



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗАЩИТЫ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ
И БЛАГОПОЛУЧИЯ ЧЕЛОВЕКА
(РОСПОТРЕБНАДЗОР)**

Вадковский пер., д. 18, стр. 5 и 7, г. Москва, 127994

Тел.: 8 (499) 973-26-90; Факс: 8 (499) 973-26-43

E-mail: depart@gsen.ru <http://www.rospotrebnadzor.ru>

ОКПО 00683339 ОГРН 1047796261512

ИНН 7707515984 КПП 770701001

25.12.2018 № 01/14015-2018-31

На № _____ от _____

О рассмотрении обращения

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека в рамках компетенции рассмотрела Ваше обращение по разъяснению положений законодательных и нормативно-правовых актов и сообщает.

Требование о необходимости иметь в производственных помещениях аптечки, укомплектованные медикаментами для оказания первой доврачебной помощи, закреплено п. 2.14 СП 2.2.2.1327-03 «Гигиенические требования к организации технологических процессов, производственному оборудованию и рабочему инструменту». Требования к комплектации аптек изделий медицинского назначения установлены в приказе Минздравсоцразвития России от 5 марта 2011 года № 169н. В подразделении, проводящем работу с патогенными биологическими агентами (далее – ПБА), согласно требованиям раздела III СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III-IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней», формируется аварийная аптечка, которая используется при ликвидации аварий при работе с ПБА. Таким образом, подразделение, проводящее работу с ПБА, необходимо комплектовать как аварийной аптечкой, предназначенной для ликвидации аварий при работе с ПБА, так и аптечкой для оказания первой доврачебной помощи, укомплектованной в соответствии с требованиями приказа Минздравсоцразвития России от 5 марта 2011 года № 169н.

По вопросу действия санитарных правил и нормативов сообщаем, что согласно определению Верховного Суда Российской Федерации от 29.03.2011 № КАС11-128 в случае, если санитарные правила в установленном порядке не отменялись, а срок при утверждении санитарных правил не установлен, данные санитарные правила являются действующим нормативным правовым актом. В виду того, что СанПиН 2.2.2/2.4.1340-03

«Гигиенические требования к персональным электронно-вычислительным машинам и организации работы» (далее - СанПиН 2.2.2/2.4.1340-03) и СанПиН 2.2.0.555-96 «Гигиенические требования к условиям труда женщин» в установленном порядке не отменялись, а срок при их утверждении не устанавливался, указанные санитарные правила и нормативы являются действующими нормативно-правовыми актами и применяются в части, не противоречащей действующему законодательству.

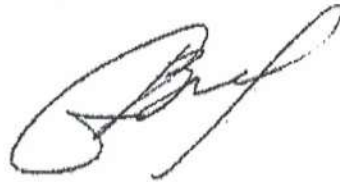
Актуализация СанПиН 2.2.2/2.4.1340-03 планируется в течение 2019 года с размещением проекта на официальном сайте regulation.gov.ru для публичного обсуждения.

По вопросу проведения обязательного медицинского осмотра работникам, эксплуатирующим ПЭВМ необходимо учитывать следующее: согласно статье 25 Федерального закона № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» условия труда, рабочее место и трудовой процесс не должны оказывать вредное воздействие на человека. Требования к обеспечению безопасных для человека условий труда устанавливаются санитарными правилами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации. Требования к условиям труда на рабочем месте с ПЭВМ регламентируются санитарно-эпидемиологическими правилами - СанПиН 2.2.2/2.4.1340-03, согласно которого лица, работающие с персональными электронно-вычислительными машинами более 50% рабочего времени (профессионально связанные с эксплуатацией ПЭВМ), должны проходить обязательные предварительные при поступлении на работу и периодические медицинские осмотры в установленном порядке (п. 13.1 СанПиН 2.2.2/2.4.1340-03). Порядок проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров (обследований) работников, занятых на тяжелых работах и на работах с вредными и (или) опасными условиями труда, утвержден приказом № 302н «Об утверждении перечней вредных и (или) опасных производственных факторов и работ, при выполнении которых проводятся обязательные предварительные и периодические медицинские осмотры (обследования), и Порядка проведения обязательных предварительных и периодических медицинских осмотров (обследований) работников, занятых на тяжелых работах и на работах с вредными и (или) опасными условиями труда».

В соответствии с Положением о Министерстве здравоохранения Российской Федерации, утвержденным постановлением Правительства Российской Федерации от 19.06.2012 № 608, Министерство здравоохранения Российской Федерации является федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке и реализации государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения, включая вопросы организации профилактики заболеваний, медицинской помощи, медицинских экспертиз (за исключением медико-социальной экспертизы и военно-врачебной экспертизы), медико-биологической оценки воздействия на организм человека особо опасных факторов физической и химической природы. Таким образом, по вопросу

проведения предварительных и периодических медицинских осмотров (обследований) работникам, эксплуатирующим ПЭВМ, разъяснение в пределах своей компетенции предоставляет Министерство здравоохранения Российской Федерации.

Заместитель руководителя



В.Ю. Смоленский

Козлова Н.В.
4999731759