

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Решению Совета
Евразийской экономической комиссии
от 20 г. №

ИЗМЕНЕНИЯ
в технический регламент Таможенного союза
«О безопасности продукции, предназначенной
для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011), принятый Решением
Комиссии Таможенного союза от 23 сентября 2011 г. № 797

1. Абзац первый статьи 2 технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) (далее – ТР ТС 007/2011) изложить в редакции:

«Для целей применения настоящего технического регламента используются понятия, установленные Протоколом о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) (далее – Союз), типовыми схемами оценки соответствия, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее соответственно – типовые схемы, Комиссия), а также понятия, которые означают следующее:».

2. Абзацы 5, 9, 10 и 23 статьи 2 ТР ТС 007/2011 исключить.

3. В статье 3 ТР ТС 007/2011 и в статье 13 ТР ТС 007/2011 слова «единый знак обращения продукции на рынке государств – членов Таможенного союза» в соответствующем падеже заменить словами «единый знак обращения продукции на рынке Союза» в соответствующем падеже;

4. Статью 10 ТР ТС 007/2011 изложить в редакции:

«Статья 10. Обеспечение соответствия требованиям безопасности

Соответствие продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента обеспечивается выполнением его требований непосредственно либо выполнением требований стандартов, включенных в перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия – национальных (государственных) стандартов, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований настоящего технического регламента (далее – перечень добровольных стандартов).

Методы исследований (испытаний) и измерений продукции для детей и подростков устанавливаются в стандартах, включенных в перечень стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований настоящего технического регламента и осуществления оценки соответствия продукции для детей и подростков (далее – перечень стандартов, содержащих правила и методы).

Выполнение на добровольной основе требований стандартов, включенных в перечень добровольных стандартов, свидетельствует о соответствии продукции для детей и подростков требованиям безопасности настоящего технического регламента.».

5. Статью 12 ТР ТС 007/2011 изложить в редакции:

«Статья 12. Оценка соответствия

1. Перед выпуском в обращение на рынок Союза продукция для детей и подростков должна пройти оценку соответствия требованиям

настоящего технического регламента.

Оценка соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента проводится в соответствии с типовыми схемами с учетом особенностей, установленных настоящим техническим регламентом.

2. Оценка соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента осуществляется в формах:

государственной регистрации с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия на основании доказательств, полученных с участием аккредитованной испытательной лаборатории (центра), включенной в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – аккредитованная испытательная лаборатория (центр)), органа государства – члена Союза, уполномоченного на проведение государственной регистрации в соответствии с законодательством этого государства (далее соответственно – государство-член, уполномоченный орган) и собственных доказательств заявителя (при наличии);

подтверждения соответствия в форме декларирования соответствия на основании собственных доказательств и (или) доказательств, полученных с участием органа по сертификации и (или) аккредитованной испытательной лаборатории (центра), или собственной испытательной лаборатории изготовителя;

подтверждения соответствия в форме сертификации аккредитованным органом по сертификации продукции, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – орган по сертификации).

3. Государственная регистрация по схемам 1р, 2р с последующим

подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схемам 3д, 4д, 6д осуществляется в отношении следующей продукции:

соски молочные, соски-пустышки из латекса, резины или силиконовые;

изделия санитарно-гигиенические разового использования (многослойные изделия, содержащие влагопоглощающие материалы (подгузники, подгузники-трусы (трусики) и пеленки), а также гигиенические ватные палочки (для носа и ушей) и другие аналогичные изделия для ухода за детьми);

посуда и столовые приборы (чашки, блюдца, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, ножи, бутылочки и другие аналогичные изделия детские для пищевых продуктов) из пластмассы, стекла, металла, посуда керамическая (фаянсовая, стеклокерамическая, гончарная и майоликовая), посуда одноразовая (из бумаги, картона и пластмассы) для детей до 3 лет;

щетки зубные, щетки зубные электрические с питанием от химических источников тока, массажеры для десен и другие аналогичные изделия;

изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет;

изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей до 3 лет;

головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет.

4. Декларирование соответствия по схемам 1д, 2д, 3д, 4д и 6д осуществляется в отношении следующей продукции для детей и подростков:

- по схемам 1д и 2д:

кожгалантерейные изделия;

школьно-письменные принадлежности;

- по схемам 3д, 4д и 6д:

одежда и изделия 3-го слоя трикотажные, из текстильных материалов и кожи для детей старше 1 года и подростков;

одежда, изделия и головные уборы из меха для детей старше 1 года и подростков;

головные уборы 2-го слоя трикотажные, из текстильных материалов и кожи для детей старше 1 года и подростков;

готовые штучные текстильные изделия;

постельные принадлежности (одеяла, подушки, наматрасники, балдахины, валики, мягкие стенки и другие аналогичные изделия);

обувь валяная грубошерстная;

издательская книжная, журнальная продукция.

5. Сертификация по схемам 1с, 3с осуществляется в отношении следующей продукции, за исключением продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи:

изделия санитарно-гигиенические из резины формовые и неформовые для ухода за детьми;

изделия санитарно-гигиенические и галантерейные из пластмасс и металла;

посуда и столовые приборы (чашки, блюдца, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, ножи, бутылочки и другие аналогичные изделия детские для пищевых продуктов) из пластмассы, стекла, металла, посуда керамическая (фаянсовая, стеклокерамическая, гончарная и майоликовая), посуда одноразовая (из бумаги, картона и пластмассы) для детей старше 3 лет и подростков;

белье постельное;

изделия 1-го слоя бельевые (белье нательное, корсетные и купальные изделия) трикотажные и из текстильных материалов для детей старше 3 лет и подростков;

изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей старше 3 лет и подростков;

изделия чулочно-носочные трикотажные 2-го слоя;

головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей старше 3 лет и подростков;

одежда и изделия 2-го слоя из текстильных материалов и кожи;

изделия 2-го слоя трикотажные, шарфы трикотажные;

головные уборы 2-го слоя трикотажные, из текстильных материалов и кожи для детей до 1 года;

одежда и изделия 3-го слоя трикотажные, из текстильных материалов и кожи для детей до 1 года;

одежда, изделия и головные уборы из меха для детей до 1 года;

обувь, кроме обуви валяной грубошерстной;

коляски детские;

велосипеды.

6. По желанию заявителя декларирование соответствия продукции по схемам 1д и 2д может быть заменено декларированием соответствия по схемам 3д, 4д, 6д; декларирование соответствия может быть заменено сертификацией.

7. Государственная регистрация продукции для детей и подростков, изготавливаемой на таможенной территории Союза, проводится на этапе ее постановки на производство, а продукции для детей и подростков, ввозимой на таможенную территорию Союза – до ее ввоза на таможенную территорию Союза.

При проведении государственной регистрации заявителями могут быть зарегистрированные на территории государства-члена в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом.

8. Государственную регистрацию продукции для детей и подростков осуществляет уполномоченный орган.

9. Государственная регистрация продукции для детей и подростков включает в себя следующие процедуры:

а) идентификацию и отбор образцов продукции для детей и подростков, которые проводит изготовитель или заявитель, или по поручению (заявлению) заявителя и в его присутствии аккредитованная испытательная лаборатория (центр) по правилам, установленным в документах, включенных в перечень стандартов, содержащих правила и методы. Допускается проведение отбора образцов продукции для детей и подростков аккредитованным органом инспекции государства-члена, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – орган инспекции);

б) исследования (испытания) и измерения отобранных образцов продукции в аккредитованной испытательной лаборатории (центре);

в) предоставление заявителем в уполномоченный орган заявления о государственной регистрации и прилагаемых к нему документов, указанных в пункте 10 настоящей статьи;

г) регистрация заявления о государственной регистрации и прилагаемых к нему документов;

д) экспертиза документов, представленных заявителем, в том числе экспертиза результатов проведенных исследований (испытаний)

и измерений продукции;

е) принятие решения о выдаче свидетельства или об отказе в государственной регистрации продукции;

ж) внесение сведений о государственной регистрации продукции в национальную часть единого реестра свидетельств о государственной регистрации;

з) выдача свидетельства о государственной регистрации.

10. Для государственной регистрации заявителем представляются в уполномоченный орган следующие документы:

- заявление;

- копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе);

- документ изготовителя по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия;

- копии этикеток (упаковки) или их макеты на продукцию;

- акт отбора образцов продукции;

- письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается, или копии сертификатов качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, сертификатов свободной продажи – предоставляется один из перечисленных документов (при наличии);

- протоколы исследований (испытаний) и измерений аккредитованных испытательных лабораторий (центров);

- сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном,

идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, в соответствии с законодательством государств - членов Союза;

- копия договора с изготовителем, в том числе иностранным, предусматривающего обеспечение соответствия поставляемой продукции требованиям технического регламента и ответственность за несоответствие поставляемой на таможенную территорию Союза продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);

- копии документов, подтверждающих ввоз образцов продукции на территорию Союза (для схемы 2р).

Документы, прилагаемые к заявке и составленные на иностранном языке, сопровождаются переводом на русский язык и (или) в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства-члена – на государственный язык государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация.

Копии документов, прилагаемых к заявке, заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством государства-члена). Ответственность за достоверность документов, представляемых для целей выдачи свидетельства о государственной регистрации, несет заявитель.

11. Государственная регистрация продукции осуществляется по одной из следующих схем:

а) схема 1р применяется для продукции, изготавливаемой на таможенной территории Союза;

б) схема 2р применяется для продукции, изготавливаемой за

пределами таможенной территории Союза.

12. Схема государственной регистрации 1р.

Заявителем при схеме государственной регистрации 1р является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо).

Изготовитель принимает все необходимые меры по обеспечению стабильности процесса производства и соответствия изготавливаемой продукции требованиям настоящего технического регламента, а также осуществляет производственный контроль.

При государственной регистрации по схеме 1р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14 настоящей статьи.

В целях проведения исследований (испытаний) и измерений заявитель или по поручению (заявлению) заявителя и в его присутствии аккредитованная испытательная лаборатория (центр) проводят идентификацию и отбор образцов продукции на складе заявителя.

Допускается проведение отбора образцов продукции органом инспекции.

Результаты идентификации и (или) отбора образцов продукции оформляются соответствующим актом (актами).

Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов продукции проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре).

Срок применения (использования) протокола исследований (испытаний) и измерений продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, составляет 1 год с даты его утверждения.

Заявитель формирует комплект документов, предусмотренных пунктом 10 настоящей статьи, и представляет его в уполномоченный орган.

13. Схема государственной регистрации 2р.

Заявителем при государственной регистрации по схеме 2р являются уполномоченное изготовителем лицо, продавец (импортер).

При государственной регистрации по схеме 2р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14 настоящей статьи.

В целях проведения исследований (испытаний) и измерений изготовитель, заявитель или по поручению (заявлению) заявителя и в его присутствии аккредитованная испытательная лаборатория (центр) проводят идентификацию и отбор образцов продукции на складе изготовителя или заявителя.

Допускается проведение отбора образцов продукции органом инспекции.

Результаты идентификации и (или) отбора образцов продукции оформляются соответствующим актом.

Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов продукции проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре).

Срок применения (использования) протокола исследований (испытаний) и измерений продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, составляет 1 год с даты его утверждения.

Заявитель формирует комплект документов, предусмотренных пунктом 10 настоящей статьи, и представляет его в уполномоченный орган.

14. Уполномоченный орган рассматривает заявление и прилагаемые документы и регистрирует заявление о государственной регистрации продукции.

Экспертиза комплекта документов, представленного заявителем, в

том числе экспертиза результатов исследований (испытаний) продукции, проводится уполномоченным органом.

При положительных результатах экспертизы представленного заявителем комплекта документов и проведенных исследований (испытаний) продукции уполномоченный орган принимает решение о выдаче свидетельства о государственной регистрации.

При установлении несоответствия продукции требованиям настоящего технического регламента уполномоченный орган принимает решение об отказе в выдаче свидетельства о государственной регистрации.

Уполномоченный орган выдает заявителю свидетельство о государственной регистрации продукции и вносит сведения о нем в Единый реестр свидетельств о государственной регистрации.

15. Свидетельство о государственной регистрации продукции оформляется по единой форме и правилам, утверждаемым Комиссией.

Свидетельство о государственной регистрации продукции может оформляться в виде электронного документа.

Действие свидетельства о государственной регистрации продукции распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных проб (образцов) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации составляет 5 лет.

Маркировка продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза и выпуск ее в обращение допускается только после принятия и регистрации заявителем декларации о соответствии на основании, в том числе, свидетельства о государственной регистрации.

16. Последующее декларирование соответствия продукции,

прошедшей государственную регистрацию, осуществляется по схеме декларирования 4д в соответствии с пунктами 17 – 26 настоящей статьи.

Свидетельство о государственной регистрации включается в комплект документов, послуживших основанием для принятия декларации о соответствии.

17. При подтверждении соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента заявителем является зарегистрированное на территории государства – члена Союза в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся:

для серийно выпускаемой продукции – изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом);

для партии продукции или единичного изделия (далее – партия продукции) – изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом), продавцом (импортером).

18. Комплект документов для целей декларирования соответствия в зависимости от применяемой заявителем схемы декларирования соответствия включает в себя:

а) для продукции серийного производства (схемы 1д, 3д и бд):

копия технической документации (конструкторской, и (или) технологической, и (или) эксплуатационной документации, и (или) технических условий (описаний)) на продукцию, содержащей основные параметры и характеристики продукции, а также ее описание, в целях оценки соответствия продукции требованиям настоящего технического регламента;

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований

настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень добровольных стандартов, не применялись или отсутствуют (при необходимости);

договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающий обеспечение соответствия поставляемых на таможенную территорию Союза продукции требованиям настоящего технического регламента и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции (при наличии);

копия сертификата соответствия системы менеджмента (для схемы бд);

иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии);

б) для партии продукции (схемы 2д и 4д):

копия контракта (договора поставки) (при наличии) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию продукции, в том числе ее размер;

копия эксплуатационных документов (при наличии);

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств – членов Союза;

протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции (при наличии);

свидетельство о государственной регистрации (для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи);

иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии).

19. Комплект документов, указанный в пункте 18 настоящей статьи, формируется на бумажных или электронных носителях.

20. Изготовитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия:

осуществляет производственный контроль и принимает все необходимые меры, чтобы процесс производства был стабильным и обеспечивал соответствие изготавливаемой продукции требованиям

настоящего технического регламента (схемы 1д, 3д и 6д);

принимает все необходимые меры по обеспечению стабильности функционирования внедренной и сертифицированной системы менеджмента (схема 6д).

21. Заявитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия:

формирует и проводит анализ комплекта документов, перечень которых указан в пункте 18 настоящей статьи;

обеспечивает проведение идентификации продукции;

обеспечивает проведение отбора образцов (типовых образцов) продукции.

обеспечивает проведение исследований (испытаний) и измерений отобранных образцов (типовых образцов) продукции в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (для схем 3д, 4д и 6д) или собственной испытательной лаборатории изготовителя (для схем 1д и 2д) по выбору заявителя. Для схем 2д, 4д допускается использование результатов исследований (испытаний) и измерений образцов продукции для детей и подростков для последующих партий аналогичной продукции того же назначения, изготавливаемой тем же изготовителем, по той же технической документации с использованием единого технологического процесса, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии. При этом заявитель проводит идентификацию партии продукции для детей и подростков для установления ее аналогичности по отношению к продукции для детей и подростков, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии. Если заявителем установлена такая аналогичность, отбор образцов продукции и исследования (испытания) и измерения не проводятся. В этом случае срок применения

(использования) протокола исследований (испытаний) и измерений продукции составляет 1 год с даты его утверждения;

принимает декларацию о соответствии по единой форме и правилам, утверждаемым Комиссией, и регистрирует ее в порядке, утверждаемом Комиссией;

обеспечивает маркировку продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза в порядке, утверждаемом Комиссией;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, подтверждающих соответствие продукции требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:

документы, перечисленные в пункте 18 настоящей статьи;

протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (типовых образцов) продукции;

зарегистрированную декларацию о соответствии.

22. Для регистрации декларации о соответствии заявитель представляет в уполномоченный на регистрацию деклараций о соответствии орган (организацию), в том числе орган по сертификации, если это предусмотрено законодательством государств-членов, документы, предусмотренные Порядком регистрации, приостановления, возобновления и прекращения действия декларации о соответствии продукции требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза, утвержденным Решением Коллегии Комиссии от 20 марта 2018 г. № 41, а также:

а) комплект документов, предусмотренных пунктом 18 настоящей статьи;

б) копию протокола (протоколов) исследований (испытаний) и измерений образцов (типовых образцов) продукции, проведенных в зависимости от схемы декларирования соответствия в аккредитованной

испытательной лаборатории (центре) (для схем 3д, 4д, 6д) или собственной лаборатории изготовителя (для схем 1д, 2д),

23. Срок действия декларации о соответствии устанавливается:

для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет,

для партии продукции – не устанавливается.

