

Додаток 3

до пункту 7.5 Тимчасового порядку проведення державної санітарно-гігієнічної експертизи

Перелік документів та матеріалів для проведення робіт для потреб державної санітарно-гігієнічної експертизи (проекти, нормативні документи тощо)

1. Заява про проведення робіт для потреб державної санітарно-гігієнічної експертизи.
2. Проект документа (нормативний, проектний, державний, галузевий стандарт, технічні умови тощо), програми в одному примірнику.
3. Документ подається в останній редакції з супровідним листом, де наводяться реквізити організації-розробника.
4. У разі повторного подання документа — обов'язкове посилання на номер і дату раніше виданого висновку або погодження головним державним санітарним лікарем.
5. У проекті документа повинні бути відомості про:
 - призначення продукції, об'єкта, виробництва, споруди, програми тощо;
 - основні характеристики, склад, конструкція тощо;
 - періодичність і обсяг контролю конкретних гігієнічних, медико-біологічних та інших показників щодо безпеки здоров'я людини;
 - вимоги щодо безпеки здоров'я при виготовленні та застосуванні продукції, реалізації програм, забудови, експлуатації тощо;
 - заходи щодо захисту людини від шкідливого впливу продукції, промислового об'єкта тощо під час її виготовлення, будівництва, застосування, експлуатації тощо;
 - заходи щодо охорони навколишнього середовища, у тому числі утилізація і знешкодження відходів виробництва, продукції по закінченні гарантійного строку та інші вимоги до її безпеки.

Ці відомості можна подавати окремо як самостійний документ.

Разом з проектом документа подаються:

- пояснювальна записка з описом матеріалів, сфери та умов застосування, фізико-хімічних властивостей, небезпечності, токсичності, міграції речовин, методик їх виявлення, способів утилізації матеріалів по закінченні гарантійного строку, якщо вони не зазначені в документі тощо;
- результати відповідних вимірювань, випробувань, досліджень, обстежень, регламентації тощо (за наявності);
- проект маркування, інструкції тощо;
- опис технологічного процесу, регламенту (технологічна інструкція) виготовлення та застосування продукції;
- інші відомості, необхідні для оцінки можливого впливу продукції на здоров'я людини.

Проект нормативного документа не підлягає поверненню.