

**СВОДКА ОТЗЫВОВ ПО ПРОЕКТУ ИЗМЕНЕНИЯ № 3  
В ТЕХНИЧЕСКИЙ РЕГЛАМЕНТ ТАМОЖЕННОГО СОЮЗА «О БЕЗОПАСНОСТИ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКОЙ  
ПРОДУКЦИИ» (ТР ТС 009/2011)**

№ п/п	Структурный элемент технического регламента Евразийского экономического союза (документа, входящего в комплект документов к техническому регламенту Евразийского экономического союза)	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 изменения в технический регламент Евразийского экономического союза
	2	3	4	5
1	По всему тексту	Министерство здравоохранения и социального развития Кыргызской Республики № 07-4-1862 от 07.07.2021	Департамент профилактики заболеваний и государственного санитарно-эпидемиологического надзора Министерства здравоохранения и социального развития Кыргызской Республики, рассмотрев проект изменений № 3 в технический регламент Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТРТС 009/2011), поддерживает изменения вносимые ТР ТС 009/2011	Принято
2	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association	Исключить абзац 3, пункта 1. Наборы выпускаются на рынок в виде готового продукта, состоящего из нескольких компонентов, которые не	Принято к сведению. Изложить в редакции: «1. Настоящий технический регламент Таможенного союза (далее – ТС)

	(Статья 1, пункт 1, абзац 3 ТР ТС)		<p>считаются косметическими продуктами до тех пор, пока они не будут смешаны в соответствии с подробными инструкциями, которые в обязательном порядке предоставляются потребителю. Полученный готовый косметический продукт автоматически попадает под действие Технического регламента «О безопасности парфюмерно-косметической продукции».</p> <p>Мы считаем, что включение наборов в объекты этого регламента, как предлагается поправкой, создаст некоторую сложность и приведет к вопросам и проблемам при идентификации продукта и применимом процессе подтверждения соответствия парфюмерно-косметической продукции. Такая неясность может ввести в заблуждение регулирующие органы и участников рынка при определении области применения настоящего технического регламента.</p>	<p>распространяется на:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- готовую парфюмерно-косметическую продукцию, выпускаемую в обращение на территории государств – членов Евразийского экономического союза (далее – Союз);</li> <li>- парфюмерно-косметическую продукцию, нанесенную на изделия, которая не относится к парфюмерно-косметической продукции на носителях, выпускаемые в обращение на территории государств – членов Союза.</li> </ul>
3	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1, абзац 4 ТР ТС)	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association	<p>Исключить абзац 4, пункта 1.</p> <p>Мы полагаем, что включение этих специальных «многосекторальных» продуктов в объекты данного регламента, как предлагается поправкой, приведет к вопросам и проблемам для определения области применения технического регламента для парфюмерно-косметической продукции, вводя в заблуждение контролирующие органы и участников рынка.</p>	

			<p>В случае продукта могут применяться разные технические регламенты. Например, документы верхнего уровня Евразийского экономического союза подразумевают, что товары должны соответствовать всем применимым к ним Техническим регламентам.</p> <p>Область применения технического регламента для парфюмерно-косметической продукции глобально распространяется на все косметические и парфюмерные продукты.</p>	
4	<p>Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1 ТР ТС)</p>	<p>Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021</p>	<p>Редакционные правки: Настоящий технический регламент Таможенного союза (далее – ТС) распространяется на выпускаемую в обращение на территории государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Союз):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- готовую парфюмерно-косметическую продукцию в потребительской упаковке;</li> <li>- парфюмерно-косметическую продукцию, получаемую после смешивания компонентов набора потребителем перед применением в соответствии с инструкцией изготовителя;</li> <li>- парфюмерно-косметическую продукцию, нанесенную на изделия, выпускаемые в обращение на территории государств-членов Союза.</li> </ul>	
5	<p>Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт</p>	<p>Масложирового союза России</p>	<p>Дополнить сноской или примечанием: «*готовую продукцию в потребительской упаковке для мыла туалетного твердого транспортная упаковка может являться одновременно потребительской».</p>	

	1, абзац 2 ТР ТС)			
6	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1 ТР ТС)	Евгения Смирнова	Настоящий технический регламент Таможенного союза (далее – ТС) распространяется на выпускаемую в обращение на территории государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Союз): - готовую парфюмерно-косметическую продукцию; Потребитель – это исключительно физическое лицо. Предлагаемая редакция будет охватывать ПКП, реализуемую в рамках В2В отношений, например, жидкое мыло в канистре для отелей, ресторанов и т.д.	
7	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1, абзац 4 ТР ТС)	Сидоренко	Уточнение понятия парфюмерно-косметическую продукция (далее - ПКП), которая нанесена на изделия. Просим пояснить и дополнительно расшифровать, что понимается под ПКП нанесенной на изделие. Понимается ли под данным термином рекламная продукция в виде пробников парфюмерно-косметической продукции, например, карточки ароматизированные туалетной или парфюмерной водой. Если да, то обязательно ли готовить отдельный разрешительный документ для данной продукции, если он уже есть на сам производимый продукт. Предложения: а) подробно расшифровать, что имеется в виду по ПКП нанесенной на изделие. б) освободить от необходимости подготовки	

			отдельного документа на данную продукция, если есть документ на саму ПКП не нанесенную на изделие, в том случае, если нанесение не вносит никаких изменений в безопасность основной продукции.	
8	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1 ТР ТС)	АППИК БХ	а) пункт 1 изложить в новой редакции: «1. Настоящий технический регламент Таможенного союза (далее – ТС) распространяется на выпускаемую в обращение на территории государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Союз) парфюмерно-косметическую продукцию. Парфюмерно-косметическая отрасль является инновационной. Ежегодно на рынок выводится большое количество новых видов парфюмерно-косметической продукции. В то же время любая парфюмерно-косметическая продукция должна соответствовать требованиям настоящего регламента. Выделение в качестве объектов настоящего регламента некоторых видов продукции приведет к проблемам при идентификации парфюмерно-косметической продукции (например, продукция на носителях) и введет в заблуждение контрольно-надзорные органы и участников рынка при определении объектов настоящего технического регламента.	
9	Пункт 1, подпункт «а» проекта	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля	Исключить аб. 4 и 5, представить в редакции: 1. Настоящий технический регламент	

	<p>изменений (Статья 1, пункт 1 ТР ТС)</p>	<p>2021 № 08/0230; Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256; AVON РПКА</p>	<p>Таможенного союза (далее – ТС) распространяется на выпускаемую в обращение на территории государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Союз) парфюмерно-косметическую продукцию в потребительской упаковке.</p> <p>Обсуждения в профессиональном сообществе проекта, как и с заявителями, так и с представителями сертификационных органов показывают, что однозначно будут затруднения в идентификации такой продукции. Большинство специалистов поняли под продукцией, получаемой после смешивания и краску для волос (окислитель + краситель) и, например, крем и лосьон из одной коробки, которые можно смешивать перед использованием, а можно и не смешивать. За продукцию, нанесённую на изделия, принимаются и влажные салфетки, и листовые маски, а также, например, тестеры и пробники в виде бумажных носителей, пропитанных парфюмом.</p> <p>В заблуждение вводит и понятийный аппарат регламента, различные пункты которого противоречат друг другу и требования, которые вводятся для такой продукции. Например, аб. 1 данного пункта распространяет действие ТР на продукцию, выпускаемую в обращение, при этом в оборот не выпускается, продукция, полученная после смешивания и продукция, нанесенная на изделия (аб. 4</p>	
--	--	---	--	--

			<p>и 5). В оборот выпускается набор из компонентов и изделие с нанесенной на него продукцией.</p> <p>Для устранения противоречий следует уточнить редакцию термина для продукции из компонентов набора, подчеркнув, что это такая же ПКП, как и вся остальная продукция.</p> <p>Из области распространения ТР необходимо удалить отдельное перечисление продукции из компонентов набора, т.к. такая продукция, будучи по определению ПКП, автоматически попадает в область распространения ТР.</p>	
10	<p>Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1 ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>Исключить 3 и 4 абзац</p> <p>Противоречит п.1 статьи 1, так как в обращение выпускается набор, а не ПКП, полученная путём смешения его компонентов.</p> <p>Некоторые виды ПКП при таком подходе тоже могут рассматриваться как наборы, что противоречит установившейся практике, например, краски для волос, двухкомпонентные маски, в которых следует смешать два компонента, один из которых нанесён на тканевую основу, а второй – нет и т. п.</p> <p>Противоречит п. 1 статьи 1, так как в обращение выпускается не ПКП, а изделие. К тому же в этом случае непонятно, каким образом оценивать микробиологическую чистоту – таких методик нет.</p>	
11	<p>Пункт 1, подпункт «а»</p>	<p>Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от</p>	<p>Абзац 3 исключить</p> <p>Наборы, состоящие из нескольких</p>	

	проекта изменений (Статья 1, пункт 1, абзац 3 ТР ТС)	15.07.2021	<p>компонентов, в результате смешивания которых получается парфюмерно-косметическая продукция, не являются объектом ТР ТС 009/2011.</p> <p>С учётом того, что ТР ТС 009/2011 распространяется на всю парфюмерно-косметическую продукцию в глобальном смысле, выделение данного объекта регулирования нецелесообразно.</p> <p>Абзац 4 исключить.</p> <p>ТР ТС 009/2011 распространяется на всю парфюмерно-косметическую продукцию в глобальном смысле, в этой связи выделение данного объекта нецелесообразно.</p>	
12	Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1, абзац 4 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	<p>Включение в ТР ТС 009/2011 указанной продукции поднимает вопросы дублирования процедур оценки соответствия и несогласованности форм и схем подтверждения соответствия для продукции, подпадающей под действие нескольких технических регламентов (пищевая продукция, товары бытовой химии, продукция легкой промышленности, игрушки).</p> <p>При этом необходимо учитывать, что оценки соответствия ТР ТС 009/2011 должна подлежать продукция, отвечающая идентификационным признакам ПКП, включая область применения, а также терминам и определениям, изложенным как в ТР ТС 009/2011, так и в стандартах, включенных в Перечень стандартов к ТР ТС 009/2011.</p> <p>Двойное назначение продукции, например,</p>	



			<p>в качестве косметической и пищевой продукции, или косметической продукции и товаров бытовой химии может вызвать затруднение при ее идентификации как у надзорных органов, так и у потребителей. К указанной продукции установлены разные требования в части безопасности, включая требования к маркировке, а также разные формы и процедуры оценки соответствия. Кроме того, назначение товара, установление его основных функций является одним из критериев при классификации товаров по кодам ТН ВЭД ЕАЭС.</p> <p>Следует так же отметить, что показатели безопасности продукции, включая биологическую и химическую безопасность, устанавливаются в зависимости от функционального назначения и сырьевого состава продукции. Так, ТР ТС 007/2011 «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» содержит требования и к индексу токсичности, и к выделению летучих химических веществ, содержащихся в текстильных материалах.</p>	
13	<p>Пункт 1, подпункт «а» проекта изменений (Статья 1, пункт 1, абзац 4 ТР ТС)</p>	<p>Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021</p>	<p>Исключить</p> <p>С учетом того, что ТР ТС 009/2011 распространяется на всю парфюмерно-косметическую продукцию в глобальном смысле, выделение данного объекта регулирования нецелесообразно.</p> <p>ТР ТС 009/2011 распространяется на всю парфюмерно-косметическую продукцию в глобальном смысле, в этой связи</p>	

			выделение данного объекта нецелесообразно.	
14	Пункт 1, подпункт «б» проекта изменений (Статья 1, пункт 2 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Исключить См. обоснование к п.1	Принято к сведению Изложено в редакции: «2. На парфюмерно-косметическую продукцию, которая нанесена на изделия, выпускаемые в обращение на территории государств-членов Союза, и не относится к парфюмерно- косметической продукции на носителях, распространяются требования только пунктов 2 – 6, 9.1 и 9.3, а также пункта 9.2 в части информации об особых мерах предосторожности (при необходимости) и сведениях о способах применения парфюмерно- косметической продукции, отсутствие которых может привести к неправильному использованию потребителем парфюмерно- косметической продукции статьи 5 настоящего технического регламента ТС»
15	Пункт 1, подпункт «в» проекта изменений (Статья 1, пункт 3 ТР ТС)	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Представить в редакции: 3) применяемую для диагностических, профилактических или терапевтических целей, зарегистрированную в качестве лекарственного средства или изделия медицинского назначения или средств народной медицины; 4) предназначенную для обезболивания, рассасывания кровоподтеков, снятия отечности ног, лечения ушибов и ран, удаления доброкачественных	Принято частично Изложено в редакции: «3. Настоящий технический регламент ТС не распространяется на продукцию: 1) предназначенную для проглатывания, ингаляции, инъекции или имплантации в тело человека; 2) средства для татуажа, наносимые с нарушением кожного покрова;

			<p>новообразований (бородавки, папилломы и пр.), воздействующую на вены и суставы;</p> <p>5) предназначенную для слухового прохода, слизистой оболочки носа, слизистой оболочки глаз.</p> <p>Изменить нумерацию. Пп.4),5),6),7)</p> <p>7) фтористые лаки для зубов; Исключить</p> <p>Данная категория является безопасной и относится к косметической продукции, так как может применяться в профилактических целях для поддержания защиты зубов при ее соответствии всем требованиям безопасности ТР ТС 009/2011 (в том числе к рецептуре и маркировке).</p>	<p>3) применяемую для диагностических (гель для УЗИ и т.п.), или терапевтических целей, в том числе зарегистрированную в качестве лекарственного средства или изделия медицинского назначения или средств народной медицины;</p> <p>4) предназначенную для обезболивания, рассасывания кровоподтеков, снятия отека ног, лечения ушибов и ран, удаления доброкачественных новообразований (бородавки, папилломы и пр.), воздействующую на вены и суставы;</p> <p>5) предназначенную для слухового прохода, слизистой оболочки носа, слизистой оболочки глаз.</p> <p>6) дезинфицирующие и антисептические средства, репелленты;</p> <p>7) продукцию, предназначенную для обнаружения зубного налета;</p> <p>8) лубриканты, интимные гель-смазки;</p> <p>9) фтористые лаки для зубов;</p> <p>10) влажную туалетную бумагу;</p> <p>11) предназначенную для слизистой оболочки половых органов и заднего прохода;</p> <p>12) клей для приклеивания ресниц, стразов, типсов.»</p> <p>Принято к сведению</p> <p>Фтористый лак не попадает под определение парфюмерно-</p>
--	--	--	---	--

				косметической продукции, он снижает чувствительность зубов и увеличивает срок службы пломб. Фтористый лак наносится на поверхность зубов при помощи кисточки стоматологом, гигиенистом, врачом или медсестрой, которые прошли специальное обучение.
16	Пункт 1, подпункт «в» проекта изменений (Статья 1, пункт 3 ТР ТС)	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association	Исключить “фтористые лаки” из данного пункта	Принято к сведению Фтористый лак не попадает под определение парфюмерно-косметической продукции, он снижает чувствительность зубов и увеличивает срок службы пломб. Фтористый лак наносится на поверхность зубов при помощи кисточки стоматологом, гигиенистом, врачом или медсестрой, которые прошли специальное обучение.
17	Пункт 1, подпункт «в» проекта изменений (Статья 1, пункт 3 ТР ТС)	РПКА Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256	Изложить в редакции перечисления 3)-5) 3) применяемую для диагностических, профилактических или терапевтических целей зарегистрированную в качестве лекарственного средства или изделия медицинского назначения или средств народной медицины; 4) предназначенную для обезболивания, рассасывания кровоподтеков, снятия отека ног, лечения ушибов и ран, удаления доброкачественных новообразований (бородавки, папилломы и пр.), воздействующую на вены и суставы; 5) предназначенную для слухового прохода, слизистой оболочки носа, слизистой оболочки глаз, слизистой	Принято частично Изложено в редакции: «3. Настоящий технический регламент ТС не распространяется на продукцию: 1) предназначенную для проглатывания, ингаляции, инъекции или имплантации в тело человека; 2) средства для татуажа, наносимые с нарушением кожного покрова; 3) применяемую для диагностических (гель для УЗИ и т.п.), или терапевтических целей, в том числе зарегистрированную в качестве лекарственного средства или изделия

			<p>оболочки половых органов и заднего прохода</p> <p>Убрать «уха», ясно без уточнения что слуховой проход есть только в ухе.</p> <p>Добавить слизистые половых органов и задний проход иначе выпадет продукция – средства для сужения влагалища/заднего прохода, средства, вводимые ректально/вагинально, с заявляемыми медицинскими функциями, которые регистрируют как косметику (это не лубриканты).</p>	<p>медицинского назначения или средств народной медицины;</p> <p>4) предназначенную для обезболивания, рассасывания кровоподтеков, снятия отечности ног, лечения ушибов и ран, удаления доброкачественных новообразований (бородавки, папилломы и пр.), воздействующую на вены и суставы;</p> <p>5) предназначенную для слухового прохода, слизистой оболочки носа, слизистой оболочки</p>
18	<p>Пункт 1, подпункт «в» проекта изменений (Статья 1, пункт 3 ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p>Исключить в перечислении 3) 1 и 2 абзац</p> <p>1) Запрет на регистрацию в качестве ПКП для продукции, предназначенной для терапевтического воздействия, должен быть вне зависимости от того, зарегистрирована она в качестве ЛС или ИМН.</p> <p>Говорить о том, что ПКП не может оказывать профилактического воздействия и предотвращать заболевания, нельзя.</p> <p>1) Запрет на регистрацию в качестве ПКП для продукции, предназначенной для терапевтического воздействия, должен быть вне зависимости от того, зарегистрирована она в качестве ЛС или ИМН.</p> <p>Говорить о том, что ПКП не может оказывать профилактического воздействия и предотвращать заболевания, нельзя.</p>	<p>глаз.</p> <p>6) дезинфицирующие и антисептические средства, репелленты;</p> <p>7) продукцию, предназначенную для обнаружения зубного налета;</p> <p>8) лубриканты, интимные гель-смазки;</p> <p>9) фтористые лаки для зубов;</p> <p>10) влажную туалетную бумагу;</p> <p>11) предназначенную для слизистой оболочки половых органов и заднего прохода;</p> <p>12) клей для приклеивания ресниц, стразов, типсов.»</p>
19	<p>Пункт 2, пункт 2, подпункт «а» проекта изменений</p>	<p>Масложирового союза России</p>	<p>Уточнить определение готовой продукции</p> <p>Мыло может выпускаться как в первичной упаковке, так и без нее ГОСТ 28546</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Если мыло выпускается без первичной упаковки, как правило это этикетка, то оно не будет соответствовать</p>

	(Статья 3 ТР ТС, определение «готовая продукция»)			требованиям по маркировки, всю необходимую маркировку на сам кусок мыла, без этикетки, нанести нереально.
20	Пункт 2, пункт 2, подпункт «а» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «готовая продукция»)	Евгения Смирнова	«готовая продукция - парфюмерно-косметическая продукция, которая прошла все стадии производства, в том числе фасование (упаковывание) в потребительскую упаковку или в упаковку, в которой продукция реализуется конечному приобретателю, и маркирование; Потребитель – это исключительно физическое лицо. Предлагаемая редакция будет охватывать ПКП, реализуемую в рамках B2B отношений, например, жидкое мыло в канистре для отелей, ресторанов и т.д.	Принято к сведению Бутыль 5 литров тоже потребительская упаковка, продается в магазине. Для потребительской упаковки нет ограничения по объему.
21	Отсутствует в проекте	Евгения Смирнова	Статью 3 дополнить термином: «приобретатель парфюмерно-косметической продукции - юридическое или физическое лицо, в том числе потребитель, приобретающие парфюмерно-косметическую продукцию для использования в любых целях;».	Принято к сведению Термин приобретатель не применяется по тексту изменения в ТР ТС 009/2011
22	Пункт 2, пункт 2, подпункт «в» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «индекс токсичности»)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; AVON	Представить в редакции: в) индекс токсичности - достоверное количественное соотношение тест-параметра опытных образцов продукции к тест-параметру контрольных образцов, на основании которого делается вывод о возможности неблагоприятного токсического воздействия продукции.	Принято к сведению В тексте приведен термин, установленный в ГОСТ 33506-2015 и ГОСТ 32893-2014

23	Пункт 2, пункт 2, подпункт «в» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «индекс токсичности»)	АППИК БХ Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Индекс токсичности - достоверное количественное соотношение тест-параметра опытных образцов продукции к тест-параметру контрольных образцов, на основании которого делается вывод о возможности неблагоприятного токсического воздействия продукции  Уточнение редакции	
24	Пункт 2, пункт 2, подпункт «в» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «индекс токсичности»)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Изложить в редакции: Индекс токсичности - величина, выраженная в процентах или в долях от единицы (безразмерная). Представляет собой отношение разности контрольного значения показателя биотестирования и тестируемого значения показателя биотестирования к контрольному значению показателя биотестирования. В тексте ТР нет определения термина «токсичность», поэтому определять «индекс токсичности» через «токсичность» нельзя, иначе неизвестное будет определено через неизвестное. Летальная доза – это тоже величина, отражающая степень токсичности, поэтому мы считаем, что предложенное определение индекса токсичности неполное.	
25	Пункт 2, пункт 2, подпункт «д» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение	АППИК БХ	Представить в редакции: д) после абзаца четырнадцатого дополнить абзацем следующего содержания: «Легкоферментируемые углеводы - углеводы, способные к ферментации в полости рта с образованием кислот, вызывающих разрушение поверхности	Принято Изложено в редакции: «легкоферментируемые углеводы - углеводы, которые легко, без значительных энергетических затрат расщепляются в полости рта с образованием кислот, вызывающих

	«Легкоферментируемые углеводы»)		зубной эмали. К легкоферментируемым углеводам относятся глюкоза, фруктоза, галактоза, сахароза, лактоза, целлобиоза и другие моно- и олигосахариды, а также полисахариды: обработанный крахмал, инулин, гликоген. Легкоферментируемые углеводы содержатся в сахаре, меде, кленовом сиропе и др. К легкоферментируемым углеводам не относятся пектины, клетчатка (целлюлоза), гемицеллюлозы, сукралоза»;	разрушение поверхности зубной эмали. К легкоферментируемым углеводам относятся глюкоза, фруктоза, галактоза, сахароза, лактоза, целлобиоза и другие моно- и олигосахариды, а также полисахариды: обработанный крахмал, инулин, гликоген. Легкоферментируемые углеводы содержатся в сахаре, меде, кленовом сиропе и др. К легкоферментируемым углеводам не относятся пектины, клетчатка (целлюлоза), гемицеллюлозы, сукралоза.»
26	Пункт 2, пункт 2, подпункт «д» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «Легкоферментируемые углеводы»)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Представить в редакции: Легкоферментируемые углеводы – фракция углеводов, которые легко, без значительных энергетических затрат расщепляются в полости рта с образованием кислот, вызывающих разрушение поверхности зубной эмали. К легкоферментируемым углеводам относятся глюкоза, фруктоза, галактоза, сахароза, лактоза, целлобиоза и другие моно- и олигосахариды, а также полисахариды: обработанный крахмал (уточнить вид обработанного крахмала, например, E1401 или прописать номер CAS), инулин, гликоген. Легкоферментируемые углеводы содержатся в сахаре, меде, клюквенном сиропе и др. К легкоферментируемым углеводам не относятся пектины, клетчатка (целлюлоза), гемицеллюлозы, сукралоза».  Просим указать, что легкоферментированным углеводам не	



			<p>относится также сукралоза. Также существует ряд сырьевых материалов, источником которых является крахмал, который проходит ряд видоизменений в ходе производственного процесса. Просим уточнить сырьевые материалы, которые попадают под определение «обработанный крахмал».</p> <p>Также крайне важно указать, что легкоферментируемые углеводы – это углеводы, которые без значительных энергетических затрат расщепляются в полости рта, так как это позволит точнее идентифицировать такие компоненты.</p>	
27	<p>Пункт 2, пункт 2, подпункт «д» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «Легкоферментируемые углеводы»)</p>	РПКА	<p>Представить в редакции:          Легкоферментируемые углеводы - углеводы, которые легко, без значительных энергетических затрат расщепляются в полости рта с образованием кислот, вызывающих разрушение поверхности зубной эмали. К легкоферментируемым углеводам относятся глюкоза, фруктоза, галактоза, сахароза, лактоза, целлобиоза и другие моно- и олигосахариды, а также полисахариды: обработанный крахмал, инулин, гликоген. Легкоферментируемые углеводы содержатся в сахаре, меде, кленовом сиропе и др.          К легкоферментируемым углеводам не относятся пектины, клетчатка (целлюлоза), гемицеллюлозы, сукралоза»;</p>	
28	<p>Пункт 2, пункт 2, подпункт «и» проекта</p>	<p>АПШИК БХ          ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>Исключить          См. обоснование п.1</p>	<p>Принято          Изложено в редакции:</p>

	изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «набор для изготовления косметики»)			«парфюмерно-косметическая продукция, полученная из набора - продукция, полученная после смешивания компонентов, входящих в состав набора, согласно инструкции, прилагаемой к набору (набор для изготовления мыла, набор для изготовления шампуня, набор для изготовления бальзама, набор для изготовления духов и др.);»
29	Пункт 2, пункт 2, подпункт «и» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «набор для изготовления косметики»)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; AVON РПКА	Представить в редакции: «парфюмерно-косметическая продукция, полученная из набора для изготовления косметики - продукция, полученная после смешивания компонентов, входящих в состав набора, согласно инструкции, прилагаемой к набору (набор для изготовления мыла, набор для изготовления шампуня, набор для изготовления бальзама, набор для изготовления духов и др.);». Изменить редакцию. На продукцию, полученную после смешивания компонентов набора, должны распространяться все требования ТР. Для этого необходимо уточнить редакцию, подчеркнув, что это такая же ПКП, как и вся остальная продукция. В ст. 1 удалить отдельное перечисление такой продукции из области распространения, т.к. такая продукция, будучи по определению ПКП, автоматически попадает в область распространения ТР.	
30	Пункт 2, пункт 2, подпункт «и» проекта изменений (Статья 3	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	исключить	

	ТР ТС, определение «набор для изготовления косметики»)			
31	Пункт 2, пункт 2, подпункт «к» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «общетоксическое действие»)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Изложить в редакции: Общетоксическое действие – негативное воздействие, не ограничивающееся неблагоприятными эффектами в месте контакта ПКП и организма Определение общетоксического действия неточное. По своей сути оно противопоставляется токсикологическим показателям при локальном воздействии, т.е. кожно-раздражающему, ирритативному, и сенсибилизирующему действиям, и характеризует опасность при системном поступлении вещества в организм (перорально, внутривенно) вне зависимости от числа поражаемых органов-мишеней.	Принято к сведению Смотрите ГОСТ Р ИСО 10993.11-99
32	Пункт 2, пункт 2, подпункт «л» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных	АППИК БХ Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	л) после абзаца двадцать второго дополнить абзацем следующего содержания: «парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов - парфюмерно-косметическая продукция, предназначенная для нанесения на кожу человека для ее защиты или используемая для очистки кожи с целью снижения воздействия вредных и опасных факторов в условиях промышленного производства, которые не относятся к объектам технического	Принято Изложено в редакции: «парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов - парфюмерно-косметическая продукция, предназначенная для нанесения на кожу человека для ее защиты или используемая для очистки кожи с целью снижения воздействия вредных и опасных факторов в условиях промышленного

	производственных факторов»)		<p>регулирования технического регламента Таможенного союза «О безопасности средств индивидуальной защиты» (ТР ТС 019/2011)</p> <p>Для однозначной идентификации ПКП и СИЗ следует использовать формулировку, аналогичную формулировке средств индивидуальной защиты дерматологических (ТР ТС 019/2011)</p>	<p>производства, которая не относится к объектам технического регулирования технического регламента Таможенного союза «О безопасности средств индивидуальной защиты» (ТР ТС 019/2011);»</p>
33	<p>Пункт 2, пункт 2, подпункт «л» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов»)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; РПКА</p>	<p>л) после абзаца двадцать второго дополнить абзацем следующего содержания:</p> <p>«парфюмерно-косметическая продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов - парфюмерно-косметическая продукция, предназначенная для нанесения на кожу человека для ее защиты или используемая для очистки кожи с целью снижения воздействия вредных и опасных факторов в условиях промышленного производства, не относящаяся к объектам технического регулирования технического регламента Таможенного союза «О безопасности средств индивидуальной защиты» (ТР ТС 019/2011)</p> <p>Для однозначной идентификации ПКП и СИЗ следует использовать формулировку аналогичную формулировке ТР ТС 019/2011.</p> <p>Средства индивидуальной защиты дерматологические - средства, предназначенные для нанесения на кожу человека для ее защиты и очистки с целью</p>	

			снижения воздействия вредных и опасных факторов в условиях промышленного производства, которые не относятся к объектам технического регулирования технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011);	
34	Отсутствует в проекте	Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256; AVON РПКА	<p>Дополнить новым пунктом:          семейная парфюмерно-косметическая продукция - продукция, предназначенная для всей семьи. Если такая продукция имеет в маркировке указание о предназначении такой продукции для детей или для детей и взрослых, то такая продукция относится к детской парфюмерно-косметической продукции.</p> <p>Редакция разработчика оставляет много вопросов и создает правовую неопределенность: испытания должны быть по показателям для детской, но при этом нет требования по ограничению веществ и дополнениям в маркировке. В то же время относить всю семейную продукцию к детской представляется излишним, нельзя утверждать при отсутствии правовых норм, что семья обязательно включает детей. Для целей госрегистрации следует разделить только семейную продукцию, где есть указания о том, что она предназначена, в том числе, и для детей.</p> <p>Также необходимо устранить недоговорённость в отношении</p>	<p>Принято          Изложено в редакции:          «косметика семейная - парфюмерно-косметическая продукция, предназначенная для всей семьи (для детей и взрослых);»</p>

			<p>требований к такой продукции.</p> <p>Из-за отсутствия определения данной категории возникает также вопрос об области применения в свидетельстве о государственной регистрации. На текущий момент для такой продукции указывается область применения для детей от определенного возраста и взрослых.</p> <p>Если ее отнести к детской продукции, то вопросы с требованиями к ней и с формой оценки соответствия снимутся сами собой.</p> <p>Представляется наиболее понятным и кратким сделать это через внесение в ст. 3 нового термина «семейная парфюмерно-косметическая продукция» с уточнением в каких случаях такая продукция будет относиться к детской.</p>	
35	Отсутствует в проекте	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	<p>Дополнить новым пунктом:</p> <p>семейная парфюмерно-косметическая продукция – продукция, предназначенная для всей семьи. Если такая продукция имеет в маркировке указание о предназначении такой продукции для детей или для детей и взрослых, то такая продукция относится к детской парфюмерно-косметической продукции.</p> <p>Редакция разработчика отставляет много вопросов и создает правовую неопределенность: испытания должны быть по показателям для детской, но при этом нет требования по ограничению веществ и дополнениям в маркировке.</p> <p>В то же время относить всю семейную продукцию к детской представляется излишним, нельзя утверждать при</p>	

			<p>отсутствии правовых норм, что семья обязательно включает детей. Для целей госрегистрации следует разделить только семейную продукцию, где есть указания о том, что она предназначена, в том числе, и для детей.</p> <p>Также необходимо устранить недоговорённость в отношении требований к такой продукции.</p> <p>Из-за отсутствия определения данной категории возникает также вопрос об области применения в свидетельстве о государственной регистрации. На текущий момент для такой продукции указывается область применения для детей от определенного возраста и взрослых.</p> <p>Если продукцию с указанием в маркировке, что она может использоваться детьми, отнести к детской продукции, то вопросы с требованиями к ней и с формой оценки соответствия снимутся сами собой.</p> <p>Представляется наиболее понятным и кратким сделать это через внесение в ст. 3 нового термина «семейная парфюмерно-косметическая продукция» с уточнением в каких случаях такая продукция будет относиться к детской.</p>	
36	Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «следовое		<p>П. 2.1<sup>2</sup> статья 5 Изложить в редакции: «Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленное примесями природных или синтетических ингредиентов, процессами производства, хранения, миграции из упаковки и при условии, что готовая продукция</p>	<p>Принято Изложено в редакции: «2.1<sup>2</sup>Допускается непреднамеренное присутствие следовых количеств веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции и</p>

	количество вещества»)		соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента.» Анологично требованию Регламента (ЕС) № 1223/2009	перечисленных в Приложении 1 настоящего технического регламента ТС, которое технически неизбежно в рамках соблюдения требований к производству, установленных в пункте 7 настоящей статьи, и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям безопасности, установленным настоящим техническим регламентом ТС»
37	Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «следовое количество вещества»)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Пункт 2 перечисление о) абзац 4. Термин «следовое количество вещества» изложить в следующей редакции: «следовое количество вещества – допустимое, непреднамеренно присутствующее незначительное количество запрещенного вещества, обусловленное примесями природных или синтетических ингредиентов, процессом производства, хранения, миграции из упаковки, технически неизбежное при соблюдении требований к условиям производства, обнаруживаемое аналитическими методами на пределе обнаружения и/или признанное безопасным для здоровья потребителей на основе анализа его токсикологических характеристик (оценки рисков здоровью);»	Термин изложен в редакции: «следовое количество вещества - непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленного примесями натуральных или синтетических ингредиентов, производственным процессом, хранением, миграцией из упаковки, что технически неизбежно при надлежащей производственной практике»
38	Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association	Изложить в новой редакции: «Следовое количество вещества: непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленного примесями натуральных или синтетических	



	«следовое количество вещества»)		<p>ингредиентов, производственным процессом, хранением, миграцией из упаковки, что технически неизбежно при надлежащей производственной практике, и допустимо при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента».</p> <p>Согласование определения следовых количеств с глобальными нормативными требованиями позволит избежать применения требований, не адаптированных для косметики, и создания неоправданных торговых барьеров.</p>	
39	Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «следовое количество вещества»)	<p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 Евгения Смирнова; РПКА AVON</p>	<p>Термин «следовые количество» Исключить.</p> <p>При этом внести в п. 2.1<sup>2</sup> статьи 5 Положение о непреднамеренном присутствии запрещенных веществ, аналогичное требованию в Регламенте ЕС 1223/2009:</p> <p>«Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленное примесями природных или синтетических ингредиентов, процессами производства, хранения, миграции из упаковки и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента.»</p> <p>Включение в ТР данного термина и его определение влечет за собой неопределенность в понятиях:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- наименее чувствительный метод</li> <li>- официально разрешенный метод,</li> <li>- признание безопасным на основе</li> </ul>	

			<p>анализа токсикологических характеристик.</p> <p>Также ситуацию не исправит расширение понятийного аппарата ТР, т.к. на территории Союза, а также в странах-членах Союза нет НПА, которые регулировали бы с единым подходом процесс определения таких веществ, устанавливали единые методы и т.п.</p>	
40	<p>Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «следовое количество вещества»)</p>	<p>АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>Изложить в следующей редакции:</p> <p>«Следовое количество вещества: непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленного примесями натуральных или синтетических ингредиентов, производственным процессом, хранением, миграцией из упаковки, что технически неизбежно при надлежащей производственной практике, и допустимо при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента».</p> <p>При этом внести в п. 2.1<sup>2</sup> статьи 5 положение о непреднамеренном присутствии запрещенных веществ, аналогичное требованию в Регламенте ЕС 1223/2009:</p> <p>«Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленного примесями природных или синтетических ингредиентов, процессами производства, хранения, миграции из упаковки и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента.»</p>	

			Необходимо согласование определения следовых количеств с международными требованиями, что позволит избежать применения требований, не предназначенных для косметической продукции, и создания неоправданных торговых барьеров.	
41	Пункт 2, пункт 2, подпункт «о» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «следовое количество вещества»)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Исключить В соответствии с современными подходами в области аналитической химии, следовые количества – это количества менее 0,01 %, см. [3]. Предлагаемое определение содержит 2 противоречащих друг другу критерия. Если вещество признано безопасным, то его количество в ПКП теоретически может быть каким угодно. С учётом того, что в тексте ТР нет определений термина «официально разрешённый метод», а в тексте методик, к примеру, в ГОСТ 34435, ГОСТ 33023, нет термина «предел обнаружения» (потому что они призваны определять, в не обнаруживать), применить данное авторами определение следового количества вещества будет невозможно. Кроме того, просто физически невозможно доказать отсутствие в ПКП всех запрещённых веществ хотя бы потому, что не для всех есть методики определения.	
42	Пункт 2, пункт 2, подпункт «п» проекта изменений (Статья 3	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Пункт 2 перечисление п). В третьем абзаце исключить фразу «Истечение срока хранения не означает, что продукция не пригодна для использования по назначению». Данное утверждение можно отнести к	Принято к сведению Срок хранения устанавливается только на сырье, упаковку, маркировочные материалы. Парфюмерно-косметическая продукция имеет только срок

	ТР ТС, определение «срок хранения продукции»)		упаковке, маркировочным материалам, но ни в коем случае, ни к сырью, ни к готовой продукции. Кто гарантирует, что соблюдались установленные условия хранения? И если безопасность еще возможно доказать путем проведения испытаний, то каким образом и где должны подтверждаться заявленные потребительские свойства?	годности
43	Пункт 2, пункт 2, подпункт «п» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «срок годности продукции»)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 РПКА	3-е предложение представить в новой редакции: В течение срока годности продукции изготовитель парфюмерно-косметической продукции обязан гарантировать соответствие парфюмерно-косметической продукции требованиям безопасности для жизни и здоровья потребителя и сохранение ее потребительских свойств при соблюдении условий хранения. В течение срока годности продукции сырья, на которое установлен срок годности изготовитель сырья обязан гарантировать соответствие свойств и характеристик сырья, указанных им в технических документах при соблюдении условий хранения; Следует разграничить обязанности для производителя ПКП и сырья. Потребитель – это только физ. лицо, использующее продукт для собственных не предпринимательских нужд. См. Договор ЕАЭС и аналогично ФЗ РФ о ЗПП «потребитель - физическое лицо, имеющее намерение заказать (приобрести) либо заказывающий (приобретающий, использующий) товары (работы, услуги) исключительно для	Принято Изложено в редакции: «срок годности продукции (парфюмерно-косметическая продукция, сырье) – период, по истечении которого продукция, считается непригодной для использования по назначению. Срок годности устанавливается изготовителем продукции в технических документах. В течение срока годности парфюмерно-косметической продукции изготовитель обязан гарантировать соответствие парфюмерно-косметической продукции требованиям безопасности для жизни и здоровья потребителя и сохранение ее потребительских свойств при соблюдении условий хранения. В течение срока годности сырья, на которое установлен срок годности, изготовитель сырья обязан гарантировать соответствие свойств и характеристик сырья, указанных им в технических документах при соблюдении условий хранения»

			<p>личных (бытовых) нужд, не связанных с осуществлением предпринимательской деятельности.» Соответственно производитель сырья не может и не должен ничего гарантировать потребителю косметики. Производитель сырья может нести ответственность только за свойства и характеристики сырья.</p> <p>Следует установить опционность наличия срока годности сырья. Зачастую производители сырья не устанавливают на сырье СГ, а устанавливают только СХ. Но, как показала практика, фраза «Запрещается использовать в производстве сырье с истекшим сроком годности» интерпретируется как требование в обязательном порядке иметь СГ на сырье, и производители косметики требуют от производителей сырья указывать и СХ, и СГ одновременно. Такое требование изготовитель сырья в большинстве случаев выполнить не может, т.к. внутренние процессы компании, в том числе, учитывающие безопасность и стабильность сырья, не предусматривают СГ у сырья. Введение СГ для сырья может потребовать от производителей сырья полной перестройки внутренних процессов. Таким образом, требования ТР выходят за установленную область применения «требования к продукции и связанные с ней процессы производства», а производство сырья – это не производство ПКП.</p>	
44	Пункт 2, пункт 2,	АПШИК БХ	Представить в редакции:	

	подпункт «п» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «срок годности продукции»)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	«срок годности продукции (парфюмерно-косметическая продукция, сырье) – период, по истечении которого продукция, на которую установлен срок годности, считается непригодной для использования по назначению. Срок годности устанавливается изготовителем продукции в технических документах. В течение срока годности продукции, на которую установлен срок годности, изготовитель обязан гарантировать соответствие продукции требованиям безопасности для жизни и здоровья потребителя и сохранение ее потребительских свойств при соблюдении условий хранения; Срок годности устанавливается не на все виды сырья. На некоторые виды сырья устанавливается только срок хранения	
45	Пункт 2, пункт 2, подпункт «р» проекта изменений (Статья 3 ТР ТС, определение «транспортная упаковка»)	АППИК БХ; Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256; AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	«транспортная упаковка - упаковка, предназначенная для хранения и транспортирования продукции с целью защиты ее от повреждений при перемещении и образующая самостоятельную транспортную единицу;». Термин установлен в ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки».	Принято
46		Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	Представить в редакции: «транспортная упаковка - упаковка, предназначенная для хранения и транспортирования продукции с целью защиты ее от повреждений при перемещении и образующая самостоятельную транспортную единицу;»	

47		ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Привести в соответствие с определением, данным в ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки». В целях единообразия подходов к нормированию, термины и определения должны быть одинаковы во всех ТР.	
48	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 1 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021; Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256	3. Статью 4 изложить в новой редакции: 1. Парфюмерно-косметическая продукция, выпускается в обращение на территории государств-членов Союза при условии, что она прошла необходимые процедуры оценки соответствия, установленные настоящим техническим регламентом ТС, а также другим техническим регламентам Союза (ТС), действие которых на нее распространяется.  Подобные перечисления не являются исчерпывающими, а лишь усложняют текст и могут привести к неправильной интерпретации. Уже установлено в первом предложении статьи 4, что продукция должна соответствовать всем техническим регламентам ТС и Союза, требования которых на нее распространяются.	Принято
49	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 1 ТР ТС)	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Исключить текст в скобках. Представить в редакции: 3. Статью 4 изложить в новой редакции: 1. Парфюмерно-косметическая продукция, выпускается в обращение на территории государств-членов Союза при условии, что она прошла необходимые процедуры оценки соответствия, установленные настоящим техническим регламентом ТС,	

			<p>а также другим техническим регламентам Союза (ТС), действие которых на нее распространяется.</p> <p>Подобные перечисления не являются исчерпывающими, а лишь усложняют текст и могут привести к неправильной идентификации продукции. Уже установлено в первом предложении статьи 4, что продукция должна соответствовать всем техническим регламентам ТС и Союза, требования которых на нее распространяются.</p> <p>Кроме того, в перечислении есть некорректные примеры: «парфюмерно-косметическая продукция, которая одновременно выполняет функцию товара бытовой химии» - это приведет к невозможности идентификации продукции.</p>	
50	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 1 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230; AVON РПКА	<p>Статью 4 изложить в новой редакции:</p> <p>1. Парфюмерно-косметическая продукция, выпускается в обращение на территории государств-членов Союза при условии, что она прошла необходимые процедуры оценки соответствия, установленные настоящим техническим регламентом ТС, а также другими техническими регламентами Союза (ТС), действие которых на нее распространяется. <del>(например, парфюмерно-косметическая продукция, одновременно являющаяся игрушкой, парфюмерно-косметическая продукция, которая одновременно является пищевой продукцией, парфюмерно-косметическая</del></p>	



			<p>продукция, которая одновременно выполняет функцию товара бытовой химии и т.п.).</p> <p>Подобные перечисления не являются исчерпывающими, а лишь усложняют текст и могут привести к неправильной интерпретации. Уже установлено в первом предложении статьи 4, что продукция должна соответствовать всем техническим регламентам ТС и Союза, требования которых на нее распространяются.</p> <p>Кроме того, в перечислении есть некорректные примеры: «парфюмерно-косметическая продукция, которая одновременно выполняет функцию товара бытовой химии» - это приведет к невозможности идентификации продукции.</p>	
51	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 1 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p>Изложить в редакции:</p> <p>«1. Парфюмерно-косметическая продукция, выпускается в обращение на территории государств-членов Союза при условии, что она прошла необходимые процедуры оценки соответствия, установленные настоящим техническим регламентом ТС, а также другим техническим регламентам Союза (ТС), действие которых на нее распространяется.</p>	
52	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 1 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824- 2021-16	<p>предлагаем исключить из пункта 1 редактируемой статьи 4 (пункт 3 изменений) парфюмерно-косметическую продукцию «двойного назначения», которая одновременно является пищевой продукцией, парфюмерно-косметическую</p>	

			<p>продукцию, которая одновременно выполняет функцию товара бытовой химии и т.п.</p> <p>Вместе с тем, следует дать разъяснение, что является парфюмерно-косметической продукцией, нанесенной на изделия, выпускаемые в обращение на территории государств-членов Союза, в процессе их использования (например, парфюмированные спреи (воды) для одежды или парфюмированный текстиль).</p>	
53	<p>Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 3 ТР ТС)</p>	<p>АППИК БХ Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>Исключить</p> <p>Вопросы контроля на рынке устанавливаются в законодательстве государств-членов.</p> <p>В соответствии со статьей 53 Договора о ЕАЭС: Государственный контроль (надзор) за соблюдением требований технических регламентов Союза проводится в порядке, установленном законодательством государств-членов.</p> <p>Ответственность за несоблюдение требований технических регламентов Союза, а также за нарушение процедур проведения оценки соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза устанавливается в соответствии с законодательством государств-членов.</p> <p>В РФ - Федеральный закон от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ "О техническом регулировании". Требования (в т.ч. сроки по приведению продукции в соответствие) изложены в Главе 7 «Информация о</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Это не относится к функции надзорных органов.</p> <p>Соответствует требованию Регламента (ЕС) 1223/2009:</p> <p>Пункт 2 Статья 5 Обязательства ответственных лиц</p> <p>2. Ответственные лица, считающие или имеющие основания полагать, что продукт, размещенный ими на рынке, не соответствует настоящему Регламенту, обязаны немедленно предпринять необходимые корректирующие меры, чтобы привести данный продукт в соответствие или вывести его с рынка и при необходимости отозвать его. Кроме того, если такой продукт представляет собой риск, они должны немедленно уведомить об этом национальные органы власти Государств-членов, в которых такой продукт был ими представлен, и</p>

			<p>нарушении требований технических регламентов и отзыв продукции» ФЗ от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании».</p> <p>Согласно п.2 ст. 38 «2. При подтверждении достоверности информации о несоответствии продукции требованиям технических регламентов изготовитель (продавец, лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней с момента подтверждения достоверности такой информации обязан разработать программу мероприятий по предотвращению причинения вреда и согласовать ее с органом государственного контроля (надзора) в соответствии с его компетенцией».</p> <p>Согласно п. 3 Ст. 38 «3. В случае, если угроза причинения вреда не может быть устранена путем проведения мероприятий, указанных в пункте 2 настоящей статьи, изготовитель (продавец, лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя) обязан незамедлительно приостановить производство и реализацию продукции, отозвать продукцию и возместить приобретателям, в том числе потребителям, убытки, возникшие в связи с отзывом продукции, незамедлительно прекратить действие декларации о соответствии на продукцию».</p>	<p>Государств-членов, в которых уже имелось в наличии информационное досье на этот продукт, с предоставлением подробной информации, в частности, о несоответствии и принятых корректирующих мерах.</p>
54	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 3)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации	<p>представить в редакции:</p> <p>3. При наличии у изготовителя, уполномоченного изготовителем лица,</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«При наличии у изготовителя,</p>

	ТР ТС)	от 14 июля 2021 № 08/0230; AVON	импортера (продавца) подтверждения достоверности информации о том, что парфюмерно-косметическая продукция, размещенная ими на рынке, не соответствует настоящему техническому регламенту ТС (технических регламентов ТС и Союза), они обязаны немедленно предпринять необходимые корректирующие меры в порядке, установленном законодательством государства-члена, чтобы привести данную продукцию в соответствие или вывести ее из обращения и при необходимости отозвать ее.	уполномоченного изготовителем лица, импортера (продавца) достоверной информации о том, что парфюмерно-косметическая продукция, размещенная ими на рынке, не соответствует настоящему техническому регламенту ТС (технических регламентов ТС и Союза), они обязаны предпринять необходимые корректирующие меры в порядке, установленном законодательством государства-члена, чтобы привести данную продукцию в соответствие или вывести ее из обращения и при необходимости отозвать ее.»
55	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 3 ТР ТС)	РПКА	Исключить или представить в редакции: 3. При наличии у изготовителя, уполномоченного изготовителем лица, импортера (продавца) подтверждения достоверности информации о том, что парфюмерно-косметическая продукция, размещенная ими на рынке, не соответствует настоящему техническому регламенту ТС (технических регламентов ТС и Союза), они обязаны немедленно предпринять необходимые корректирующие меры в порядке, установленном законодательством государства-члена.  Привести в соответствие с Договором ЕАЭС. Вопросы контроля на рынке устанавливаются в законодательстве государств-членов. В соответствии со статьей 53 Договора о	

