|  |
| --- |
| **Предварительное информирование граждан и юридических лиц о планируемой хозяйственной и иной деятельности**  **Объект: «Реконструкция фармацевтического склада под производство лекарственных препаратов по адресу: г. Витебск, ул. Максима Горького, 42Д-4»** |
| http://grodno.gov.by/sm.aspx?guid=235773**План-график работ по проведению оценки воздействия**   |  |  | | --- | --- | | Подготовка программы проведения ОВОС | 25 марта 2024 г. - 29 марта 2024 г. | | Проведение предварительного информирования граждан и юридических лиц о планируемой хозяйственной и иной деятельности | 05 апреля 2024 г. - 05 мая 2024 г.  (в течение месяца после утверждения программы ОВОС) | | Подготовка уведомления о планируемой хозяйственной и иной деятельности\* | не требуется\* | | Направление уведомления о планируемой хозяйственной и иной деятельности и программы проведения ОВОС затрагиваемым сторонам\* | не требуется\* | | Подготовка отчета об ОВОС | март - май 2024 г. | | Направление отчета об ОВОС затрагиваемым сторонам\* | не требуется\* | | Проведение общественных обсуждений на территории: Республики Беларусь  Затрагиваемых сторон\* | 15 мая 2024 г. – 13 июня 2024 г.  (не менее 30 календарных дней)  не требуется\* | | Проведение консультации по замечаниям затрагиваемых сторон\* | не требуется\* | | Проведение собрания по обсуждению отчета об ОВОС | июнь 2024 г.  (не ранее чем через 25 календарных дней с даты начала общественных обсуждений и не позднее дня их завершения) | | Доработка отчета об ОВОС по замечаниям | июнь 2024 г. | | Представление отчета об ОВОС в составе предпроектной (предынвестиционной), проектной документации на государственную экологическую экспертизу | 28 июня 2024 г. – 29 июля 2024 г. | | Принятие решения в отношении планируемой деятельности | 30 июля 2024 г. - 19 августа 2024 г. (в течение 15 рабочих дней после получения заключения государственной экологической экспертизы) |   *\*заполняется в случае, если планируемая хозяйственная и иная деятельность может оказывать трансграничное воздействие.*  **Сведения о планируемой деятельности.**  **Заказчик планируемой деятельности:** *ООО «Рубикон»*  **Юридический адрес**: *210002, Республика Беларусь, 210002 г. Витебск, ул. М. Горького 62 Б*  **Почтовый адрес:** *210002, Республика Беларусь, 210002 г. Витебск, ул. М. Горького 62 Б*  **Электронный адрес*:*** *secretar@rubikon.by*  **Тел:** *+375 (212) 36-47-77*  **Факс:** *+375 (212) 36-37-06*  Цель реконструкции производственного корпуса – увеличение объемов производства современных отечественных ветеринарных лекарственных средств, удовлетворяющих всем требованиям эффективности и безопасности.  В рамках реализации проекта «Реконструкция складского комплекса и производственного здания» предусматривается реконструкция существующего здания по адресу г. Витебск, ул. Максима Горького, 42Д-4 с организацией:  3 этаж: склад готовой продукции медицинских лекарственных средств;  4 этаж: производство ветеринарных лекарственных средств.  Производство ветеринарных лекарственных средств предусматривает организацию производственных участков: участок по производству инъекционных форм; участок по производству таблеток и гранулятов; участок по производству не стерильных суспензий и растворов; участок по производству не стерильных суспензий для интерацистерального введения; участок производства порошков.  Вместимость склада готовой продукции медицинских лекарственных средств:  - складские помещения готовой продукции 1352 паллеты;  - холодильные камеры: 48 паллет.  Расчетная годовая производственная программа с разделением по проектируемым участкам (штук/год):  - участок по производству инъекционных форм: флакон 100 мл – 250 000; флакон 10 и 20 мл – 250 000; порошок для инъекций (асептическое наполнение) – 50 000;  - участок по производству таблеток и гранулятов: таблетки – 20 000 000; пакет 0,15 – 1,0 кг – 60 000;  - участок по производству не стерильных суспензий и растворов: флакон 1000 мл – 70 000; флакон 100 мл – 30 000; флакон 10 мл – 200 000;  - участок по производству не стерильных суспензий для интерацистерального введения: шприц 10 мл – 1 500 000;  - участок производства порошков: пакет 0,25 – 0,5 кг – 70 000; пакет 1,0 кг – 100 000; пакет 25 кг – 5 000.  