

## **1.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ**

**Организация и проведение  
производственного контроля за соблюдением  
санитарных правил и выполнением  
санитарно-противоэпидемических  
(профилактических) мероприятий**

**Изменения и дополнения 1 к СП 1.1.1058—01**

**Санитарные правила  
СП 1.1.2193—07**

## **НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ**

---

1. Разработаны: Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Симкарова Л. М.); Федеральным государственным учреждением здравоохранения «Федеральный центр гигиены и эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Брагина И. В.).
2. Рекомендованы к утверждению Комиссией по государственному санитарно-эпидемиологическому нормированию Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (протокол № 4 от 26 декабря 2006 г.).
3. Утверждены и введены в действие с 1 июня 2007 г. постановлением Главного государственного санитарного врача Российской Федерации Г. Г. Онищенко от 27 марта 2007 г. № 13.
4. Зарегистрированы в Министерстве юстиции Российской Федерации 26 апреля 2007 г., регистрационный номер 9357.
5. Введены впервые.

# **НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ**



**ГЛАВНЫЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ САНИТАРНЫЙ ВРАЧ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

## **ПОСТАНОВЛЕНИЕ**

27.03.07

Москва

№ 13

Об утверждении санитарных правил  
СП 1.1.2193—07

В соответствии с Федеральным законом от 30.03.1999 № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 1999, № 14, ст. 1650; 2002, № 1 (ч. 1), ст. 1; 2003, № 2, ст. 167; № 27 (ч. 1), ст. 2700; 2004, № 35, ст. 3607; 2005, № 19, ст. 1752; 2006, № 1, ст. 10) и постановлением Правительства Российской Федерации от 24.07.2000 № 554 «Об утверждении Положения о государственной санитарно-эпидемиологической службе Российской Федерации и Положения о государственном санитарно-эпидемиологическом нормировании» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2000, № 31, ст. 3295; 2005, № 39, ст. 3953)

**ПОСТАНОВЛЯЮ:**

1. Утвердить СП 1.1.2193—07 (Изменения и дополнения № 1 к санитарным правилам «Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий. СП 1.1.1058—03\*» (приложение).

2. Санитарные правила СП 1.1.2193—07 ввести в действие с 1 июня 2007 г.

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Г. Г. ОНИЩЕНКО". The signature is written over a stylized, rounded rectangular frame.

Г. Г. ОНИЩЕНКО

\* Зарегистрированы в Министерстве юстиции Российской Федерации 30.10.2001, регистрационный номер 3000.

# **НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ**

---

Приложение

УТВЕРЖДЕНЫ  
постановлением Главного  
государственного санитарного  
врача Российской Федерации  
от 27 марта 2007 г. № 13

## **1.1. ОБЩИЕ ВОПРОСЫ**

### **Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий»**

#### **Изменения и дополнения 1 к СП 1.1.1058—01**

#### **Санитарные правила СП 1.1.2193—07**

---

1. В пункте 1.5:

абзац первый изложить в следующей редакции:

«1.5. Юридические лица и индивидуальные предприниматели в соответствии с осуществляющей ими деятельностью обязаны выполнять требования санитарного законодательства, а также постановлений, предписаний и санитарно-эпидемиологических заключений должностных лиц органов, уполномоченных осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор, в том числе: ».

2. В пункте 2.4:

подпункт б) изложить в следующей редакции:

«б) осуществление (организацию) лабораторных исследований и испытаний в случаях, установленных настоящими санитарными правилами и другими государственными санитарно-эпидемиологическими правилами и нормативами:

- на границе санитарно-защитной зоны и в зоне влияния предприятия, на территории (производственной площадке), на рабочих местах с целью оценки влияния производства на среду обитания человека и его здоровье;
- сырья, полуфабрикатов, готовой продукции и технологий их производства, хранения, транспортирования, реализации и утилизации».

3. В пункте 2.5:

в первом предложении исключить слова: «...и результатов лабораторных исследований и испытаний, выполняемых центром государственного санитарно-эпидемиологического надзора в рамках осуществления государственного санитарно-эпидемиологического надзора».

4. В пункте 2.6:

1) в абзаце первом в первом предложении после слов « ...не позднее трех месяцев со дня введения в действие настоящих санитарных правил» дополнить словами «...без ограничения срока действия»; во втором предложении после слов «...других существенных изменениях деятельности юридического лица, индивидуального предпринимателя» дополнить словами «... влияющих на санитарно-эпидемиологическую обста-

## **НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ**

---

новку и (либо) создающих угрозу санитарно-эпидемиологическому благополучию населения»;

2) абзац второй изложить в следующей редакции: «Разработанная программа (план) производственного контроля утверждается руководителем организации, индивидуальным предпринимателем либо уполномоченными в установленном порядке лицами».

5. Пункт 2.8 изложить в следующей редакции:

«2.8. Юридические лица и индивидуальные предприниматели представляют информацию о результатах производственного контроля по запросам органов, уполномоченных осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор».

6. В пункте 3.4:

после слов «...профессиональной гигиенической подготовки;» дополнить словами «...и аттестации;».

7. Пункт 3.8 изложить в следующей редакции: «3.8. Перечень возможных аварийных ситуаций, связанных с остановкой производства, нарушениями технологических процессов, иных создающих угрозу санитарно-эпидемиологическому благополучию населения ситуаций, при возникновении которых осуществляется информирование населения, органов местного самоуправления, органов, уполномоченных осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор».