			<p>ЕАЭС:</p> <p>Государственный контроль (надзор) за соблюдением требований технических регламентов Союза проводится в порядке, установленном <b>законодательством государств - членов.</b></p> <p>Ответственность за несоблюдение требований технических регламентов Союза, а также за нарушение процедур проведения оценки соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза устанавливается <b>в соответствии с законодательством государств-членов.</b></p> <p>В РФ - Федеральный закон от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ "О техническом регулировании". Требования (в т.ч. сроки по приведению продукции в соответствие) изложены в Главе 7 «Информация о нарушении требований технических регламентов и отзыв продукции» ФЗ от 27.12.2002 N 184-ФЗ «О техническом регулировании».</p> <p>Согласно п.2 ст. 38 «2. При подтверждении достоверности информации о несоответствии продукции требованиям технических регламентов изготовитель (продавец, лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней с момента подтверждения достоверности такой информации обязан разработать программу мероприятий по предотвращению причинения вреда и</p>	
--	--	--	--	--

			<p>согласовать ее с органом государственного контроля (надзора) в соответствии с его компетенцией».</p> <p>Согласно п.3 Ст.38 «3. В случае, если угроза причинения вреда не может быть устранена путем проведения мероприятий, указанных в пункте 2 настоящей статьи, изготовитель (продавец, лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя) обязан незамедлительно приостановить производство и реализацию продукции, отозвать продукцию и возместить приобретателям, в том числе потребителям, убытки, возникшие в связи с отзывом продукции, незамедлительно прекратить действие декларации о соответствии на продукцию».</p>	
56	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 3 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p>Исключить</p> <p>Меры реагирования в отношении ПКП, которая находится в обращении на рынке, определены, согласно статье 53 Договора о Евразийском экономическом союзе, в законодательных актах государства-члена ЕАЭС и не могут быть являться предметом регулирования Технического регламента. К тому же «немедленно» принять меры ни один изготовитель не может и не должен. Если в стране государственные праздники или чрезвычайная ситуация, например, в связи с COVID- 19, то меры реагирования не могут быть немедленными.</p>	
57	Пункт 3 проекта изменений (Статья 4, пункт 3 ТР ТС)	Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021	<p>Исключить</p> <p>Вопросы контроля на рынке устанавливаются в законодательстве государств-членов ЕАЭС.</p>	

			<p>В соответствии со статьей 53 Договора о ЕАЭС, государственный контроль (надзор) за соблюдением требований технических регламентов Союза проводится в порядке, установленном законодательством государств- членов.</p> <p>Ответственность за несоблюдение требований технических регламентов Союза, а также за нарушение процедур проведения оценки соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза устанавливается в соответствии с законодательством государств- членов.</p>	
58	Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1 <sup>2</sup> ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	<p>Пункт 4 перечисление б). Второй абзац изложить в редакции:</p> <p>«2.1<sup>2</sup>. Допускается наличие следовых количеств веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции согласно Приложению 1 к настоящему техническому регламенту, которое технически неизбежно в рамках соблюдения требований к производству, установленных в пункте 7 настоящей статьи, и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям безопасности, установленным настоящим техническим регламентом.».</p> <p>Предлагаем не конкретизировать наличие каких именно веществ допускается. На наш взгляд достаточно включать ГОСТ ISO (ГОСТ), содержащих методы определения запрещенных</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«2.1<sup>2</sup>. Допускается непреднамеренное присутствие следовых количеств веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции и перечисленных в Приложении 1 настоящего технического регламента ТС, которое технически неизбежно в рамках соблюдения требований к производству, установленных в пункте 7 настоящей статьи, и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям безопасности, установленным настоящим техническим регламентом ТС»</p>

			<p>веществ, в Перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия – национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» и осуществления оценки соответствия объектов технического регулирования и в дальнейшем его актуализировать.</p>	
59	<p>Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1<sup>2</sup> ТР ТС)</p>	<p>Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association</p>	<p>Изложить в новой редакции:  2.1<sup>2</sup> Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленное примесями натуральных или синтетических ингредиентов, производственными процессами, хранением, миграцией из упаковки, что технически неизбежно при надлежащей производственной практике, и при условии, что готовый продукт соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента»  Положение о непреднамеренном присутствии запрещенных веществ должно быть приведено в соответствии с глобальными нормативными требованиями.  Перечень конкретных веществ и упоминание «всех запрещенных веществ,</p>	



			перечисленных в Приложении 1» усложнит процедуру оценки соответствия.	
60	Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1 <sup>2</sup> ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256; AVON РПКА	Представить в редакции: 2.1. <sup>2</sup> Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленное примесями природных или синтетических ингредиентов, процессами производства, хранения, миграции из упаковки и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента. Положение о непреднамеренном присутствии запрещенных веществ следует привести в соответствие с данным положением в Регламенте ЕС 1223	
61	Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1 <sup>2</sup> ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	4. В статье 5: б) дополнить пунктом 2.1 <sup>2</sup> следующего содержания: «2.1 <sup>2</sup> Допускается присутствие следовых количеств веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции и перечисленных в Приложении 1 настоящего технического регламента ТС, которое технически неизбежно в рамках соблюдения требований к производству, установленных в пункте 7 настоящей статьи, и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям безопасности, установленным настоящим техническим регламентом ТС». Необходимо привести в соответствие с требованиями (раздел 17 Регламент (ЕС) № 1223/2009).	

62	Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1 <sup>2</sup> ТР ТС)	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Представить в редакции: 2.1. <sup>2</sup> Допускается непреднамеренное присутствие небольшого количества запрещенного вещества, обусловленное примесями природных или синтетических ингредиентов, процессами производства, хранения, миграции из упаковки и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям статьи 5 настоящего технического регламента. Положение о непреднамеренном присутствии запрещенных веществ следует привести в соответствие с данным положением в Регламенте ЕС 1223	
63	Пункт 4, подпункт «б» проекта изменений (Статья 5, пункт 2.1 <sup>2</sup> ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Изложить в редакции: «Допускается присутствие такого небольшого количества веществ, запрещенных к использованию в парфюмерно-косметической продукции и перечисленных в Приложении 1 настоящего технического регламента ТС, которое технически неизбежно в рамках соблюдения требований к производству, установленных в пункте 7 настоящей статьи, и при условии, что готовая продукция соответствует всем требованиям безопасности, установленным настоящим техническим регламентом ТС». Выделение никеля, сурьмы и проч. нецелесообразно, поскольку все запрещённые к применению вещества равноценны.	
64	Пункт 4, подпункт «в»	Министерство здравоохранения	Пункт 4 перечисление в). Первое предложение второго абзаца изложить в	Принято к сведению Изложено в редакции:

	<p>проекта изменений (Статья 5, пункт 6.1.1 ТР ТС)</p>	<p>Республики Беларусь № 7-14/12861 от 12.07.2021, № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>редакции: «Токсикологические показатели парфюмерно-косметической продукции должны соответствовать требованиям, содержащимся в приложении 8 (с примечаниями 1, 2)». Дополнение абзаца вторым предложением считаем преждевременным. В настоящее время не подготовлены необходимые условия для экспертной оценки токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции: отсутствуют утвержденные в установленном порядке технические нормативные правовые акты на методы оценки, позволяющие проводить экспертизу и анализ рецептур и токсикологических характеристик ингредиентов; не создана единая информационно-аналитическая база данных, включающая релевантные сведения и характеристики физико-химических свойств химических веществ (ингредиентов парфюмерно-косметической продукции), данные токсикометрии при различной экспозиции и путях поступления веществ; отсутствуют специалисты, прошедшие обучение по выполнению экспертной оценки парфюмерно-косметической продукции.</p>	<p>«В случае если оценка токсикологических показателей проводится путем определения кожно-раздражающего действия, раздражающего действия на слизистые, определения общетоксического действия то токсикологические показатели парфюмерно-косметической продукции должны соответствовать требованиям, содержащимся в приложении 8. В случае если оценка токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции проводится на основе анализа токсикологических характеристик ингредиентов, парфюмерно-косметическая продукция считается токсикологически безопасной, если в ее состав включены ингредиенты, коэффициент безопасности (MoS) каждого из которых больше или равен 100»</p>
65	<p>Пункт 4, подпункт «в» проекта изменений (Статья 5, пункт</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз</p>	<p>Предложение 2 представить в редакции: В случае если оценка токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции проводится на основе анализа токсикологических характеристик</p>	<p>Принято</p>

	6.1.1 TP TC)	<p>промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256;</p> <p>AVON</p> <p>РПКА</p> <p>АППИК БХ</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>ингредиентов, парфюмерно-косметическая продукция считается токсикологически безопасной, если в ее состав включены ингредиенты, коэффициент безопасности (MoS) каждого из которых больше или равен 100».</p> <p>Добавить «токсикологически», иначе читается, что полностью безопасной по всем показателям.</p> <p>Данный пункт входит в противоречие с предлагаемой редакцией примечания к Приложению 8 г). В Приложение 8 необходимо дополнить возможностью оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов.</p>	
66	<p>Пункт 4, подпункт «в» проекта изменений (Статья 5, пункт 6.1.1 TP TC)</p>	<p>Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association</p>	<p>«Токсикологические показатели парфюмерно-косметической продукции должны соответствовать требованиям, содержащимся в приложении 8, если оценка токсикологических показателей проводится путем определения кожно-раздражающего действия (in vivo), раздражающего действия на слизистые (in vivo или in vitro), либо путем определения общетоксического действия (in vitro). В случае если оценка токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции проводится на основе анализа Токсикологических характеристик ингредиентов, парфюмерно-косметическая Продукция считается токсикологически безопасной, если в ее состав включены ингредиенты, коэффициент безопасности</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«В случае если оценка токсикологических показателей проводится путем определения кожно-раздражающего действия, раздражающего действия на слизистые, определения общетоксического действия то токсикологические показатели парфюмерно-косметической продукции должны соответствовать требованиям, содержащимся в приложении 8.</p> <p>В случае если оценка токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции проводится на основе</p>

			(MoS) каждого из которых больше или равен 100» Добавить слово «токсикологически», поскольку заключение о безопасности продукта делается на основании результатов тестов, проведенных по 4 параметрам безопасности: физико-химическим, микробиологическим, токсикологическим и клиническим.	анализа токсикологических характеристик ингредиентов, парфюмерно-косметическая продукция считается токсикологически безопасной, если в ее состав включены ингредиенты, коэффициент безопасности (MoS) каждого из которых больше или равен 100»
67	Пункт 4, подпункт «в» проекта изменений (Статья 5, пункт 6.1.1 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Включить определение коэффициента безопасности в текст ТР. Изложить в редакции: «парфюмерно-косметическая продукция считается токсикологически безопасной, если в ее состав включены ингредиенты, коэффициент безопасности (MoS) каждого». В проекте изменений не дано определение коэффициента безопасности, а без него толковать данное определение невозможно. 2. Коэффициент безопасности не гарантирует микробиологической безопасности и отсутствия токсичных элементов, а лишь только токсикологическую безопасность.	
68	Пункт 4, подпункт «г» проекта изменений (Статья 5, пункт 6.1.3 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	Оставить в действующей редакции. Считаем данное предложение преждевременным в связи с отсутствием методик испытаний, аккредитованных лабораторий, а также достаточных оснований для его включения в регламент. 1. Отсутствует определение термина «деминерализующее действие», а также наблюдаются противоречия в	Принято к сведению  В приложении 10 к ТР ТС 009/2021 установлено требование - определение деминерализующего действия для средств гигиены полости рта с декларированным рН меньше 5,5 и при наличии в средстве гигиены полости рта веществ, вызывающих
69				

			<p>существующей нормативной документации относительно определения «деминерализующего действия». (Очаг деминерализации (очаг выведения карбонатов из кристаллической решётки эмали, начинающийся с подповерхностного слоя) и эрозия (дефект, нарушение целостности эмали) отличаются друг от друга. СГПР может способствовать развитию процесса очаговой деминерализации эмали, но не вызывать эрозию.</p> <p>2.В соответствии с Перечнем международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов существуют следующие стандарты для СГПР:</p> <p>ГОСТ ИСО 28888-2018 Скрининговый метод оценки способности жидких средств гигиены полости рта вызывать эрозию твердых тканей зубов</p> <p>ГОСТ 34436-2018 Средства для отбеливания зубов. В данном стандарте установлены методы определения эрозии эмали и дентина, а также дана вводящая в заблуждение ссылка на вышеупомянутый ГОСТ ИСО 28888-2018 для определения отсутствия деминерализующего действия, хотя он описывает способность жидких средств гигиены полости рта вызывать эрозию твердых тканей зубов.</p> <p>Других альтернативных методов in vitro нет. Таким образом, методов in vitro для определения деминерализующего</p>	<p>деминерализацию эмали.</p> <p>В средствах гигиены полости рта жидких метод изложен в пункте 8.14 ГОСТ 34435-2018,</p> <p>В средствах для отбеливания зубов в пункте 7.13 ГОСТ 34436-2018, Метод изложен в ГОСТ ISO 28888-2018</p> <p>В пункте 5.1 стандарта ISO 16408:2015 установлено:</p> <p>В случае, если значение pH ополаскивателя для полости рта составляет менее 5,5, то ополаскиватель должен быть подвергнут скрининговому испытанию, как представлено в ISO 28888.</p> <p>ГОСТ 34435 разработан на основе ISO 16408:2015, а ГОСТ ISO 28888-2018 На основе ISO 28888.</p> <p>Уточнена редакция:</p> <p>«Для средств гигиены полости рта жидких и жидких средств для отбеливания зубов, не содержащих соединения фтора, со значением водородного показателя (pH) менее 5,5 и (или) при наличии в них веществ, вызывающих деминерализацию эмали, определение отсутствия деминерализующего действия проводится лабораторными методами (in vitro).</p>
--	--	--	--	--

			<p>действия нет.</p> <p>3.Существующие вышеописанные методы не покрывают всю продукцию, для которой необходимо определять деминерализующее действие в соответствии с приложением 10 к ТР ТС 009/2011 (деминерализующее действие должно определяться для всех средств гигиены полости рта с декларированным рН меньше 5,5 и при наличии в средстве гигиены полости рта веществ, вызывающих деминерализацию эмали), а именно:</p> <p>А) В соответствии с п. 1 Область применения ГОСТ 34436-2018, ГОСТ не применим к отбеливающим зубным пастам, отбеливающим зубным порошкам, жидким СГРП и средствам в аэрозольной упаковке</p> <p>Б) В соответствии с п 1. Область определения ГОСТ ИСО 28888-2018 распространяется только на жидкие средства гигиены полости рта, не содержащие фтор.</p> <p>Таким образом, метода определения эрозии эмали и дентина для отбеливающих зубных паст, отбеливающим зубных порошков, жидких СГРП, не содержащих фтор и средств в аэрозольной упаковке с декларированным рН меньше 5,5 и при наличии в средстве гигиены полости рта веществ, вызывающих деминерализацию эмали, нет.</p> <p>Считаем данное предложение преждевременным в связи с отсутствием</p>	
--	--	--	---	--

			<p>достаточных оснований для его включения в регламент.</p> <p>В Перечне стандартов испытаний к ТР отсутствуют стандарты, в которых установлены методики испытаний, необходимые для определения деминерализующего действия.</p> <p>Единственным стандартом, в котором упомянут термин «деминерализующее действие», является ГОСТ 34436-2018 «Средства для отбеливания зубов». В этом стандарте (п.7.13) сказано, что отсутствие деминерализующего действия подтверждается по ГОСТ ИСО 28888-2018, что является введением в заблуждение, так как ГОСТ ИСО 28888-2018 содержит скрининговый метод оценки способности жидких средств гигиены полости рта вызывать эрозию твердых тканей зубов.</p> <p>Деминерализация (утрата из эмали зубов минералов и солей без нарушения поверхностного слоя эмали) и эрозия (прогрессирующая потеря кальцифицированной твердой ткани зубов вследствие химических процессов, не связанных с жизнедеятельностью бактерий - термин из ГОСТ ИСО 28888-2018) отличаются друг от друга.</p> <p>В то же время, в соответствии с приложением 10 к ТР ТС 009/2011, для всех средств гигиены полости рта с декларированным рН меньше 5,5 и при наличии в средстве гигиены полости рта веществ, вызывающих деминерализацию</p>	
--	--	--	---	--



			<p>эмали, должно определяться именно деминерализующее действие.</p> <p>Кроме того, ГОСТ 34436-2018 не применим к отбеливающим зубным пастам, отбеливающим зубным порошкам, жидким средствам гигиены полости рта и средствам в аэрозольной упаковке. В свою очередь, ГОСТ ИСО 28888-2018 распространяется только на жидкие средства гигиены полости рта, не содержащие фтор.</p> <p>Таким образом, методов in vitro для определения деминерализующего действия нет.</p> <p>Определение деминерализующего действия на волонтерах не несет повышенных рисков по сравнению с определением раздражающего и аллергизирующего действия. К тому же в рецептуру средств гигиены полости рта, обладающих потенциальной возможностью привести к деминерализации (рН ниже 5,5 и наличие веществ, вызывающих деминерализацию эмали) вводят реминерализующие вещества (фториды, кальций, соединения фосфора, микроэлементы и др.). Реминерализующим эффектом в большой степени обладает слюна человека. Таким образом, в процессе использования пасты человеком происходит компенсация деминерализации.</p>	
70	Пункт 4, подпункт «г» проекта	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The	<p>Исключить п. 6.1.3</p> <p>Мы считаем это предложение преждевременным из-за отсутствия</p>	

	изменений (Статья 5, пункт 6.1.3 ТР ТС)	Personal Care Association	<p>достаточных научных оснований для его включения в регламент. Кроме того, что касается перечня стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, необходимых для применения и выполнения требований ТР ТС 009/2011 и проведения оценки соответствия технического регламента, то он не содержит стандарты, в которых установлены методики испытаний, необходимые для определения деминерализующего эффекта.</p> <p>Определение деминерализующего действия на добровольцах не несет повышенного риска по сравнению с определением раздражающего и аллергенного действия. Кроме того, в состав средств гигиены полости рта вводятся реминерализующие вещества (фториды, кальций, соединения фосфора, микроэлементы и т. д.), которые могут привести к деминерализации (рН ниже 5,5 и присутствие веществ, вызывающих деминерализацию эмали). Реминерализующим эффектом в значительной степени обладает слюна человека. Таким образом, в процессе использования зубной пасты человеком происходит компенсация деминерализации.</p>	
71	Пункт 4, подпункт «г» проекта изменений (Статья 5, пункт	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	Исключить «Для средств гигиены полости рта жидких и средств для отбеливания зубов со значением водородного показателя (рН) меньше 5,5 и при наличии в них веществ,	

	6.1.3 ТР ТС)		<p>вызывающих деминерализацию эмали определение деминерализующего действия на волонтерах (in vivo) проводится после подтверждения отсутствия деминерализующего действия лабораторными методами (in vitro).» Считаем данное предложение преждевременным в связи с отсутствием достаточных оснований для его включения в регламент.</p>	
72	Пункт 4, подпункт «г» проекта изменений (Статья 5, пункт 6.1.3 ТР ТС)	АППИК БХ Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	<p>Исключить По предложению РБ, в проект изменений в ТР ТС 009 включено положение: пункт 6.1.3 дополнить абзацем в следующей редакции: «Для средств гигиены полости рта жидких и средств для отбеливания зубов со значением водородного показателя (рН) менее 5,5 и при наличии в них веществ, вызывающих деминерализацию эмали, определение деминерализующего действия на волонтерах (in vivo) проводится после подтверждения отсутствия деминерализующего действия лабораторными методами (in vitro).» Считаем данное предложение преждевременным в связи с отсутствием достаточных оснований для его включения в регламент. В Перечне стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, необходимых для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-</p>	

			<p>косметической продукции» (ТР ТС 009/2011) и осуществления оценки соответствия объектов технического регулирования, отсутствуют стандарты, в которых установлены методики испытаний, необходимые для определения деминерализующего действия.</p> <p>Единственным стандартом, в котором упомянут термин «деминерализующее действие», является ГОСТ 34436-2018 «Средства для отбеливания зубов». В этом стандарте (п.7.13) сказано, что отсутствие деминерализующего действия подтверждается по ГОСТ ИСО 28888-2018, что является введением в заблуждение, так как ГОСТ ИСО 28888-2018 содержит скрининговый метод оценки способности жидких средств гигиены полости рта вызывать эрозию твердых тканей зубов.</p> <p>Деминерализация (утрата из эмали зубов минералов и солей без нарушения поверхностного слоя эмали) и эрозия (прогрессирующая потеря кальцифицированной твердой ткани зубов вследствие химических процессов, не связанных с жизнедеятельностью бактерий - термин из ГОСТ ИСО 28888-2018) отличаются друг от друга.</p> <p>В то же время, в соответствии с приложением 10 к ТР ТС 009/2011, для всех средств гигиены полости рта с декларированным рН меньше 5,5 и при наличии в средстве гигиены полости рта веществ, вызывающих деминерализацию</p>	
--	--	--	--	--

			<p>эмали, должно определяться именно деминерализующее действие.</p> <p>Кроме того, ГОСТ 34436-2018 не применим к отбеливающим зубным пастам, отбеливающим зубным порошкам, жидким средствам гигиены полости рта и средствам в аэрозольной упаковке. В свою очередь, ГОСТ ИСО 28888-2018 распространяется только на жидкие средства гигиены полости рта, не содержащие фтор.</p> <p>Таким образом, методов invitro для определения деминерализующего действия нет.</p> <p>Определение деминерализующего действия на волонтерах не несет повышенных рисков по сравнению с определением раздражающего и аллергизирующего действия. К тому же в рецептуру средств гигиены полости рта, обладающих потенциальной возможностью привести к деминерализации (рН ниже 5,5 и наличие веществ, вызывающих деминерализацию эмали) вводят реминерализующие вещества (фториды, кальций, соединения фосфора, микроэлементы др.). Реминерализующим эффектом в большой степени обладает слюна человека. Таким образом, в процессе использования пасты человеком происходит компенсация деминерализации.</p>	
73	Пункт 4, подпункт «г» проекта	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Исключить Тестирование кожно-раздражающего и сенсibiliзирующего действий	

	изменений (Статья 5, пункт 6.1.3 ТР ТС)		допускается проводить на волонтерах без предварительного тестирования лабораторными методами, поэтому опасение, что тестирование на деминерализующее действие будет более опасно, если проводить его сразу на людях, научно не обосновано. Отсутствует методика по определению деминерализующего действия.	
74	Пункт 4, подпункт «д» проекта изменений (Статья 5, пункт 7.2, абз. седьмой ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Пункт 4 перечисление д). Второй абзац изложить в редакции: «Упаковка и маркировочные материалы после истечения установленного срока хранения должны подвергаться изготовителем парфюмерно-косметической продукции проверке для определения их пригодности к дальнейшему применению».	Принято Изложено в редакции: «Сырье, упаковка и маркировочные материалы, для которых установлен срок хранения, после истечения срока хранения должны подвергаться проверке на соответствие свойств и характеристик, указанных изготовителем сырья, упаковки и маркировочных материалов в технических документах для определения их пригодности к дальнейшему применению и установлению нового срока хранения.»
75	Пункт 4, подпункт «д» проекта изменений (Статья 5, пункт 7.2, абз. седьмой ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256 РПКА	Представить в редакции:  Сырье, упаковка и маркировочные материалы, для которых установлен срок хранения, после истечения срока хранения должны подвергаться проверке на соответствие свойств и характеристик, указанных изготовителем сырья, упаковки и маркировочных материалов в технических документах для определения их пригодности к дальнейшему применению и установлению нового срока хранения. Убрать только обязанность производителя ПКП проверять пригодность сырья и материалов. Кто определяет пригодность изготовитель/поставщик сырья/материалов	

			<p>или изготовитель ПКП решается в рамках договоренностей между ними. Необходимо уточнить, что проверяются именно те характеристики, с которыми сырье/материалы были поставлены.</p> <p>Предлагаемая новая фраза «и установлению нового срока хранения». По окончанию СХ нужно провести ретест и понять, что сырье пригодно или не пригодно для дальнейшего использования. Если сырье оказалось пригодно, то необходимо установить новый СХ, но это не совсем ясно из требований, следует это однозначно прописать. И только, если мы не устанавливаем однозначно новый СХ, то начинает работать последнее предложение абзаца «Запрещается использовать в производстве сырье с истекшим сроком годности».</p>	
--	--	--	---	--

76	Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256; AVON РПКА	Представить в редакции: 8.1 Для парфюмерно-косметической продукции применяется потребительская упаковка (первичная и вторичная упаковка, укупорочные средства), обеспечивающая ее безопасность, качество и сохранность потребительских свойств при обращении в течение срока годности парфюмерно-косметической продукции и соответствующая требованиям настоящего технического регламента ТС и технического регламента Таможенного союза «О безопасности упаковки» (ТР ТС 005/2011) С учетом того, что теперь срок годности может быть и у упаковки следует уточнить срок годности чего имеется ввиду в этом абзаце.	Принято
----	---	---	--	---------