24. Зарегистрированная декларация о соответствии серийно выпускаемой продукции для детей и подростков распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения. В таком случае указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 «дополнительная информация» единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. № 293.

25. Срок хранения у заявителя декларации о соответствии и комплекта доказательственных материалов составляет:

на серийно выпускаемую продукцию – в течение не менее 10 лет с даты снятия (прекращения) с производства такой продукции;

на партию продукции – в течение не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.

26. Срок хранения у уполномоченного на регистрацию деклараций о соответствии органа (организации), в том числе органа по сертификации, копий декларации о соответствии и комплекта доказательственных материалов составляет:

не менее 5 лет с даты окончания срока действия декларации

о соответствии;

не менее 10 лет с даты регистрации декларации о соответствии, если срок действия декларации о соответствии не ограничен.

27. Сертификация осуществляется в отношении продукции, указанной в пункте 5 настоящей статьи, на основании договора между заявителем и органом по сертификации по одной из следующих схем:

схема 1с – для серийно выпускаемой продукции;

схема 3с – для партии продукции;

28. Заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации (далее – заявка) представляет в орган по сертификации следующие документы и сведения:

а) для продукции серийного производства (схема 1с):

копия технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической, и (или) эксплуатационной) на продукцию;

копия документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ) (при наличии);

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень добровольных стандартов, не применялись или отсутствуют;

копии документов об оценке соответствия сырья, материалов и комплектующих продукции (при наличии);

сведения о сырье, материалах и комплектующих продукции, и при наличии информация об их изготовителях;

копия договора с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающего обеспечение соответствия поставляемой на таможенную территорию Союза продукции требованиям настоящего технического регламента и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

иные документы по выбору заявителя, представленные в качестве доказательства соответствия продукции требованиям технического регламента (при наличии);

б) для партии продукции (схема 3 с):

копия технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической, и (или) эксплуатационной) на продукцию (при наличии);

копия документа (документов), в соответствии с которым изготовлены продукция (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ) (при наличии);

копия контракта (договора поставки) (при наличии) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию продукции, в том числе ее размер;

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень добровольных стандартов, не применялись или отсутствуют (при необходимости);

сведения о сырье, материалах и комплектующих изделиях;

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

иные документы по выбору заявителя, представленные в качестве доказательства соответствия продукции требованиям технического регламента (при наличии).

29. Изготовитель принимает все необходимые меры по обеспечению стабильности процесса производства и соответствия изготавливаемой продукции требованиям настоящего технического регламента, а также осуществляет производственный контроль (для схемы 1с);

30. Заявитель в зависимости от применяемой схемы сертификации:

подает в орган по сертификации заявку с приложением документов, указанных в пункте 28 настоящей статьи;

после получения сертификата соответствия обеспечивает маркировку продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза в порядке, утверждаемом Комиссией;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, подтверждающих соответствие продукции требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:

документы, предусмотренные пунктом 28 настоящей статьи;

акт (акты) об идентификации и (или) отборе образцов продукции (для схем 1с, 3с);

протоколы исследований (испытаний) и измерений, подтверждающие соответствие продукции требованиям настоящего технического регламента (для схем 1с, 3с);

акт о результатах анализа состояния производства (для схемы 1с);
сертификат соответствия.

31. Орган по сертификации:

рассматривает и анализирует заявку и прилагаемые документы, принимает решение о проведении сертификации и в письменном виде информирует заявителя о своем решении;

проводит идентификацию и отбор типовых образцов продукции для проведения их исследований (испытаний) и измерений (для схем 1с, 3с).

проводит анализ принятых технических решений и оценку рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, проведенных изготовителем (в случае неприменения стандартов из перечня добровольных стандартов);

определяет методики исследований (испытаний) и измерений продукции из перечня стандартов, содержащих правила и методы;

привлекает на договорной основе (при необходимости) для проведения исследований (испытаний) и измерений отобранных типовых образцов продукции аккредитованную испытательную лабораторию (центр) (для схем 1с, 3с);

проводит анализ состояния производства с оформлением акта о результатах анализа состояния производства (для схемы 1с);

проводит обобщение результатов анализа представленных заявителем документов в соответствии с пунктом 28 настоящей статьи, результатов исследований (испытаний) и измерений типовых образцов продукции (для схем 1с, 3с), результатов анализа состояния производства (для схемы 1с);

при положительных результатах анализа представленных заявителем документов, исследований (испытаний) и измерений типовых образцов продукции (для схем 1с, 3с) и анализа состояния производства (для схемы 1с) принимает решение о выдаче сертификата соответствия продукции, оформляет сертификат соответствия и выдает его заявителю;

вносит сведения о выданном сертификате соответствия в единый реестр выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, подтверждающих соответствие продукции требованиям настоящего технического регламента, перечень которых указан в пункте 30 настоящей статьи;

при отрицательных результатах анализа представленных заявителем документов, исследований (испытаний) и измерений

типовых образцов продукции (для схем 1с, 3с) и анализа состояния производства (для схемы 1с) направляет заявителю мотивированное решение об отказе в выдаче сертификата соответствия.

Для схемы 3с допускается использование результатов исследований (испытаний) и измерений образцов продукции для детей и подростков для последующих партий аналогичной продукции того же назначения, изготавливаемой тем же изготовителем, по той же технической документации с использованием единого технологического процесса. При этом орган по сертификации продукции проводит идентификацию партии продукции для детей и подростков для установления ее аналогичности по отношению к продукции для детей и подростков, на которую ранее был выдан сертификат соответствия продукции. Если органом по сертификации продукции установлена аналогичность партии продукции для детей и подростков по отношению к продукции для детей и подростков, на которую ранее был выдан сертификат соответствия продукции, отбор образцов продукции для детей и подростков из партии, а также исследования (испытания) и измерения не проводятся. Срок применения (использования) протокола исследований (испытаний) и измерений продукции не более 1 года с даты его оформления.

32. Комплект документов, указанный в пункте 28 настоящей статьи, формируется на бумажных или электронных носителях.

33. Сертификат соответствия оформляется по единой форме и правилам, утверждаемым Комиссией.

34. Орган по сертификации проводит периодическую оценку продукции в течение срока действия сертификата соответствия 1 раз в год, посредством идентификации, исследований (испытаний) и измерений образцов продукции в аккредитованной испытательной

лаборатории (центре) и (или) посредством анализа состояния производства (для схемы 1с).

При отрицательных результатах периодической оценки сертифицированной продукции орган по сертификации принимает одно из следующих решений:

- приостановить действие сертификата соответствия продукции;
- прекратить действие сертификата соответствия продукции.

Принятое органом по сертификации решение документируется и доводится до сведения заявителя.

Орган по сертификации вносит сведения о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия в единый реестр выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии.

35. При внесении в конструкцию продукции (в том числе применяемые материалы) или технологию её производства изменений, которые могут повлиять на соответствие продукции требованиям настоящего технического регламента, заявитель до внесения таких изменений извещает об этом в письменной форме орган по сертификации, выдавший сертификат соответствия продукции. Указанный орган принимает решение о необходимости проведения дополнительных исследований (испытаний) и измерений продукции и (или) анализа состояния производства (для схемы 1с).

36. Срок действия сертификата соответствия:

- для продукции, выпускаемой серийно – не более 5 лет;
- для партии продукции – не устанавливается.

37. Срок хранения у заявителя сертификата соответствия и комплекта доказательственных материалов составляет:

на серийно выпускаемую продукцию – в течение не менее 10 лет с даты прекращения производства такой продукции;

на партию продукции – в течение не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.

38. Срок хранения у органа по сертификации сертификата соответствия и комплекта доказательственных материалов составляет:

не менее 5 лет с даты окончания срока действия сертификата соответствия;

не менее 10 лет с даты регистрации сертификата соответствия, если срок действия сертификата соответствия не ограничен.

39. Документы, составленные на иностранном языке и включенные в комплект доказательственных материалов, сопровождаются переводом на русский язык и (или) в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства-члена – на государственный язык государства-члена, в котором осуществляется регистрация декларации о соответствии или сертификата соответствия, и заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством государства-члена.».

ПОЯСНИТЕЛЬНАЯ ЗАПИСКА
к проекту решения Совета Евразийской экономической комиссии
«О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза
«О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков»
(ТР ТС 007/2011)

1. Правовое основание для принятия изменений в технический регламент:

Проект изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) (далее соответственно – проект изменений, ТР ТС 007/2011) разработан в соответствии с пунктом 36 раздела II плана разработки технических регламентов Евразийского экономического союза и внесения изменений в технические регламенты Таможенного союза, утвержденного Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 1 октября 2014 г. № 79.

2. Цели принятия изменений в технический регламент:

Проект изменений подготовлен в целях:

- установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее – типовые схемы);

- приведения положений ТР ТС 007/2011 в части оценки соответствия в соответствие с положениями Протокола о техническом регулировании в Евразийском экономическом союзе (приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) (далее соответственно – Договор, Союз);

- уточнения отдельных положений ТР ТС 007/2011 в части оценки соответствия по результатам практики применения ТР ТС 007/2011.

3. Состав и общая характеристика объектов технического регулирования, в отношении которых подготовлен проект изменений в технический регламент:

Проект изменений не вносит изменения в состав объектов технического регулирования ТР ТС 007/2011 и распространяется на продукцию, предназначенную для детей и подростков, выпускаемую в обращение на территории Союза.

При этом в проекте изменений наименование объектов оценки соответствия откорректировано в соответствии с проектом изменений № 2 в ТР ТС 007/2011, предусматривающим в том числе уточнение объектов технического регулирования ТР ТС 007/2011.

4. Анализ международного опыта и опыта государств – членов Союза в области установления обязательных требований, в отношении которых подготовлен проект изменений в технический регламент:

Проект изменений разработан на основе анализа следующих документов:

Решение Европейского парламента и Совета от 9 июля 2008 г. № 768/2008/ЕС, определяющие общие условия реализации продукции и отменяющее решение 93/465/ЕЭС Совета.

5. Описание устанавливаемых в проекте изменений в технический регламент обязательных требований, отличающихся от положений международных, региональных (межгосударственных) стандартов или обязательных требований, действующих на территориях государств – членов Союза, с кратким обоснованием их введения:

Проект изменений не содержит требований, отличающихся от положений международных, региональных стандартов или обязательных требований, действующих на территориях государств – членов Союза.

6. Информация о соответствии проекта изменений в технический регламент требованиям в области обеспечения единства измерений:

Проект изменений не содержит требований, относящихся к области обеспечения единства измерений.

7. Информация о единых санитарных требованиях и процедурах, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных требованиях, включаемых в технический регламент:

Проект изменений не содержит требований, относящихся или связанных с едиными санитарными, ветеринарно-санитарными и карантинными фитосанитарными требованиями.

8. Предполагаемый срок введения в действие обязательных требований, предусмотренных проектом изменений в технический регламент:

Предполагаемый срок введения в действие проекта изменений – по истечении 6 месяцев с даты официального опубликования Решения Совета Евразийской экономической комиссии «О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011)».

9. Финансово-экономическое обоснование проекта изменений в технический регламент, содержащее описание экономического эффекта от реализации изменений в технический регламент, оценку влияния реализации изменений в технический регламент на расходы бюджета Союза:

Реализация проекта изменений не повлечёт за собой дополнительных расходов бюджета Союза и государств-членов Союза.

В связи с тем, что проект изменений, предусматривающий установление в ТР ТС 007/2011 форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем, уточняет отдельные положения ТР ТС 007/2011 в части оценки соответствия по результатам практики применения ТР ТС 007/2011 и не меняет установленные в ТР ТС 007/2011 и применяемые в настоящее время формы оценки соответствия,

реализация проекта изменений не повлечёт дополнительных затрат изготовителей, уполномоченных изготовителями лиц и продавцов (импортеров) продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которой осуществляется оценка соответствия требованиям ТР ТС 007/2011.

10. Описание проблем, на решение которых направлена разработка изменений в технический регламент:

- отсутствие в технических регламентах Союза, в том числе в ТР ТС 007/2011, унифицированных терминов, касающихся оценки соответствия продукции, продукции, предназначенной для детей и подростков а зачастую противоречие терминов в технических регламентах Союза понятиям, установленным в Протоколе о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору) и типовых схемах;

- отсутствие в технических регламентах Союза, в том числе в ТР ТС 007/2011, единых детализированных процедур оценки соответствия, касающихся в том числе анализа доказательственных материалов, отбора образцов продукции, оценки производства, выдачи, приостановления либо прекращения действия документов по оценке соответствия, их хранения, а также проведения инспекционного контроля. В связи с чем указанные процедуры проводятся, в том числе, в соответствии с национальным законодательством государств – членов Союза, что ведет к непрозрачности и избыточности обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности.

11. Круг лиц, на защиту интересов которых направлена разработка проекта изменений в технический регламент:

- граждане и их объединения, население (потребители) государств-членов;

- субъекты предпринимательской деятельности, а именно: изготовители, уполномоченные изготовителями лица и продавцы (импортеры) продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которой осуществляется оценка соответствия требованиям ТР ТС 007/2011, а также органы по оценке соответствия испытательные лаборатории (центры), включенные в единый реестр органов по оценке соответствия Союза и осуществляющие оценку соответствия продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

12. Адресаты регулирования, в том числе субъекты предпринимательской деятельности, и воздействие, оказываемое на них регулированием, предусмотренным проектом изменений в технический регламент:

- субъекты предпринимательской деятельности, а именно: изготовители, уполномоченные изготовителями лица и продавцы (импортеры) продукции, предназначенной для детей и подростков, оценка соответствия которой осуществляется требованиям ТР ТС 007/2011;

- органы по оценке соответствия и испытательные лаборатории (центры), включенные в единый реестр органов по оценке соответствия Союз и осуществляющие оценку соответствия продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

Проектом изменений предусмотрены требования к комплексу документов, представляемому заявителем при осуществлении подтверждения соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011, а также порядок проведения процедур оценки соответствия данной продукции, который должен будет соблюдаться как заявителями, так и органами по сертификации и испытательными лабораториями (центрами).

Проект изменений окажет положительное воздействие на условия ведения предпринимательской деятельности, в том числе органов по

сертификации и испытательных лабораторий (центров), так как будет способствовать созданию условий, обеспечивающих предотвращение возникновения избыточных обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности, барьеров для свободного движения товаров на территории Союза.

13. Содержание устанавливаемых проектом изменений в технический регламент ограничений для субъектов предпринимательской и иной деятельности, иных заинтересованных лиц, интересы которых будут затронуты:

Проектом изменений предусмотрено установление обязательных требований к комплекту документов, представляемому заявителем при осуществлении подтверждения соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011, а также порядка проведения процедур оценки соответствия данной продукции.

Проект изменений не устанавливает дополнительных ограничений для субъектов предпринимательской и иной деятельности, иных заинтересованных лиц. В целом проект изменений будет способствовать снижению нагрузки на бизнес-сообщество за счет применения более конкретизированных требований и процедур.

14. Механизм разрешения проблемы, на решение которой направлен проект изменений в технический регламент, и достижения цели регулирования, предусмотренный проектом изменений в технический регламент (описание взаимосвязи между предлагаемым регулированием и решаемой проблемой):

Проблемы, обозначенные в пункте 10 настоящей пояснительной записки, в проекте изменений предлагается решить следующим путем:

- установление, что для целей применения ТР ТС 007/2011 используются понятия, установленные Протоколом о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза

(приложение № 9 к Договору) и типовыми схемами;

- описание в проекте изменений процедур оценки соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011.

15. Описание иных возможных способов разрешения проблем, на решение которых направлен проект изменений в технический регламент:

Сохранение действующего регулирования с оценкой возможности разрешения проблемы с течением времени без введения регулирования в рамках Союза не согласуется с положениями пункта 5 Протокола о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору), согласно которым формы, схемы и процедуры оценки соответствия устанавливаются в технических регламентах Союза на основе типовых схем оценки соответствия, утверждаемых Комиссией.

Приведение в ТР ТС 007/2011 отсылочно-бланкетной нормы к типовым схемам с указанием в проекте изменений только соответствующих обозначений схем государственной регистрации, декларирования соответствия и сертификации продукции, предназначенной для детей и подростков, не учитывает специфику, присущую данной продукции (в том числе степень потенциальной опасности продукции; чувствительность показателей к изменению производственных и (или) эксплуатационных факторов; адекватность соотношения степени доказательств соответствия и затрат на проведение оценки соответствия).

С учетом изложенного, согласно проекту изменений оценка соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011 проводится в соответствии с типовыми схемами с учетом особенностей, установленных ТР ТС 0070/2011.

Иные возможные способы разрешения проблем, для устранения

которых подготовлен проект изменений, отсутствуют.

16. Иная информация, относящаяся, по мнению разработчика, к основным сведениям о проекте изменений в технический регламент.

