084/2-23 від 12.10.2023



АСУД "ДОК ПРОФ З"
Міністерство охорони здоров'я України
26-02/29084/2-23 від 12.10.2023
Підписання КЕП Кузін Ігор Володимирович
3FAA9288358EC003040000075393200AAC4B900



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

вул. М. Грушевського, 7, м. Київ, 01601, тел. (044) 253-61-94, E-mail: moz@moz.gov.ua,
web: <http://www.moz.gov.ua>, код ЄДРПОУ 00012925

Від _____ 20__ р. № _____

На № _____ від _____ 20__ р.

**Міністерство захисту довкілля та
природних ресурсів України**

Державна регуляторна служба України

**Національна академія медичних наук
України**

**Уповноважений Верховної Ради
України з прав людини**

Міністерство охорони здоров'я України подає на погодження проєкт наказу МОЗ України «Про затвердження Основних вимог до Паспорта безпеки небезпечного фактора».

Просимо опрацювати та погодити зазначений проєкт наказу у п'ятиденний термін.

Додаток на 21 арк.

**Заступник Міністра – головний
державний санітарний лікар України**

Ігор КУЗІН



ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

від _____ № _____

Основні вимоги до Паспорта безпеки небезпечного фактора

I. Загальні положення

1. Ці Вимоги призначені для фахівців науково-дослідних та промислових підприємств та інших організацій, що займаються розробкою (складанням) Паспортів безпеки небезпечного фактора (далі – Паспорт безпеки).

2. Паспорт безпеки є обов'язковою складовою технічної документації (супровідної документації при перевезеннях матеріалів та речовин по території України та при експортно-імпортних операціях) та призначений для забезпечення споживача достовірною інформацією з безпеки промислового застосування, зберігання, транспортування та утилізації хімічної продукції, а також її використання у побутових цілях.

3. Паспорт безпеки не поширюється на корисні копалини у стані залягання, готові лікарські препарати, готову парфумерно-косметичну продукцію, випромінюючі, ядерні та радіоактивні речовини, готову харчову продукцію та хімічну продукцію, що випускається за закритою номенклатурою.

II. Правила складання Паспорта безпеки

1. Паспорт безпеки повинен містити викладену в доступній та короткій формі достовірну інформацію, достатню для вживання споживачем необхідних заходів щодо забезпечення захисту здоров'я людей та їх безпеки на робочому місці, охороні навколишнього середовища на всіх стадіях життєвого циклу небезпечного фактору, включаючи її утилізацію у вигляді відходів.

2. Паспорт безпеки повинен сприяти усуненню технічних бар'єрів у торгівлі потенційно небезпечною хімічною продукцією, оскільки є складовою Рекомендацій ООН «Узгоджена на глобальному рівні система класифікації безпеки та маркування хімічної продукції (УГС)».

3. Складає Паспорт безпеки та несе відповідальність за повноту та достовірність інформації в ньому організація (особа), що виготовляє та постачає

небезпечний фактор на ринок. Інформація, необхідна для складання паспорта, має бути отримана з джерел, визнаних компетентними у питаннях, що стосуються відповідних розділів паспорта, або в результаті досліджень (випробувань), що проводяться відповідно до вимог нормативних документів.

4. Після державної реєстрації небезпечного фактора у Паспорт безпеки заявником вносяться номер та дата видачі Сертифікату та реєстраційний номер. Паспорт безпеки затверджується виробником, імпортером чи дистриб'ютором небезпечного фактора, який відповідає за їх розміщення на ринку України.

5. Організація (особа), відповідальна за представлення хімічної продукції на ринку (виробник, постачальник, імпортер чи продавець), зобов'язана безкоштовно забезпечити споживача Паспортом безпеки.

6. На вимогу споживача Паспорт безпеки повинен бути наданий йому і в тому випадку, коли дані про небезпечні властивості або види небезпечного впливу небезпечного фактора загальновідомі.