77	Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	<p>8.2. Жидкая интимная косметика и жидкие средства гигиены полости рта, детская косметика, за исключением парфюмерно-косметической продукции с микробиологически низким риском, должны быть упакованы в потребительскую упаковку, гарантирующую контроль первого вскрытия или потребительскую упаковку, защищенную от несанкционированного вскрытия до момента ее вскрытия потребителем.</p> <p>Остальная парфюмерно-косметическая продукция может быть упакована в потребительскую упаковку, гарантирующую контроль первого вскрытия или потребительскую упаковку, защищенную от несанкционированного вскрытия до момента ее вскрытия потребителем.</p> <p>Предлагаем уточнить, что необходимость контроля первого вскрытия не распространяется на продукцию с микробиологически низким риском.</p>	<p>Принято в редакции: «Интимная косметика, средства гигиены полости рта, детская косметика, за исключением парфюмерно-косметической продукции с микробиологически низким риском, должны быть упакованы в потребительскую упаковку, гарантирующую контроль первого вскрытия или потребительскую упаковку, защищенную от несанкционированного вскрытия до момента ее вскрытия потребителем. Остальная парфюмерно-косметическая продукция может быть упакована в потребительскую упаковку, гарантирующую контроль первого вскрытия или потребительскую упаковку, защищенную от несанкционированного вскрытия до момента ее вскрытия потребителем.»</p> <p>Интимная косметика, средства гигиены полости рта, детская</p>
----	---	---	---	---

78	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)</p>	<p>Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association</p>	<p>Пункт 8.2 исключить Требование гарантии контроля первого вскрытия косметической продукции является чрезмерным требованием для парфюмерных и косметических продуктов и не соответствует передовой международной практике регулирования.</p> <p>Действительно, такая практика в большей степени встречается в отраслях, в которых риск системного воздействия ингредиентов (преднамеренно) высок, например, в пищевых или фармацевтических продуктах. Косметика является продуктом с низким уровнем риска, и даже в случае, когда она используется в контакте со слизистой оболочкой или группами населения с чувствительной кожей или особенно уязвимыми группами населения. Предполагается, что системное воздействие ингредиентов, входящих в состав косметической рецептуры, будет очень низким в разумно предсказуемых условиях использования.</p> <p>Кроме того, производитель несет ответственность за обеспечение безопасности, стабильности и сохранности продукта до истечения срока годности.</p> <p>Данное чрезмерное требование приведет к тому, что Таможенный союз отклонится от передовой мировой практики регулирования и повлечет за собой значительные расходы и бремя для компаний, которым придется</p>	<p>косметика имеют более жесткие требования по микробиологическим показателям (Приложение 7 к ТР ТС 009/2011) продукция должна быть защищена от возможной контаминации в торговой сети и дойти до потребителя в невскрытой потребительской упаковке. Данное требование к интимной косметике, средствам гигиены полости рта, уже заложено в ГОСТ 27429-2017, ГОСТ 28303-2017, ГОСТ 7983-2016, ГОСТ 33487-2015, ГОСТ 34435-2018, ГОСТ 34436-2018.</p> <p>В стандартах ISO по средствам гигиены полости рта указано, что - продукция должна быть упакована таким образом, чтобы при нормальных условиях обращения и транспортировки, упаковка или дозирующая система, или и то, и другое, не должны загрязнять или допускать загрязнение средства гигиены полости рта внутри, чтобы повлиять на его соответствие настоящему стандарту.</p> <p>Поэтому все ввозимые зубные пасты имеют или заклеенное отверстие тубы или заклеенную вторичную упаковку. Жидкие средства гигиены полости рта – горловина флакона или в термоусадочной пленке или винтовые колпачки с предохранительным кольцом.</p>
----	--	--	---	--

			<p>разрабатывать новую упаковку для своей продукции, а также адаптировать производственные линии и в некоторых случаях придется приобретать новые технологии, чтобы соответствовать требованиям Таможенного союза.</p> <p>Кроме того, концепция «контроля первого вскрытия» для косметики и парфюмерии в мире не установлена и поэтому может по-разному интерпретироваться заинтересованными сторонами всей цепочки поставок (производитель, продавец, проверяющий орган) в разных странах. способами.</p>	
79	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)</p>	<p>Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021</p>	<p>Пункт 8.2 исключить Избыточное требование без дополнительного преимущества для безопасности потребителя.</p> <p>В соответствии п.8.1. ТР ТС 009/2011, потребительская упаковка должна обеспечивать безопасность и сохранность парфюмерно- косметической продукции в течение срока годности продукции. Изготовитель должен иметь право выбора способов обеспечения данного требования с учётом вида продукции, особенностей формулы продукта, технологии производства и т.д.</p>	
80	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p>Пункт 8.2 исключить К перечисленной продукции требования стерильности не предъявляются, поэтому обязывать изготовителя обеспечивать контроль первого вскрытия является</p>	

	ТР ТС)		научно не обоснованным. Аналогичное требование в директивах Европейского Союза отсутствует.	
81	Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256; AVON РПКА	<p>П. 8.2 исключить</p> <p>Данное требование – непосредственно его описание и, что более важно, способы его реализации вызывает множество вопросов и недопонимания среди компаний отрасли. В частности, чем контроль первого вскрытия отличается от упаковки, защищенной от несанкционированного вскрытия?</p> <p>Внедрение упаковочных решений, которые могут быть сочтены за КПВ могут быть реализованы различными способами. Вот только некоторые, которые компании озвучили, как возможные со своей точки зрения:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- защитный стопор на нажимных механизмах, ломающегося при первом нажатии (например, аэрозоль)</li> <li>- наличие одновременно первичной и вторичной упаковки</li> <li>- невскрываемые конструкции упаковки (например, airless)</li> <li>- мембрана (припаянная/незакрепленная) на горлышке тубы/банки</li> <li>- упаковка продукта в аэрозольный металлический баллон.</li> </ul> <p>Будут ли эти и другие решения считаться гос. контролем и ответственным за ТР УО страны за КПВ? Кто и в каком объеме будет готов дать разъяснения по этому вопросу? Будет ли сформирована единая позиция всех задействованных гос.</p>	

			<p>организаций и кем она может быть сформирована и озвучена?</p> <p>Будет ли и как при гос. регистрации продукция (детская, интимная косметика) оцениваться на соответствие данному требованию?</p> <p>В то же время в связи с тем, что в НПА и стандартах не установлены ни типы, ни характеристики возможного КПВ организации, производящие или импортирующие продукцию, должны будут действовать на свое усмотрение, выбирая собственные подходы к выполнению требования. Следует понять, что выполнение данного требования – это, например, не только закупка и наклейка контрольной ленточки, или замена укупорочного средства, как они видятся в примитивном виде, а целый процесс, который необходимо внедрить, его этапы четко описать и запротоколировать в компании, т.к. требование обязательное.</p> <p>Для доказательства того, что цель по внедрению требования будет достигнута предприятие должно установить некие нормируемые характеристики контроля КПВ и каким-то образом подтвердить доказуемость достаточности этих параметров для утверждения, что выбранное упаковочное решение удовлетворяет требованию наличия КПВ.</p> <p>Также соблюдение данного требования наложит ответственность на все организации, задействованные во всех этапах жизненной цепочки ПКП, и не</p>	
--	--	--	---	--

			<p>только самой ПКП, а и упаковки с КПВ. Все контракты с поставщиками упаковки, перевозчиками продукции, складами, розницей должны будут претерпеть изменения для включения пункта о действительности и сохранности КПВ на всех этапах оборота КПВ и ПКП с КПВ. Исполнение требования вызовет значительные затруднения в отношениях между партнерами в цепи, т.к. и между ними может отсутствовать единое понимание удовлетворительности применённого КПВ.</p> <p>В отношении импортной продукции встает следующий вопрос. Если зарубежный производитель не готов менять упаковочное решение для рынка ЕАЭС, но импортер готов взять на себя это. Где он должен осуществить оснащение упаковки КПВ до границы или уже можно в ЕАЭС? Ясно, что в условиях действующего законодательства только до пересечения границы. Где это делать – как с этикетировкой и маркировкой ЧЗ на складах? Уровень затрат вырастает в разы – материалы, работа, услуга, лишняя логистика, время!!!</p> <p>Следует учитывать, что в ЕАЭС и странах ЕАЭС среди органов ответственных за разработку ТР, органов контроля за ТР и ЕЭК отсутствует единый подход к пониманию неоднозначных пунктов ТР и можно совершенно однозначно утверждать, что достаточность реализации данного требования каждой из сторон</p>	
--	--	--	--	--

			<p>будет оцениваться по-разному. Также в практике ЕАЭС не применим положительный опыт создания разъяснений и руководств, которые более детально описывают внедрение какого-либо требования ТР не в статусе НПА и, которые учитываются при разрешении спорных ситуаций всеми сторонами.</p> <p>Нет статистических данных, свидетельствующих о том, что продукция, не имеющая контроль первого вскрытия, вызывала нежелательный эффект.</p> <p>Обязательное требование избыточно для ПКП, оно применяется по отношению к лекарственным средствам и некоторым видам пищевых продуктов.</p> <p>Затраты изготовителя на включение дополнительной операции в технологическую линию, включая покупку и установку этой части линии, составляют 15 тыс. евро.</p> <p>Таким образом, можно быть уверенными, что при включении этого требования в ТР его внедрение, соблюдение, контроль за ним станут неоднозначным и высоко проблемным вопросом для всех сторон, задействованных в обороте продукции с КПВ не только из-за дополнительных финансовых затрат для компаний отрасли, но и из-за отсутствия четкой и единой законодательной позиции.</p> <p>Все гос. структуры и отраслевые ассоциации захлебнутся в обращениях с просьбами дать разъяснения по исполнению данного пункта.</p>	
--	--	--	---	--

			Исполнение требования вызовет повышение стоимости ПКП.
82	Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	<p>П. 8.2 исключить</p> <p>В настоящее время требование наличия потребительской упаковки, гарантирующей контроль первого вскрытия, применимо исключительно к жидкой интимной косметике и жидким средствам гигиены полости рта, выпускаемым по стандартам, в которых использована нормативная ссылка на ГОСТ 27429-2017 Продукция парфюмерно-косметическая жидкая. Упаковка, маркировка, транспортирование и хранение.</p> <p>В соответствии с Договором о ЕАЭС:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- добровольность применения стандартов – один из принципов, в соответствии с которыми в рамках Союза осуществляется техническое регулирование.</li> <li>- неприменение стандартов, включенных в Перечень стандартов, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований технического регламента Таможенного союза, не может рассматриваться как несоблюдение требований технического регламента Союза.</li> </ul> <p>Вид упаковки парфюмерно-косметической продукции определяется изготовителем. Таким образом, использование потребительской упаковки, гарантирующей контроль первого вскрытия, должно быть добровольным, по</p>



			<p>усмотрению изготовителя.</p> <p>Обязательное требование избыточно для парфюмерно-косметической продукции, оно применяется по отношению к лекарственным средствам и к некоторым видам пищевых продуктов.</p> <p>Это подтверждается практикой других стран (например, в законодательстве ЕС такого требования нет, в США подобное требование применяется к продукции, выпускаемой под контролем Министерства здравоохранения).</p> <p>Кроме того, понятие «контроль первого вскрытия» не установлено и может трактоваться участниками оборота (изготовитель, продавец, проверяющий орган) по-разному.</p>	
83	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)</p>	Евгения Смирнова	<p>Пункт 8.2 исключить</p> <p>В соответствии с положениями Договора о ЕАЭС цель технического регламента - это установление обязательных требований к продукции для обеспечения безопасности потребителей, пользующихся продукцией, и окружающей среды. Наличие первого вскрытия не имеет ничего общего с безопасностью продукции, поскольку многолетняя практика показала, что барьерные свойства упаковки, используемой при производстве ПКП, без контроля первого вскрытия обеспечивают безопасность и качество продукта на протяжении всего его срока годности. Инициатива о внедрении требования о контроле первого вскрытия основана исключительно на отзывах группы</p>	

			<p>потребителей, которые бы хотели, чтобы на средствах, которыми они пользуются такой контроль был. На сегодняшний день на рынке большое количество продукции с контролем первого вскрытия, значит у потребителя есть возможность сделать выбор в пользу таких средств. Но это не должно становится обязательным требованием, внедренным в технический регламент, а должно регулироваться рынком (потребительским спросом) на тот или иной продукт.</p>	
--	--	--	---	--

84	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230          Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256          AVON          РПКА          Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021          ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»          АППИК БХ          ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>П.8.3 исключить "Внешнее сходство" - это оценочное суждение. В сфере рекламы используется фраза "сходный до степени смешения" и это требует доказательств. Для разрешения ситуации в сфере рекламы применяется специально установленное для этих целей законодательство. В данном случае никаких условий (про доказывание) нет. Нет объективных критериев для оценки степени сходства при контроле на рынке. При отсутствии установленных критериев схожести оценка соответствие данному пункту будет являться субъективной, при наступлении судебных разбирательств потребует длительной экспертизы с привлечением фокусных групп.          На практике возникает множество вопросов, какая именно продукция может не соответствовать этому требованию. Например, допустимо ли изображений пищевых продуктов (фруктов, овощей) на упаковке, форма упаковки в виде клубники, парфюмерный флакон в виде бутылки виски и коньяка, только в малом размере, упаковывание в дой-паки и пластиковые тубы (в такую упаковку повсеместно расфасована пищевая продукция), в дизайне которых используются цвета и элементы фруктов?          Как при гос. регистрации будет оцениваться соответствие данному требованию?</p>	<p>Принято к сведению          Выпуск парфюмерно-косметической продукции в потребительской упаковке, имеющей внешнее оформление (дизайн) полностью сходное с упаковкой для пищевой продукции, включая алкогольные напитки, или лекарственных средств, и вводящее потребителя в заблуждение в отношении назначения упакованной продукции, представляет большую угрозу для здоровья и безопасности потребителей.          Директива Совета 87/357/ЕЕС от 25 июня 1987 г. относительно сближения законодательств государств-членов, касающихся товаров, не соответствующих их внешнему виду и представляющих большую угрозу для здоровья и безопасности потребителей.          Все вопросы решаются в судебном порядке.          Уточнена редакция:          «8.3 Не допускается выпускать парфюмерно-косметическую продукцию в потребительской упаковке, имеющей внешнее оформление (совокупность графических изображений и тестовой информации, нанесенных на упаковку) полностью сходное с внешним оформлением упаковки для пищевой</p>
----	--	---	---	---

85			<p>Вся ПКП имеет в маркировке необходимые косметические наименования, способ применения. Продукция реализуется в специализированной рознице, в смешанной рознице стоит на отдельных от пищевой продукции полках.</p> <p>Риск приобрести и использовать такую продукцию не по назначению практически отсутствует.</p> <p>При этом риск негативных последствий для рынка при контроле продукции на рынке, а также для целей «потребительского и информационного экстремизма» очевиден и высок.</p>	<p>продукции, включая алкогольные напитки, или лекарственных средств, и вводящее потребителя в заблуждение в отношении назначения упакованной продукции.»</p>
86	<p>Пункт 4, подпункт «е» проекта изменений (Статья 5, пункт 8 ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p>Пункт 8.3 Исключить</p> <p>Дизайн упаковок многообразен и совершенно неисчерпаем. И должен остаться таковым для того, чтобы дать возможность изготовителю выделить свою продукцию. Во-первых, присутствие на упаковке информации о том, что продукция является ПКП, должно исключить введение в заблуждение. Во-вторых, изготовитель ПКП не обязан знать, каков дизайн ВСЕХ имеющихся на рынке пищевых продуктов, алкогольной продукции и лекарственных средств.</p> <p>Изготовитель не может знать наименования ВСЕХ ЛС и ИМН, соответственно предусмотреть совпадение названий невозможно.</p> <p>В соответствии с Законом Республики Казахстан от 26 июля 1999 года № 456-І</p>	

			<p>«О товарных знаках, знаках обслуживания и наименованиях мест происхождения товаров» и Правилами проведения экспертизы заявок на товарные знаки и использование мест происхождения товаров (утверждены приказом Министра юстиции Республики Казахстан от 29 августа 2018 года № 1349), допускается использование 1 товарного знака для товаров различных категорий. Таким образом, изготовитель имеет полное право использовать один торговый знак для разнородной продукции.</p> <p>3.Определение степени смешения является задачей специальной (патентоведческой) экспертизы, оно определяется в законодательстве государств-членов ЕАЭС и не может быть предметом регулирования данного ТР.</p>	
87	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	<p>Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association</p>	<p>Изменить формулировку пункта, чтобы предусмотреть возможность включения отдушек, присутствующих в составе продуктов, в название или дизайн.</p> <p>Хотя мы согласны с тем, что, если на продукте заявлено, что он содержит определенный ингредиент, этот ингредиент должен намеренно присутствовать в продукте. В случае присутствия отдушки определенного ароматического ингредиента в составе косметического средства, должна быть возможность включения ее в название или дизайн продукта, только если потребителю будет легко понять, что это отдушка, а не сам ингредиент, который обеспечивает</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«Не допускается использование в качестве названия парфюмерно-косметической продукции, названии линии (серии) тождественных или сходных до степени смешения названий лекарственных средств или изделий медицинского назначения, товарных знаков, нанесенных на лекарственные средства или медицинские изделия. При этом название (наименование) парфюмерно-косметической продукции может включать информацию об ингредиентах,</p>

			<p>запах.</p> <p>Производитель несет ответственность за честность и достоверность заявлений для принятия обоснованного решения потребителем.</p> <p>В этом отношении среди прочего следует использовать такие фразы, как «аромат лаванды», «с ароматом лаванды», «духи лаванды», «с отдушкой лаванды» и т.д.</p> <p>Кроме того, использование в названии любого ингредиента не должно ограничиваться названием бренда/товарного знака, поскольку ожидания потребителей относительно состава формулы основаны на названии продукта (например, шампунь с кокосовым маслом марки «Vanilla bay», потребитель не будет ожидать запаха ванили от шампуня, поскольку, хорошо известно, что Vanilla Bay является товарным знаком. Тот же пример с «RedBull» или «Diesel», потребитель не ожидает наличия бычьего экстракта или дизельного топлива в составе продукта).</p>	<p>входящих в состав продукции, в том числе биологически активных веществ (крем для рук с витамином F, крем после загара с d-пантенолом, крем для лица с гиалуроновой кислотой и т.п.).».</p> <p>Приложение 13 дополнено пунктом 7 в редакции:</p> <p>«В том случае если заявлено, что парфюмерно-косметическая продукция содержит какой-либо конкретный ингредиент, данный ингредиент должен действительно присутствовать в парфюмерно-косметической продукции.»</p>
88	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Евгения Смирнова	«Не допускается использование в названии парфюмерно-косметической продукции, названии линии (серии) тождественных или сходных до степени смешения названий лекарственных средств или изделий медицинского назначения, товарных знаков, нанесенных на лекарственные средства или медицинские изделия. В названии (наименовании) парфюмерно-косметической продукции не указываются ингредиенты, если они либо	

			<p>продукты их переработки не входят в ее состав. В случае, если аромат ингредиента имитирован парфюмерной (ароматической) композицией, то при отсутствии в составе самого ингредиента или продуктов его переработки, допускается указывать в наименовании парфюмерно-косметической продукции этот ингредиент с использованием слов «с ароматом» или в названии (в т.ч. линии (серии)) парфюмерно-косметической продукции (например, Шампунь для волос с ароматом кофе, Гель для душа «Чайная роза», Крем для рук «Василек»).</p> <p>Необходимо оставить возможность указания на ингредиенты, аромат которых имитирован входящими в состав ПКП парфюмерными композициями.</p> <p>Кроме того, не всегда есть возможность использовать при производстве исходный вариант ингредиента (например, растение целиком), поэтому необходимо предусмотреть вариант использования продуктов его переработки (например, экстракт, масло и т.д.)</p> <p>У такого регулирования есть прецеденты, предложение сформулировано по аналогии с ТР ТС 022/2011.</p>	
89	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021	<p>П. 9.2 Абзац 2</p> <p>Предложенная редакция должна быть переформулирована с учетом особенностей состава ПКП, когда продукция может содержать либо ингредиент, либо отдушку, имитирующую</p>	

			запах того или иного ингредиента.	
90	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Пункт 9.2 второй абзац второе предложение исключить Введение данного пункта приведёт к юридической коллизии и необходимости изменять наименования многих видов ПКП. На рынке десятилетиями сложилась практика, согласно которой средства называются в соответствии с цветом и запахом растения и/или продукта питания: мыло «Малина», гель для душа «Пина колада». Очевидно, что потребитель отдаёт себе отчёт, что такая продукция не содержит цельной малины и цельного алкогольного напитка, поскольку служит не для питания, а для очищения и иных целей. И если предлагаемое требования будет введено, то контрольные органы могут начать применять его к приведённой в качестве примера ПКП и совершенно необоснованно наказывать изготовителя.	
91	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	в пункте 9.2: абзац второй дополнить словами: «Не допускается использование в названии парфюмерно-косметической продукции, названии линии (серии) тождественных или сходных до степени смешения названий лекарственных средств или изделий медицинского назначения, товарных знаков, нанесенных на лекарственные средства или медицинские изделия. В названии (наименовании) парфюмерно-косметической продукции не указываются ингредиенты, если они, либо	



			<p>имитирующие их отдушки, не входящие в состав парфюмерно-косметической продукции.</p> <p>Необходимо предусмотреть, что помимо ингредиентов в состав продукции могут входить имитирующие их отдушки.</p>	
92	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256</p> <p>AVON</p> <p>РПКА</p>	<p>Представить в редакции: ж) в пункте 9.2: абзац второй дополнить словами: «Не допускается использование в названии парфюмерно-косметической продукции, названии линии (серии) тождественных или сходных до степени смешения названий лекарственных средств или изделий медицинского назначения, товарных знаков, нанесенных на лекарственные средства или медицинские изделия. В названии (наименовании) парфюмерно-косметической продукции не указываются ингредиенты, если они либо их производные (продукты их переработки) не входят в ее состав. Например, азулен из ромашки.</p>	
93		<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p>	<p>Исключить или представить в редакции: Название (наименование) парфюмерно-косметической продукции может включать информацию об ингредиентах, входящих в состав продукции, в том числе ароматизаторах, красителях и биологически активных веществах, (крем для рук с витамином F, крем после загара с d-пантенолом, крем для лица с гиалуроновой кислотой и т.п.).»</p> <p>Запах (направление запаха), цвет красителя (ассоциативный объект,</p>	

			<p>связанный с цветом красителя) продукции может являться названием (наименованием) продукции или использоваться в дизайне упаковки.</p> <p>Считаем требование чрезмерным ограничением. Его введение не позволит доводить необходимую информацию о продукте для потребителя. 1-ый абзац данного пункта говорит о том же, о чем и этот абзац, но с учетом того, что приведен пример с БАВ, встает вопрос по другим ингредиентам, например, ароматизаторам и красителям. По ним не дано уточнение, можно ли в таком случае использовать в названии и дизайне направление запаха «Малина», хотя в составе нет малины? Или, например, название краски для волос «Шоколад», потому что коричневый цвет, но шоколада в составе нет, но и название красителя не Шоколад, будет ли в таком случае название удовлетворять данному требованию и считаться всего лишь фантазийным?</p> <p>Что еще подобное может всплыть с таким ограничением? Есть риск того, что данные требования не покроют все возможные варианты названий и оформлений ПКП. Для устранения возникновения возможных рисков более правильным считаем исключение данного абзаца.</p>	
94	Пункт 4, подпункт «ж» проекта	АПШИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Предложение требует серьезной доработки с учетом правоприменительной практики по отношению к продукции, находящейся	Принято Изложено в редакции: абзац четвертый изложить в новой

	<p>изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>		<p>в обращении на рынке Союза.</p> <p>В случае, если в составе парфюмерно-косметической продукции используется парфюмерная (ароматическая) композиция, имитирующая аромат какого-либо вещества\продукта, следует предусмотреть возможность включения запаха (аромата) в название, наименование и дизайн парфюмерно-косметической продукции.</p> <p>Абзац четвертый: Представить в редакции: - косметика, предназначенная для детей, должна иметь соответствующую информацию в маркировке («детская», «для детей» и иные надписи или обозначения, относящие продукцию к детской косметике, по усмотрению изготовителя может содержать информацию о возрасте ребенка. Наличие в маркировке парфюмерно-косметической продукции условий применения и предупреждений, информация о которых должна быть доведена до потребителя в соответствии с требованиями Приложений 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС (например, «не использовать для детей в возрасте до ...», «дети 6 лет и младше...» и т.п.) не относит эту продукцию к детской, а является предупреждающей информацией;»;</p> <p>1.«Детская, для детей» не покрывает все варианты указания информации о том, что продукция предназначена для детей. Не следует ограничивать возможности</p>	<p>редакции: «- косметика, предназначенная для детей (детская и семейная косметика), должна иметь соответствующую информацию в маркировке (детская, для детей, для новорожденных, семейная, для всей семьи или иную надпись, относящую продукцию к детской или семейной косметике), в названии продукции и/или названии серии (линии)), и, по усмотрению изготовителя, может содержать информацию о возрасте ребенка. Наличие в маркировке парфюмерно-косметической продукции условий применения и предупреждений, информация о которых должна быть доведена до потребителя в соответствии с требованиями Приложений 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС (например, «не использовать для детей в возрасте до ...», «дети 6 лет и младше» и т.п.) не относит эту продукцию к детской, а является предупреждающей информацией;»</p>
--	--	--	---	---