СВОДКА ОТЗЫВОВ

по итогам публичного обсуждения проекта изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденным Советом Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее – проект изменений ТР ТС 007/2011)

№ п/п	Структурный элемент проекта изменений ТР ТС 007/2011 (документа, входящего в комплект документов к проекту изменений в ТР ТС 007/2011)	Наименования государства - члена Евразийского экономического союза, органа государственной власти, организации, или лица государства - члена Евразийского экономического союза либо третьего государства, представивших замечание или предложение (отзыв) (номер письма и дата (при наличии))	Замечание или предложение (отзыв)	Заключение разработчика проекта изменений в ТР ТС 007/2011
1	2	3	4	5
1.	По проекту в целом	Министерство здравоохранения и социального развития Кыргызской Республики (письмо от 16 июля 2021 г. № 07-4-1966)	Предложений и замечаний нет	Принято к сведению
2.	По проекту в целом	ОАО «Барановичское производственное хлопчатобумажное объединение» (письмо от 9 июля 2021 г. № 19-43/7062)	Предложений и замечаний нет	Принято к сведению
3.	По проекту	Ассоциация по	Предложение:	Отклонено

	в целом	техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предлагаем исключить ограничения «для детей до 3-х лет», так как документами по стандартизации не устанавливаются требования в зависимости от возраста.</p> <p>Комментарии:</p> <p>Вызывает недоумение ограничение возраста детей для следующей продукции:</p> <ul style="list-style-type: none"> - посуда и столовые приборы (чашки, блюдца, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, ножи, бутылочки и другие аналогичные изделия детские для пищевых продуктов) из пластмассы, стекла, металла, посуда керамическая (фаянсовая, стеклокерамическая, гончарная и майоликовая), посуда одноразовая (из бумаги, картона и пластмассы) для детей до 3 лет; - изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет; - изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей до 3 лет; - головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет, <p>и какими документами установлены требования для данной продукции при ее использовании детьми до 3-х лет.</p>	<p>В ТР ТС 007/2011 установлены различные требования в зависимости от возраста – для детей до 1 года, до 3 лет, от 3 до 7 лет.</p>
4.	По проекту в целом	Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 19 июля 2021 г. № 02-14447-2021-16)	<p>Предложение:</p> <p>Считаем целесообразным исключить из процедур обязательной оценки (подтверждения) соответствия требованиям технического регламента последующую после государственной регистрации процедуру декларирования, являющуюся по сути дублирующей, вводящей дополнительные обременения для изготовителя (уполномоченной организации).</p> <p>Комментарии:</p> <p>Указанные процедуры позволяют и в том и другом случае оценить не только продукцию, ее характеристики безопасности, но и условия ее производства, включая используемые системы производственного контроля с анализом риска и критических контрольных точек.</p> <p>При этом действующая в течение 10 лет в отношении ряда</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011). Государственная регистрация с последующим декларированием» – это не двойное регулирование, поскольку документом для выпуска продукции в обращение является декларация о соответствии. Свидетельство 0</p>

			<p>продукции оценка (подтверждение) соответствия в форме государственной регистрации показала свою эффективность, обеспечив выведение на рынок безопасной продукции.</p>	<p>государственной регистрации является одним из документов, входящих в доказательную базу для принятия декларации о соответствии.</p>
5.	По проекту в целом	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: В предложенном проекте изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) отдельные виды продукции, в том числе соски, зубные щетки, изделия санитарно-гигиенические разового использования, посуда и столовые приборы для детей до 3 лет, изделия и головные уборы 1 -го слоя для детей до 3 лет (далее - продукция для детей до 3 лет) подлежат оценке соответствия в форме государственной регистрации с последующим декларированием соответствия по схемам 3д и 4д. Учитывая, что данные виды продукции предназначены для новорожденных и детей до 3-х лет и высокий риск вероятности причинения вреда и последствий этого вреда для жизни или здоровья детей, считаем целесообразным на данные виды продукции установить процедуру обязательной оценки (подтверждения) соответствия в форме сертификации, при этом исключив процедуру оценки соответствия в форме государственной регистрации и последующего декларирования соответствия. Комментарии: - свидетельство о государственной регистрации оформляется на 5 лет, при этом протокол испытаний действует 1 (один) год; - при оформлении свидетельства о государственной регистрации идентификацию продукции и отбор образцов проводит изготовитель или заявитель, то есть лицо, заинтересованное в получении свидетельства о государственной регистрации; - свидетельство о государственной регистрации оформляется на серийно выпускаемую</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>

			<p>продукцию, при этом периодический контроль за серийным выпуском по схемам 1p и 2p не установлен. В течение пяти лет при выпуске указанной продукции производители могут заменять проектную, конструкторскую, технологическую или эксплуатационную документацию на продукцию, а также рецептуру и состав материала, из которого изготовлена продукция, в том числе сырье, поставщиков сырья, условия эксплуатации и хранения продукции, что может негативно влиять на безопасность выпускаемой в обращение в продукции.</p> <p>Учитывая изложенное, в проекте изменений ТР ТС 007/2011 для серийно выпускаемой продукции, в части отдельных видов продукции, в том числе соски, зубные щетки, изделия санитарно-гигиенические разового использования, посуда и столовые приборы для детей до 3 лет, изделия и головные уборы 1-го слоя для детей до 3 лет, необходимо установить процедуру оценки (подтверждения) соответствия в форме сертификации по схеме 1с.</p>	
6.	По проекту в целом	Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (письмо от 29 июля 2021 г. № 64230/10 (об учете предложений, направленных письмом от 20 октября 2020 г. № 78285/10))	<p>Предложение: Необходимо установить для отдельных видов продукции, являющихся объектом регулирования технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) (далее – ТР ТС 007/2011), процедуры оценки (подтверждения) соответствия в форме сертификации.</p> <p>Комментарии: В действующей редакции технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) и проекте изменений ТР ТС 007/2011 отдельные виды продукции, в том числе соски, зубные щетки, изделия санитарно-гигиенические разового использования, посуда и столовые приборы для детей до 3 лет, изделия и головные уборы 1-го слоя для детей до 3 лет (далее – продукция для детей до 3 лет) подлежат оценке соответствия в форме государственной регистрации с последующим</p>	Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).

	<p>декларированием соответствия по схемам 3д и 4д.</p> <p>Государственная регистрация с последующим декларированием соответствия по схеме 3д для серийно выпускаемой продукции не предполагает проведение анализа состояния производства, а также периодической оценки продукции.</p> <p>Между тем, анализ состояния производства для серийно выпускаемой продукции является одним из основных этапов процедуры оценки соответствия и периодической оценки продукции, который проводится с целью установления наличия у изготовителя необходимых условий для обеспечения постоянного (стабильного) соответствия выпускаемой продукции требованиям технического регламента.</p> <p>Объектами проверки при проведении анализа состояния производства в соответствии с пунктом 66 Типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее - Типовые схемы), являются:</p> <ul style="list-style-type: none"> техническая документация (проектная и (или) конструкторская, и (или) технологическая, и (или) эксплуатационная) на продукцию; компетентность персонала, выполняющего работу, влияющую на соответствие выпускаемой продукции требованиям, установленным техническим регламентом; инфраструктура производства (совокупность объектов, находящихся на территории изготовителя и необходимых для организации производства (производственные помещения, транспорт и т. п.)); оборудование (средства технологического оснащения), а также его техническое обслуживание и ремонт; управление контрольным, измерительным и испытательным оборудованием; средства измерений, необходимые для обеспечения соответствия продукции требованиям, установленным техническим регламентом; входной контроль закупленной продукции, влияющей на 																																																																												
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

	<p>показатели безопасности сертифицируемой продукции (сырья, материалов, комплектующих изделий);</p> <p>технологические процессы, в том числе специальные (при наличии соответствующих требований в техническом регламенте);</p> <p>приемочный контроль и периодические испытания готовой продукции, связанные с контролем характеристик, к которым техническим регламентом установлены обязательные требования;</p> <p>маркировка готовой продукции, условия ее хранения, упаковки и консервации;</p> <p>взаимодействие с потребителем (в том числе рассмотрение жалоб и рекламаций по продукции данного изготовителя);</p> <p>идентификация продукции и ее прослеживаемость;</p> <p>корректирующие и предупреждающие мероприятия.</p> <p>Из чего следует, что без установления наличия у изготовителя необходимых условий для обеспечения постоянного соответствия выпускаемой продукции для детей до 3 лет требованиям ТР ТС 007/200, после испытаний типовых образцов из одной партии продукции, проведения государственной регистрации и принятия декларации о соответствии в течение срока её действия (3 года в соответствии с действующей редакцией ТР ТС 007/2011, 5 лет в соответствии с проектом изменений) данная продукция, которая относится к наиболее рискованной(!), поставляется в неограниченных объемах и неограниченное число раз, а периодическая оценка её соответствия не проводится.</p> <p>В соответствии с пунктом 65 Типовых схем анализ состояния производства проводится органом по сертификации продукции при подтверждении соответствия продукции в форме сертификации серийно выпускаемой продукции с целью установления наличия у изготовителя необходимых условий для обеспечения постоянного (стабильного) соответствия выпускаемой продукции требованиям технического регламента, подтверждаемым при подтверждении соответствия продукции в форме сертификации.</p>
--	--

			<p>Учитывая изложенное, в проекте изменений ТР ТС 007/2011 для серийно выпускаемой продукции, в части отдельных видов продукции, в том числе соски, зубные щетки, изделия санитарно-гигиенические разового использования, посуда и столовые приборы для детей до 3 лет, изделия и головные уборы 1-го слоя для детей до 3 лет, необходимо установить процедуру оценки (подтверждения) соответствия в форме сертификации по схеме 1с.</p>	
7.	Пункт 4 проекта (пункт 2 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>Предложение: Представить в редакции: 2. Оценка соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента осуществляется в формах: государственной регистрации, государственной регистрации с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия на основании доказательств, полученных с участием аккредитованной испытательной лаборатории (центра), включенной в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – аккредитованная испытательная лаборатория (центр)), органа государства – члена Союза, уполномоченного на проведение государственной регистрации в соответствии с законодательством этого государства (далее соответственно – государство-член, уполномоченный орган) и собственных доказательств заявителя (при наличии); подтверждения соответствия в форме декларирования соответствия на основании собственных доказательств и (или) доказательств, полученных с участием органа по сертификации и (или) аккредитованной испытательной лаборатории (центра), или собственной испытательной лаборатории изготовителя; подтверждения соответствия в форме сертификации аккредитованным органом по сертификации продукции, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – орган по сертификации).</p> <p>Комментарии: Дополнить формой оценки соответствия в форме государственной регистрации.</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>

8.	Пункт 4 проекта (абзац второй пункта 2 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Действующая в течение 9 лет оценка соответствия в форме государственной регистрации показала свою эффективность, обеспечив выведение на рынок безопасной продукции.</p> <p>Предложение: Изложить в редакции: Государственной регистрации на основании доказательств, полученных с участием аккредитованной испытательной лаборатории (центра), включенной в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – аккредитованная испытательная лаборатория (центр)), органа, государства – члена союза, уполномоченного на проведение государственной регистрации в соответствии с законодательством этого государства (далее соответственно – государство-член, уполномоченный орган);</p> <p>Комментарии: Продукция должна выводиться на рынок с одним документом, подтверждающим соответствие продукции, а- не с двумя (декларацией о соответствии и свидетельством о государственной регистрации).</p> <p>Согласно п.152 Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 года № 44 О Типовых схемах оценки соответствия «Государственная регистрация является формой оценки соответствия продукции требованиям технического регламента».</p> <p>Оба документа - свидетельство о государственной регистрации и декларация о соответствии - могут быть оформлены на основании одних и тех же - протоколов испытаний (по одним и-тем же показателям).</p> <p>Двойное подтверждение соответствия продукции ведет к увеличению затрат на подтверждение соответствия.</p> <p>В других Технических регламентах присутствует схема подтверждения соответствия в виде: государственной регистрации без последующего декларирования</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>
9.	Пункт 4 проекта (абзац второй	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	<p>Предложение: абзац 2 пункта 2 статьи 12 изложить в следующей редакции «государственной регистрации;»</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами</p>

	пункта 2 статьи 12)	(письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)		оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).
10.	Пункт 4 проекта (пункт 3 статьи 12)	Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (письмо от 29 июля 2021 г. № 64230/10 (об учете предложений, направленных письмом от 20 октября 2020 г. № 78285/10))	Предложение: Пункт 3 статьи 12 изложить в редакции: 3. Государственная регистрация по схемам 1р, 2р с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схеме 4д осуществляется в отношении следующей продукции:»;	Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).
11.	Пункт 4 проекта (пункт 3 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	Предложение: в пункте 3 статьи 12 слова «с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схемам 3д, 4д и бд» исключить	Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).
12.	Пункт 4 проекта (пункт 3 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	Предложение: Дополнить первым абзацем: 3. Государственная регистрация по схемам 1р, 2р осуществляется в отношении следующей продукции: изделия санитарно-гигиенические разового использования (многослойные изделия, содержащие влагопоглощающие материалы (подгузники, подгузники-трусы (трусики) и пеленки), а также гигиенические ватные палочки (для носа и ушей) и другие аналогичные изделия для ухода за детьми); щетки зубные, щетки зубные электрические с питанием от химических источников тока, массажеры для десен и другие аналогичные изделия»; Государственная регистрация по схемам 1р, 2р с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схемам 3д, 4д и бд осуществляется в отношении следующей продукции: соски молочные, соски-пустышки из латекса, резины или	Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011). С учетом настоящего проекта изменений необходимо исключить из проекта изменений № 2 в ТР ТС 007/2011 (находится в настоящее время на внутриведомственном согласовании) положений, касающихся форм, схем и процедур оценки соответствия.

силиконовые; посуда и столовые приборы (чашки, блюда, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, ножи, бутылочки и другие аналогичные изделия детские для пищевых продуктов) из пластмассы, стекла, металла, посуда керамическая (фаянсовая, стеклокерамическая, гончарная и майоликовая), посуда одноразовая (из бумаги, картона и пластмассы) для детей до 3 лет; изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет; изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей до 3 лет; головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет.

Комментарии:

В соответствии с п.4.1.6 Плана мероприятий по реализации Стратегических направлений развития евразийской экономической интеграции до 2025 года, утвержденных Распоряжением Совета Евразийской экономической комиссии от 5 апреля 2021 г. № 4, предусмотрено:

4.1.6. Совершенствование права Союза в целях устранения дублирования требований и процедур оценки соответствия подконтрольных объектов в сферах технического регулирования и ветеринарных, санитарных и карантинных фитосанитарных мер. В рамках работы над изменениями № 2 в ТР ТС 007 межгосударственная рабочая группа, членами которой являются представители Минздрава и Роспотребнадзора, приняла решение об установлении для указанных видов продукции оценки соответствия в форме государственной регистрации. Решение было поддержано при проведении оценки регулирующего воздействия проектов решений ЕЭК.

Кроме того, на Федеральном портале проектов нормативных правовых актов в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу: www.regulation.gov.ru (ID проекта: 02/10/10-20/00109495) прошла процедура оценки регулирующего воздействия проекта.