7. На основі Паспорта безпеки проводиться облікова реєстрація хімічної продукції, що знаходиться в обігу.

8. Інформація у Паспорті безпеки викладається у наступних розділах, розташованих у визначеному порядку:

1) ідентифікація небезпечного фактора та відомості про виробника або постачальника;

2) ідентифікація небезпеки (небезпек);

3) склад (інформація про компоненти);

4) заходи першої допомоги;

5) заходи та засоби забезпечення пожежної та вибухової безпеки;

6) заходи щодо запобігання та ліквідації аварійних та надзвичайних ситуацій та їх наслідків;

7) правила зберігання та поводження при вантажно-розвантажувальних роботах;

8) засоби контролю за небезпечним впливом та засоби індивідуального захисту;

9) фізико-хімічні властивості;

10) стабільність та реакційна здатність;

11) інформація про токсичність;

12) інформація про вплив на довкілля;

13) рекомендації щодо видалення відходів (залишків);

14) інформація під час перевезення (транспортування);

15) інформація про національне та міжнародне законодавство;

16) додаткова інформація.

Форма Паспорта безпеки надається у додатку 1 до цих Вимог.

III. Загальні вимоги щодо змісту розділів Паспорта безпеки

1. У кожному з 16 розділів, перерахованих у пункті 8 розділу II цих Вимог, має бути наведена достовірна інформація. Якщо конкретна інформація не є прийнятною або вона відсутня, це повинно бути чітко зазначено у відповідному розділі (підрозділі).

2. Зміст кожного розділу повинен відповідати Мінімальним вимогам до складу, змісту та форми інформації, що включається у розділи Паспорта безпеки, визначеним у додатку 2 до цих Вимог. Розділ може бути розбитий на підрозділи.

3. Обсяг інформації, що надається у Паспорті безпеки, не обмежений. Обсяг Паспорта безпеки повинен безпосередньо залежати від ступеня небезпеки хімічної продукції та від обсягу інформації, яка потрібна на забезпечення її безпечного обігу.

4. Числа та величини повинні бути виражені в одиницях, що відповідають Міжнародній Системі одиниць (СІ). Дозволяється на додаток до цього представляти числа та величини в одиницях, відповідного регіону, до якого постачається продукція.

5. Паспорт безпеки складають та видають у строки, що забезпечують його подання споживачеві на початок постачання хімічної продукції на ринок.

6. При отриманні додаткової або нової важливої інформації, що підвищує повноту та достовірність даних, які входять до обов'язкових розділів, Паспорт безпеки підлягає оновленню та перевиданню.

Нова редакція Паспорта безпеки має бути надана всім споживачам, які отримали хімічну продукцію протягом 12 місяців, що передують виданню нової редакції.

7. У першому та всіх наступних виданнях Паспорта безпеки обов'язково вказують дату (число, місяць, рік видання (оновлення)).

Директор Департаменту
громадського здоров'я



Олексій ДАНИЛЕНКО

ПОЯСНЮВАЛЬНА ЗАПИСКА
до проєкту наказу Міністерства охорони здоров'я України
«Про затвердження Основних вимог до Паспорта безпеки
небезпечного фактора»

1. Мета

Проєкт наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження Основних вимог до Паспорта безпеки небезпечного фактора» (далі - проєкт акта) розроблений з метою реалізації пункту 10 частини шостої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» в частині нормативно-правового врегулювання питань проведення державної реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів середовища життєдіяльності людини.

2. Обґрунтування необхідності прийняття акта

Відповідно до пункту 10 частини шостої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» основні вимоги до паспорта безпеки розробляються на основі актів законодавства Європейського Союзу та затверджуються центральним органом виконавчої влади, що забезпечує формування державної політики у сфері охорони здоров'я.

3. Основні положення проєкту акта

Проєктом акта пропонується затвердити основні вимоги до Паспорта безпеки небезпечного фактора.