			<p>изготовителя только этими словами. Используемые на рынке варианты: "для младенцев", "для новорожденных", "предназначена для детей" и др. 2.Информация о предназначении для детей может быть не только частью названия продукции или названия серии (линии). 3.Обязательное указание возраста – избыточное требование. Детская продукция, может быть использована для детей от 0 до 14 лет. В то же время, если при разработке детской продукции принимался во внимание определенный возраст – это указывается в маркировке.</p>	
95	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА</p>	<p>Представить в редакции: - косметика, предназначенная для детей, должна иметь соответствующую информацию в маркировке («детская», «для детей» и иные надписи или обозначения, относящие продукцию к детской косметике), по усмотрению изготовителя может содержать информацию о возрасте ребенка. Наличие в маркировке парфюмерно-косметической продукции условий применения и предупреждений, информация о которых должна быть доведена до потребителя в соответствии с требованиями Приложений 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС (например, «не использовать для детей в возрасте до ...», «дети 6 лет и младше...» и т.п.) не относит эту продукцию к детской, а является предупреждающей информацией;»;</p>	<p>Принято Изложено в редакции: абзац четвертый изложить в новой редакции: «- косметика, предназначенная для детей (детская и семейная косметика), должна иметь соответствующую информацию в маркировке (детская, для детей, для новорожденных, семейная, для всей семьи или иную надпись, относящую продукцию к детской или семейной косметике), в названии продукции и/или названии серии (линии)), и, по усмотрению изготовителя, может содержать информацию о возрасте ребенка. Наличие в маркировке парфюмерно-косметической продукции условий применения и предупреждений, информация о которых должна быть</p>

			<p>«Детская, для детей» не покрывает все варианты указания информации о том, что продукция предназначена для детей. Не следует ограничивать возможности изготовителя только этими словами. Используемые на рынке варианты: "для младенцев", "для новорожденных", "предназначена для детей" и др, а также изображения детей.</p>	<p>доведена до потребителя в соответствии с требованиями Приложений 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС (например, «не использовать для детей в возрасте до ...», «дети 6 лет и младше» и т.п.) не относит эту продукцию к детской, а является предупреждающей информацией;»</p>
96	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	<p>АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>- косметика, предназначенная для детей, должна иметь соответствующую информацию в маркировке («детская», «для детей» и иные надписи или обозначения, относящие продукцию к детской косметике, по усмотрению изготовителя может содержать информацию о возрасте ребенка. Наличие в маркировке парфюмерно-косметической продукции условий применения и предупреждений, информация о которых должна быть доведена до потребителя в соответствии с требованиями Приложений 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС (например, «не использовать для детей в возрасте до ...», «дети 6 лет и младше...» и т.п.) не относит эту продукцию к детской, а является предупреждающей информацией;»; 1.«Детская, для детей» не покрывает все варианты указания информации о том, что продукция предназначена для детей. Не следует ограничивать возможности изготовителя только этими словами. Используемые на рынке варианты: "для младенцев", "для новорожденных",</p>	

			<p>"предназначена для детей" и др.</p> <p>2.Информация о предназначении для детей может быть не только частью названия продукции или названия серии (линии).</p> <p>3.Обязательное указание возраста – избыточное требование. Детская продукция, может быть использована для детей от 0 до 14 лет.</p> <p>В то же время, если при разработке детской продукции принимался во внимание определенный возраст – это указывается в маркировке.</p>	
97	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	<p>в соответствии с ТР ТС 009/2011 к детской косметике относится ПКП, предназначенная для детей в возрасте до 14 лет. Таким образом, использование при маркировке ПКП обозначений «детская», «для детей», позволяет отнести эту продукцию к детской. Предупреждающей следует считать информацию, содержащую рекомендации по предотвращению нежелательных события, наступление которого можно избежать, например, «не использовать для детей в возрасте до ...»</p>	
98	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p>Пункт 9.2 четвертый абзац исключить</p> <p>Считаем, что исходная редакция была исчерпывающей. Изготовителю должна быть предоставлена возможность обозначать принадлежность ПКП к детской и иными словами: «для детей до года», «для девочек от 5 до 10 лет» или без указания возраста.</p>	
99	Пункт 4,	Республика Казахстан	в пункте 9.2:	Принято в редакции:

	подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	абзац седьмой изложить в новой редакции: «- наименование и место нахождения организации (адрес юридического лица), или фамилия, имя, отчество (при наличии) и место жительства индивидуального предпринимателя, уполномоченных на принятие претензий от потребителя, если изготовитель или импортер (продавец) не принимает претензии сам на территории государства члена. Допускаются указания «Служба потребителей», « Горячая линия» и т.п.; Необходимо четкое пояснение, что указание на уполномоченное лицо может варьироваться.	«- в случае, если изготовитель не принимает претензии на территории государства-члена, в маркировке для указания уполномоченных на принятие претензий от потребителя организации или индивидуального предпринимателя, используются фразы, которые прямо или косвенно доносят до потребителя эту информацию (например, «с вопросами/пожеланиями обращайтесь», «служба потребителей», «адрес в государстве-члене», «поставщик» и аналогичные им, указывается его наименование и место нахождения, может быть указан телефон и электронная почта). Если изготовитель, импортер, поставщик сам принимает претензии на территории государства-члена, то фраза «уполномоченный на принятие претензий» и аналогичные ей по смыслу в маркировке парфюмерно-косметической продукции не требуются.»
100	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021	Абзац 7 Дополнить: В случае, если изготовитель или импортер (продавец) сам принимает претензии на территории государства-члена, указывается только их наименование и место нахождения, без установления дополнительного указания «уполномоченные на принятие претензий». Если изготовитель или импортер (продавец) сам не принимает претензии на территории государства-члена, в маркировке для указания уполномоченных на принятие претензий от потребителя используются фразы, которые прямо или косвенно доносят до потребителя эту информацию (например, «с вопросами/пожеланиями обращайтесь», «служба потребителей»,	

			<p>«адрес в России (в Белоруссии, в Казахстане)» и аналогичные им).</p> <p>1. Указание в маркировке слов «организация, уполномоченная на принятие претензий» на нескольких языках сложно выполнимо из-за небольшого размера ПКП.</p> <p>В то же время, определение заявителя (изготовителя, уполномоченного представителя изготовителя, импортера), данное в законодательстве, возлагает на него ответственность за соответствие продукции требованиям технического регламента.</p> <p>2. Полномочия по принятию претензий могут быть возложены и на сторонние организации, осуществляющие определенную деятельность, или организации, созданные на территории Союза заявителем, выполняющие определенные функции на основании договора с ним и уполномоченные им на принятие претензий потребителей в отношении товара ненадлежащего качества.</p> <p>При этом права потребителя не нарушаются.</p>	
101	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Евгения Смирнова	<p>Дополнить:</p> <p>В случае, если изготовитель или импортер (продавец) сами принимают претензии на территории государства-члена, указывается только их наименование и место нахождения, дополнительного указания «уполномоченные на принятие</p>	




			<p>претензий»</p> <p>Контролирующие органы требуют для случаев, когда претензии принимают изготовитель или импортер все равно указывать фразу «Организация, принимающая претензии от потребителей», что занимает большую площадь, особенно при необходимости воспроизведения на нескольких языках, и является избыточным, с учетом того, что ответственность за соответствие продукции несут изготовитель или импортер в соответствии с терминологией регламента.</p>	
102	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	<p>АПШИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<p>Абзац седьмой Дополнить: В случае, если изготовитель или импортер (продавец) сами принимают претензии на территории государства-члена, указывается только их наименование и место нахождения, без установленной дополнительного указания «уполномоченные на принятие претензий».</p> <p>Если изготовитель или импортер (продавец) сами не принимают претензии на территории государства-члена, в маркировке для указания уполномоченных на принятие претензий от потребителя используются фразы, которые прямо или косвенно доносят до потребителя эту информацию (например, «с вопросами/пожеланиями обращайтесь», «служба потребителей», «адрес в России (в Белоруссии, в Казахстане)» и аналогичные</p>	

			<p>им).</p> <p>1. Указание в маркировке слов «организация, уполномоченная на принятие претензий» на четырех-пяти языках сложно выполнимо из-за небольшого размера ПКП.</p> <p>В то же время, определение заявителя (изготовителя, уполномоченного представителя изготовителя, импортера), данные в законодательстве, возлагает на него ответственность за соответствие продукции требованиям технического регламента.</p> <p>2. Функцию «приема претензий» может выполнять и сторонняя организация, осуществляющая определенную деятельность, или организация, созданная на территории Союза заявителем, выполняющие определенные функции на основании договора с ним и уполномоченные им на принятие претензий потребителей в отношении товара ненадлежащего качества.</p> <p>При этом права потребителя не нарушаются.</p>	
103	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021	<p>19 абзац</p> <p>Дополнить:</p> <p>Для указания места нанесения информации о сроке годности предлагается использовать фразу:</p> <p>«Дата изготовления: указана/смотри/см. на упаковке» или «Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p>	<p>Принято в редакции:</p> <p>«В случае, когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов трубы и т. п., информацию о месте нанесения срока годности продукции можно изложить в виде надписи: «Дата изготовления (изготовлено): указана/смотри/см. на упаковке», «Годен (или использовать) до:</p>

			<p>Установленный в ТР ТС способ указания срока годности служит избыточным техническим барьером для изготовителей и импортеров.</p> <p>Указание даты <u>непосредственно</u> после слов "Дата изготовления", "Годен до", "Использовать до", а также указание места нанесения срока годности является в большинстве случаев технически невыполнимым требованием.</p> <p>Использование фразы «Дата изготовления: смотри/см. на упаковке» или «Годен (или использовать) до: смотри/см. на упаковке» не нарушает права потребителя и допускается для продукции других отраслей.</p>	указано/смотри/см. на упаковке» или «Дата изготовления (изготовлено)/Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке.».
104	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Европейская косметическая ассоциация Cosmetics Europe – The Personal Care Association	<p>Пункт 9.2, абзац 9: Дополнить фразой: Для указания места нанесения информации о сроке годности возможно использовать фразу: «Дата изготовления: указана/смотри/см. на упаковке» или «Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке»</p> <p>Способ указания срока годности, установленный в ТР ТС, служит чрезмерным техническим барьером для производителей и импортеров.</p> <p>Использование фразы «Дата производства: смотри или см. на упаковке» или «Годен (или использовать) до: смотри/см. на упаковке» не нарушает права потребителей и разрешено для продуктов из других отраслей.</p>	

105	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p>19 абзац <i>Дополнить предложением:</i></p> <p>Допускается после слов «Дата изготовления», «Годен до», «Использовать до» использовать указание «смотри и/или см. на упаковке»</p> <p>Из-за особенностей тары не всегда возможно указать место нанесения даты, к примеру, если первая представляет собой шар. Кроме того, часто в виду небольших размеров тары, указание места нанесения даты отнимает слишком большую площадь этикетки, что затрудняет размещение на ней другой важной информации.</p>	<p>Принято в редакции: «В случае, когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов трубы и т. п., информацию о месте нанесения срока годности продукции можно изложить в виде надписи: «Дата изготовления (изготовлено): указана/смотри/см. на упаковке», «Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке» или «Дата изготовления (изготовлено)/Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p>
106	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p>Исключить информацию: Для набора для изготовления парфюмерно-косметической продукции: каждый компонент набора должен иметь наименование, название (при наличии); - для каждого компонента набора указывается список ингредиентов в соответствии с пунктом 9.3. настоящей статьи; к набору должна прилагаться инструкция по изготовлению продукции из компонентов набора»</p>	<p>Принято к сведению Указанные наборы попадают под действие ТР ТС 009/2011, поэтому для них уточнены правила маркировки.</p>
107	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 AVON РПКА	<p>После аб. 18 п. 9.2. действующей редакции ТР дополнить новым абзацем: Для продукции со сроком годности, превышающем 30 месяцев, кроме продукции в аэрозольной упаковке, пробников, саше, продукции для одноразового применения, продукции,</p>	<p>Принято к сведению Но тогда надо вносить и второй европейский знак  для продукции со сроком годности 30 месяцев и менее</p>

			<p>изготовленной на основе органических растворителей, мыла твердого туалетного, продукции, содержащей этиловый спирт объемной долей более 25% может приводиться срок годности после вскрытия упаковки. Данная информация представляется в виде графического изображения (рисунок 1), на котором указывают период (в месяцах, годах), в течение которого продукция может использоваться потребителем после вскрытия упаковки.</p> 	<p>У нас нет метода установления и проверки срока годности продукции после вскрытия упаковки. У нас есть только ГОСТ ISO/TR 18811—2020, в котором даны указание, что надо учитывать при установлении срока годности. Данные знаки не запрещены для применения, они обязательны в Европе, поэтому продукция, поступающая на наш рынок, как правило содержит эти знаки, изготовители стран Евразийского союза, поставляющие продукцию на рынок Европы также маркируют свою продукцию.</p>
108	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	РПКА Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	<p>Аб.11 подпункта «ж» исключить. Первое и второе предложения абз. 19 п.9.2 техрегламента представить в редакции: После указания срока годности способом, одним из установленных в настоящем пункте, по выбору заявителя, допускается нанесение на потребительскую упаковку фразы «смотри/указана/см. на упаковке» или «смотри/указана/см. на (место нанесения даты)», когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т.п. Упростить и изложить более кратко требование, убрать частично дублирующие друг друга по смыслу предложения. Это просто безумный абзац про срок годности (и в действующей редакции, и в проекте изменений), который дай прочитать 10 разным людям и</p>	<p>Принято в редакции: «В случае, когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т. п., информацию о месте нанесения срока годности продукции можно изложить в виде надписи: «Дата изготовления (изготовлено): указана/смотри/см. на упаковке», «Годеи (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке» или «Дата изготовления (изготовлено)/Годеи (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p>

			каждый увидит в нем разный смысл!!! Это доказано огромным количеством вопросов, направленных и разработчику, и государственные организации, и в отраслевые ассоциации.	
109	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	РПКА Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	Абзац 14 Исключить Излишне устанавливать отдельные требования. На продукцию, полученную после смешивания компонентов набора, должны распространяться все требования ТР. попадает в область распространения ТР. Для этого уточнен термин для такой продукции.	Принято к сведению Уточнены некоторые особенности маркировки такой продукции
110	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	В пункте 9.2 абзац 5 представить в редакции: - наименование изготовителя и его местонахождение (юридический адрес, включая страну). Допускаются указания «Произведено», «Изготовлено», «Производитель», «Изготовитель»;  Необходимо четкое пояснение, что указание на изготовителя может варьировать в соответствии с терминами, существующими в праве ЕАЭС.	Принято частично абзац пятый изложить в новой редакции: «- наименование изготовителя (производителя) и его местонахождение (юридический адрес, включая страну);»
111	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	АПШИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Абзац 5 дополнить абзацем: Допускается для указания наименования изготовителя и его местонахождения использовать слова «производитель», «изготовлено», «произведено» или аналогичные по смыслу. Необходимо предусмотреть возможность использования терминов, не изменяющих смысл предложения. При этом права	Принято частично абзац пятый изложить в новой редакции: «- наименование изготовителя (производителя) и его местонахождение (юридический адрес, включая страну);»

			<p>потребителя не нарушаются.</p> <p>Действующее законодательство РФ и ЕАЭС оперирует как термином «изготовитель», так и термином «производитель» (например, КоАП РФ, Таможенный кодекс ЕАЭС). В Решении Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299 (ред. от 23.01.2018) «О применении санитарных мер в таможенном союзе» и Уголовном кодексе РФ используется термин «изготовитель (производитель)», что означает равноценность двух понятий.</p>	
112	<p>Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)</p>	АППИК БХ	<p>Представить в редакции: дополнить абзацами следующего содержания: «Для парфюмерно-косметической продукции индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов должна приводиться соответствующая информация о назначении данной продукции.»</p> <p>См. обоснование п. 1. Исключить абзацы: Для набора для изготовления парфюмерно-косметической продукции: - каждый компонент набора должен иметь наименование, название (при наличии); - для каждого компонента набора указывается список ингредиентов в соответствии с пунктом 9.3. настоящей статьи; - к набору должна прилагаться инструкция по изготовлению продукции из</p>	<p>Принято</p> <p>Принято к сведению Указанные наборы попадают под действие ТР ТС 009/2011, поэтому для них уточнены правила маркировки.</p>

			компонентов набора»	
113	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Абзац 19 Представить в редакции: дополнить абзацами следующего содержания: «Для парфюмерно-косметической продукции индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов должна приводиться соответствующая информация о назначении данной продукции.»	Принято
114	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	В пункте 9.2 абзац 8 представить в редакции: - номинальное количество продукции в потребительской таре (указывается числовое значение в объеме, и (или) массе, и (или) штуках). Для мыла твердого туалетного номинальная масса куска на момент упаковывания. Для продукции номинальным объемом менее 5 мл (ml) или номинальной массой менее 5 г (g), а также для пробников продукции допускается не указывать номинальное количество; Необходимо четкое пояснение, что указание слов «масса» и т.п. не требуется.	Принято к сведению Отсутствует в изменении Все установлено в ГОСТ 8.579- 2019 Государственная система обеспечения единства измерений. Требования к количеству фасованных товаров при их производстве, фасовании, продаже и импорте
115	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Республика Беларусь, БелГИСС № 14-14/15676 от 15.06.2021	По перечислению ж) пункта 5 проекта изменений (новой редакции первого предложения девятнадцатого абзаца пункта 9.2 ТР ТС 009/2011). Предлагаем предусмотреть возможность указания места нанесения на упаковке не только срока годности (после фраз «Годен до...», «Использовать до...»), но и даты изготовления в том случае, когда срок	Принято в редакции: «В случае, когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т. п., информацию о месте нанесения срока годности продукции можно изложить в виде надписи: «Дата изготовления (изготовлено): указана/смотри/см. на упаковке», «Годен (или использовать) до:



			<p>годности доводится до потребителя следующим способом: «Дата изготовления...» (дата) и «Срок годности» ... (месяцев, лет).</p> <p>В связи с этим первое предложение девятнадцатого абзаца пункта 9.2 ТР ТС 009/2011 предлагаем изложить в редакции: «После слов «Дата изготовления», «Годен до», «Использовать до» указывается дата или место нанесения даты изготовления либо срока годности на потребительской упаковке (например, «дата изготовления смотри на...», «годен до» смотри на...», когда дата изготовления либо срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т.п.).</p> <p>По перечислению ж) пункта 5 проекта изменений (новой абзацу пункта 9.2 ТР ТС 009/2011, касающемуся наборов для изготовления парфюмерно-косметической продукции).</p> <p>Считаем целесообразным предусмотреть указание в маркировке наборов сведений об их составе, в связи с чем перечисление ж) пункта 5 на странице 12 проекта изменений дополнить абзацем в редакции: «- маркировка набора должна содержать сведения о его составе (наименовании, названии (при наличии) и количестве компонентов)».</p>	<p>указано/смотри/см. на упаковке» или «Дата изготовления (изготовлено)/Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p>
116	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5,	<b>Евгения Смирнова</b>	Представить в редакции: При наличии технологических и конструктивных возможностей, определяемых изготовителем, после слов «Дата изготовления», «Годен до»,	Принято в редакции: «В случае, когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т. п., информацию о месте нанесения срока годности продукции

	пункт 9.2 ТР ТС)		<p>«Использовать до» указывается дата или место нанесения срока годности на потребительскую упаковку, (например, «Срок годности (годен до) смотри на...» и т.п.), когда срок годности наносится на дно первичной упаковки, шов тубы и т. п. При отсутствии технологических и конструктивных возможностей нанесения срока годности в одно и тоже место на упаковке или описания места нанесения указывается: «смотри на упаковке» или «см. на упаковке», например, «Срок годности (годен до) смотри на упаковке».</p> <p>Требование ТР ТС 009 об указании точного места нанесения дат срока годности служит избыточным техническим барьером для изготовителей и импортеров.</p> <p>Если, например, упаковка товара имеет круглую форму, то невозможно указать конкретное место. Или если продукт производится на нескольких линиях, на которых печатающие принтеры расположены по-разному и наносят даты в разные части упаковки.</p> <p>Кроме того, необходимо удалить лишний знак препинания «» на слове (годен до). Так как это слово находится во фразе, взятой в кавычках, то дополнительные кавычки в этом конкретном случае являются лишними. Иначе слова «годен до» придется брать в кавычки в маркировке продукта.</p>	<p>можно изложить в виде надписи: «Дата изготовления (изготовлено): указана/смотри/см. на упаковке», «Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке» или «Дата изготовления (изготовлено)/Годен (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p>
117	Пункт 4, подпункт «ж»	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Дополнить: Для указания места нанесения	

	проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	РПКА	<p>информации о сроке годности возможно использовать фразу: «Дата изготовления: указана/смотри/см. на упаковке» или «Годеи (или использовать) до: указано/смотри/см. на упаковке».</p> <p>Установленный в ТР ТС способ указания срока годности служит избыточным техническим барьером для изготовителей и импортеров.</p> <p>Указание даты непосредственно после слов "Дата изготовления", "Годеи до", "Использовать до", а также указание места нанесения срока годности является в большинстве случаев технически невыполнимым требованием. Если, например, упаковка товара имеет круглую форму, то невозможно указать конкретное место.</p> <p>Использование фразы «Дата изготовления: смотри/см. на упаковке» или «Годеи (или использовать) до: смотри/см. на упаковке» не нарушает права потребителя и допускается для продукции других отраслей.</p>	
118	Пункт 4, подпункт «ж» проекта изменений (Статья 5, пункт 9.2 ТР ТС)	Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON	<p>Исключить.</p> <p>1-ое и 2-ое предложения действующей редакции ТР представить в редакции: После любого, выбранного изготовителем, установленного в данном пункте способа указания срока годности допускается нанесение на потребительскую упаковку фразы «... смотри/указана/см. на упаковке» или «... смотри/указана/см. на (место нанесения даты)», когда срок годности наносится на</p>	

			дно первичной упаковки, шов тубы и т.п.	
119	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 1 ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА» AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Пункт 1, абзацы 4-7 исключить	Принято Абзацы 4-7 изложены в новой редакции и перенесены в статью 5 пункт 10.: «Протоколы исследований (испытаний), подтверждающие соответствие парфюмерно-косметической продукции, попадающей под действие других технических регламентов Союза (ТС), действие которых на нее распространяется, выпускаемая в обращение на территории государств-членов Союза, требованиям пунктов 3 – 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия такой продукции. В случае, если парфюмерно-косметическая продукция нанесена на изделия легкой промышленности, испытания проводятся только на соответствие требованиям пункта 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и протокол включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия изделий легкой промышленности.»
120	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 1 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	Предусмотренные пунктом 1 редактируемой статьи 6 (пункт 5 изменений) положения о включении в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия парфюмерно-косметической продукции, нанесенной на изделия, выпускаемые в обращение на территории государств-членов Союза (например, на изделия легкой промышленности), результатов испытаний на соответствие отдельным требованиям ТР ТС 009/2011 влечет за собой внесение изменений в соответствующие технические регламенты. Учитывая изложенное предлагаем исключить из редактируемой статьи 6, а также из пункта 1 редактируемой статьи 4 (пункт 3 изменений) парфюмерно-косметическую продукцию «двойного назначения», которая одновременно является пищевой продукцией, парфюмерно-косметическую продукцию, которая одновременно выполняет функцию товара бытовой химии и т.п.	Принято Абзацы 4-7 изложены в новой редакции и перенесены в статью 5 пункт 10.: «Протоколы исследований (испытаний), подтверждающие соответствие парфюмерно-косметической продукции, попадающей под действие других технических регламентов Союза (ТС), действие которых на нее распространяется, выпускаемая в обращение на территории государств-членов Союза, требованиям пунктов 3 – 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия такой продукции. В случае, если парфюмерно-косметическая продукция нанесена на изделия легкой промышленности, испытания проводятся только на соответствие требованиям пункта 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и протокол включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия изделий легкой промышленности.»