На основании проведенной оценки регулирующего

	<p>воздействия проекта изменений Минэкономразвития России сделан вывод о достаточном обосновании решения проблемы предложенным способом регулирования, а также об отсутствии в нем положений, вводящих избыточные обязанности, запреты и ограничения а также положений, приводящих к возникновению необоснованных расходов в сфере предпринимательской и иной экономической деятельности, а также бюджетов всех уровней бюджетной системы Российской Федерации.</p> <p>В таблице приведено сравнение документов, представляемых при государственной регистрации и декларировании, доказывающих наличие дублирования.</p> <p>Кроме того, в редакции проекта не предусмотрено использование при декларировании протоколов, полученных с целью гос.регистрации, что приводит к большим временным и финансовым потерям.</p>	
<p>Документы, представляемые при государственной регистрации</p> <p>копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе), заверенные заявителем (для схемы 1р), заверенные в соответствии с законодательством государства – члена Союза, в котором осуществляется государственная регистрация (для схемы 2р);</p> <p>документ изготовителя по применению (эксплуатации, использованию) продукции (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия, заверенная заявителем;</p> <p>копии этикеток (упаковки) или их макеты на продукцию, заверенные</p>	<p>Документы, представляемые при декларировании</p> <p>а) для продукции серийного производства (схемы 1д, 3д и бд): копия технической документации (конструкторской, и (или) технологической, и (или) эксплуатационной документации, и (или) технических условий (описаний)) на продукцию, содержащей основные параметры и характеристики продукции, а также ее описание, в целях оценки соответствия продукции требованиям настоящего технического регламента;</p>	

		<p>заявителем;</p> <p>- письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается, или копии сертификатов качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, сертификатов свободной продажи, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация, – представляется один из перечисленных документов;</p>	<p>список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем); описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень добровольных стандартов, не применялись или отсутствуют (при необходимости);</p>	
		<p>акт отбора образцов продукции;</p> <p>протоколы исследований (испытаний) и измерений аккредитованных испытательных лабораторий (центров);</p>	<p>протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции (при наличии);</p>	
		<p>копия договора с иностранным изготовителем, предусматривающего обеспечение соответствия поставляемой продукции требованиям технического регламента и ответственность за несоответствие поставляемой на таможенную территорию Союза продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица), заверенная заявителем;</p>	<p>договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающий обеспечение соответствия поставляемых на таможенную территорию Союза продукции требованиям настоящего технического регламента и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);</p>	
		<p>сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации</p>	<p>сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического</p>	

			<p>юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, в соответствии с законодательством государств - членов Союза;</p> <p>копии документов, подтверждающих ввоз образцов продукции на территорию Союза, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация (для схемы 2р).</p>	<p>лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;</p>	
13.	<p>Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 3 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: Государственная регистрация по схемам 1р, 2р осуществляется в отношении следующей продукции</p> <p>Комментарии: Продукция должна выводиться на рынок с одним документов, подтверждающим соответствие продукции, а не с двумя (декларацией о соответствии и свидетельством о государственной регистрации). Согласно п.152 Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 года № 44 О Типовым схемам: оценки соответствия «Государственная регистрация является формой оценки соответствия продукции требованиям технического регламента». Оба документа - свидетельство о государственной регистрации и декларация о соответствии - могут быть оформлены на основании одних и тех же протоколов испытаний (по одним и-тем же показателям).</p>	<p>копия сертификата соответствия системы менеджмента (для схемы бд); свидетельство о государственной регистрации (для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи); иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии);</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011). Указанный подход также согласуется с положениями Типовых схем оценки соответствия (абзац 2 пункта 153). Государственная регистрация с последующим декларированием» – это не двойное регулирование, поскольку документом для выпуска продукции в обращение является</p>

			Двойное подтверждение соответствия продукции ведет к увеличению затрат на подтверждение соответствия. В других Технических регламентах присутствует схема подтверждения соответствия в виде: государственной регистрации без последующего декларирования	декларация о соответствии. Свидетельство о государственной регистрации является одним из документов, входящих в доказательную базу для принятия декларации о соответствии.
14.	Пункт 4 проекта (абзац четвертый пункта 3 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	Предложение: Заменить «3 лет» на: «3-х лет».	Принято
15.	Пункт 4 проекта (абзац шестой пункта 3 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	Предложение: 1) Изложить в редакции: «изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) для детей до 3-х лет;» или «изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) из текстильных для детей до 3-х лет;» Комментарии: Трикотажные полотна - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов. 2) Заменить «3 лет» на «3-х лет».	Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложены в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017. Отклонено в части изменения понятий «трикотажные изделия» и «изделия из текстильных материалов», т.к. не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятийный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.
16.	Пункт 4	ООО «Центральный	Предложение:	Отклонено в части замены

проекта (абзац седьмой пункта 3 статьи 12)	научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	Замениль «3-лет» на: «3-х лет».	«3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.
17. Пункт 4 проекта (абзац восьмой пункта 3 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «головные уборы (летние) 1-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) для детей до 3-х лет;» или «головные уборы (летние) 1-го слоя из текстильных материалов для детей до 3-х лет;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотна - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов.</p> <p>Замениль «3 лет» на «3-х лет».</p>	<p>Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.</p> <p>Отклонено в части изменения понятий «трикотажные изделия» и «изделия из текстильных материалов», т.к. не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятийный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
18. Пункт 4 проекта (абзац шестой пункта 4 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «одежда и изделия 3-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) и кожи для детей старше 1-го года и подростков;» или «одежда и изделия 3-го слоя из текстильных материалов и кожи для детей старше 1-го</p>	<p>Отклонено. Изменение понятий «трикотажные изделия» и «изделия из текстильных материалов» не относится к</p>

			<p>года и подростков;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотно - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов. Заменив «1 года» на «1-го года» (см. п/п 5 статьи 12 подпункта 4 Проекта)</p>	<p>предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
19.	<p>Пункт 4 проекта (абзац восьмой пункта 4 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: «головные уборы 2-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) и кожи для детей старше 1-го года и подростков;» или «головные уборы 2-го слоя из текстильных материалов и кожи для детей старше 1-го года и подростков;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотно - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов. Заменив «1 года» на «1-го года» (см. п/п 5 статьи 12 подпункта 4 Проекта)</p>	<p>Отклонено в части замены «1 года» на «1-го года». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложены в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.</p> <p>Отклонено в части изменения понятий «трикотажные изделия» и «изделия из текстильных материалов», т.к. не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
20.	<p>Пункт 4 проекта (абзац седьмой пункта 4 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: «...для детей старше 1-го года и подростков;»</p> <p>Комментарии: Заменив «1 года» на «1-го года» (см. п/п 5 статьи 12 подпункта 4 Проекта)</p>	<p>Отклонено в части замены «1 года» на «1-го года». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложены в соответствии с решением</p>

21.	Пункт 4 проекта (абзац тринадцатый пункта 4 статьи 12)	ООО «Юнилевер Русь»	<p>Предложение: Заменить на: 4. Статью 12 ТР ТС 007/2011 изложить в редакции: «Статья 12. Оценка соответствия: «4. По желанию заявителя декларирование соответствия продукции по схемам 1д и 2д может быть заменено декларированием соответствия по схемам 3д, 4д, 6д.»</p> <p>Комментарии: Просим из текущего проекта удалить фразу «Декларирование соответствия может быть заменено сертификацией по желанию заявителя», так как указание возможности получения документа как сертификата соответствия приведет к неправильному двузначному толкованию процесса и безопасности продукта у третьих сторон (торговых сетей, потребителей, др.). И вызовет у них понимание, что наличие сертификата соответствия на продукцию имеет некие преимущества, чем выданная декларация о соответствии. И что продукт, на который выдан сертификат о соответствии более проверен и безопасен для потребителя, а значит лучше. Немаловажен вопрос – это вопрос по конкурентному преимуществу одной продукции перед другой продукцией чьи свойства, в том числе их безопасность, одинаковы. Но из-за введения данной формулировки появится неоправданное конкурентное преимущество и продукции и изготовителя друг перед другом. Поэтому просим дать четкую однозначную формулировку в отношении процедуры оценки соответствия и удалить фразу про замену «декларирования на сертификацию по желанию заявителя».</p>	Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.
22.	Пункт 4 проекта (пункт 5 статьи 12)	Министерство промышленности и торговли Российской Федерации (письмо от 29 июля 2021 г. № 64230/10)	<p>Предложение: дополнить абзацем: «В отношении серийно выпускаемой продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи, осуществляется сертификация по схеме 1с»</p>	<p>Отклонено. Исключение возможности нецелесообразно. Такая возможность предусмотрена типовыми схемами.</p>
			<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей</p>	

		(об учете предложений, направленных письмом от 20 октября 2020 г. № 78285/10))		редакции ТР ТС 007/2011).
23.	Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 5 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «Сертификация по схемам 1с, 3с, осуществляется в отношении следующей продукции:»</p> <p>Комментарии: В п.3 и п.5 статьи 12 пункта 4 Проекта указана разная продукция, поэтому слова «за исключением продукции, указанной в пункте; 3 настоящей статьи» не нужны. В п.4 статьи 12 ТР ТС 007/2011 до внесения изменений не было деления на продукцию для детей до 3-х лет и продукцию для детей старше 3-х лет и подростков. Поэтому слова «за исключением продукции, указанной в пункте 2 настоящей статьи» были нужны.</p>	Отклонено. Перечень продукции для сертификации в проекте изменений аналогичен действующему ТР ТС 007/2011 (пункт 4 статьи 12)
24.	Пункт 4 проекта (абзац четвертый пункта 5 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Заменить «3 лет» на: «3-х лет».</p>	Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.
25.	Пункт 4 проекта (абзац шестой пункта 5 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «изделия 1-го слоя бельевые (белье нательное, корсетные и купальные изделия) из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) для детей старше 3-х лет и подростков;» или «изделия 1-го слоя бельевые (белье нательное, корсетные и купальные изделия) из текстильных для детей старше 3-х лет и подростков;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотно - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из</p>	Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017. Отклонено в части изменения понятий «трикотажные

			<p>текстильных материалов. Заменить «3 лет» на «3-х лет».</p>	<p>изделия» и «изделия из текстильных материалов», т.к. не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятийный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
26.	<p>Пункт 4 проекта (абзац седьмой пункта 5 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: «...для детей старше 3-х лет и подростков;» Комментарии: Заменить «3 лет» на «3-х лет»</p>	<p>Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.</p>
27.	<p>Пункт 4 проекта (абзац девятый пункта 5 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: «головные уборы (летние) 1-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) для детей старше 3-х лет и подростков;» или «головные уборы (летние) 1-го слоя из текстильных материалов для детей старше 3-х лет и подростков;» Комментарии: Трикотажные полотна - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов. Заменить «3 лет» на «3-х лет».</p>	<p>Отклонено в части замены «3 лет» на «3-х лет». Пункты 3-5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений изложили в соответствии с решением Совета Комиссии № 51 от 28.04.2017.</p> <p>Отклонено в части изменения понятий «трикотажные изделия» и «изделия из текстильных материалов», т.к. не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и</p>

				процедур оценки соответствия на основе типовых схем. Понятный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.
28.	Пункт 4 проекта (абзац двенадцатый пункта 5 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «головные уборы 2-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) и кожи для детей до 1-го года;» или «головные уборы 2-го слоя из текстильных материалов и кожи для детей до 1-го года;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотна - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов.</p>	<p>Отклонено Не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем.</p> <p>Понятный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
29.	Пункт 4 проекта (абзац тринадцатый пункта 5 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «одежда и изделия 3-го слоя из текстильных материалов (в т.ч. трикотажные) и кожи для детей до 1-го года;» или «одежда и изделия 3-го слоя из текстильных материалов и кожи для детей до 1-го года;»</p> <p>Комментарии: Трикотажные полотна - это текстильный материал. Поэтому, трикотажные изделия - это тоже изделия из текстильных материалов.</p>	<p>Отклонено Не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем.</p> <p>Понятный аппарат должен быть согласован по всему тексту технического регламента.</p>
30.	Пункт 4 проекта (пункт 7 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «При проведении государственной регистрации заявителями могут быть зарегистрированные на территории государства-члена в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом.»</p> <p>Комментарии:</p>	<p>Принято</p>

			<p>В действующей редакции ТР ТС 007/2011 даны определения: «импортер» - резидент государства-члена Таможенного союза, который заключил с нерезидентом государства-члена Таможенного союза внешнеторговый договор на передачу продукции- для детей и подростков; осуществляет реализацию этой продукции и несет ответственность за ее соответствие требованиям безопасности настоящего технического регламента «дистрибьютор» - юридическое или физическое лицо в цепочке поставок, за исключением изготовителя или импортёра, выпускающее продукцию на рынок;</p> <p>В Типовых схемах оценки, соответствия: даны определения; «импортер» – зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, которые заключили с иностранным изготовителем (продавцом) внешнеторговый договор на передачу продукции, осуществляют выпуск этой продукции в обращение и (или) ее реализацию на таможенной территории Союза: и несут ответственность за ее соответствие требованиям технических регламентов;</p> <p>«продавец» – зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена порядке, на его территории юридическое лицо, или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, реализующие продукцию по договорам и не являющиеся изготовителями;</p> <p>Т.е. термин «продавец» включает импортера и дистрибьютора. Согласно тексту рассматриваемого проекта дистрибьютор не может быть заявителем при государственной регистрации.</p> <p>В п. 165 Типовых схемах оценки соответствия указано «продавец (импортер)».</p>
31.	Пункт 4 проекта (пункт 8	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	<p>Отклонено. Предложение не согласуется с положениями Договора о</p>

	статья 12)	(письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	государства-члена, уполномоченный на проведение указанных работ в соответствии с законодательством этого государства (далее – уполномоченный орган)»	Союзе (согласно п.2 приложения № 9 «Регистрация (государственная регистрация)» – форма оценки соответствия объектов технического регулирования требованиям технических регламентов Союза, осуществляемая уполномоченным органом государства-члена. Согласно пункту № 5 приложения «Регистрацию (государственную регистрацию) объектов технического регулирования осуществляют органы государства-члена, уполномоченные на проведение указанных работ, в соответствии с законодательством государства-члена»
32.	Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 9 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	Предложение: абзац 1 пункта 9 статьи 12 дополнить после слов «в себя» словами «следующие процедуры»	Принято
33.	Пункт 4 проекта (подпункт «а» пункта 9 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	Предложение: подпункт а) пункта 9 статьи 12 изложить в следующей редакции: «идентификацию и отбор образцов продукции, предназначенной для детей и подростков, которые проводит изготовитель или заявитель, или по поручению (заявлению) заявителя и в его присутствии аккредитованная испытательная	Принято в части уточнения наименования продукции и установления требования по включению органа инспекции государства-члена в единый реестр.

			лаборатория (центр), по правилам, установленным в документах, включенных в перечень стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований настоящего технического регламента ТС и осуществления оценки соответствия объектов технического регулирования. Допускается проведение отбора образцов продукции, предназначенной для детей и подростков, аккредитованным органом инспекции государства-члена, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее - аккредитованный орган инспекции государства-члена.)»	С учетом сокращения «(далее – орган инспекции)» откорректированы абзац 6 пункта 12 и абзац 5 пункта 13. Сокращение понятия «перечень стандартов, содержащих правила и методы» приведено в проекте изменений в пункте 3 (статья 10)	
34.	Пункт 4 проекта (подпункт «е») пункта 9 статьи 12) статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)		Предложено: в подпункте е) пункта 9 статьи 12 после слов «свидетельства или» дополнить предложением «об»	Принято
35.	Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 10 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)		Предложено: в абзаце 1 пункта 10 статьи 12 слова «продавцом (импортером)» заменить словами «импортером (продавцом)»	Отклонено Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам.
36.	Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 10 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)		Предложено: Изложить в редакции: «Для государственной регистрации: заявителем представляются в уполномоченный орган следующие документы:» Комментарии: Исключить повтор информации.	Принято
37.	Пункт 4 проекта (абзац седьмой пункта 10 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)		Предложено: Представить в редакции: - письменное уведомление изготовителя (копия письма изготовителя продукции) о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается, или копии сертификатов качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о	Отклонено. Целесообразно сохранить редакцию проекта изменений

38.	Пункт 4 проекта (абзац седьмой пункта 10 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>качестве, сертификатов свободной продажи, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация, – представляется один из перечисленных документов;</p> <p>Комментарии:</p> <p>Уточнить в соответствии с Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 июня 2017 г. № 80 "О свидетельствах о государственной регистрации продукции": копия сертификата качества, или паспорта безопасности (качества), или удостоверения о качестве, или сертификата свободной продажи, заверенная изготовителем продукции, либо копия письма изготовителя продукции, подтверждающего соответствие изготовленной продукции (проб (образцов) продукции) требованиям документов, указанных в абзаце третьем настоящего подпункта, заверенная в соответствии с законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация;</p>	
			<p>Предложение: Исключить</p> <p>Комментарии: Это требование отсутствует в Типовых схемах оценки соответствия. Считаем это требование излишним, т.к. фактически предлагается у изготовителя брать документ, аналогичный декларации о соответствии: продукции. По отдельным позициям рассматриваемое требование некорректно. В РФ оформляют сертификаты соответствия, а не качества. Паспорт безопасности (качества) – это документ изготовителя, в котором он указывает данные о фактических характеристиках товара, которые могут не совпадать с характеристиками, проверяемыми при проведении государственной регистрации. Сертификат свободной продажи подтверждает, что отечественный продукт, ввозимый на иностранный рынок, соответствует: установленным обязательным требованиям безопасности в рамках законодательства РФ и в настоящее</p>	<p>Отклонено Целесообразно сохранить редакцию проекта изменений</p>

			<p>время свободно обращается на рынке России.</p> <p>Т.е. сертификат свободной продажи может быть получен только после свидетельства о государственной регистрации, если в РФ для продукции предусмотрена такая форма подтверждения: соответствия. И. он не может быть представлен для получения свидетельства о государственной регистрации.</p>	
39.	Пункт 4 проекта (абзац девятый пункта 10 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	<p>Предложение:</p> <p>в абзаце 9 пункта 10 статьи 12 слово «сведения» заменить словами «Копии сведений». Дополнить абзац словами, «заверенные заявителем»;</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам.</p>
40.	Пункт 4 проекта (абзац десятый пункта 10 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	<p>Предложение:</p> <p>абзац 10 пункта 10 статьи 12 изложить в следующей редакции:</p> <p>«-копия договора с иностранным изготовителем, на основании которого уполномоченное изготовителем лицо осуществляет действия от имени этого изготовителя при оценке соответствия и выпуске в обращение продукции на территории Союза, а также несет ответственность за несоответствие продукции требованиям технических регламентов Союза (для уполномоченного изготовителем лица), заверенная заявителем;»</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам.</p>
41.	Пункт 4 проекта (абзац десятый пункта 10 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>Предложение:</p> <p>Представить в редакции:</p> <p>- копия договора с изготовителем, в том числе иностранным изготовителем, на основании которого уполномоченное изготовителем лицо осуществляет действия от имени этого изготовителя при оценке соответствия и выпуске в обращение продукции на территории Союза, а также несет ответственность за несоответствие продукции требованиям технических регламентов Союза (для уполномоченного изготовителя лица);</p> <p>Комментарии:</p> <p>Привести в соответствие с определением понятия</p>	

			уполномоченного изготовителем лица в Договоре о ЕАЭС. «уполномоченное изготовителем лицо» – зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, которые на основании договора с изготовителем, в том числе иностранным изготовителем, осуществляют действия от имени этого изготовителя при оценке соответствия и <u>выпуске в обращение продукции</u> на территории Союза, а также несут ответственность за несоответствие продукции требованиям технических регламентов Союза.	
42.	Пункт 4 проекта (абзац двенадцатый пункта 10 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	<p>Предложение: абзац 12 пункта 10 статьи 12 дополнить предложением «Переводы документов должны быть заверены нотариально или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию.»</p>	Отклонено. Нотариальное заверение является дополнительной нагрузкой на бизнес
43.	Пункт 4 проекта (абзац двенадцатый пункта 10 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>Предложение: Дополнить абзацем: Переводы документов изготовителя с иностранного языка на государственный язык государства-члена ТС должны быть заверены нотариально или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию. Комментарии: Соответствует правоприменительной практике в отношении объектов других технических регламентов.</p>	Отклонено. Нотариальное заверение является дополнительной нагрузкой на бизнес
44.	Пункт 4 проекта (абзац тринадцатый пункта 10 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: Копии документов, прилагаемых к заявке (за исключением копий документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция: - для схемы 2р заверяются подписью и печатью заявителя (если иное, не установлено законодательством государства-члена). Комментарии:</p>	Принято в редакции «Копии документов, прилагаемых к заявке, заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством государства-члена).»