4. Правові аспекти

У даній сфері суспільних відносин діють:
Конституція України;
Закон України «Про систему громадського здоров'я»;
Закон України «Про забезпечення хімічної безпеки та управління хімічною продукцією»;
Закон України «Основи законодавства України про охорону здоров'я».

5. Фінансово-економічне обґрунтування

Реалізація проєкту акта не потребує фінансування з державного та/або місцевих бюджетів.

6. Позиція заінтересованих сторін

Проєкт акта потребує проведення публічних консультацій з громадськістю.

Проєкт акта не стосується питань соціально-трудової сфери, функціонування місцевого самоврядування, прав та інтересів територіальних громад, місцевого та регіонального розвитку, прав осіб з інвалідністю, функціонування і застосування української мови як державної, тому не потребує

погодження із уповноваженими представниками всеукраїнських асоціацій органів місцевого самоврядування чи відповідними органами місцевого самоврядування, уповноваженими представниками всеукраїнських профспілок, їх об'єднаннями та всеукраїнськими об'єднаннями організацій роботодавців, Урядовим уповноваженим з прав осіб з інвалідністю та всеукраїнськими громадськими організаціями осіб з інвалідністю, їх спілками, Уповноваженим із захисту державної мови.

Проект акта не стосується сфери наукової та науково-технічної діяльності.

Проект акта потребує погодження з Міністерством захисту довкілля та природних ресурсів України, Державною регуляторною службою України, Уповноваженим Верховної Ради України з прав людини, Національною академією медичних наук України.

Проект акта потребує здійснення державної реєстрації в Міністерстві юстиції України.

7. Оцінка відповідності

Проект акта не містить норм, що стосуються зобов'язань України у сфері європейської інтеграції, прав та свобод, гарантованих Конвенцією про захист прав людини і основоположних свобод, впливають на забезпечення рівних прав та можливостей жінок і чоловіків, не містять ризики вчинення корупційних правопорушень та правопорушень, пов'язаних з корупцією, не створюють підстав для дискримінації.

Громадська антикорупційна, громадська антидискримінаційна та громадська гендерно-правова експертизи не проводилися.

Проект акта не стосується питань інформатизації, електронного урядування, формування і використання національних електронних інформаційних ресурсів, розвитку інформаційного суспільства, електронної демократії, надання адміністративних послуг або цифрового розвитку, тому не потребує проведення цифрової експертизи у Міністерстві цифрової трансформації України.

8. Прогноз результатів

Реалізація проекту акта не матиме впливу на ринкове середовище, забезпечення захисту прав та інтересів суб'єктів господарювання, громадян і держави; розвиток регіонів, підвищення чи зниження спроможності територіальних громад; ринок праці, рівень зайнятості населення; покращення чи погіршення стану здоров'я населення або його окремих груп; екологію та навколишнє природне середовище, обсяг природних ресурсів, рівень забруднення атмосферного повітря, води, земель, зокрема забруднення утвореними відходами, інші суспільні відносини.

Вплив на інтереси заінтересованих сторін:

Заінтересована сторона	Вплив реалізації акта на заінтересовану сторону	Пояснення очікуваного впливу
Суб'єкти господарювання	Позитивний	Спрощено та оптимізовано процедуру реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів
Держава	Позитивний	Забезпечення нормативно-правового врегулювання питань проведення реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів
Громадяни	Позитивний	Реалізація проекту акта сприятиме запобіганню впливу шкідливих і небезпечних факторів середовища життєдіяльності людини на здоров'я людини

Міністр охорони здоров'я України

« _____ » 2023 р.