			<p>Вместе с тем, следует дать разъяснение, что является парфюмерно-косметической продукцией, нанесенной на изделия, выпускаемые в обращение на территории государств-членов Союза, в процессе их использования (например, парфюмированные спреи (воды) для одежды или парфюмированный текстиль).</p>	
121	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 1, абзац пятый ТР ТС)</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>Абзац 5 пункта 1 изложить в следующей редакции: «Протоколы исследований (испытаний), подтверждающие соответствие парфюмерно-косметической продукции, полученной после смешивания компонентов набора и не относящейся к готовой парфюмерно-косметической продукции в потребительской упаковке, на соответствие требованиям пунктов 3, 5, 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, компонентов набора до смешивания - на соответствие требованиям пункта 4 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, включают в комплект доказательственных материалов формируемых при оценке соответствия таких наборов».</p> <p>Справочно. Пункт 4 статьи 5 устанавливает требования к микробиологическим показателям. Важно, чтобы микробиологическая лаборатория получила продукцию, которая является действительно репрезентативной для исследуемой парфюмерно-косметической продукции, и которая не была повреждена при транспортировании или хранении.</p>	<p>Принято Абзацы 4-7 изложены в новой редакции и перенесены в статью 5 пункт 10.:</p> <p>«Протоколы исследований (испытаний), отчет по результатам оценки токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции на основе анализа токсикологических характеристик ингредиентов (при наличии), подтверждающие соответствие парфюмерно-косметической продукции, попадающей под действие других технических регламентов Союза (ТС), действие которых на нее распространяется, выпускаемая в обращение на территории государств-членов Союза, требованиям пунктов 3 – 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия такой продукции.»</p>

			Проводимые при смешивании манипуляции могут непреднамеренно привести к перекрестной контаминации продукции и проб из окружающей среды. Для предотвращения контаминации следует исключить риск загрязнения.	
122	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 1, абзац шестой ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	Статья 6 п.1 абзац 6 Изложить в редакции: В случае, если парфюмерно-косметическая продукция нанесена на изделия легкой промышленности <b>и санитарно-гигиенические изделия разового пользования</b> , испытания проводятся только на соответствие требованиям пункта 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и протокол включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия таких изделий Дополнить требованиями к парфюмерно-косметической продукции, нанесенной на санитарно-гигиенические изделия разового пользования.	Принято Абзац 6 изложен в новой редакции и перенесен в статью 5 пункт 10.: «В случае, если парфюмерно-косметическая продукция нанесена на изделия легкой промышленности, испытания проводятся только на соответствие требованиям пункта 6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и протокол и отчет (при наличии) включают в комплект доказательственных материалов, формируемых при оценке соответствия изделий легкой промышленности.»
123	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 2 ТР ТС)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Представить в редакции: Парфюмерно-косметическая продукция, в маркировке которой указано назначение для всей семьи (для детей и взрослых), подлежит государственной регистрации. Лабораторные исследования такой продукции проводят по показателям безопасности, установленным для детской косметики. Уточнение редакции. Категория продукции для всей семьи	Принято Введен термин «косметика семейная» См. статьи 3, 5, приложения 6-9 и 12

			<p>приведена только в Оценке соответствия. При этом, нигде больше по тексту нет определения косметики для всей семьи. В этом случае непонятно как идентифицировать данную продукцию, относится ли она к детской и применяются ли для нее эти требования, например, контроль первого вскрытия для детской косметики, требования маркировки, а также ограничения по содержанию определенных веществ. Из-за отсутствия определения данной категории возникает также вопрос об области применения в свидетельстве о государственной регистрации. На текущий момент для такой продукции указывается область применения для детей от определенного возраста и взрослых</p>	
124	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 2 ТР ТС)	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p> <p>AVON</p> <p>РПКА</p>	<p>Исключить, внести новый термин в статью 3:</p> <p>«семейная парфюмерно-косметическая продукция – продукция, предназначенная для всей семьи. Если такая продукция имеет в маркировке указание о предназначении такой продукции для детей или для детей и взрослых, то такая продукция относится к детской парфюмерно-косметической продукции.»</p> <p>Редакция разработчика оставляет много вопросов и создает правовую неопределенность: испытания должны быть по показателям для детской, но при этом нет требования по ограничению веществ и дополнениям в маркировке.</p>	

			<p>В то же время относить всю семейную продукцию к детской представляется излишним, нельзя утверждать при отсутствии правовых норм, что семья обязательно включает детей. Для целей госрегистрации следует отделить только семейную продукцию, где есть указания о том, что она предназначена, в том числе, и для детей.</p> <p>Также необходимо устранить недоговорённость в отношении требований к такой продукции.</p> <p>Из-за отсутствия определения данной категории возникает также вопрос об области применения в свидетельстве о государственной регистрации. На текущий момент для такой продукции указывается область применения для детей от определенного возраста и взрослых.</p> <p>Если продукцию с указанием в маркировке, что она может использоваться детьми, отнести к детской продукции, то вопросы с требованиями к ней и с формой оценки соответствия снимутся сами собой.</p> <p>Представляется наиболее понятным и кратким сделать это через внесение в ст. 3 нового термина «семейная парфюмерно-косметическая продукция» с уточнением в каких случаях такая продукция будет относиться к детской.</p>	
125	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 2, абзац третий ТР ТС)	АППИК БХ	Представить в редакции: Парфюмерно-косметическая продукция, предназначенная для всей семьи (для детей и взрослых), относится к детской парфюмерно-косметической продукции.	Принято Введен термин «косметика семейная» См. статьи 3, 5, приложения 6-9 и 12



			Уточнение редакции. Противоречие с абзацем 1 пункта 2. Указанная продукция не включена в приложение 12.	
126	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 4, подпункт «а» ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	Так подпункт а) пункта 4 редактируемой статьи 6 предлагаем изложить в редакции, утвержденной Решением № 80, в том числе, исключив абзац о возможности использования образцов продукции, отобранных от партии, изготовленной в лаборатории изготовителя.	Принято к сведению Пунктом 5 Типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее – типовые схемы), установлено, что техническими регламентами с учетом особенностей продукции могут устанавливаться иные процедуры оценки соответствия, чем предусмотренные типовыми схемами. Редакция второго абзаца подпункта изложена в соответствии с вышеизложенным, а также с учетом общепринятой мировой практики с учетом специфики парфюмерно-косметической продукции в новой редакции: «Допускается проведение отбора образцов парфюмерно-косметической продукции аккредитованным органом инспекции государства-члена, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза. Для продукции, находящейся на этапе постановки на производство, с целью проведения исследований (испытаний), могут быть использованы образцы продукции, отобранные от партии, изготовленной в лаборатории изготовителя в соответствии с утвержденными в

				<p>установленном порядке техническими документами (технические условия, рецептура, спецификация, стандарт) и технологией изготовления.</p> <p>Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве, замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС. Маркировка может быть нанесена или на потребительскую упаковку и/или на прилагаемый к ней ярлык;».</p>
127	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 4, подпункт «а» ТР ТС)</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>Предпоследнее предложение в части второй перечисления а) пункта 4 изложить в следующей редакции: «Партия продукции, от которой отбирались образцы для исследований, должна быть изготовлена в соответствии с утвержденной в установленном порядке технической документацией на ее производство, расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве, замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9 статьи 5 настоящего регламента ТС».</p>	<p>Принято частично</p> <p>Редакция второго абзаца подпункта изложена в соответствии с вышеизложенным, а также с учетом общепринятой мировой практики с учетом специфики парфюмерно-косметической продукции в новой редакции: «Допускается проведение отбора образцов парфюмерно-косметической продукции аккредитованным органом инспекции государства-члена, включенным в единый реестр органов по оценке соответствия Союза. Для продукции, находящейся на этапе постановки на производство, с целью проведения исследований (испытаний), могут быть использованы образцы продукции, отобранные от партии, изготовленной в лаборатории изготовителя в соответствии с утвержденными в</p>

				<p>установленном порядке техническими документами (технические условия, рецептура, спецификация, стандарт) и технологией изготовления.</p> <p>Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве, замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС. Маркировка может быть нанесена или на потребительскую упаковку и/или на прилагаемый к ней ярлык;».</p>
128	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 4, подпункт «а» ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p><i>Изложить в редакции:</i></p> <p>Для продукции, находящейся на этапе постановки на производство, с целью проведения исследований (испытаний), могут быть использованы образцы продукции, отобранные от партии, изготовленной в лаборатории изготовителя, по составу они должны быть идентичными продукции, предназначенной для реализации потребителю.</p> <p>Очевидно, что образцы, изготовленные в лаборатории, не могут быть изготовлены по идентичной технологии, потому что в лаборатории не может быть использовано идентичное промышленному оборудованию</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>В лабораториях, как правило, есть точно такие реакторы как на производстве, только меньшего объема</p>

129	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 4, подпункт «а» ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 AVON РПКА	<p>аб. 2, 3-ье предложение Представить в редакции: Продукция должна быть замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС.</p> <p>ИЛИ</p> <p>Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве или вместе с продукцией должны быть предоставлены образцы упаковки из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве; замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС. Данное требование значительно затруднит и удлинит процесс оценки соответствия, существенно замедлит выход продукции на рынок. Для ряда продукции до начала серийного производства не представляется возможным использование упаковки, применяемой при производстве на линии. Например, в условиях лаборатории изготовителя не представляется возможным фасовка помады и другой декоративной продукции в определённую упаковку или, например, фасовка продукции в тубы. На этапе лабораторного производства может не только отсутствовать возможность фасовки в оригинальную упаковку, но и не быть</p>	<p>Принято Изложено в редакции: «Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве, замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС. Маркировка может быть нанесена или на потребительскую упаковку и/или на прилагаемый к ней ярлык</p>
-----	--	--	---	---

			возможности фасовки в упаковку из материала идентичного будущему материалу оригинальной упаковки.	
130	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 4, подпункт «ж» ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256 AVON РПКА	пп. ж) Представить в редакции: ж) внесение сведений о государственной регистрации продукции в единый реестр свидетельств о государственной регистрации;  Привести данное требование к единообразию по всему тексту регламента.	Принято к сведению Сведения вносятся в национальную часть реестра, так построен реестр
131	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац третий ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	Учитывая, что ТР ТС 009/2011 определяет рецептуру как установленный изготовителем полный перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием массовой доли ингредиентов абзац 3 пункта 5 статьи 6 целесообразно изложить в редакции: «- копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и иные документы), содержащие полный перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием массовой доли ингредиентов и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к ТР ТС 009/2011, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем;».	Принято Изложено в редакции: «копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и иные документы), содержащие полный перечень ингредиентов с указанием их функции, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием массовой доли ингредиентов и их функции, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем»
132	Пункт 5 проекта изменений	Республика Казахстан НПП РК Атамекен	Представить в редакции: - копии документов изготовителя	

	(Статья 6 пункт 5, абзац третий ТР ТС)	№ 08824/17 от 09.07.2021	(рецептура, спецификация на продукцию, и т.п.), содержащие полный перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем. Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование. Не понятно, с какой целью оно вводится. Изготовитель не обязан представлять такой документ. Для проверки соответствия состава требованиям ТР, в том числе, на выбор правильной концентрации вещества в зависимости от его функции, достаточно иметь данные о функциях ингредиентов, включенных в приложения 2-5.	
133	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац третий ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА АППИК БХ	Представить в редакции: - копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и т.п.), содержащие <del>нужный</del> перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции или для одного наименования парфюмерно-косметической продукции, включающего несколько названий,	

			<p>изготовленных по единому техническому документу, но отличающиеся по тону для декоративной косметики, в том числе лаков для ногтей, а также окрашивающих и оттеночных средств для волос, заверенные заявителем;</p> <p>Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование. Один ингредиент, может выполнять несколько функций и наличие этих данных при оценке соответствия не даст никакой информации о безопасности продукта, эта информация важна и понятна только разработчику продукта, также эта информация является конфиденциальной. Задачей оценки соответствия не стоит исследование технологичности продукта, необходимо только оценить безопасность. Для оценки безопасности необходимо знать концентрацию и функцию только для ингредиентов, для которых в зависимости от функции могут быть установлены ограниченные концентрации.</p> <p>Допустить возможность предоставлять единый перечень ингредиентов на одно наименование в случаях, когда состав продукции отличается только красителями, как, например, в красках для волос и в декоративной косметике.</p>	
134	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац третий ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p><i>Изложить в редакции:</i></p> <p>копии документов изготовителя, содержащие сведения о наноматериале, (в случае наличия в составе парфюмерно-косметической продукции наноматериалов): его химическое название, размер</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции: «копии документов, содержащие сведения о наноматериале, (в случае наличия в составе парфюмерно-косметической продукции</p>

			частиц	наноматериалов): его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства, заверенные заявителем»
135	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац четвертый ТР ТС)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	<p>- копии документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция (технические условия и т.п.), заверенные заявителем;</p> <p>Требование представления в регистрационный орган документов, в соответствии с которым изготовлена продукция, на бумажных носителях является избыточным и противоречит современным технологиям электронного документооборота.</p> <p>В поле 4 свидетельства о регистрации, в соответствии с Решением № 80, указываются сведения о продукции, включая: наименование и обозначение документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция.</p> <p>Достаточно представить сведения о наименовании и обозначении документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (стандарт, или технические условия, или технологические инструкции и иные документы), заверенные заявителем;</p>	<p>Принято частично</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«- копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и иные документы), содержащие перечень ингредиентов с указанием их функции, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием массовой доли ингредиентов и их функции, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем;»</p>
136	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац четвертый ТР ТС)	АППИК БХ	<p>Исключить</p> <p>Требование представления в регистрационный орган документов, в соответствии с которым изготовлена продукция, на бумажных носителях является избыточным и противоречит</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«- копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и иные документы), содержащие перечень ингредиентов с указанием их функции, входящих в</p>



			<p>современным технологиям электронного документооборота.</p> <p>В поле 4 свидетельства о регистрации, в соответствии с Решением № 80, указываются сведения о продукции, включая: наименование и обозначение документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция.</p> <p>Достаточно представить сведения о наименовании и обозначении документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (стандарт, или технические условия, или технологические инструкции и иные документы), заверенные заявителем;</p>	<p>состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием массовой доли ингредиентов и их функции, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем;»</p>
137	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац пятый ТР ТС)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА</p>	<p>Представить в редакции: - копия акта отбора образцов (проб) продукции, заверенные заявителем; Указать «копию», так как оригиналы сдаются в лабораторию.</p>	<p>Принято</p>
138	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 5, абзац шестой ТР ТС)</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>В абзаце 6 пункта 5 после слов «копии документов» дополнить словами «изготовителя».</p>	<p>Принято</p>
139	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац седьмой ТР</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p>	<p>Представить в редакции: копии документов изготовителя парфюмерно-косметической продукции или изготовителя наноматериалов,</p>	<p>Принято в редакции: - копии документов, содержащие сведения о наноматериале, (в случае</p>

	ТС)	<p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА</p>	<p>содержащие сведения о наноматериале, (в случае наличия в составе парфюмерно-косметической продукции наноматериалов): его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства, заверенные заявителем;</p> <p>ИЛИ</p> <p>копии документов, содержащие сведения о наноматериале, (в случае наличия в составе парфюмерно-косметической продукции наноматериалов): его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства, заверенные заявителем;</p> <p>Уточнить производитель чего предоставляет документы о наноматериалах. В случае производства продукции в Союзе, зачастую, будут документы поставщика сырья, а в случае поставки импортной продукции, такие документы могут быть оформлены от имени зарубежного производителя ПКП, т.к. он не всегда имеет право распространять документы своих поставщиков сырья дальше своего производства.</p> <p>Или просто убрать «изготовитель», тем самым открыть возможность предоставлять документы о наноматериалах и от производителя ПКП, и от производителя сырья.</p>	<p>наличия в составе парфюмерно-косметической продукции наноматериалов): его химическое название, размер частиц, а также физические и химические свойства, заверенные заявителем;</p>
140	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5,	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	Считаем излишней дополнительную информацию, указанную в скобках абзаца 8 пункта 5 редактируемой статьи 6:	Принято к сведению Уточнения приведены аналогично указанным в абзацах 3, 4, 11 пункта 5,

	абзац восьмой ТР ТС)		(например, копия этикетки (упаковки), фото, утвержденный для печати макет, аннотация (при наличии)).	и являются поясняющими и конкретизирующими для субъектов оценки соответствия.
141	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац восьмой ТР ТС)	ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» АППИК БХ AVON РПКА Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021 союз	Представить в редакции: образец маркировки потребительской упаковки парфюмерно-косметической продукции (например, копия этикетки (упаковки), фото, макет (при наличии) и др.), подтверждающий соответствие требованиям пункта 9 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, заверенный заявителем; Слова «утвержденный для печати» и «аннотация» исключены. Утвержденный для печати макет – избыточное требование, важно лишь содержание маркировки; аннотация - только часть маркировки для потребителей.	Отсутствие таких уточнений повышает вероятность некорректного представления документов или сведений при проведении оценки соответствия. В связи с изложенным требует обоснование исключения уточнения в абзаце 8 пункта 5.
142	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац девятый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256 AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Представить в редакции: протоколы исследований (испытаний) на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и, в том числе (при наличии), документы по оценке токсикологической безопасности расчетным методом. Допускается использование уполномоченным изготовителем лицом или импортером (продавцом) протоколов исследований (испытаний) продукции и, при наличии, документов по оценке токсикологической безопасности расчетным методом, проведенных по поручению изготовителя или уполномоченного изготовителем лицом, с их письменного согласия.	Принято Изложено в редакции «протоколы исследований (испытаний), отчет по результатам оценки токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции на основе анализа токсикологических характеристик ингредиентов (при наличии), на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС. Допускается использование уполномоченным изготовителем лицом или импортером (продавцом) протоколов исследований (испытаний) продукции, проведенных по

			Включить в доказательную базу не только протоколы исследований, но и результаты оценки расчетным методом.	поручению изготовителя или уполномоченного изготовителем лицом, с их письменного согласия.»
143	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 5, абзац девятый ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Во втором предложении абзаца 9 пункта 5 слова «или уполномоченного изготовителем лицом» исключить, местоимение «их» заменить на «его».	Принято к сведению
144	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац девятый ТР ТС)	АППИК БХ	Представить в редакции: протоколы исследований (испытаний), <b>в том числе расчетным методом (при наличии)</b> на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС.	Принято в редакции: «протоколы исследований (испытаний), отчет по результатам оценки токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции на основе анализа токсикологических характеристик ингредиентов (при наличии), на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС.»
145	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац десятый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	Представить в редакции: Протоколы исследований (испытаний) продукции на соответствие пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и, в том числе (при наличии), документы по оценке токсикологической безопасности расчетным методом, выполненных с целью ее государственной регистрации, должны быть получены не ранее, чем за один год до проведения государственной регистрации; Включить в доказательную базу не только протоколы исследований, но и результаты оценки расчетным методом.	
146	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац одиннадцать ТР	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	Исключить слова «или копия сертификата соответствия системы менеджмента качества» Система менеджмента качества ориентирована на управленческие	Принято к сведению Установленная в проекте формулировка соответствует п. 162 типовых схем

	ТС)		<p>процессы организации. Исходной целью стандартов серии ISO 9000 было продемонстрировать покупателю возможность организации удовлетворять его (покупателя) требования путем демонстрации наличия у организации системы управления организацией на основе процессного подхода. К обеспечению выпуска продукции стабильного качества, то есть к техническим характеристикам продукции и снижению их вариабельности относительно значений, установленных в спецификациях, а также к вариабельности технологических процессов стандарт ISO 9001 <i>не имеет отношения</i>, в отличие от системы GMP.</p>	
147	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзацы десятый и одиннадцатый ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА» Сидоренко</p>	<p>10 абзац исключить Показатели безопасности продукции не зависят от времени, соответственно заявитель должен иметь возможность представлять доказательства, полученные в любой момент времени для того, чтобы он мог планировать выход продукции на рынок в соответствии со своими маркетинговыми планами. 11 абзац <i>Изложить в редакции:</i> копии документов изготовителя о соответствии производства требованиям пункта 7 статьи 5 настоящего технического регламента ТС (письменное уведомление изготовителя о соответствии производства требованиям настоящего технического регламента ТС, или</p>	<p>Принято к сведению Срок один год для протоколов установлен в Решении Совета Комиссии № 80</p> <p>Принято к сведению Установленная в проекте формулировка соответствует п. 162 типовых схем</p>

			<p>декларация (заявление или письменное уведомление) изготовителя о соблюдении принципов GMP, или копия сертификата соответствия производства парфюмерно-косметической продукции принципам надлежащей производственной практики (GMP)), заверенные заявителем;</p> <p>Мы видим в данном подпункте стремление лоббирования интересов коммерческих организаций, проводящих сертификацию систем менеджмента качества.</p> <p>Стандарт ISO 9001, в отличие от стандартов GMP, не имеет никакого отношения к обеспечению выпуска продукции стабильного качества, то есть к техническим характеристикам продукции и снижению их вариабельности относительно значений, установленных в спецификациях, а также к вариабельности технологических процессов.</p> <p>Считаем необходимым исключить необходимость наличия систем менеджмента качества, описываемых стандартами серии ISO.</p>	
148	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац одиннадцатый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 РПКА	<p>дополнить новым пунктом:</p> <p>В таком случае указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания), могут указываться в поле (9) единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции или в приложении к ней фразой: «распространяется на продукцию, изготовленную с ...».</p>	Принято к сведению Норма абзаца 11 пункта 8 аналогична указанной в Решении № 80 и действует напрямую. При этом единая форма свидетельства не предусматривает внесения в поле 9 сведений о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) или иной дополнительной

			Решение 80 и аналогичное положение проекта ТР не конкретизирует место указания данной информации в СГР. В связи с этим возникает ситуация, когда продукция помимо СГР должна сопровождаться каким-либо внутренним документом компании, в котором будет указана дата отбора проб и подтверждено, что СГР распространяется на продукцию с этой даты. Но на практике довольно сложно внутренним документом организации оспорить даты, указанные в СГР, выданном РПН. Такой документ неохотно принимается как партнерами компании, выпускающей в оборот продукцию, так и контролирующими органами. Поэтому считаем необходимым предусмотреть норму, уточняющую возможность вписывания даты отбора проб в СГР и место в СГР для внесения этой информации.	информации по желанию заявителя или уполномоченного органа. При необходимости внесения такой информации в свидетельство требуется внесение соответствующих изменений в Решение № 80, а не в технический регламент.
149	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 5, абзац одиннадцать ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	В абзаце 11 пункта 5 слова «копии документов» заменить на слово «документ».	Принято к сведению. Формулировка абзаца 11 соответствует типовым схемам.
150	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 5, абзац четырнадцать ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	В абзаце 14 пункта 5 слово «сведения» заменить словами «копии сведений», после слов «государств-членов» дополнить словами «заверенные заявителем».	Принято частично Абзац 14 дополнен словами «заверенная заявителем» В части «копии» формулировка абзаца 14 соответствует типовым схемам.
151	Пункт 5 проекта изменений	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-	В соответствии с требованием к переводу документов, установленном в	Принято

	(Статья 6 пункт 5, абзац пятнадцать ТР ТС)	2021-16	решении № 80, предлагаем абзац 15 пункта 5 редактируемой статьи 6 изложить в редакции: «Перевод указанных в пункте 5 статьи 6 документов, составленных на иностранном языке, на государственный язык государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация, должен быть заверен в соответствии с законодательством этого государства».	
152	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 5, абзац пятнадцать ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Абзац 15 пункта 5 дополнить словами «, заверенная заявителем». Дополнить пункт 5 после абзаца 15-го абзацем следующего содержания: «копии документов, подтверждающих ввоз на таможенную территорию Союза продукции, образцы которой прошли исследования на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, заверенные заявителем.»	Принято Принято частично Изложено в редакции «копии документов, подтверждающих ввоз проб (образцов) продукции на таможенную территорию Союза, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация.»
153	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 5, абзац шестнадцать ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	В соответствии с требованием, установленном в Решении № 80 предлагаем абзац 16 пункта 5 редактируемой статьи 6 дополнить следующим положением: «Заявитель обеспечивает маркировку продукции единым знаком обращения в порядке, утвержденном Комиссией».	Принято В пункте 5 определен состав документов, представляемых в уполномоченный орган для государственной регистрации продукции и требования к этим документам. Дальнейшие процедуры государственной регистрации отражены в пунктах 6 и 7. В связи с изложенным, а также принимая во внимание, что статьей 7 технического регламента ТС определены правила маркировки парфюмерно-косметической



				<p>продукции:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- абзац 4 подпункта 6.1. и абзац 3 подпункта 6.2 после слов «настоящим пунктом» дополнены словами: «а также пунктами 7 и 8»,</li> <li>- пункт 7 дополнен абзацем 6 в предложенной редакции: «Заявитель обеспечивает маркировку продукции единым знаком обращения продукции на рынке Союза.».</li> </ul>
154	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 6.1, абзац пятый ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	В абзаце 5 подпункта 6.1. пункта 6 после слов «исследований (испытаний)» слово «изготовитель» исключить, после слов «на складе» слова «изготовителя или» исключить.	Принято
155	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 6.2 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	Положения абзаца 4 пункта 6.2 редактируемой статьи 6 следует привести в соответствие с положениями Решения № 80 и Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 18.04.2018 № 44 (далее – Решение № 44) изложив в редакции: «В целях проведения исследований (испытаний) 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.».	Принято
156	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 6.2, абзац четвертый ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	В абзаце 4 подпункта 6.2 пункта 6 слова «изготовитель», «изготовителя или» исключить.	Принято к сведению В части «изготовителя» редакция соответствует п.165 типовых схем.