			<p>Указанное требование не соответствует абзацу 3 этого подпункта.</p>	<p>Ответственность за достоверность документов, представляемых для целей выдачи свидетельства о государственной регистрации, несет заявитель.» При этом с целью исключения дублирования и разночтений из абзацев 3, 4, 5, 7, 10, 11 пункта 10 исключены положения, касающиеся заверения копий представляемых документов.</p>
45.	<p>Пункт 4 проекта (абзац четвертый пункта 12 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Исключить или изложить в редакции: «При государственной регистрации по схеме 1 р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14». Комментарии: Процедуры, выполняемые при государственной регистрации: по схеме 1р. перечислены в пунктах 12 и 14, а не только в п.12. В Типовых схемах все процедуры перечислены в одном пункте.</p>	<p>Принято. Абзац изложен в редакции: «При государственной регистрации по схеме 1р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14 настоящей статьи.»</p>
46.	<p>Пункт 4 проекта (абзац пятый пункта 12 статьи 12)</p>	<p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)</p>	<p>Предложение: В целях проведения исследований (испытаний) изготовитель, или заявитель или по поручению (заявлению) заявителя или изготовителя и в его присутствии аккредитованная испытательная лаборатория (центр) проводят идентификацию и отбор образцов продукции на складе изготовителя или заявителя. Комментарии: Необходимо предусмотреть возможность отбора образцов на складе изготовителя, если заявителем является не изготовитель, а уполномоченное изготовителем лицо. Такая возможность предусмотрена в соответствии с п.159,</p>	<p>Отклонено. В типовых схемах пункт 159 является общим, а для схемы 1р пунктом 164-типовых схем установлено: «в целях проведения исследований (испытаний) и измерений заявитель или по поручению (заявлению) заявителя и в его присутствии аккредитованная испытательная лаборатория</p>

			<p>а) Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. N 44 "О типовых схемах оценки соответствия". Необходимо дать возможность изготовителю самому отбирать образцы. Это сократит финансовую нагрузку на заявителя (командировки, в том числе за границу, специалистов заявителя или оплата поездок сотрудников ИП).</p> <p>Следует учесть, что в некоторых случаях выезд физически невозможно организовать (Например, пандемия в связи с COVID).</p>	(центр) проводят идентификацию и отбор образцов (проб) продукции на складе заявителя».
47.	Пункт 4 проекта (абзац пятый пункта 12 статьи 12)	Национальная палата предпринимателей Республики Казахстан «Атамекен» (письмо от 16 июля 2021 г. № 09120/17)	<p>Предложение: Дополнить: Действие свидетельства о государственной регистрации распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных проб (образцов) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения.</p> <p>Комментарии: Привести в соответствие с пунктом 158 Типовых схем № 44.</p>	Принято С учетом структуры проекта изменений предложение изложено в пункте 15
48.	Пункт 4 проекта (абзац пятый пункта 12 статьи 12)	Министерство торговли и интеграции Республики Казахстан (письмо от 31 июля 2021 г. № 05-24/Д-1574//12-21/2272)		
49.	Пункт 4 проекта (абзац девятый пункта 12 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>Предложение: Представить в редакции: Протоколы исследований (испытаний) продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, должны быть получены не ранее, чем за один год до проведения государственной регистрации.</p> <p>Комментарии: Сроки действия протоколов не должны устанавливаться. В данном случае важно, чтобы за время, прошедшее с даты получения протокола не произошли изменения качества и безопасности продукции.</p> <p>В противном случае невозможно переформить свидетельство в случаях, установленных в п. 25 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 июня 2017 г. № 80 «О свидетельствах о государственной регистрации продукции».</p>	Отклонено. Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам. Изменение редакции нецелесообразно.
50.	Пункт 4	ООО «Центральный	Предложение:	Принято.

	проекта (абзац третий пункта 13 статьи 12)	научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	Исключить Или изложить в редакции: «При государственной регистрации по схеме 2р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14». Комментарии: Процедуры, выполняемые при государственной регистрации по схеме 2р. перечислены в пунктах 13 и 14, а не только в п. 13. В Типовых схемах все процедуры перечислены в одном пункте	Абзац изложен в редакции: «При государственной регистрации по схеме 2 р выполняются процедуры, предусмотренные настоящим пунктом и пунктом 14 настоящей статьи.»
51.	Пункт 4 проекта (абзац четвертый пункта 13 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	Предложение: Изложить в редакции: «В целях проведения: наследований (испытаний) заявитель или ... (далее по тексту) Комментарии: Привести в соответствие с Типовыми схемами. Заявителем при государственной регистрации по схеме 2р не может; быть изготовитель. Ответственность за соответствие продукции: требованиям ТР ТС 007/2011 возложена на заявителя, поэтому идентификацию и: отбор образцов должен проводить именно он, а не изготовитель.	Отклонено Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам. Изменение редакции нецелесообразно.
52.	Пункт 4 проекта (абзац восьмой пункта 13 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	Предложение: Представить в редакции: Протоколы исследований (испытаний) продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, должны быть получены не ранее, чем за один год до проведения государственной регистрации. Комментарии: Сроки действия протоколов не должны устанавливаться. В данном случае важно, чтобы за время, прошедшее с даты получения протокола не произошли изменения качества и безопасности продукции. В противном случае невозможно переоформить свидетельство в случаях, установленных в п. 25 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии от 30 июня 2017 г. № 80 «О свидетельствах о государственной регистрации продукции».	Отклонено. Формулировка в проекте изменений соответствует типовым схемам. Изменение редакции нецелесообразно.

53.	Пункт 4 проекта (четвертый абзац пункта 15 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Исключить абзац «Маркировка продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза и выпуск ее в обращение допускается только после принятия и регистрации заявителем декларации о соответствии на основании, в том числе, свидетельства о государственной регистрации.».</p> <p>Комментарии: Исключить, если будут приняты замечания по пункту 4 Проекта, Статья 12, подпункт 2, абзац 2.</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>
54.	Пункт 4 проекта (четвертый абзац пункта 15 статьи 12)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	<p>абзац 4 пункта 15 статьи 12 заменить абзацами следующего содержания: «Допускается замена свидетельства и (или) приложения к нему без проведения дополнительных или повторных испытаний (исследований) и измерений в следующих случаях: выявление в свидетельстве и (или) приложении к нему ошибок (опечаток); внесение изготовителем изменений (дополнений) в технические документы па производство продукции для детей и подростков, не затрагивающих изменения состава, показателей безопасности, потребительских свойств, заявленных в маркировке; изменение организационно-правовой формы, места нахождения (адреса юридического лица) без изменения места осуществления деятельности по изготовлению продукции изготовителя; изменение организационно-правовой формы, места нахождения (адреса юридического лица), а также адреса (адресов) места осуществления деятельности заявителя (в случае, если адреса различаются). В случае замены свидетельства и (или) приложения к нему обращение продукции на таможенной территории Союза не приостанавливается на срок, необходимый для такой замены. Допускается замена свидетельства (приложения к нему) без предоставления уполномоченному органу дополнительных протоколов исследований (испытаний) в случае необходимости дополнения свидетельства (приложения к</p>	<p>Отклонено. Дублирование из типовых схем нецелесообразно</p>

			<p>нему) сведениями, не касающимися показателей безопасности продукции, сведениями, не имеющими гигиенического значения (например, указанием дополнительных товарных знаков, серии (линии), вместимости и типа упаковки и др.).</p> <p>Свидетельство о государственной регистрации продукции для детей и подростков распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных проб (образцов) продукции, прошедших исследования (испытания).</p> <p>Действие свидетельства может быть приостановлено и (или) прекращено в следующих случаях:</p> <p>а) несоответствие продукции требованиям технического регламент (технических регламентов):</p> <p>б) получение информации о недостоверности представленных заявителем сведений;</p> <p>в) получение информации от заявителя о прекращении ввоза и (или) изготовления продукции.»</p>	
55.	Пункт 4 проекта (пункт 15 статьи 12)	Национальная палата предпринимателей Республики Казахстан «Атамекен» (письмо от 16 июля 2021 г. № 09120/17)	<p>Предложение: Дополнить: Зарегистрированная декларация о соответствии серийно выпускаемой продукции, являющейся объектом технического регулирования технического регламента, распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения. В таком случае указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 «дополнительная информация» единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. № 293.</p> <p>Комментарии: Привести в соответствие с пунктом 158 Типовых схем № 44.</p>	<p>Принято С учетом структуры проекта изменений предложение изложено в пункте 24</p>
56.	Пункт 4 проекта (пункт 15 статьи 12)	Министерство торговли и интеграции Республики Казахстан (письмо от 31 июля 2021 г. № 05-24/Д-1574//12-21/2272		
57.	Пункт 4	Министерство	Предложение:	Отклонено.

	проекта (пункт 16 статья 12)	здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 2 июня 2021 г. № 7-14/10236)	Пункт 16 статьи 12 исключить	Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).
58.	Пункт 4 проекта (пункт 16 статья 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Исключить.</p> <p>Комментарии: Исключить, если будут приняты замечания по пункту 4 Проекта, Статья 12, подпункт 2, абзац 2.</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>
59.	Пункт 4 проекта (пункт 17 статья 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «При подтверждении соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента в форме сертификации и декларирования соответствия заявителем является зарегистрированное на территории государства-члена Союза в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся для серийно выпускаемой продукции - изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом): для партии продукции - изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом), продавцом (импортером)» или «При подтверждении соответствия продукции для детей и подростков требованиям настоящего технического регламента в форме сертификации и декларирования соответствия заявителями могут быть зарегистрированные на территории государства-члена в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или импортером (продавцом) либо уполномоченным изготовителем лицом.»</p> <p>Комментарии: В пункте 4 Проекта, статья 12 подпункт 7 уже указано:</p>	<p>Принято</p> <p>в редакции пункта 2 указаны формы подтверждения соответствия – сертификация, декларирование соответствия</p>

			<p>«При проведении государственной регистрации заявителями могут быть зарегистрированные на территории государства члена в соответствии: с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или импортером (продавцом) либо уполномоченным изготовителем лицом».</p> <p>Следовательно, надо, указать, кто является заявителем при подтверждении соответствия продукции для: детей и подростков требованиям настоящего технического регламента, в форме сертификации и декларирования соответствия.</p>		
60.	Пункт 4 проекта (пункт 18 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: «Протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции (типовых образцов) (при наличии)»</p> <p>Комментарии: Размеры изделий (продукции) часто не позволяют провести их испытания, (в соответствии со, стандартами на методы испытаний) по показателям, установленным в ТР ТС 007/2011, тогда испытания проводят на типовых образцах, в качестве которых могут выступать материалы, из которых изготовлены изделия</p>	<p>Отклонено Редакция абзаца подразумевает протокол как документ без уточнения на образцах или типовых образцах проведены исследования (испытания) и измерения. При этом проектом изменений не предусмотрена возможность применения протоколов на материалы</p>	
61.	Пункт 4 проекта (пункт 18 статьи 12)	Боровко Я.Н. (НП РУП «БелГИСС») размещено в кабинете РГ	<p>Предлагаем статью 18 для схем декларирования соответствия 2д и 4д дополнить положениями, предусмотренными Типовыми схемами оценки соответствия, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18.04.2018 № 44 (далее – Типовые схемы), в части возможности использования результатов исследований (испытаний) и измерений образцов продукции для последующих партий аналогичной продукции.</p>	<p>Принято. Предложение учтено в пункте 21 статьи 12 (ввиду отсутствия статьи 18 в проекте изменений).</p>	
62.	Пункт 4 проекта (абзац десятый пункта 21 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Предпоследний абзац пункта 21 статьи 12 изложить в следующей редакции: «протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (типовые образцов) продукции (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д)».</p>	<p>Принято С учетом предложения пункт 21 статьи 12 откорректирован по тексту</p>	

63.	Пункт 4 проекта (подпункт «б») пункта 22 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Подпункт «б» пункта 22 статьи 12 изложить в следующей редакции: «протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (типовые образцов) продукции (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д)».</p>	<p>Принято С учетом предложения пункт 22 статьи 12 откорректирован по тексту</p>
64.	Пункт 4 проекта (пункт 23 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>Предложение: Представить в редакции: 23. Протокол исследований (испытаний) и измерений типовых образцов продукции должен быть оформлен в период не ранее чем за 1 год до даты принятия декларации. Комментарии: Необоснованно сокращено срок возможного использования протоколов.</p>	<p>Принято в редакции пункта 21 статьи 12 с учетом предложения, указанного в пункте 61 проекта сводки отзывов. При этом редакция пункта 23 статьи 12 исключена</p>
65.	Пункт 4 проекта (пункт 23 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Если это необходимо, то, наверное, нужно указать конкретную продукцию и подтвердить соответствие для каждой партии, выпускаемой в обращение. Комментарии: Совершенно не понятен пункт 23 статьи 12 проекта: как это возможно провести испытания за шесть месяцев до даты принятия декларации о соответствии, если свойства этой продукции меняются в течение времени?</p>	<p>Принято в редакции пункта 21 статьи 12 с учетом предложения, указанного в пункте 61 проекта сводки отзывов. При этом редакция пункта 23 статьи 12 исключена</p>
66.	Пункт 4 проекта (пункт 23 статьи 12)	ООО «Юнилевер Русь»	<p>Предложение: Удалить полностью Комментарии: Просим удалить из проекта изменений ограничение срока возможности использования протоколов испытаний для регистрации декларации о соответствии, основываясь на Решении Совета ЕЭК от 18.04.2018 № 44 (ред. от 23.12.2020) «О типовых схемах оценки соответствия» (Начало действия - 10.01.2021), в котором отмечено ограничение только на срок действия протоколов испытаний для получение свидетельств о государственной регистрации: «Срок действия протокола исследований (испытаний) и измерений продукции, выполненных с целью ее государственной регистрации, составляет 1 год.».</p>	<p>Принято в редакции пункта 21 статьи 12 с учетом предложения, указанного в пункте 61 проекта сводки отзывов. При этом редакция пункта 23 статьи 12 исключена</p>

67.	Пункт 4 проекта пункта 24 (пункт 24 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Считаем целесообразным в случае оформления документов о подтверждении соответствия продукции требованиям ТР ТС 007 в форме сертификации и декларирования соответствия на партию продукции (пункт 24 и пункт 36 статьи 12 проекта) ограничить срок действия документов о подтверждении соответствия:</p> <ul style="list-style-type: none"> - если срок годности или срок службы не установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) составляет 1 год; - если срок годности или срок службы установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) устанавливается на срок годности (службы), но не более 5 лет. 	<p>Отклонено. С учетом обсуждения предложений, указанных в пункте 68-70 сводки отзывов</p>
68.	Пункт 4 проекта пункта 24 (пункт 24 статьи 12)	ООО «Юнилевер Русь»	<p>Предложение: Заменить на: 4. Статью 12 ТР ТС 007/2011 изложить в редакции: «Статья 12. Оценка соответствия: -24. Срок действия декларации о соответствии для продукции, указанной в пункте 4 настоящей статьи: Срок действия декларации о соответствии для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи, устанавливается: для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет, для партии продукции – срок действия декларации о соответствии не устанавливается. Комментарии: Просим изменить срок действия декларации о соответствии для продукции, выпускаемой серийно с 3 лет на 5 лет, а также просим исключить срок действия деклараций о соответствии выпускаемой на партию продукции на основании п.112 Решения Совета ЕЭК от 18.04.2018 № 44 (ред. от 23.12.2020) «О типовых схемах оценки соответствия» (Начало действия - 10.01.2021), в котором написано: «112. Действие декларации о соответствии продукции серийного производства устанавливается на срок не более 5 лет, для партии продукции</p>	<p>Принято в редакции: «Срок действия декларации о соответствии устанавливается: для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет; для партии продукции (единичного изделия) – не устанавливается.»</p>