8. Пункт 4.1 изложить в следующей редакции:

«4.1. Производственный контроль осуществляется с применением лабораторных исследований, испытаний на следующих категориях объектов:

а) промышленные предприятия (объекты): рабочие места, производственные помещения, производственные площадки (территория), граница санитарно-защитной зоны, сырье для изготовления продукции, полуфабрикаты, новые виды продукции производственно-технического назначения, продукция пищевого назначения, новые технологические процессы (технологии производства, хранения, транспортирования, реализации и утилизации), отходы производства и потребления (сбор, использование, обезвреживание, транспортирование, хранение, переработка и захоронение отходов).

Производственный контроль включает лабораторные исследования и испытания факторов производственной среды (физические факторы: температура, влажность, скорость движения воздуха, тепловое излучение; неионизирующие электромагнитные поля (ЭМП) и излучения – электростатическое поле; постоянное магнитное поле (в т. ч. гипогеомагнитное); электрические и магнитные поля промышленной частоты (50 Гц); широкополосные ЭМП, создаваемые ПЭВМ; электромагнитные излучения радиочастотного диапазона; широкополосные электромагнитные импульсы; электромагнитные излучения оптического диапазона (в т. ч. лазерное и ультрафиолетовое); ионизирующие излучения; производственный шум, ультразвук, инфразвук; вибрация (локальная, общая); аэрозоли (пыли) преимущественно фиброгенного действия; освещение – естественное (отсутствие или недостаточность), искусственное (недостаточная освещенность, пульсация освещенности, избыточная яркость, высокая неравномерность распределения яркости, прямая и отраженная слепящая блесткость); электрически заряженные частицы воздуха – аэроионы; аэрозоли преимущественно фиброгенного действия (АПФД); химические факторы: смеси, в т. ч. некоторые вещества биологической природы (антибиотики, витамины, гормоны, ферменты, белковые препараты), получаемые химическим синтезом и/или для контроля которых используют методы химического анализа, вредные вещества с остронаправленным механизмом действия, вредные вещества 1—4-го классов опасности; биологический фактор).

Периодичность производственного лабораторного контроля вредных факторов производственной среды может быть сокращена, но не более чем в два раза по сравнению с нормируемыми показателями на промышленных предприятиях (промышленных объектах) в случаях, если на них не отмечается в течение ряда лет, но не менее 5 лет,

## **НОРМАТИВНЫЕ ПРАВОВЫЕ АКТЫ**

---

превышений ПДК и ПДУ по результатам лабораторных исследований и измерений, проведенных лабораториями, аккредитованными на техническую компетентность и независимость, и установления положительной динамики их санитарно-гигиенического состояния (проведение эффективных санитарно-оздоровительных мероприятий, подтверждаемых результатами исследований и измерений факторов производственной среды, отсутствие регистрации профессиональных заболеваний, массовых неинфекционных заболеваний и высокого уровня заболеваемости с временной утратой трудоспособности), кроме производственного контроля вредных веществ с остронаправленным механизмом действия, вредных веществ 1—4 классов опасности и случаев изменения технологии производства;

б) водные объекты, используемые в целях питьевого и хозяйственно-бытового водоснабжения и рекреационных целях, расположенные в черте городских и сельских поселений.

Лабораторный контроль осуществляется за соответием питьевой воды требованиям санитарных правил, а также за соответием водного объекта санитарным правилам и безопасностью для здоровья человека условий его использования.

При осуществлении деятельности, связанной с выпуском всех видов производственных, хозяйственно-бытовых и поверхностных сточных вод с территорий населенных мест, производственных и иных объектов, следует предусматривать лабораторный контроль за работой очистных сооружений, составом сбрасываемых сточных вод;

в) объекты водоснабжения (эксплуатация централизованных, нецентрализованных, домовых распределительных, автономных систем питьевого водоснабжения населения, системы питьевого водоснабжения на транспортных средствах);

г) общественные здания и сооружения: лечебно-профилактические, стоматологические, клиники, кабинеты и иные здания и сооружения, в которых осуществляется фармацевтическая и/или медицинская деятельность.

При осуществлении фармацевтической и медицинской деятельности с целью профилактики инфекционных заболеваний, в том числе внутрибольничных, следует предусматривать контроль за соблюдением санитарно- противоэпидемических требований, дезинфекционных и стерилизационных мероприятий;

д) при производстве дезинфекционных, дезинсекционных и дератизационных средств, оказании дезинфекционных, дезинсекционных и дератизационных услуг, включая контроль за эффективностью изготавливаемых и применяемых препаратов, соблюдением требований при их использовании, хранении, транспортировании, утилизации, а также учет и контроль численности (заселенности) грызунами и насекомыми объектов производственного контроля при проведении истребительных мероприятий».

9. В главе 5 в абзаце четвертом слова «...территориальный центр государственного санитарно-эпидемиологического надзора...» заменить словами «...орган, уполномоченный на осуществление государственного санитарно-эпидемиологического надзора...».

10. В пункте 6.1 слова «...органами и учреждениями государственной санитарно-эпидемиологической службы Российской Федерации» заменить словами «...уполномоченными органами».

11. Пункт 6.2 изложить в следующей редакции:

«6.2. Органы, уполномоченные осуществлять государственный санитарно-эпидемиологический надзор, без взимания платы с юридических и физических лиц по их обращениям обязаны предоставить информацию о государственных санитарно-эпидемиологических правилах, гигиенических нормативах, методах и методиках контроля факторов среды обитания человека, которые должны быть в наличии на объекте, и о перечне химических веществ, биологических, физических и иных факторов, в отношении которых необходима организация лабораторных исследований и испытаний, с указанием точек, в которых осуществляется отбор проб, лабораторные исследования и испытания, периодичности отбора проб и проведения лабораторных исследований и испытаний».