157	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 7, абзац пятый ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	В абзаце 5 пункта 7 после слов «вносит сведения о нем в» дополнить словом «национальную часть».	Принято к сведению Редакция соответствует п.165 типовых схем.
158	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункты 7 и 8 ТР ТС)	Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16	<p>Учитывая, что в пункте 8 редактируемой статьи 6 указано, что свидетельство о государственной регистрации парфюмерно-косметической продукции оформляется по единой форме и правилам, установленном Решением № 80 дублирование соответствующих положений Решения № 80 в пунктах 7, 8 редактируемой статьи 6 считаем излишним.</p> <p>В случае переноса положений Решения № 80 в статью 6 ТР ТС 009/2011, с целью избежания противоречий с ранее установленными требованиями, указанные положения должны быть перенесены без изменений.</p> <p>Все случаи замены свидетельства и (или) приложения к нему без проведения дополнительных или повторных испытаний (исследований) предусмотрены пунктами 166 и 167 Решения № 44 и пунктами 25.1 и 27 Решения № 80. Иные случаи указанными документами не предусмотрены.</p> <p>В целях внесения изменений в действующее свидетельство заявитель обращается в уполномоченный орган с заявлением о внесении изменений в свидетельство и комплектом документов, подтверждающих вносимые изменения.</p>	Принято В пункте 8 статьи 6 исключены абзацы 4-24

			<p>Таким образом, из редакции ТР ТС 009/2011 следует исключить положение пункта 8 редактируемой статьи 6 о том, что в случае внесения в рецептуру продукции изменения, не приводящего к изменениям показателей безопасности заявителю достаточно дополнить хранящийся у него комплект документов на продукцию, в том числе протоколами исследований (испытаний), подтверждающих соответствие продукции, выпущенной по новой рецептуре, требованиям пунктов 3 – 6 статьи 5 ТР ТС 009/2011.</p>	
159	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8 ТР ТС)</p>	<p>Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16</p>	<p>Включение в ТР ТС 009/2011 положения последнего абзаца пункта 8 редактируемой статьи 6: «Свидетельство о государственной регистрации и комплект документов на продукцию (в электронном виде или на бумажном носителе) должен храниться на территории государства – члена после прекращения производства продукции или поставки последней партии продукции в течение срока ее годности и представляться органам государственного контроля (надзора) по их требованию.», представляется излишним.</p>	<p>Принято к сведению Уточнена редакция</p>
160	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункты 13 ТР ТС)</p>	<p>Роспотребнадзор от 23.07.2021 № 02/14824-2021-16</p>	<p>По пункту 13 редактируемой статьи 6 (пункт 5 изменений), в части использования результатов исследований (испытаний) образцов парфюмерно-косметической продукции для последующих партий парфюмерно-косметической продукции, сообщаем. Отбор образцов при обязательном</p>	<p>Принято к сведению Установленные положения согласуются с пунктами 29 и 31 типовых схем.  Речь идет о декларировании по схеме 4д, партии одной и той же продукции могут ввозиться с интервалом неделя,</p>

			<p>подтверждении соответствия осуществляется для их исследований (испытаний) и измерений с целью распространения полученных результатов на совокупность продукции (представленная партия продукции или серийный выпуск продукции), из которой были извлечены эти образцы.</p> <p>Таким образом, при проведении исследований (испытаний) и измерений в целях оценки (подтверждения) соответствия необходимо использовать образцы парфюмерно-косметической продукции, подлежащей выпуску в обращение на территории ЕАЭС, в связи с чем, ранее выпущенная парфюмерно-косметическая продукция не может служить в качестве образцов продукции, подлежащей ввозу в целях дальнейшего выпуска в обращение.</p>	<p>месяц, декларация о соответствии оформляется на каждую поставляемую партию.</p>
161	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 8, абзац третий ТР ТС)</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>Абзац 3 пункта 8 изложить в следующей редакции: «Свидетельство о государственной регистрации парфюмерно-косметической продукции оформляется в отношении одного или нескольких названий парфюмерно-косметической продукции одного наименования. Срок действия свидетельства о государственной регистрации парфюмерно-косметической продукции, выданного по схеме 1р, составляет 5 лет. Срок действия свидетельства о государственной регистрации парфюмерно-косметической продукции, выданного по схеме 2р,</p>	<p>Принято частично Изложено в редакции: «Свидетельство о государственной регистрации парфюмерно-косметической продукции оформляется в отношении одного или нескольких названий парфюмерно-косметической продукции одного наименования и действует до изменения названия продукции и (или) внесения изменений в рецептуру, приводящих к изменениям показателей безопасности. Срок действия свидетельства о государственной регистрации</p>

			составляет 5 лет.».	парфюмерно-косметической продукции, выданного по схеме 1р и схеме 2р, составляет 5 лет.»
162	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 8, абзац восьмой ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Дополнить пункт 8 после абзаца восьмого абзацем следующего содержания: «принятие изменений в настоящий технический регламент ТС, не затрагивающих изменения показателей безопасности парфюмерно-косметической продукции.».	Принято к сведению. Данный абзац исключен из проекта изменения
163	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8, абзац десятый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021 г., исх. № 256 РПКА AVON	Представить в редакции: Допускается замена свидетельства (приложения к нему) без представления уполномоченному органу дополнительных протоколов исследований (испытаний), на продукцию на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и, документов по оценке токсикологической безопасности расчетным методом, в случае необходимости дополнения свидетельства (приложения к нему) сведениями, не касающимися показателей безопасности продукции, сведениями, не имеющими гигиенического значения (например, указанием дополнительных товарных знаков, серии (линии), объема и дизайна упаковки и др.), сведениями об изменении срока годности. Дополнить возможностью заменять СГР, когда меняется срок годности продукции и он указан в СГР.	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта изменения
164	Пункт 5 проекта изменений	Торгово-промышленная палата Российской Федерации	Представить в редакции: В случае внесения в рецептуру продукции	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта

	(Статья 6 пункт 8, абзац шестнадцать ТР ТС)	Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	изменения, не приводящего к изменениям показателей безопасности с учетом установленных в настоящем ТР пределов показателей, без изменения названия продукции проводятся испытания продукции, изготовленной по новой рецептуре. РПН считает, что «без изменения показателей» значит цифры показателей должны быть точно такими же, как в предыдущем протоколе. Но так бывает не всегда, норма показателя может измениться по сравнению с предыдущим испытанием, но при этом остаться в установленном пределе, удовлетворяющем безопасности.	изменения
165	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6, пункт 8, абзацы 16-22 ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Абзацы 16-22 пункта 8 исключить.	Принято
166	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8, абзац восемнадцать ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА АППИК БХ Республика Казахстан	п. 8 аб. 18 Представить в редакции: - документ (копия документа) изготовителя, содержащий перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту, после внесения изменения в рецептуру;  Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование.	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта изменения

		НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	<p>Один ингредиент, может выполнять несколько функций и наличие этих данных при оценке соответствия не даст никакой информации о безопасности продукта, эта информация важна и понятна только разработчику продукта, также эта информация является конфиденциальной.</p> <p>Задачей оценки соответствия не стоит исследование технологичности продукта, необходимо оценить безопасность. Для оценки безопасности необходимо знать концентрацию и функцию только для ингредиентов, для которых в зависимости от функции могут быть установлены ограниченные концентрации.</p>	
167	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8, абзац девятнадцать ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	<p>п. 8 аб. 19</p> <p>Представить в редакции: копии документов, содержащие органолептические и физико-химические показатели для каждого названия продукции, заверенные заявителем; Требования к этим документам не должны отличаться от установленных в пункте 5, абзаце 6 и пункте 11, абзаце 6.</p>	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта изменения
168	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8, абзац девятнадцать и пункт 18 абзац четвертый ТР ТС)	АПШИК БХ	<p>Исключить слово изготовителя.</p> <p>Представить в редакции: копии документов, содержащие органолептические и физико-химические показатели для каждого названия продукции, заверенные заявителем; Требования к этим документам не должны отличаться от установленных в пункте 5, абзаце 6 и пункте 11, абзаце 6.</p>	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта изменения

169	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8, абзац двадцать ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	п. 8 аб. 20 Представить в редакции: протоколы исследований (испытаний) на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и, при наличии, документы по оценке токсикологической безопасности расчетным методом, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре). Включить в доказательную базу не только протоколы исследований, но и результаты оценки расчетным методом.	Принято к сведению Данный абзац исключен из проекта изменения
170	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 11, абзац второй ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	Изложить в редакции: копии документов изготовителя, содержащие перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации ингредиентов, указанных в приложениях 2 - 5 к настоящему техническому регламенту ТС, заверенные заявителем (схемы 3д, 4д, 6д) Сведения о функциональном назначении разрешённых ингредиентов не влияют на показатели безопасности продукции и предоставляться не должны, тем более что многие компоненты являются многофункциональными.  п.11 аб. 8 изложить в редакции: копия сертификата соответствия производства парфюмерно-косметической продукции принципам надлежащей	Принято к сведению В зависимости от функции ингредиента могут быть разрешены разные его концентрации



			<p>производственной практики (GMP) (схема 4д, 6д), заверенная заявителем</p> <p>Мы видим в данном подпункте стремление лоббирования интересов коммерческих организаций, проводящих сертификацию систем менеджмента качества.</p> <p>Стандарт ISO 9001, в отличие от стандартов GMP, не имеет никакого отношения к обеспечению выпуска продукции стабильного качества, то есть к техническим характеристикам продукции и снижению их вариабельности относительно значений, установленных в спецификациях, а также к вариабельности технологических процессов. [4]</p> <p>Считаем необходимым исключить необходимость наличия систем менеджмента качества, описываемых стандартами серии ISO.</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Рекомендуем ознакомиться с ГОСТ Р 55880-2013 «Продукция парфюмерно-косметическая. Требования к условиям обеспечения безопасности при разработке систем менеджмента качества»</p>
171	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 11, абзац второй ТР ТС)</p>	<p>РПКА ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» АППИК БХ Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021</p>	<p>- копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и т.п.), содержащие <del>нужный</del> перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции или для одного наименования парфюмерно-косметической продукции, включающего несколько названий, изготовленных по единому техническому документу, но отличающиеся по тону для</p>	<p>Принято частично</p>

			<p>декоративной косметики, в том числе лаков для ногтей, а также окрашивающих и оттеночных средств для волос, заверенные заявителем;</p> <p>Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование. Один ингредиент, может выполнять несколько функций и наличие этих данных при оценке соответствия не даст никакой информации о безопасности продукта, эта информация важна и понятна только разработчику продукта, также эта информация является конфиденциальной. Задачей оценки соответствия не стоит исследование технологичности продукта, необходимо оценить безопасность. Для оценки безопасности необходимо знать концентрацию и функцию только для ингредиентов, для которых в зависимости от функции могут быть установлены ограниченные концентрации.</p> <p>Допустить возможность предоставлять единый перечень ингредиентов на одно наименование в случаях, когда состав продукции отличается только красителями, как, например, в красках для волос и в декоративной косметике.</p>	
172	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 11, абзац четвертый ТР ТС)	РПКА  Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля	Представить в редакции: протоколы исследований (испытаний) на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС и, при наличии, документы	Принято

		2021 № 08/0230	по оценке токсикологической безопасности расчетным методом, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (схемы 3д, 4д, 6д);  Включить в доказательную базу не только протоколы исследований, но и результаты оценки расчетным методом.	
173	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 11, абзац четвертый ТР ТС)	АППИК БХ	Представить в редакции: - протоколы исследований (испытаний), <b>в том числе расчетным методом (при наличии)</b> на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (схемы 3д, 4д, 6д);	Принято в редакции: «протоколы исследований (испытаний), отчет по результатам оценки токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции на основе анализа токсикологических характеристик ингредиентов (при наличии), на соответствие требованиям пунктов 3-6 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, полученные в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (схемы 3д, 4д, 6д);.»
174	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 11, абзац шестой ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256	Представить в редакции: - образец маркировки потребительской упаковки парфюмерно-косметической продукции (например, копия этикетки (упаковки), фото, утвержденный для печати макет, аннотация (при наличии)), подтверждающий соответствие требованиям пункта 9 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, заверенный заявителем;  Привести к единообразию с аналогичным пунктом в СГР.	Принято

		AVON РПКА АППИК БХ	<p>Представить в редакции: - образец маркировки потребительской упаковки парфюмерно-косметической продукции (например, копия этикетки (упаковки), фото, макет (при наличии) и др.), подтверждающий соответствие требованиям пункта 9 статьи 5 настоящего технического регламента ТС, заверенный заявителем;</p> <p>Слова «утвержденный для печати» исключены. Утвержденный для печати макет – избыточное требование, важно лишь содержание маркировки; аннотация только часть маркировки для потребителей.</p>	<p>Принято к сведению Приведено к единообразию с аналогичным пунктом в СТР.</p>
175	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 13, абзац третий ТР ТС)	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p> <p>AVON РПКА</p>	<p>Последнее предложение представить в редакции: Отбор образцов (проб) продукции проводится: для серийно выпускаемой продукции - на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), или складе временного хранения, или таможенном складе средства, или на производственной линии готовой продукции; для партии продукции - на месте нахождения партии (на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), складе временного хранения, таможенном складе или на складе получателя при ответственном хранении, или на производственной линии готовой продукции;</p> <p>Привести в соответствие с Реш. 44 п. 41. Отбор образцов (проб) продукции</p>	<p>Принято</p>

			<p>проводится:</p> <p>а) для серийно выпускаемой продукции - на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), складе временного хранения, таможенном складе, в емкости транспортного средства или на производственной линии готовой продукции;</p> <p>б) для партии продукции - на месте нахождения партии (на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), складе временного хранения, таможенном складе или на складе получателя при ответственном хранении, в емкости транспортного средства или на производственной линии готовой продукции);</p>	
176	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 13, абзац четвертый ТР ТС)	Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	<p>предложение второе изложить в редакции:</p> <p>Для продукции, находящейся на этапе постановки на производство, с целью проведения исследований (испытаний), могут быть использованы образцы продукции, отобранные от партии, изготовленной в лаборатории изготовителя, по составу они должны быть идентичными продукции, предназначенной для реализации потребителю.</p> <p>Очевидно, что образцы, изготовленные в лаборатории, не могут быть идентичными по технологии тем, которые будут впоследствии реализовываться</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>В лабораториях, как правило, есть точно такие реакторы как на производстве, только меньшего объема.</p>

			потребителю, поскольку для лабораторного и промышленного изготовления используется различное оборудование.	
177	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 13, абзац четвертый ТР ТС)	AVON РПКА Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230	<p>п.13 аб.4 предложение третье Представить в редакции: Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве; замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС.</p> <p>ИЛИ Продукция должна быть расфасована в первичную упаковку, изготовленную из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве или вместе с продукцией должны быть предоставлены образцы упаковки из материала, идентичного материалу упаковки, используемой в ее производстве; замаркирована в соответствии с требованиями пункта 9, статьи 5 настоящего регламента ТС.</p> <p>Данное требование значительно затруднит и удлинит процесс оценки соответствия, существенно замедлит выход продукции на рынок.</p> <p>Для ряда продукции до начала серийного производства не представляется возможным использование упаковки,</p>	Принято частично

			<p>применяемой при производстве на линии. Например, в условиях лаборатории изготовителя не представляется возможным фасовка помады и другой декоративной продукции в определённую упаковку или, например, фасовка продукции в тубы. На этапе лабораторного производства может не только отсутствовать возможность фасовки в оригинальную упаковку, но и не быть возможности фасовки в упаковку из материала идентичного будущему материалу оригинальной упаковки.</p>	
178	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 13, абзац четвертый ТР ТС)</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p>п.13 аб.4 предложения шестое и седьмое <i>Изложить в редакции:</i> Для схемы 4д в случае использования результатов исследований (испытаний) образцов парфюмерно-косметической продукции для последующих партий парфюмерно-косметической продукции, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии, заявитель проводит идентификацию партии для установления их <u>идентичности</u> по отношению к парфюмерно-косметической продукции, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии. Если заявителем установлена такая <u>идентичность</u>, отбор образцов парфюмерно-косметической продукции и ее исследования (испытания) не проводятся. Очевидно, что применять ранее полученную декларацию можно в том</p>	<p>Принято к сведению Установленные положения согласуются с пунктами 29 и 31 типовых схем.  Речь идет о декларировании соответствия по схеме 4д, партии одной и той же продукции могут ввозиться с интервалом неделя, месяц, декларация о соответствии оформляется на каждую поставляемую партию.</p>

			случае, если ранее испытывалась идентичная, а не аналогичная продукция	
179	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 13, абзац пятый ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	п 13 5 абзац Исключить срок 2 года для протоколов Заявитель должен быть свободен в выборе времени выпуска продукции в обращении в соответствии с маркетинговыми планами предприятия.	Принято к сведению За 2 года прошедших после проведения испытаний может изменить и состав продукции и требования регламента и технологическое обеспечение производства, зачем проводить испытания и потом более 2 лет не оформлять декларацию? Могут быть приняты новые методы испытаний
180	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 15, абзац второй ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Представить в редакции: Зарегистрированная декларация о соответствии серийно выпускаемой парфюмерно-косметической продукции требованиям настоящего технического регламента распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов продукции, прошедших исследования (испытания). В таком случае указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов парфюмерно-косметической продукции, прошедших исследования (испытания) (в формате дд.мм.гг или мм.гг.), могут указываться в поле 8 «Дополнительная информация» единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Союза, утвержденной Решением Коллегии Комиссии от 25 декабря 2012 г. № 293 или в документах, сопровождающих продукцию.	Принято к сведению Если дат много их можно указать в приложении к декларации соответствия, что допускается Решением Коллегии Комиссии 293 от 25.12.2012 (в редакции решения Коллегии № 154 от 15.11.2016)



			<p>В случае, когда декларация распространяется на несколько названий продукции одного наименования (например, декоративная косметика разных тонов), очень сложно указать даты изготовления образцов для всех названий.</p>	
181	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 15, абзац второй ТР ТС)</p>	АППИК БХ	<p>Представить в редакции: Зарегистрированная декларация о соответствии серийно выпускаемой парфюмерно-косметической продукции, 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), указываются 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, <b>или в документах, сопровождающих продукцию.</b></p> <p>В случае, когда декларация распространяется на несколько названий продукции одного наименования (например, декоративная косметика разных тонов), технически сложно указать в поле 8 даты изготовления образцов для</p>	<p>Принято к сведению Если дат много их можно указать в приложении к декларации соответствия, что допускается Решением Коллегии Комиссии № 293 от 25.12.2012 (в редакции решения Коллегии № 154 от 15.11.2016)</p>

			всех названий.	
182	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 17, абзац второй ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	выявления в декларации о соответствии и (или) приложении к ней; ошибок (опечаток); Привести в соответствие с Реш. 44 п.114 и Реш. 41 п.15 и Реш. 80 п. 25 Что такое техническая ошибка? Это может вызывать вопросы; ошибка, опечатка – не вызывает вопросов и соответствует Реш. 44.	Принято
183	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 17, абзац пятый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON РПКА	дополнить новыми абзацами - изменения срока годности В случае изменения номера телефона и (или) адреса электронной почты заявителя, а также кода (кодов) ТН ВЭД ЕАЭС замена декларации о соответствии и (или) приложений к ней не требуется и осуществляется по усмотрению заявителя. Привести в соответствие с Реш. 44.	Принято частично Пункт дополнен абзацем в следующей редакции: «В случае изменения номера телефона и (или) адреса электронной почты заявителя, а также кода (кодов) ТН ВЭД ЕАЭС замена декларации о соответствии и (или) приложений к ней осуществляется по усмотрению заявителя.» «Изменение сроков годности» не предусмотрено Решением Коллегии Комиссии № 41.
184	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 18, абзац первый ТР ТС)	Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 AVON	Представить в редакции: В случае внесения в рецептуру продукции изменения, не приводящего к изменениям показателей безопасности с учетом установленных в настоящем ТР пределов показателей, без изменения названия продукции проводятся испытания продукции, изготовленной по новой рецептуре, при этом принятие новой декларации о соответствии не требуется.	Принято

		РПКА	РПН считает, что «без изменения показателей» значит цифры показателей должны быть точно такими же, как в предыдущем протоколе. Но так бывает не всегда, норма показателя может измениться по сравнению с предыдущим испытанием, но при этом остаться в установленном пределе, удовлетворяющем безопасности.	
185	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 18, абзац третий ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p><i>Изложить в редакции:</i></p> <p>копии документов изготовителя, содержащие перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации ингредиентов, приведенных в приложениях 2-5, после внесения изменения в рецептуру, заверенные заявителем</p> <p>Сведения о функциональном назначении разрешённых ингредиентов не влияют на показатели безопасности продукции и предоставляться не должны, тем более что многие компоненты являются многофункциональными</p>	Принято к сведению В зависимости от функции ингредиента могут быть разрешены разные его концентрации
		AVON РПКА АПШИК БХ Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256	<p>Представить в редакции:</p> <p>- документ (копия документа) изготовителя, содержащий <del>нужный</del> перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту, после внесения изменения в рецептуру, заверенные заявителем;</p>	Принято к сведению В зависимости от функции ингредиента могут быть разрешены разные его концентрации

			<p>Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование. Один ингредиент, может выполнять несколько функций и наличие этих данных при оценке соответствия не даст никакой информации о безопасности продукта, эта информация важна и понятна только разработчику продукта, также эта информация является конфиденциальной. Задачей оценки соответствия не стоит исследование технологичности продукта, необходимо оценить безопасность. Для оценки безопасности необходимо знать концентрацию и функцию только для ингредиентов, для которых в зависимости от функции могут быть установлены ограниченные концентрации. Привести к единообразию с аналогичным пунктом в СГР.</p>	
186		ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	<p>Представить в редакции:  - документ (копия документа) изготовителя, содержащий полный перечень ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту, после внесения изменения в рецептуру, заверенные заявителем;  Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование.</p>	<p>Принято к сведению  В зависимости от функции ингредиента могут быть разрешены разные его концентрации</p>
187		Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	<p>Представить в редакции:  - копии документов изготовителя (рецептура, спецификация на продукцию, и т.п.), содержащие полный перечень</p>	<p>Принято к сведению  В зависимости от функции ингредиента могут быть разрешены разные его концентрации</p>

			<p>ингредиентов, входящих в состав парфюмерно-косметической продукции, с указанием концентрации и функции ингредиентов, указанных в приложениях 2-5 к настоящему техническому регламенту ТС, для каждого названия парфюмерно-косметической продукции, заверенные заявителем.</p> <p>Указание функции для всех ингредиентов – избыточное требование. Не понятно, с какой целью оно вводится. Изготовитель не обязан представлять такой документ. Для проверки соответствия состава требованиям ТР, в том числе, на выбор правильной концентрации вещества в зависимости от его функции, достаточно иметь данные о функциях ингредиентов, включенных в приложения 2-5.</p>	
188	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 19 ТР ТС)	Ассоциация европейского бизнеса, исх. № 08/9661 от 15.07.2021	<p>Исключить</p> <p>Введение дополнительной формы оценки соответствия будет вводить участников рынка в заблуждение в отношении установленной ТР ТС формы декларирования, поскольку оценка соответствия в форме декларирования осуществляется заявителем, а сертификация проводится третьей стороной – органом по сертификации.</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Установленная в проекте изменений редакция соответствует пункту 110 типовых схем.</p> <p>Практика проведения сертификации вместо декларирования соответствия, по желанию заявителя применяется и в других технических регламентах ЕАЭС, например, пункт 56 Технический регламент Евразийского экономического союза "О безопасности алкогольной продукции" (ТР ЕАЭС 047/2018)</p>
189	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 19 ТР ТС)	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и</p>	<p>Исключить</p> <p>Наличие еще одной схемы оценки соответствия может создать ситуацию, выгодную для недобросовестных поставщиков продукции, которые</p>	<p>56 Технический регламент Евразийского экономического союза "О безопасности алкогольной продукции" (ТР ЕАЭС 047/2018)</p>