69.	Пункт 4 проекта пятой – седьмой пункта 24 статьи 12)	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (письмо от 27 июля 2021 г. № 27/07-01)	<p>срок действия декларации о соответствии не устанавливается».</p> <p>Предложение: Представить в редакции: Действие декларации о соответствии серийного производства устанавливается на срок не более 5 лет, для партии продукции срок действия декларации о соответствии не устанавливается. Срок действия декларации о соответствии для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи, устанавливается: для партии продукции, выпускаемой серийно, не более 5 лет, для партии продукции – с учетом срока годности (хранения) продукции. Комментарии: Необоснованно сокращен срок действия деклараций на продукцию серийного производства. Для партии продукции срок не должен устанавливаться. Декларация действует на продукцию данной партии, находящейся в обращении с учетом срока годности (хранения) продукции.</p>	<p>Принято в редакции: «Срок действия декларации о соответствии устанавливается: для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет; для партии продукции (единичного изделия) – не устанавливается.»</p>
70.	Пункт 4 проекта пятой – седьмой пункта 24 статьи 12)	Национальная палата предпринимателей Республики Казахстан «Атамекен» (письмо от 16 июля 2021 г. № 09120/17)	<p>Предложение: Представить в редакции: Срок действия декларации о соответствии для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи, устанавливается: для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет, для партии продукции срок действия декларации не устанавливается Комментарии: Согласно пункту 112 Типовых схем № 44 действие декларации о соответствии продукции серийного производства устанавливается на срок не более 5 лет, для партии продукции срок действия декларации о соответствии не устанавливается. Считаем, что сроки действия декларации для продукции, перечисленной в п.3 должны быть идентичны со сроками действия декларации для продукции, перечисленной в п.4. Продукция, перечисленная в п.3, помимо декларирования</p>	<p>Принято в редакции: «Срок действия декларации о соответствии устанавливается: для продукции, выпускаемой серийно, – исходя из планируемого срока выпуска данной продукции, но не более 5 лет; для партии продукции – не устанавливается.»</p>


			соответствия проходит процедуру государственной регистрации. Поэтому нет оснований для сокращения срока действия декларации до 3 лет и/или 1 года для данного вида продукции.	
71.	Пункт 4 проекта (пункт 25 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложено: Изложить в редакции: на статью продукции – в течение не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.</p> <p>Комментарии: В проекте отсутствует информация о подтверждении соответствия единичного изделия.</p>	Принято. При этом пункт 17 дополнен словами «единичное изделие» и приведено соответствующее сокращение, а также корректировки по тесту
72.	Пункт 4 проекта (абзац тринадцатый пункт 31 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложено: Последний абзац пункта 31 статьи 12: исключить использование протоколов испытаний для аналогичных партий. Отсутствие понятия «аналогичная партия» ведет в заблуждение не только органы по сертификации, но и органы контроля и надзора, заявителя и изготовителя продукции (расцветка ткани поменялась - это аналогичная партия?). Данный пункт необходимо пересмотреть - или исключить или дать определение по аналогичности партии».</p>	Отклонено
73.	Пункт 4 проекта (пункт 36 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложено: Считаем целесообразным в случае оформления документов о подтверждении соответствия продукции требованиям ТР ТС 007 в форме сертификации и декларирования соответствия на партию продукции (пункт 24 и пункт 36 статьи 12 проекта) ограничить срок действия документов о подтверждении соответствия: - если срок годности или срок службы не установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) составляет 1 год; - если срок годности или срок службы установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) устанавливается на срок годности (службы), но не более 5 лет.</p>	Отклонено

б) изменения в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» не требуют выбора дополнительных методов (методик) исследований (испытаний) и измерений, необходимых для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков»;

в) изменения в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» не предусматривают установление и не устанавливают показатели точности измерений и параметры (показатели) объектов технического регулирования;

г) изменения в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» не предусматривают установление и не устанавливают правила отбора образцов, необходимых для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» и осуществления оценки (подтверждения) соответствия продукции.

Вывод: Проект изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) соответствует решениям Евразийского экономического союза по проведению согласованной политики в области обеспечения единства измерений.

Заместитель директора по управлению качеством  А.А. Сатановский

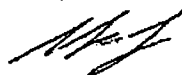
Исполнители:

Начальник отдела



Б.М. Пашаев

Заместитель начальника отдела



Е.В. Церех

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

об оценке регулирующего воздействия по проекту изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) и комплекту документов к нему от 22 февраля 2022 г. № 47/ТР

В соответствии с пунктом 28 Порядка разработки, принятия, изменения и отмены технических регламентов Евразийского экономического союза (далее соответственно – Порядок, Союз), утвержденного Решением Совета Евразийской экономической комиссии (далее – ЕЭК, Комиссия) от 20 июня 2012 г. № 48 (в редакции Решения Совета ЕЭК от 18 октября 2016 г. № 147), рассмотрены проект изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе Типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета ЕЭК от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее соответственно – проект изменений, ТР ТС 007/2011, Типовые схемы), и комплект документов к нему, направленные Департаментом технического регулирования и аккредитации ЕЭК для подготовки заключения об оценке регулирующего воздействия.

В соответствии с пунктом 21 раздела II плана разработки технических регламентов Евразийского экономического союза и внесения в них изменений, утвержденного Решением Совета ЕЭК от 23 апреля 2021 г. № 57, разработчиком проекта изменений определена Комиссия, в которой структурным подразделением, ответственным за разработку проекта изменений, является Департамент технического регулирования и аккредитации (далее – разработчик).

Разработчиком проведено публичное обсуждение проекта изменений и комплекта документов к нему в период с 30 апреля 2021 г. по 30 июля 2021 года.

Информация о проведении публичного обсуждения проекта изменений и комплекта документов к нему размещена на официальном сайте Союза в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу:

http://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0106433/pd_13042021.

По результатам рассмотрения установлено, что при подготовке проекта изменений **процедуры**, предусмотренные пунктами 21, 23 – 25, 43 и 44 Порядка, разработчиком **соблюдены в полном объеме**.

По результатам проведения оценки регулирующего воздействия проекта изменений и комплекта документов к нему можно сделать следующие выводы.

Проблема, на решение которой направлена разработка проекта изменений, разработчиком определена точно.

В пункте 10 пояснительной записки к проекту изменений отмечено, что проблемой, в связи с наличием которой разработан проект изменений, является отсутствие в технических регламентах Союза, в том числе в ТР ТС 007/2011:

- унифицированных терминов, касающихся оценки соответствия продукции, а также противоречие терминов, используемых в технических регламентах Союза, понятиям, установленным в Протоколе о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (далее – Протокол), являющемся приложением № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, и Типовых схемах;

- единых детализированных процедур оценки соответствия, касающихся, в том числе анализа доказательственных материалов, идентификации и отбора образцов продукции, оценки производства, выдачи, приостановления либо прекращения действия документов об оценке соответствия, их хранения, а также проведения инспекционного контроля, в связи с чем указанные процедуры проводятся, в том числе в соответствии с национальным законодательством государств – членов Союза, что ведет к непрозрачности и избыточности обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности.

Цели принятия проекта изменений разработчиком обозначены верно.

По информации разработчика, приведенной в пункте 2 пояснительной записки к проекту изменений, целями принятия проекта изменений являются:

- установление форм, схем и процедур оценки соответствия на основе Типовых схем;

- приведение в соответствие с нормами Протокола положений ТР ТС 007/2011, касающихся оценки соответствия требованиям ТР ТС 007/2011;

- уточнение отдельных положений ТР ТС 007/2011 в части оценки соответствия по результатам практики применения ТР ТС 007/2011.

Вместе с тем полагаем, что в случае сохранения в проекте изменений формы государственной регистрации с последующим декларированием соответствия по схеме 4д в отношении отдельных категорий продукции, предназначенной для детей и подростков, не согласующейся с Типовыми схемами, цели принятия проекта изменений не будут достигнуты в полной мере, поскольку сохранится существующее в настоящее время дублирование процедур оценки соответствия указанной продукции, а также будет исключена возможность оформления декларации о соответствии в отношении такой продукции по схемам декларирования соответствия серийного производства (схемы 3д и бд).

В соответствии с абзацем третьим пункта 28 Порядка Департаментом развития предпринимательской деятельности ЕЭК 21 февраля 2022 г. по вопросу о подготовке заключения об оценке регулирующего воздействия в режиме видеоконференции проведены консультации с представителями разработчика, которыми были даны комментарии в отношении замечаний и предложений к проекту изменений, а также выражена готовность рассмотреть их на предмет учета, в том числе в рамках обсуждения на совещании с уполномоченными органами государств – членов Союза.

По результатам рассмотрения проекта изменений и комплекта документов к нему сделан вывод о том, что проект изменений нуждается в доработке в целях исключения рисков его негативного влияния на условия ведения предпринимательской деятельности и в связи с необходимостью корректировки или исключения отдельных положений проекта изменений, ограничивающих возможность декларирования соответствия по схемам декларирования соответствия серийного производства для отдельных категорий продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которых предусмотрена оценка соответствия в форме государственной регистрации с последующим декларированием соответствия по схеме 4д.

В этой связи в целях предотвращения установления избыточных обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности, а также обеспечения правовой определенности норм проекта изменений при их последующем практическом применении отдельные положения проекта изменений нуждаются в доработке с учетом замечаний и предложений, указанных в разделе 1 приложения к настоящему заключению.

В частности, указанные замечания и предложения касаются необходимости:

- замены формы государственной регистрации с последующим декларированием соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, предусмотренной проектом изменений и действующей редакцией ТР ТС 007/2011, формой государственной регистрации такой продукции, практическое применение которой в настоящее время обеспечивает безопасность таких схожих видов продукции для детей, как детская косметика и пищевая продукция для детского питания;

- обеспечения согласованности наименования и положений статьи 13 ТР ТС 007/2011 с вносимыми изменениями, а также приведения указанной статьи в соответствие с актами, входящими в право Союза, в части уточнения формулировки термина «единый знак обращения продукции на рынке Союза»;

- доработки требования к включению в комплект документов, прилагаемых к заявке на проведение работ по сертификации продукции, предназначенной для детей и подростков, по схеме сертификации соответствия серийного производства, информации об изготовителях сырья, материалов и комплектующих продукции в части представления такой информации только при ее наличии;

- регламентации вопроса об информировании заявителем органа по сертификации, выдавшего сертификат на продукцию, предназначенную для детей и подростков, при внесении в ее конструкцию или технологию ее производства изменений, которые могут повлиять на соответствие продукции требованиям ТР ТС 007/2011;

- доработки отдельных положений проекта изменений в целях обеспечения их правовой определенности и согласованности с положениями, предусмотренными проектом изменений и действующей редакцией ТР ТС 007/2011.

Одновременно разработчику предлагается доработать пояснительную записку к проекту изменений с учетом замечаний и предложений, указанных в приложении к настоящему заключению.

Приложение: на 12 л. в 1 экз.

Член Коллегии (Министр)
по экономике и финансовой политике ЕЭК,
руководитель рабочей группы ЕЭК
по проведению оценки регулирующего
воздействия проектов решений ЕЭК



Р.Б. Бекетаев

ПРИЛОЖЕНИЕ
к заключению об оценке регулирующего
воздействия по проекту изменений в технический
регламент Таможенного союза «О безопасности
продукции, предназначенной для детей и
подростков» (ТР ТС 007/2011) и комплекту
документов к нему

1. Информация о наличии (отсутствии) в проекте изменений избыточных обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности, необоснованных расходов субъектов предпринимательской деятельности, барьеров для свободного движения товаров, услуг, капитала и рабочей силы на территории Союза.

1.1. Абзацем первым пункта 3 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, предусмотрено, что в отношении отдельных видов продукции, предназначенной для детей и подростков, осуществляется государственная регистрация по схемам 1р, 2р с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схеме 4д.

Следует отметить, что проектом изменений в редакции, размещенной на официальном сайте Союза для проведения публичного обсуждения, предусматривалась возможность декларирования соответствия не только по схеме 4д (для партии продукции), но и по схемам 3д и бд (для продукции серийного производства).

Указанное положение в целом соответствовало действующей редакции ТР ТС 007/2011 и предоставляло возможность оформления декларации о соответствии на продукцию, предназначенную для детей и подростков, по схемам декларирования соответствия серийного производства.

В рамках публичного обсуждения к указанному положению проекта изменений были представлены три концептуально различающихся предложения:

- установление процедуры подтверждения соответствия в форме государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, и исключение последующего декларирования ее соответствия требованиям ТР ТС 007/2011;

- замена процедуры государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, с последующим декларированием соответствия процедурой подтверждения соответствия в форме сертификации;

- сохранение государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, с последующим декларированием ее соответствия требованиям ТР ТС 007/2011, но исключительно по схеме 4д.

При этом изначально все три предложения были отклонены разработчиком с обоснованием, что формы оценки соответствия в проекте изменений оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).

Вместе с тем в редакции проекта изменений, представленной для проведения оценки регулирующего воздействия, разработчиком учтено предложение, предусматривающее вариант, существенно ухудшающий действующий режим регулирования предпринимательской деятельности.

Следует отметить, что для серийного производства продукции, предназначенной для детей и подростков, декларирование соответствия по схеме 4д будет приводить к дополнительным ограничениям, временным и финансовым затратам ее изготовителей, поскольку производственной партией является количество продукции одного вида (с одним артикулом), предназначенное к одновременной сдаче-приемке, произведенной по одним требованиям на одной линии в определенный период времени (зачастую в течение одного дня).

Учитывая, что продукция производится ежедневно (причем разных артикулов даже для одного наименования продукции (например, подгузники)), в день может быть произведено несколько партий и изготовителю ежедневно потребуются принимать несколько деклараций о соответствии.

В свою очередь, стоимость исследований (испытаний) одного наименования продукции, предназначенной для детей и подростков, например, подгузников или зубных щеток, составляет около 100 000 российских рублей, а сами исследования (испытания) могут длиться более одного месяца.

Следовательно, даже с учетом предусмотренной пунктом 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, возможности использования результатов исследований (испытаний) и измерений образцов продукции, предназначенной для детей и подростков, для последующих партий аналогичной продукции того же назначения, изготавливаемой тем же изготовителем, по той же технической документации с использованием единого технологического процесса, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии, заявителям потребуется ежегодное проведение дублирующих исследований (испытаний) и измерений образцов продукции в течение срока действия свидетельства о государственной регистрации.

Следует также учитывать временные затраты заявителей на оформление и получение деклараций о соответствии, без которых продукция не сможет быть выпущена в обращение на таможенной территории Союза.

Таким образом, заводу-изготовителю, который осуществляет серийный выпуск продукции, будет необходимо хранить каждую партию продукции на своем складе до момента регистрации декларации о соответствии, что влечет дополнительные и необоснованные финансовые издержки.

В то же время продукция, предназначенная для детей и подростков, в отношении которой действующей редакцией ТР ТС 007/2011 предусмотрена государственная регистрация с последующим декларированием соответствия, производится исключительно с использованием современного высокотехнологичного оборудования, а ее изготовителями являются крупные компании с подтвержденной системой менеджмента качества и с постоянным производственным контролем (в том числе с участием аккредитованных испытательных центров).

Такая продукция изготавливается на основании нормативных документов, в которых установлены требования к качеству и количеству сырья и материалов. При этом изготовителем осуществляется производственный контроль для обеспечения стабильности соответствия выпускаемой продукции требованиям, установленным ТР ТС 007/2011 и технической документацией изготовителя. Изготовитель несет ответственность за обеспечение соответствия производимой им продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

В этой связи ни качественные, ни количественные показатели продукции не изменяются от одной производственной партии к другой.

По информации представителей бизнес-сообщества, внедрение предлагаемой проектом изменений формы оценки соответствия может повлечь риски:

- задержек выпуска продукции, предназначенной для детей и подростков, в обращение с учетом ограниченности складских мощностей (в том числе складов временного хранения для продукции, ввозимой из третьих стран);

- товарного дефицита вследствие указанных задержек и, соответственно, перебоев в обеспечении потребителей продукцией соответствующих видов;

- вынужденного и незапланированного увеличения розничных цен примерно на 6% на готовую продукцию, что может повлечь недоступность отдельных категорий продукции, в особенности, для менее обеспеченных потребителей.