Проектируемое производство не предполагает синтез субстанций, АФИ, других химических веществ. В составе технологических процессов производства отсутствуют химические превращения и/или биологические процессы, исключительно смешивание готовых субстанций и/или растворение готовых субстанций в воде очищенной или инъекционной с последующей формуляцией и фасовкой (в зависимости от утвержденной первичной упаковки препарата, согласно DMF). Технологические процессы повышенной опасности – отсутствуют в проектируемом производстве. Сырьевая база, промежуточные продукты, отходы и готовая продукция производства не представляют повышенной опасности ни для работников проектируемого объекта, ни для окружающих.  Инженерные системы:  - электроснабжение (электрическая энергия 0,4кВ);  - теплоснабжение (тепловая энергия в сетевой воде на нужды отопления, вентиляции и горячего водоснабжения, пара на нужды обработки воздуха, чистого пара на технологические нужды);  - водоснабжение: водопровод хоз-бытовой и противопожарный; водопровод подготовленной воды (очищенная и для инъекций);  - водоотведение: канализация хоз-бытовая; канализация производственная; канализация дождевая.  - воздухоснабжение (сжатый воздух 0,8 МПа, сжатый азот 0,6 МПа).  Проектом предусматривается установка очистки производственных сточных вод в контейнерном исполнении производительностью 7,6 м3/час.  **Штатное расписание.** Предлагается следующее предварительное (по объектам-аналогам) штатное расписание для основных участков и локаций объекта:  - руководство, ИТР: 14 человек;  - участок по производству инъекционных форм: 24 человека;  - участок по производству нестерильных суспензий и растворов: 16 человек;  - участок по производству нестерильных суспензий для интрацистерального введения: 12 человек;  - участок по производству таблеток и гранулятов: 20 человек;  - участок производства порошков: 14 человек;  - вспомогательные службы: 9 человек;  - склад: 9 человек.  Итого: 129 человек.  **Режим работы.**  3 этаж: фармацевтический склад: 2 смены / 7 часов / 250 дней в году.  4 этаж: производство лекарственных препаратов: 2 смены / 7 часов / 250 дней в году.  В рамках проведения оценки воздействия на окружающую среду планируемой деятельности были рассмотрены альтернативные варианты.  Вариант 1. Увеличение объемов производства за счет расширения территории существующей производственной площадки по адресу: г. Витебск, ул. Терешковой, 13в.  Реализация данного варианта не представляется возможной на основании градостроительного анализа.  Вариант 2. Реконструкция существующего складского здания по адресу: г. Витебск, ул. Максима Горького, 42Д-4.  Размещение планируемого производства лекарственных препаратов в границах существующего складского здания принципиально возможно, по причине достаточности необходимых площадей, наличия на смежной территории свободных земель для размещения необходимых для производственного процесса локальных очистных сооружений.  В соответствии с регламентами генерального плана города Витебска, утвержденного Указом Президента Республики Беларусь от 28 июля 2003 г. № 332 «Об утверждении генеральных планов городов Бреста, Витебска, Гомеля, Гродно и Могилева» (в редакции Указа Президента Республики Беларусь от 14 декабря 2016 г. № 453 «О внесении изменений и дополнений в Указ Президента Республики Беларусь»), тип функциональной зоны территории, на которой размещается объект строительства определен как – производственная «П», подтип – «П-1», вид – промышленная.  Вариант 3. «Нулевой вариант» - отказ от строительства объекта.  Отказ от строительства объекта приведет к необходимости дальнейшего замещения объемов ветеринарных лекарственных препаратов за счет импорта.  **Приоритетным вариантом среди рассматриваемых альтернатив является Вариант 2. Реконструкция существующего складского здания по адресу: г. Витебск, ул. Максима Горького, 42Д-4. Выбор данного варианта позволит увеличить объемы производства современных отечественных ветеринарных лекарственных средств, удовлетворяющих всем требованиям эффективности и безопасности.** |