Віктор ЛЯШКО



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

НАКАЗ

Київ

Про затвердження Основних вимог до Паспорта безпеки небезпечного фактора

Відповідно до пункту 10 частини шостої статті 47 Закону України «Про систему громадського здоров'я» та абзацу чотирнадцятого підпункту 12 пункту 4 Положення про Міністерство охорони здоров'я України, затвердженого постановою Кабінету Міністрів України від 25 березня 2015 року № 267 (в редакції постанови Кабінету Міністрів України від 24 січня 2020 року № 90), з метою нормативно-правового врегулювання питань проведення державної реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів середовища життєдіяльності людини,

НАКАЗУЮ:

1. Затвердити Основні вимоги до Паспорта безпеки небезпечного фактора, що додаються.

2. Департаменту громадського здоров'я (Олексію Даниленку) забезпечити:

1) подання цього наказу в установленому законодавством порядку на державну реєстрацію до Міністерства юстиції України;



2) оприлюднення цього наказу на офіційному вебсайті Міністерства охорони здоров'я України після здійснення державної реєстрації в Міністерстві юстиції України.

3. Контроль за виконанням цього наказу покласти на заступника Міністра охорони здоров'я України – головного державного санітарного лікаря України Ігоря Кузіна.

4. Цей наказ набирає чинності з 1 січня 2024 року.

Міністр



Віктор ЛЯШКО



ДОВІДКА
щодо відповідності зобов'язанням України у сфері
європейської інтеграції та праву Європейського Союзу (acquis EC)
проекту наказу Міністерства охорони здоров'я України «Про затвердження
Основних вимог до Паспорта безпеки небезпечного фактора»

Проект наказу розроблено Міністерством охорони здоров'я України

1. Належність проекту акта до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis EC)

Проект наказу за предметом правового регулювання не належить до сфер, правовідносини в яких регулюються правом Європейського Союзу (acquis EC).

2. Зобов'язання України у сфері європейської інтеграції (у тому числі міжнародно-правові)

Проект наказу не стосується міжнародно-правових зобов'язань України у сфері європейської інтеграції.

3. Програмні документи у сфері європейської інтеграції

Проект наказу не стосується програмних документів у сфері європейської інтеграції Президента України та/або Кабінету Міністрів України.

4. Порівняльно-правовий аналіз

З урахуванням пунктів 1, 2 та 3 Довідки, порівняльно-правовий аналіз відсутній.

5. Очікувані результати

Прийняття цього проекту наказу забезпечить нормативно-правове врегулювання питань проведення державної реєстрації хімічних та біологічних небезпечних факторів середовища життєдіяльності людини.

6. Узагальнений висновок

Проект наказу не суперечить основним положенням законодавства Європейського Союзу.

Міністр
охорони здоров'я України

 Віктор ЛЯШКО

« _____ » 2023 року

Додаток 1
до Основних вимог до Паспорта безпеки
небезпечного фактора
(пункт 8 розділу II)

Бланк установи замовника

Паспорт безпеки небезпечного фактора

Найменування розділу
1. Ідентифікація небезпечного фактора та відомості про виробника або постачальника.
2. Ідентифікація небезпеки (небезпек).
3. Склад (інформація про компоненти).
4. Заходи першої допомоги. Дані про симптоми впливу, що виявляються як при безпосередньому впливі хімічної продукції, так і через деякий час.
5. Заходи та засоби забезпечення пожежної та вибухової безпеки.
6. Заходи щодо запобігання та ліквідації аварійних та надзвичайних ситуацій та їх наслідків.
7. Правила зберігання хімічної продукції та поводження з нею при вантажно-розвантажувальних роботах.
8. Засоби контролю над небезпечним впливом та засоби індивідуального захисту.
9. Фізико-хімічні властивості.
10. Стабільність та реакційна здатність.
11. Інформація про токсичність.
12. Інформація про вплив на навколишнє середовище.
13. Рекомендації щодо видалення від ходів (залишків).
14. Інформація під час перевезення (транспортування).
15. Інформація про національне та міжнародне законодавство.
16. Додаткова інформація.

М.П.

Керівник

_____ підпис, власне ім'я та прізвище

_____ р.
дата (число, місяць, рік видання).