В этой связи исключение возможности декларирования соответствия продукции по схемам декларирования соответствия серийного производства представляется необоснованным, избыточным и вводящим дополнительные ограничения для субъектов предпринимательской деятельности, осуществляющих выпуск в обращение продукции, предназначенной для детей и подростков.

Учитывая изложенное, пункт 3 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, нуждается в доработке.

При этом следует обратить внимание, что ТР ТС 007/2011 является единственным техническим регламентом Союза, которым предусмотрена такая форма оценки соответствия, как государственная регистрация продукции с последующим декларированием соответствия, то есть в остальных 51 техническом регламенте Союза, и в Типовых схемах указанная двухэтапная схема оценки соответствия продукции отсутствует.

В то же время для таких видов продукции, как детская косметика и пищевая продукция для детского питания в течение длительного времени (порядка 10 лет) эффективно применяется оценка соответствия в форме государственной регистрации с выдачей свидетельств о государственной регистрации без дополнительного прохождения процедуры декларирования соответствия.

В рамках публичного обсуждения проекта изменений Ассоциацией производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ), ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности», Министерством здравоохранения Республики Беларусь и Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзор) предложено в отношении такой

продукции предусмотреть только процедуру государственной регистрации, исключив последующее декларирование соответствия.

В качестве обоснования приведена необходимость устранения дублирования процедур оценки соответствия для продукции, предназначенной для детей и подростков, безопасность которой оценивается дважды по одним и тем же показателям при государственной регистрации и декларировании соответствия.

Следует отметить, что проектом изменений предусматривается ограничение срока действия свидетельств о государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, пятью годами (пункт 15 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений).

Указанное ограничение срока действия свидетельств о государственной регистрации может быть признано обоснованным исключительно при условии учета указанного предложения участников публичного обсуждения об отмене последующего декларирования соответствия.

Учитывая изложенное, а также принимая во внимание, что ключевой целью принятия проекта изменений является установление форм, схем и процедур оценки соответствия на основе Типовых схем, в пункте 3 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, слова «с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схеме 4д» представляется необходимым исключить.

При этом далее по тексту проекта изменений предлагается исключить положения, касающиеся декларирования соответствия продукции, прошедшей процедуру государственной регистрации.

1.2. Согласно абзацу седьмому пункта 10 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, для государственной регистрации заявителем в уполномоченный орган представляются, в том числе, письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается, или копии сертификатов качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, сертификатов свободной продажи (предоставляется один из перечисленных документов).

Вместе с тем пунктом 162 Типовых схем не предусмотрены требования к включению в комплект документов, прилагаемых к заявлению на проведение уполномоченным органом государственной регистрации, указанных документов.

При этом уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается, фактически представляет собой документ, аналогичный декларации о соответствии продукции.

Следует отметить, что согласно абзацу пятому пункта 2 Протокола под декларацией о соответствии техническим регламентам Союза понимается документ, которым заявитель удостоверяет соответствие выпускаемой в обращение продукции требованиям технических регламентов Союза.

Таким образом, при условии сохранения в проекте изменений оценки соответствия в форме государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, с последующим декларированием ее соответствия,

документ, которым заявитель (изготовитель) удостоверяет, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается (в том числе ТР ТС 007/2011) по сути, будет дублировать декларацию о соответствии.

Кроме того, не ясно, что представляет собой такой документ, как сертификат качества продукции, поскольку в рамках правоприменительной практики выдаются сертификаты соответствия продукции либо сертификаты соответствия системы менеджмента качества.

В свою очередь, сертификат свободной продажи подтверждает, что продукция, производимая на территории государства – члена Союза и экспортируемая на рынки третьих стран, соответствует установленным обязательным требованиям безопасности в рамках законодательства этого государства – члена Союза и в настоящее время свободно обращается на его рынке.

Следовательно, сертификат свободной продажи на продукцию, предназначенную для детей и подростков, может быть получен только после получения свидетельства о ее государственной регистрации.

Учитывая изложенное, **сохранение в проекте изменений требования к представлению указанных документов при осуществлении государственной регистрации представляется обоснованным исключительно в случае доработки проекта изменений в части внесения изменений в форму государственной регистрации в соответствии с предложением, указанным в пункте 1.1 настоящего приложения к заключению об оценке регулирующего воздействия.**

В случае сохранения в проекте изменений такой формы оценки соответствия, как государственная регистрация с последующим декларированием соответствия абзац седьмой пункта 10 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, представляется необходимым исключить.

1.3. Абзацем четвертым пункта 15 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, предусмотрено, что срок действия свидетельства о государственной регистрации продукции, предназначенной для детей и подростков, составляет пять лет.

Вместе с тем действующей редакцией ТР ТС 007/2011 срок действия свидетельства о государственной регистрации не ограничивается.

При этом пунктом 156 Типовых схем предусмотрено, что срок действия свидетельства о государственной регистрации составляет 5 лет (если иное не установлено техническим регламентом Союза).

В этой связи **установление ограничения срока действия свидетельства о государственной регистрации представляется обоснованным исключительно в случае доработки проекта изменений в части внесения изменений в форму государственной регистрации в соответствии с предложением, указанным в пункте 1.1 настоящего приложения к заключению об оценке регулирующего воздействия.**

В случае сохранения в проекте изменений такой формы оценки соответствия, как государственная регистрация с последующим декларированием соответствия абзац четвертый пункта 15 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, необходимо исключить.

1.4. Абзацами третьим и десятым пункта 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, предусмотрено, что заявитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия:

- обеспечивает проведение идентификации (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д);
- формирует и хранит комплект доказательственных материалов, подтверждающих соответствие продукции требованиям ТР ТС 007/2011, который включает в себя протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (типовых образцов) продукции (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д).

Учитывая, что в указанных положениях перечислены все применяемые схемы декларирования соответствия, их перечисление представляется нецелесообразным.

В этой связи в абзаце третьем и десятом пункта 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предусмотренной пунктом 4 проекта изменений, слова «(для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д)» предлагается исключить.

1.5. Абзацем седьмым пункта 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, предусмотрено, что заявитель после принятия декларации о соответствии обеспечивает маркировку продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза в порядке, утверждаемом ЕЭК.

Указанная формулировка в полной мере соответствует положениям Протокола и Типовых схем, а также Решению Комиссии Таможенного союза от 15 июля 2011 г. № 711 «О едином знаке обращения продукции на рынке Евразийского экономического союза и порядке его применения» (в редакции Решения Совета ЕЭК от 17 марта 2016 г. № 22).

Вместе с тем действующей редакцией ТР ТС 007/2011 предусмотрена статья 13 «Маркировка единым знаком обращения продукции на рынке государств – членов Таможенного союза», в которой используется устаревшая формулировка данного термина – «единый знак обращения продукции на рынке государств – членов Таможенного союза».

В целях обеспечения согласованности статьи 13 ТР ТС 007/2011 с вносимыми изменениями, а также приведения указанной статьи в соответствие с актами, входящими в право Союза, проект изменений предлагается дополнить пунктом, предусматривающим внесение изменений в наименование и положения статьи 13 ТР ТС 007/2011 в части уточнения формулировки термина «единый знак обращения продукции на рынке Союза».

1.6. Согласно подпункту «б» пункта 22 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предусмотренной пунктом 4 проекта изменений, для регистрации декларации о соответствии заявитель представляет в уполномоченный на регистрацию деклараций о соответствии орган (организацию), в том числе орган по сертификации, если это предусмотрено законодательством государств – членов Союза, документы, предусмотренные Порядком регистрации, приостановления, возобновления и прекращения действия декларации о соответствии продукции требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза, утвержденным Решением Коллегии ЕЭК от 20 марта 2018 г. № 41, а также копию протокола (протоколов) исследований (испытаний) и измерений образцов (типовых образцов) продукции, проведенных в зависимости от схемы декларирования

соответствия в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или собственной лаборатории изготовителя (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д).

Учитывая, что возможность проведения исследований (испытаний) и измерений образцов (типовых образцов) продукции в собственной лаборатории изготовителя предусматривается исключительно в отношении схем декларирования соответствия 1д и 2д, в целях обеспечения правовой определенности и исключения несогласованности в подпункте «б» пункта 22 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предусмотренной пунктом 4 проекта изменений, слова «в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или собственной лаборатории изготовителя (для схем 1д, 2д, 3д, 4д, 6д)» предлагается заменить словами «в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (для схем 3д, 4д и 6д) или собственной лаборатории изготовителя (для схем 1д и 2д)».

1.7. Согласно абзацу седьмому подпункта «а» пункта 28 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации продукции, предназначенной для детей и подростков, серийного производства представляет в орган по сертификации сведения о сырье, материалах и комплектующих продукции, **информацию об их изготовителях.**

Вместе с тем подпунктом «а» пункта 14 Типовых схем не предусмотрено требование к включению в комплект документов, прилагаемых к заявке на проведение работ по сертификации продукции серийного производства, указанных сведений.

Следует отметить, что действующей редакцией пункта 5 статьи 12 ТР ТС 007/2011 предусмотрено, что в зависимости от схемы сертификации заявитель представляет копии эксплуатационных документов, технической и конструкторской документации, сведения о сырье, материалах и комплектующих изделиях, то есть представление информации об изготовителях сырья, материалов и комплектующих продукции не требуется.

Учитывая, что сертификат соответствия выдается непосредственно на готовую продукцию, составные части которой, в том числе сырье, материалы и комплектующие продукции, проходят все необходимые исследования (испытания) и измерения в рамках исследований, осуществляемых в отношении типового образца продукции, требование к обязательному представлению информации об изготовителе сырья, материалов и комплектующих продукции представляется избыточным и необоснованным.

В то же время заявитель должен иметь право на представление таких сведений при их наличии, поскольку информация об изготовителе сырья, материалов и комплектующих продукции может дополнительно использоваться в качестве доказательства безопасности конечной продукции.

В этой связи в абзаце седьмом подпункта «а» пункта 28 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предусмотренной пунктом 4 проекта изменений, слова «, информация об их изготовителях» предлагается заменить словами «и при наличии информация об их изготовителях».

1.8. Согласно пункту 35 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, при внесении в конструкцию продукции (в том числе применяемые материалы) или технологию ее производства изменений, которые

могут повлиять на соответствие продукции требованиям ТР ТС 007/2011, заявитель до внесения таких изменений извещает об этом в письменной форме орган по сертификации, выдавший сертификат соответствия продукции. Указанный орган принимает решение о необходимости проведения дополнительных исследований (испытаний) и измерений продукции и (или) анализа состояния производства (для схемы 1с).

Следует отметить, что указанным положением не урегулирован вопрос, связанный с возможным прекращением или временным приостановлением деятельности органа по сертификации, выдавшего сертификат соответствия на продукцию, предназначенную для детей и подростков, в связи с чем не ясно, с каким органом по сертификации в таких случаях должен взаимодействовать заявитель.

При этом данный вопрос в отношении органов по сертификации, деятельность которых прекращена или приостановлена с отсутствием у них правопреемника, не урегулирован ни нормативными актами, входящими в право Союза, ни законодательством государств – членов Союза, что создает для заявителей риски приостановления или прекращения выпуска сертифицированной продукции в обращение.

Кроме того, указанным пунктом также не урегулирован вопрос о сроке, в течение которого орган по сертификации принимает решение о необходимости проведения дополнительных исследований (испытаний) и измерений продукции, предназначенной для детей и подростков, и (или) анализа состояния производства.

Учитывая изложенное, пункт 35 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предусмотренной пунктом 4 проекта изменений, нуждается в доработке в части устранения указанной неопределенности (в том числе с оговоркой, что в таком случае по усмотрению заявителя может выбираться орган по сертификации, имеющий соответствующую продукцию в области своей аккредитации) и установления соответствующего срока, исчисляемого с даты извещения заявителем органа по сертификации о внесении изменений в конструкцию продукции или технологию ее производства, например, продолжительностью не более 10 рабочих дней.

В случае если урегулировать данный вопрос в проекте изменений с учетом предмета его правового регулирования не представляется возможным, предлагается обеспечить проработку указанных вопросов, касающихся информирования заявителем органа по сертификации, выдавшего сертификат на продукцию, предназначенную для детей и подростков, при внесении в ее конструкцию или технологию ее производства изменений, которые могут повлиять на соответствие продукции требованиям ТР ТС 007/2011, с уполномоченными органами государств – членов Союза (в том числе на предмет возможности их регламентации законодательством государств – членов Союза).

1.9. Пунктом 39 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции, предлагаемой пунктом 4 проекта изменений, предусмотрено, что документы, составленные на иностранном языке и включенные в комплект доказательственных материалов, сопровождаются переводом на русский язык и (или) в случае наличия

соответствующего требования в законодательстве государства – члена Союза – на государственный язык государства – члена Союза, в котором осуществляется регистрация декларации о соответствии или сертификата соответствия.

Вместе с тем указанным пунктом не урегулирован вопрос о необходимости (отсутствии необходимости) заверения перевода на русский язык и (или) государственные языки государств – членов Союза.

С учетом положений пункта 15 Типовых схем разработчику предлагается проработать вопрос о дополнении проекта изменений **непосредственным указанием на отсутствие необходимости заверения заявителем перевода документов, составленных на иностранном языке и включенных в комплект доказательственных материалов, на русский язык и (или) в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства – члена Союза – на государственный язык государства – члена Союза.**

2. Круг лиц, на защиту интересов которых направлена разработка проекта изменений.

В пункте 11 пояснительной записки к проекту изменений разработчиком указано, что разработка проекта изменений направлена на защиту интересов:

- граждан и их объединений, населения (потребителей) государств – членов Союза;

- субъектов предпринимательской деятельности, а именно – изготовителей, уполномоченных изготовителями лиц и продавцов (импортеров) продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которой осуществляется оценка соответствия требованиям ТР ТС 007/2011;

- аккредитованных органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров), включенных в единый реестр органов по оценке соответствия Союза и осуществляющих оценку соответствия продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

Вместе с тем перечень групп лиц, на защиту интересов которых направлена разработка проекта изменений, предлагается также дополнить уполномоченными органами государств – членов Союза, осуществляющими государственную регистрацию продукции, предназначенной для детей и подростков.

3. Адресаты регулирования, в том числе субъекты предпринимательской деятельности, и воздействие, оказываемое на них регулированием, предусмотренным проектом изменений.

В пункте 12 пояснительной записки к проекту изменений разработчиком отмечено, что адресатами регулирования являются:

- субъекты предпринимательской деятельности, а именно – изготовители, уполномоченные изготовителями лица и продавцы (импортеры) продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которой осуществляется оценка соответствия требованиям ТР ТС 007/2011;

- органы по сертификации и испытательные лаборатории (центры), включенные в единый реестр органов по оценке соответствия Союза и осуществляющие оценку соответствия продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

В отношении воздействия, оказываемого регулированием на его адресатов, разработчиком отмечено, что:

- проектом изменений предусмотрены требования к комплекту документов, представляемому заявителем при осуществлении подтверждения соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011, а также порядок проведения процедур оценки соответствия данной продукции, который должен будет соблюдаться как заявителями, так и органами по сертификации и испытательными лабораториями (центрами);

- проект изменений окажет положительное воздействие на условия ведения предпринимательской деятельности, в том числе органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров), так как будет способствовать созданию условий, обеспечивающих предотвращение возникновения избыточных обязанностей, ограничений и (или) запретов для субъектов предпринимательской деятельности, барьеров для свободного движения товаров на таможенной территории Союза.

Вместе с тем перечень адресатов регулирования предлагается также дополнить уполномоченными органами государств – членов Союза, осуществляющими государственную регистрацию продукции, предназначенной для детей и подростков, поскольку проектом изменений предусмотрено уточнение порядка проведения государственной регистрации такой продукции по схемам 1р и 2р.

Кроме того, в пункте 12 пояснительной записки к проекту изменений в отношении воздействия, оказываемого регулированием на его адресатов, предлагается также указать, что в отношении отдельных видов продукции, предназначенной для детей и подростков, серийного производства проектом изменений предусмотрено внедрение процедуры государственной регистрации с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схеме 4д (то есть декларирование соответствие такой продукции будет возможно исключительно в отношении партий).

4. Содержание устанавливаемых проектом изменений обязательных требований.

Согласно пункту 13 пояснительной записки:

- проектом изменений предусмотрено установление обязательных требований к комплекту документов, представляемому заявителем при осуществлении оценки соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011, а также порядка проведения оценки соответствия данной продукции;

- проект изменений не устанавливает дополнительных ограничений для субъектов предпринимательской и иной деятельности, иных заинтересованных лиц.

- в целом проект изменений будет способствовать снижению нагрузки на бизнес-сообщество за счет применения более конкретизированных требований и процедур.

Вместе с тем в пункте 13 пояснительной записки к проекту изменений предлагается также указать, что проектом изменений предусмотрено ограничение возможности декларирования соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, серийного производства на основании свидетельства о государственной регистрации, что окажет негативное влияние на импортеров указанной продукции.

5. Механизм разрешения проблемы, на решение которой направлено принятие проекта изменений, и достижения цели регулирования, предусмотренный проектом изменений (описание взаимосвязи между предлагаемым регулированием и указанной проблемой).

Пунктом 14 пояснительной записки к проекту изменений предусмотрено, что проблемы, обозначенные в пункте 10 пояснительной записки к проекту изменений, предлагается решить путем:

- установления, что для целей применения ТР ТС 007/2011 используются понятия, предусмотренные Протоколом и Типовыми схемами;
- описания в проекте изменений процедур оценки соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011.

Разработчиком надлежащим образом описан механизм разрешения проблемы и достижения цели регулирования посредством принятия проекта изменений.

6. Описание иных возможных способов разрешения проблем, на решение которых направлено принятие проекта изменений.

В пояснительной записке к проекту изменений разработчиком в качестве иных возможных способов разрешения проблем, на решение которых направлено принятие проекта изменений рассмотрены:

- сохранение действующего регулирования с оценкой возможности разрешения проблемы с течением времени без введения регулирования в рамках Союза, которое, по мнению разработчика, не согласуется с положениями пункта 5 Протокола, согласно которым формы, схемы и процедуры оценки соответствия устанавливаются в технических регламентах Союза на основе типовых схем оценки соответствия, утверждаемых ЕЭК;

- приведение в ТР ТС 007/2011 отсылочно-бланкетной нормы к Типовым схемам с указанием в проекте изменений только соответствующих обозначений схем государственной регистрации, декларирования соответствия и сертификации продукции, предназначенной для детей и подростков, которое, по мнению разработчика, не учитывает специфику, присущую данной продукции (в том числе степень потенциальной опасности продукции, чувствительность показателей к изменению производственных и (или) эксплуатационных факторов, адекватность соотношения степени доказательств соответствия и затрат на проведение оценки соответствия).

С учетом изложенного, согласно проекту изменений оценка соответствия продукции, предназначенной для детей и подростков, требованиям ТР ТС 007/2011 проводится в соответствии с Типовыми схемами с учетом особенностей, установленных ТР ТС 007/2011.

Разработчиком надлежащим образом рассмотрены альтернативные варианты предлагаемому регулированию и обоснована оптимальность варианта регулирования, предусмотренного проектом изменений.

7. Финансово-экономическое обоснование проекта изменений в технический регламент, содержащее описание экономического эффекта от реализации изменений в технический регламент, оценку влияния реализации изменений в технический регламент на расходы бюджета Союза.

Согласно пункту 9 пояснительной записки к проекту изменений реализация проекта изменений не повлечет за собой дополнительных расходов бюджета Союза и государств – членов Союза.

По мнению разработчика, в связи с тем, что проект изменений, предусматривающий установление в ТР ТС 007/2011 форм, схем и процедур оценки соответствия на основе Типовых схем, уточняет отдельные положения ТР ТС 007/2011 в части оценки соответствия по результатам практики применения ТР ТС 007/2011 и не меняет установленные в ТР ТС 007/2011 и применяемые в настоящее время формы оценки соответствия, реализация проекта изменений не повлечет дополнительных затрат изготовителей, уполномоченных изготовителями лиц и продавцов (импортеров) продукции, предназначенной для детей и подростков, в отношении которой осуществляется оценка соответствия требованиям ТР ТС 007/2011.

Вместе с тем в пункте 9 пояснительной записки к проекту изменений необходимо отметить, что принятие проекта изменений повлечет изменение расходов изготовителей, уполномоченных изготовителями лиц и продавцов (импортеров) продукции, предназначенной для детей и подростков, на проведение процедур оценки соответствия продукции требованиям ТР ТС 007/2011.

В частности, принятие проекта изменений повлечет существенное увеличение расходов импортеров продукции, предназначенной для детей и подростков, на проведение процедур декларирования соответствия каждой партии такой продукции на основании свидетельства о государственной регистрации.



ЕВРАЗИЙСКАЯ ЭКОНОМИЧЕСКАЯ КОМИССИЯ

ПРОТОКОЛ

переговоров руководителей (заместителей руководителей) заинтересованных органов государственной власти государств – членов Евразийского экономического союза по проекту изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44, и комплекту документов к нему с целью принятия решения о направлении на внутригосударственное согласование

19 мая 2022 г.

№ 16-43/142

г. Москва

**Председательствовала
заместитель директора Департамента технического регулирования
и аккредитации Евразийской экономической комиссии
Л.П. Максудян**

Присутствовали: представители Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия), уполномоченных органов и бизнес-сообщества Республики Армения, Республики Беларусь, Республики Казахстан, Кыргызской Республики и Российской Федерации (список прилагается).

1. Принять к сведению информацию заместителя директора Департамента технического регулирования и аккредитации Комиссии Л.П. Максудян о том, что:

1.1. Разработка проекта изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем (далее соответственно – проект изменений, ТР ТС 007/2011) ведется с 2021 года в соответствии с пунктом 21

Плана разработки технических регламентов Евразийского экономического союза и внесения в них изменений, утвержденным Решением Совета Комиссии от 23 апреля 2021 г. № 57. Ответственный разработчик проекта изменений – Комиссия, соавторы – государства – члены Союза (далее – государства-члены). Состав рабочей группы по разработке изменений в технические регламенты в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем (далее – рабочая группа), утвержден и опубликован на официальном сайте Комиссии.

Публичное обсуждение проекта изменений и комплекта документов к нему проведено в установленном порядке и завершено 30 июля 2021 г.; сводка отзывов и уведомление об окончании публичного обсуждения размещены на официальном сайте Союза в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» (далее – официальный сайт Союза), проект изменений доработан по итогам публичного обсуждения с учетом сводки отзывов.

По проекту изменений получено заключение по результатам метрологической экспертизы (письмо Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 13 января 2022 г. № АШ-44/05 (вх. № 970 от 21 января 2022 г.)).

Комиссией подготовлено заключение об оценке регулирующего воздействия по проекту изменений и комплекту документов к нему от 22 февраля 2022 г. № 47/ТР (далее – ЗОРВ).

1.2. Комплект документов (включающий проект изменений, проект решения Совета Комиссии о принятии изменений, проект решения Коллегии Комиссии о порядке введения в действие изменений, пояснительную записку по проекту изменений, сводку отзывов, протокол совещания Рабочей группы от 17 ноября 2021 г. № 16-57/рг, заключение по результатам метрологической экспертизы, ЗОРВ) Комиссия направила для рассмотрения в правительства государств-членов письмом от 1 апреля 2022 г. № НВ-840/16.

1.3. В Комиссию к настоящим переговорам по итогам рассмотрения в государствах-членах проекта изменений и комплекта документов к нему поступили:

информация об отсутствии замечаний и предложений от Министерства экономики Республики Армения (письмо от 21 апреля 2022 г. исх. № 09.11.2/6018-2022 (вх. 7678 от 22 апреля 2022 г.));

информация Роспотребнадзора России о том, что придерживается позиции ранее направленной письмом от 19 июля 2021 г. № 02/14447-2021-16 в Комиссию (письмо от 6 апреля 2022 № 02/7444-2022-23 (вх. 7210 от 15 апреля 2022 г.));

техническая правка к проекту решения Коллегии от Департамента профилактики заболеваний и государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Кыргызской Республики (в рабочем порядке) – учтена (далее – Минздрав КР);

позиция Министерства здравоохранения Республики Беларусь (далее – Минздрав РБ) по предложениям, поступившим в рамках оценки регулирующего воздействия (в рабочем порядке).

1.4. Подготовленное Комиссией ЗОРВ в соответствии с пунктом 29 Порядка разработки, принятия, изменения и отмены технических регламентов Евразийского экономического союза, утвержденного Решением Совета Комиссии от 20 июня 2012 г. № 48 (в редакции Решения Совета Комиссии от 18 октября 2016 г. № 147) (далее – Порядок) должно быть рассмотрено в ходе настоящих переговоров.

2. Отметить в ходе рассмотрения следующее.

2.1. По подпункту 1.1 ЗОРВ (абзац 1 пункта 3 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений) в части формы оценки соответствия «государственная регистрация с последующим декларированием соответствия по схеме 4д»:

представитель Минпромторга России не поддержал предложение, указанное в подпункте 1.1 ЗОРВ, при этом в качестве альтернативы оценки соответствия «государственная регистрация с последующим декларированием соответствия по схеме 4д» предложил «государственную регистрацию с последующей сертификацией»;

представители Минздрава РБ и Министерства здравоохранения Республики Казахстан (далее – Минздрав РК) и Комитета технического регулирования и метрологии Министерства торговли и интеграции Республики Казахстан не поддержали предложенную Минпромторгом России альтернативу, и предложили сохранить подход, установленный в действующем ТР ТС 007 («государственная регистрация с последующим декларированием соответствия по схемам 3д, 4д, 6д»);

представители Минздрава КР зарезервировали позицию;

представитель Департамента обратил внимание участников переговоров, что на первом установочном совещании с уполномоченными органами государств-членов по проектам изменений в части оценки соответствия было принято решение не менять форму оценки соответствия конкретной продукции, установленной в техническом регламенте (протокол № 16-23/пр от 5 июля 2019 г.).

2.2. По предложению, указанному в подпункте 1.2 ЗОРВ (абзац 7 пункта 10 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений) представители уполномоченных органов решили дополнить абзац 7 пункта 10 статьи 12 словами «(при наличии)».

2.3. Предложения, указанные в подпунктах 1.3 ЗОРВ (абзац 4 пункта 15 статьи 12 ТР ТС 007/2011), 1.8 ЗОРВ (абзац 7 подпункта «а» пункта 28 статьи 12 ТР ТС 007/2011) и 1.9 ЗОРВ (пункт 39 статьи 12 ТР ТС 007/2011) представители уполномоченных органов отклонили.

2.4. По предложению Минздрав РК представители уполномоченных органов решили исключить из пункта 6 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений возможность замены по желанию заявителя государственной регистрации с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия на сертификацию.

2.5. Предложения, указанные в подпунктах 1.4 ЗОРВ (абзацы 3, 10 пункта 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011), 1.5 ЗОРВ (абзац 7 пункта 21 статьи 12 ТР ТС 007/2011) и 1.6 ЗОРВ (подпункт «б» пункта 22 статьи 12 ТР ТС 007/2011) 1.7 ЗОРВ (абзац 7 подпункта «а» пункта 28 статьи 12 ТР ТС 007/2011) представители уполномоченных органов приняли.

2.6. По предложению, указанному в подпункте 1.9 ЗОРВ (пункт 39 статьи 12 ТР ТС 007/2011 в редакции пункта 4 проекта изменений) представители уполномоченных органов решили дополнить пункт 39 статьи 12 словами: « и заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством государства-члена)».

2.7. По предложениям, указанным в пунктах 2 и 3 ЗОРВ (п. 11 и 12 пояснительной записки) представители уполномоченных органов решили слова «органы по сертификации» заменить на «органы по оценке соответствия».

2.8. С учетом обсуждения предложения, указанные в пунктах 4 и 7 ЗОРВ (п.13 и п.9 пояснительной записки) представитель Департамента развития предпринимательской деятельности Комиссии снял.

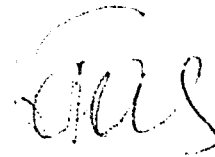
3. По итогам состоявшегося обсуждения р е ш и л и:

3.1. Просить Комиссию доработать проект изменений и комплект документов к нему в соответствии с пунктом 2 настоящего протокола.

3.2. Рекомендовать Комиссии направить проект изменений и комплект документов к нему, указанные в подпункте 3.1 настоящего пункта, в правительства государств-членов для проведения внутригосударственного согласования и разместить их на официальном сайте Союза в соответствии с пунктом 31 Порядка.

Приложение: на 4 л. в 1 экз.

Заместитель директора Департамента
технического регулирования и аккредитации



Л.П. Максудян

ПРИЛОЖЕНИЕ

к протоколу
от 19 мая 2022 г. № 18-43/мр

СПИСОК

участников переговоров руководителей (заместителей руководителей) заинтересованных органов государственной власти государств – членов Союза с целью принятия решения о направлении проекта изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011), в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 на внутригосударственное согласование

Фамилия, имя, отчество	Должность
Республика Армения (в режиме видеоконференции)	
Варданян Наира Николаевна	главный специалист управления Развития инфраструктур качества Министерства экономики Республики Армения
Республика Беларусь (в режиме видеоконференции)	
Бобко Ольга Ивановна	начальник управления оценки соответствия и лицензирования Государственного комитета по стандартизации Республики Беларусь
Бобко Ольга Николаевна	заведующий отделом гигиенической экспертизы, государственной регистрации и организации испытаний ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»
Боровко Яна Николаевна	заместитель начальника отдела технического нормирования и стандартизации в химической, легкой, деревообрабатывающей промышленности НП РУП «Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации»
Грекова Наталья Алексеевна	заведующий лабораторией гигиены детей и подростков РУП «Научно-практический центр гигиены»
Крипиневич Татьяна Васильевна	заведующий отделением гигиенической экспертизы и государственной регистрации ГУ «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

Фамилия, имя, отчество	Должность
Ляхнович Марина Егоровна	ведущий инженер отдела технического нормирования и стандартизации в химической, легкой, деревообрабатывающей промышленности НП РУП «Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации»
Рябова Надежда Александровна	начальник отдела по подтверждению соответствия продукции и лицензированию РУП «Белорусский государственный институт метрологии»
Шагун Елена Валерьевна	старший научный сотрудник научно-методического испытательного отдела РУП «Научно-практический центр гигиены»
Республика Казахстан (в режиме видеоконференции)	
Ермекпаева Розалина Аскарловна	руководитель управления контроля за техническими регламентами к непродовольственным товарам Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Тайгулов Дамир Болатович	главный эксперт управления контроля за техническими регламентами к непродовольственным товарам Комитета санитарно-эпидемиологического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан
Суймбаева Гульжан	главный эксперт управления оценки соответствия и аккредитации Комитета технического регулирования и метрологии Министерства торговли и интеграции Республики Казахстан
Кыргызская Республика (в режиме видеоконференции)	
Шабданов Бакыт Касмалиевич	начальник управления технического регулирования и метрологии Министерства экономики и коммерции Кыргызской Республики
Дуванаева Аида Канатбековна	главный специалист оценки соответствия управления технического регулирования и метрологии Министерства экономики и коммерции Кыргызской Республики
Кушубакова Мария Ысанкуловна	врач по общей гигиене отдела профилактики неинфекционных заболеваний и государственного санитарного надзора Департамента профилактики заболеваний и государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Кыргызской Республики

Фамилия, имя, отчество	Должность
Мамырканова Жыпар Касымовна	специалист отдела санитарно-эпидемиологической экспертизы и услуг Департамента профилактики заболеваний и государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения Кыргызской Республики
Российская Федерация (в режиме видеоконференции)	
Будкин Антон Юрьевич	начальник отдела оценки соответствия и качества Департамента государственной политики в области технического регулирования, стандартизации и обеспечения единства измерений Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
Ращукон Сергей Александрович	начальник отдела экспертизы исполнения обязательств в рамках функционирования ЕАЭС Департамента евразийской интеграции Министерства экономического развития Российской Федерации
Чусовская Ольга Валерьевна	начальник отдела индустрии детских товаров Департамента развития промышленности социально-значимых товаров Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
Яновская Галина Владиславовна	начальник отдела организации санитарного надзора по гигиене детей и подростков Управления санитарного надзора Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Калиткина Любовь Юрьевна	заместитель начальника отдела государственной политики в сфере легкой промышленности Департамента легкой промышленности и лесопромышленного комплекса Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
Октябрьских Сергей Вячеславович	заместитель начальника управления аккредитации в сфере подтверждения соответствия продукции легкой, пищевой, химической и фармацевтической промышленности Федеральной службы по аккредитации
Поспелов Ярослав Валериевич	заместитель начальника отдела стандартизации Департамента государственной политики в области технического регулирования, стандартизации и обеспечения единства измерений Министерства промышленности и торговли Российской Федерации

Фамилия, имя, отчество	Должность
Морозевский Михаил Валерьевич	референт отдела экспертизы исполнения обязательств в рамках функционирования ЕАЭС Департамента евразийской интеграции Министерства экономического развития Российской Федерации
Гара Федор Сергеевич	главный специалист-эксперт отдела индустрии детских товаров Департамента развития промышленности социально-значимых товаров Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
Сазонова Александра Викторовна	третий секретарь отдела евразийской экономической интеграции Первого департамента стран СНГ Министерства иностранных дел Российской Федерации
Евразийская экономическая комиссия	
Максудян Лили Погосовна	заместитель директора Департамента технического регулирования и аккредитации
Черник Ольга Тадеушевна	заместитель начальника отдела оценки соответствия и обеспечения единства измерений Департамента технического регулирования и аккредитации
Натальченко Максим Александрович	советник отдела адвокатирования предпринимательства Департамента развития предпринимательства