		<p>предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256 ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА</p>	<p>параллельно официальным поставщикам продукции, задекларировавшим продукцию, могут провести сертификацию той же самой продукции, по которой она будет обращаться на рынке в обход официальных поставщиков.</p> <p>Решение 12 от 31 января 2013 г. Реформа технического регулирования, начатая на самом высоком политическом уровне еще в начале 2000-ных, поставила целью отказ от обязательной сертификации и устранение дублирования разрешительных процедур. Система обязательной сертификации в отношении потребительских товаров является необоснованным административным барьером для развития бизнеса. “Административная рента” закладывается в цену, перекладывается на потребителя, что усугубляет социальные проблемы. Сдерживаются рост производства и приток инвестиций, снижается конкурентоспособность отечественной продукции.</p> <p>Действующая в течение 8 лет оценка соответствия в форме декларирования показала свою эффективность, обеспечив выведение на рынок безопасной продукции. Изменение формы оценки соответствия не имеет обоснования и повлечет за собой огромные временные и финансовые расходы производителей.</p>	
190	<p>Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт</p>	<p>ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»</p>	<p>Исключить 1. Нарушение единообразия подтверждения соответствия.</p>	

	19 ТР ТС)		<p>2. Противоречие тексту проекта ТР, посвящённому подтверждению соответствия, поскольку в нём такие схемы подтверждения соответствия и требования к ним не установлены, в результате чего органы по сертификации не будут иметь чётких инструкций по перечню документов для рассмотрения.</p> <p>3. Дополнительная форма подтверждения соответствия приведёт к необходимости внесения изменений в другие нормативные акты, которые были приняты ранее без учёта данной формы подтверждения соответствия</p>	
191	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 19 ТР ТС)	АППИК БХ	<p>Исключить</p> <p>Действующая в течение почти 10 лет оценка соответствия в форме декларирования показала свою эффективность, обеспечив выведение на рынок безопасной продукции. Изменение формы оценки соответствия не обосновано и приведет к огромным, явно избыточным, расходам производителей и иных участников рынка. Наличие двух форм подтверждения соответствия потребует внесения изменений в сопряженные законодательные документы.</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Практика проведения сертификации вместо декларирования соответствия, по желанию заявителя применяется и в других технических регламентах ЕАЭС, например, пункт 56 Технический регламент Евразийского экономического союза "О безопасности алкогольной продукции" (ТР ЕАЭС 047/2018)</p>
192	Новое предложение по проекту изменений (Приложение 6 к ТР ТС)	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и</p>	<p>Приложение 6</p> <p>Необходимо пересмотреть приложение № 6 в рамках работы по внесению изменений № 3 в ТР ТС.</p> <p>Позиции, указанные в приложении 6, не могут отразить все имеющиеся на рынке</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Данные замечания не относятся к данному изменению.</p> <p>Необходимо учитывать не только полезное действие косметического</p>

		<p>предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256          ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»          ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»          AVON          АППИК БХ          РПКА</p>	<p>виды продукции, и ограничивают производителей при разработке инновационных продуктов.          Для групп продуктов, в которых, для достижения заявленного эффекта, содержатся вещества с заведомо агрессивным для кожи действием, следует рассматривать норму значения водородного показателя рН не ниже 1,3 и не выше 13 с учетом особенности рецептуры.          Например: пилинги, действующие за счет химического воздействия, средства для депиляции, окрашивания волос, средства для химической завивки, некоторые средства для бритья и маникюра.          Для остальных групп продукции значения водородного показателя рН могут иметь значения в интервале 3,0-10,0 при условии соответствия требованиям к токсикологическим и клинико-лабораторным показателям парфюмерно-косметической продукции.          В п.4. Детская косметика для ухода за кожей, волосами и т.д. не учтены детские смываемые бальзамы, ополаскиватели и кондиционеры для волос          Многолетний опыт работы компаний-производителей показывает, что перечисленная продукция, имеющая значение рН, отличное от установленного в ТР, по токсикологическим и клиническим показателям соответствует требованиям безопасности и не вызывает претензии от потребителей.</p>	<p>средства, но и нежелательные эффекты, такие как повреждение кислотной оболочки, которая, по данным исследований, является существенным физиологическим параметром кожи, и повреждение эпидермального барьера проницаемости, приводящее к сухости кожи и усилению ее шероховатости. В настоящее время не подлежит сомнению тот факт, что именно значение рН сильно воздействует на микробиоценоз поверхности кожи.           Регулирование рН - наиболее перспективная возможность улучшения соотношения польза/риск косметического средства.</p>
--	--	--	--	---



193	Пункт 5 проекта изменений (Статья 6 пункт 8 ТР ТС)	Сидоренко	<p><b>Предложения:</b></p> <p>а) Не вводить пятилетний срок действия для свидетельств о государственной регистрации, оформляемых в соответствии с ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции».</p> <p>б) В случае, если инициатива выдвинута вследствие необходимости проверки отсутствия изменений, либо прекращения не востребовавшихся свидетельств о государственной регистрации, предлагаем ввести обязанность уведомления держателем свидетельства о государственной регистрации об отсутствии изменений в составе производимой продукции, установив периодичность, один раз в пять лет. В случае, если запланировано введение более жестких мер периодического контроля, то установить инспекционный контроль по выданным свидетельствам о государственной регистрации, с той же периодичностью - раз в пять лет.</p> <p>Нецелесообразность установления пятилетнего срока действия свидетельств о государственной регистрации (стр. 23, абз. 3). Государственная регистрация предусмотрена техническим регламентом для наиболее опасной продукции и продукции предназначенной для детей, которая подвергается особому контролю в процессе государственной регистрации. Эти виды продукции наиболее сложны в процессе разработки и производства,</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>Установленный срок согласуется с Решением Совета Комиссии № 80.</p> <p>Установление ежегодного инспекционного контроля для зарегистрированной продукции увеличит издержки заявителей, и в конечном счете отразится на себестоимости продукции</p>
-----	--	-----------	--	--

			<p>тщательно контролируются всеми производителями, изменения в составе или способе производства таких продуктов в ходе жизненного цикла минимальны или вообще отсутствуют, многие продукты десятилетиями производятся без каких-либо изменений. В этих условиях, отмена бессрочности и установление пятилетнего срока действия только увеличит издержки лиц уполномоченных изготовителем и производителей продукции, как иностранных, так и резидентов стран-участниц Таможенного союза, заставив выделять дополнительные средства на получение таких документов и в целом их администрирование (отслеживание сроков, заблаговременная подготовка и подача документов, посещение официальных организаций, отвечающих за государственную регистрацию). С учетом довольно длительных сроков необходимых для подготовки пакета документов необходимого для государственной регистрации, большого объема документов, которые необходимо перевести на язык страны участницы смело можно говорить о возможных простоях, приостановках производства, импорта, а соответственно последствиях для экономики стран-участниц. Крайне неясна цель, с которой планируется введение сроков действия для данного вида документов. В случае, если цель, это чистка ранее выданных бессрочных документов, которые более не</p>	
--	--	--	---	--

			<p>используются, либо отслеживание изменений в составах регистрируемой продукции то не будет более логичным ввести механизм обязательного уведомления об отсутствии таких изменений, обязав производителей в случае отсутствия каких-либо изменений уведомить регистрирующий орган куда подавалась первоначальная заявка об их отсутствии, на бумаге либо с помощью электронного документооборота. В случае отсутствия таких уведомлений после соответствующего уведомления от регистрирующих органов, в месячный или больший срок, прекращать действие такого документа. Также одним из вариантов, но не самым предпочтительным с точки зрения финансовой может быть механизм периодического инспекционного контроля, с таким же пятилетним периодом. Использование любого из данных вариантов привлечет к снижению издержек, как у бизнеса, так и государственных органов осуществляющих государственную регистрацию продукции при этом будет установлена дополнительная ответственность бизнеса за отсутствие изменений в производимой продукции.</p>	
194	<p>Пункт 9, подпункт «в» проекта изменений (примечание к</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021</p>	<p>Пункт 9 перечисление в). Изложить в следующей редакции: «в наименовании четвертой графы после слов «общетоксическое действие добавить слова «(индекс токсичности) (in vitro)».</p>	<p>Принято</p>

	Приложению 8 ТР ТС)			
195	Пункт 9, подпункт «г» проекта изменений (примечание к Приложению 8 ТР ТС)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь № 7-14/13039 от 14.07.2021	Пункт 9 перечисление г). Примечание 1 изложить в следующей редакции: «1.Токсикологическая оценка проводится либо путем определения кожно-раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных), либо путем определения общетоксического действия и раздражающего действия на слизистые (альтернативными методами (in vitro)). При получении результатов испытаний парфюмерно- косметической продукции альтернативными методами (in vitro), не соответствующих требованиям, указанным в данном приложении, проводят дополнительные испытания на лабораторных животных (in vivo).»	Принято Изложено в редакции: «1.Токсикологическая оценка проводится: - или определением общетоксического действия (индекс токсичности) и раздражающего действия на слизистые (альтернативными методами (in vitro)); - или определением кожно- раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных (in vivo)). При получении результатов испытаний парфюмерно- косметической продукции альтернативными методами (in vitro), не соответствующих требованиям, указанным в данном приложении, по решению заявителя проводят дополнительные испытания на лабораторных животных (in vivo).»
196	Пункт 9, подпункт «г» проекта изменений (примечание к Приложению 8 ТР ТС)	АППИК БХ ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» РПКА	Исключить. Примечание 1 к Приложению 8 представить в новой редакции: 1.Токсикологическая оценка проводится либо путем определения кожно- раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных), либо путем определения общетоксического действия (альтернативными методами (in vitro)),	Принято частично Изложено в редакции: «1.Токсикологическая оценка проводится: - или определением общетоксического действия (индекс токсичности) и раздражающего действия на слизистые (альтернативными методами (in vitro)); - или определением кожно-

			<p><b>либо путем оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов.</b></p> <p>Если полученный индекс токсичности выходит за указанные пределы, то, <b>по решению заявителя</b>, заключение о токсикологической безопасности продукции может быть сделано после испытаний методами <i>in vivo</i>.</p> <p>Редакция п. г) противоречит новой редакции п. 6.1.1, в котором установлено, что продукция токсикологически безопасна при положительных результатах проведения ее токсикологической оценки расчетным методом на основе анализа ингредиентов.</p> <p>Общетокическое действие, определяемое альтернативными методами (<i>in vitro</i>), является достаточным для подтверждения токсикологической безопасности, принимая во внимание другие показатели безопасности парфюмерно-косметической продукции (физико-химические свойства, микробиологические и клинические показатели). Применение дополнительного альтернативного метода не приведет к получению уточняющих данных для оценки токсикологической безопасности продукции, но значительно усложнит вывод продукции на рынок.</p>	<p>раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных (<i>in vivo</i>)).</p> <p>При получении результатов испытаний парфюмерно-косметической продукции альтернативными методами (<i>in vitro</i>), не соответствующих требованиям, указанным в данном приложении, по решению заявителя проводят дополнительные испытания на лабораторных животных (<i>in vivo</i>).»</p> <p>Об оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов прописано в пункте 6.1.1</p>
--	--	--	--	---

			Изменена редакция последнего предложения, чтобы исключить обязательность испытаний методами <i>in vivo</i> для компаний, которые предпочитают вывод продукции с рынка испытаниям с использованием животных	
197	Пункт 9, подпункт «б» проекта изменений (Приложение 8 ТР ТС)	ТОО «Производственный комплекс «АВРОРА»	<p><i>Изложить в редакции:</i></p> <p>в наименовании третьей графы после слов «раздражающее действие на слизистые» добавить слова «<i>in vivo</i>»</p> <p>В перечне стандартов отсутствует методика определения данного показателя <i>in vitro</i>.</p> <p>Представить в редакции:</p> <p>1.Токсикологическая оценка проводится либо путем определения кожнораздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных), либо путем определения общетоксического действия (альтернативными методами (<i>in vitro</i>) с определением индекса токсичности), либо путём оценки по токсикологическим характеристикам ингредиентов.</p> <p>В случае, если индекс токсичности превышает установленные требования, оценка токсикологической безопасности может быть проведена с использованием лабораторных животных.</p> <p>В новой редакции п. 6.1.1 есть указание на токсикологическую оценку ПКП по её</p>	Методы испытания раздражающего действия на слизистые приведены в ГОСТ 33506-2015: « <i>in vivo</i> » - пункт 7 « <i>in vitro</i> » - пункт 8

			<p>ингредиентам, соответственно, примечание к приложению 8 должно содержать соответствующее положение. Кроме того, должны быть чётко указаны достаточные альтернативы определения методов для токсикологической оценки: а) с использованием лабораторных животных; б) с использованием альтернативных методов; в) расчётным методом по токсикологическим характеристикам компонентов.</p>	
198	<p>Пункт 9, подпункт «г» проекта изменений (примечание к Приложению 8 ТР ТС)</p>	Евгения Смирнова	<p>Исключить. Примечание 1 к Приложению 8 представить в новой редакции: 1. Токсикологическая оценка проводится либо путем определения кожно-раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных), либо путем определения общетоксического действия (альтернативными методами (in vitro)), либо путем оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов.</p> <p>Текстом регламента предусмотрено, что токсикологическая оценка может проводиться на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов, что необходимо отразить в Приложении №8. Кроме того, общетоксическое действие, измеряемое индексом токсичности,</p>	

			<p>показывает какой в целом (общий) эффект может оказывать ПКП на организм, заменяя собой совокупность двух исследований - оценку кожнораздражающего действия и раздражающего действия на слизистые. Поэтому требование о дополнительной оценке раздражающего действия на слизистые ПКП, для которой уже оценен индекс токсичности, является избыточным.</p> <p>В целом введение новых показателей безопасности или подходов к их оценке следует основывать на документе об оценке рисков, содержащем научные обоснования и анализ практики рынка, а также анализ решения проблемы в международной практике/стандартах. Методология оценки таких рисков изложена в издании, разработанном Евразийской экономической комиссией «Методология оценки рисков здоровью населения при воздействии химических, физических и биологических факторов для определения показателей безопасности продукции (товаров) / [Евразийская экономическая комиссия и др.]. - Москва: Юманите Медиа, 2014. - 119 с.: ил., табл. - ISBN 978-5-91754-174-7</p> <p>Кроме того, одним из активно развивающихся потребительских трендов сегодня является спрос на веганскую косметику. При сертификации международно признанными организациями на соответствие критериям</p>	
--	--	--	--	--



			<p>веганства оценивается не только отсутствие в парфюмерно-косметической продукции ингредиентов животного происхождения, но и испытания, которые проводились для целей вывода продукции на рынок. Такие тесты не должны проводиться на животных и их тканях. Единственным альтернативным (in-vitro) методом оценки раздражающего действия на слизистые для парфюмерно-косметической продукции в ЕАЭС является метод с использованием хориоаллантаической мембраны куриного эмбриона (HET-CAM). Использование этого метода для веганской косметики недопустимо. Введение вышеуказанного требования не позволит выпускать в обращение на территории ЕАЭС веганскую косметику, включая импортную. Поэтому в случае введения требования о дополнительной оценке раздражающего действия на слизистые, необходимо, во-первых, провести тщательный научно-статистический анализ по методологии указанной выше, а во-вторых, в случае обоснования требования вышеуказанным образом, отложить его введение до момента, когда будет принят стандарт, устанавливающий требования к оценке токсикологических показателей ПКП на основании данных об ее ингредиентах, чтобы обеспечить участникам рынка альтернативу при выборе способов оценки токсикологических показателей ПКП для</p>	
--	--	--	--	--

			ее вывода на рынок, и сделать возможным выпуск в обращение на территории ЕАЭС веганской косметики
199	Пункт 9, подпункт «г» проекта изменений (примечание к Приложению 8 ТР ТС)	Республика Казахстан НПП РК Атамекен № 08824/17 от 09.07.2021	<p>Примечание 1 к Приложению 8 представить в новой редакции:</p> <p>1. Токсикологическая оценка проводится путем общетоксического действия (альтернативными методами (in vitro)), либо путем оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов.</p> <p>Редакция п. г) противоречит новой редакции п. 6.1.1, которая устанавливает, что продукция токсикологически безопасна при положительных результатах проведения ее токсикологической оценки расчетным методом на основе анализа ингредиентов.</p> <p>Общетоксическое действие, определяемое альтернативными методами (in vitro), является достаточным для подтверждения токсикологической безопасности, принимая во внимание другие параметры безопасности парфюмерно-косметической продукции (физико-химические свойства, микробиологические и клинические показатели), применения дополнительных альтернативных методов не требуется.</p> <p>В настоящее время уже существует возможность проведения оценки токсикологических показателей</p>

			<p>парфюмерно-косметической продукции требованиям ТР ТС альтернативными методами (без участия животных). Более 40 стран мира запретили тестирование косметики на животных на законодательном уровне. Такое мнение широко распространено и среди граждан стран-участниц ЕАЭС.</p> <p>Всего за несколько месяцев после старта кампании #они_не_для_тестов петицию за отмену тестирования парфюмерно-косметической продукции на животных, обращенную к ЕАЭС, подписало более 100 тысяч человек. Десятки косметических компаний и общественных организаций из России, Беларуси, Армении, Казахстана и Кыргызстана написали открытое письмо на имя Председателя Коллегии ЕАЭС с просьбой запретить тестирование парфюмерно-косметической продукции на животных.</p> <p>В этой связи, предлагаем исключить редакцию последнего предложения и изложить в новой редакции, исключающей обязательность испытаний методами in vivo (использование животных для испытаний).</p>	
200	<p>Пункт 9, подпункт «г» проекта изменений (примечание к Приложению 8 ТР ТС)</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации от 14 июля 2021 № 08/0230</p> <p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p>	<p>Изложить в редакции</p> <p>1.Токсикологическая оценка проводится либо путем определения кожно-раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые (с использованием лабораторных животных), либо путем определения общетоксического действия (альтернативными методами (in vitro)),</p>	

		AVON	<p>либо путем оценки токсикологической безопасности готовой ПКП на основании анализа токсикологических характеристик ингредиентов.</p> <p>Если полученный индекс токсичности выходит за указанные пределы, то заключение о токсикологической безопасности продукции может быть сделано после испытаний методами <i>in vivo</i>.</p> <p>Данные изменения вступают в противоречие с пунктом проекта изменений п. 4, пп. в) – ПКП считается безопасной, если...</p> <p>В то же время, согласно изменениям, в Приложение 8 продукцию недостаточно проверить на общетоксическое действие, также нужно проверить и к-р действие.</p> <p>Общетоксическое действие, определяемое альтернативными методами (<i>in vitro</i>), является достаточным для подтверждения токсикологической безопасности, принимая во внимание другие параметры безопасности парфюмерно-косметической продукции (физико-химические свойства, микробиологические и клинические показатели), применения дополнительных альтернативных методов не требуется.</p> <p>Изменена редакция последнего предложения, чтобы исключить обязательность испытаний методами <i>in vivo</i> для компаний. Данная возможность необходима для компаний, которые выводят продукцию на европейский рынок, где испытания на животных ПКП</p>	
--	--	------	---	--

			полностью запрещены.	
201	-	<p>Масложирового союза России АО «Нижегородский масложировой комбинат от 27 мая 2021 № 67-07-201 ВНИИжиров от 31 мая 2021 № 14-162 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p>	<p>Внести ГОСТ 28546–2002 «Мыло туалетное твердое. Общие технические условия» 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 технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011). ГОСТ 28546–2002 является единственным действующим в Российской Федерации стандартом, регламентирующим требования к туалетному твердому мылу, и его отсутствие в Перечне стандартов под ТР ТС 009/2011 делает невозможной работу российских мыловаренных предприятий в соответствии с ТР ТС 009/2011. В Перечень стандартов под ТР ТС 009/2011 включен только ГОСТ 28546–2014, к которому Российская Федерация не присоединилась.</p>	<p>Принято к сведению Данные замечания не относятся к данному изменению.  ГОСТ 28546-2014 действует в Азербайджане, Армении, Беларуси, Казахстане, Кыргызии, Молдавии и Узбекистане. Предлагаем России присоединится к ГОСТ 28546-2014</p>
202	-	<p>Масложирового союза России АО «Нижегородский масложировой комбинат от 27 мая 2021 № 67-07-201 ВНИИжиров от 31 мая 2021 № 14-162</p>	<p>Для мыла туалетного твердого исключить требование абзаца 22 пункта 9.2: «сведения о способах применения парфюмерно-косметической продукции, отсутствие которых может привести к неправильному использованию потребителем парфюмерно-косметической продукции».</p>	<p>Принято к сведению Данные замечания не относятся к данному изменению.  Сведения о способах применения парфюмерно-косметической продукции, отсутствие которых может привести к неправильному</p>

		<p>Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p>	<p>Возможна редакция – «кроме мыла туалетного твердого».</p> <p>Обоснование: Способ применения мыла туалетного твердого понятен интуитивно и данное положение для него избыточно и создает необоснованные препятствия по осуществлению предпринимательской деятельности, так как контролирующие органы устанавливают нарушение требований регламента в случае отсутствия в маркировке информации о способах применения.</p>	<p>использованию потребителем парфюмерно-косметической продукции выносятся в маркировку при необходимости.</p>
203	-	<p>Масложирового союза России АО «Нижегородский масло-жировой комбинат от 27 мая 2021 № 67-07-201 ВНИИжиров от 31 мая 2021 № 14-162 Российский союз промышленников и предпринимателей от 12.07.2021г., исх. № 256</p>	<p>7-й абзац пункта 23 изложить в редакции: «Список ингредиентов может быть представлен на русском, государственном(ых), официальном языке(ах) государств, в которых осуществляется реализация парфюмерно-косметической продукции, либо в соответствии с международной номенклатурой косметических ингредиентов (INCI) с использованием букв латинского алфавита и русском языке».</p> <p>Обоснование: У потребителей часто возникают трудности с прочтением состава, приведенного на INCI, а в следствии и вопросы по нему. Следует дублировать состав на русском языке для потребителей стран ЕАЭС.</p>	<p>Принято к сведению В пункте 4 Статья 5, перечисление к): «Предусмотренная пунктом 9.2. настоящей статьи информация о парфюмерно-косметической продукции предоставляется на русском языке и при наличии соответствующих требований в законодательстве государств-членов на государственном (государственных) языке (языках) государства-члена, на территории которого реализуется парфюмерно-косметическая продукция.» Химическое название ингредиентов входящих в состав продукции не запрещено писать на русском языке.</p>

204	<p>Пункты 4 и 9 проекта изменений (статья 5 и Приложение 8 ТР ТС)</p>	<p>Российская Федерация: ООО «ЭкоЛаборатория» от 07.07.2021 г.; ООО «Эко Био Косметика» от 14.07.2021; ООО «ДжиЭсЭс Косметике» № 1 от 02.07.2021; ООО МиКо № 588 от 28.06.2021; ООО «ДизайнСоап» от 07.07.2021; 24.06.2021 ООО «Гринкосметик Групп» от 07.07.2021; Альянс защита животных от 24.06.2021 № 170; ООО «Маунтин Спрингс»; ИП. Писемская Т.В.; Лаборатория Patissoncha; ООО «Аделейд»; ООО «Вивасан»; ООО «Натурально»; ООО «Оргнаниктай»; ИП Половников А.А.; ООО «Косметика Спивак»; marpeta.rus@gmail.com; Благотворительный фонд помощи бездомным животным «Добро вместе» pandora1705@mail.ru; 24.06.2021 Автор: irinagway@yandex.ru;</p>	<p>Согласно текущим положениям ТР ТС 009/2011 токсикологические исследования, обеспечивающие подтверждение безопасности парфюмерно-косметической продукции, могут проводиться либо на животных, либо на альтернативных биологических моделях. При этом на сегодняшний день альтернативные методы исследования IN VITRO широко применяются в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах) и не уступают по своей надежности и качеству методам, использующим животных. Таким образом, современный уровень технического развития и оснащенности аккредитованных испытательных лабораторий (центров) в странах Евразийского экономического союза позволяет исключить из токсикологических исследований парфюмерно-косметической продукции использование лабораторных животных. Ввиду наличия полноценных альтернативных методов, использование животных для тестирования парфюмерно-косметической продукции является морально устаревшей практикой, причиняющей боль и страдания животным без необходимых на то оснований. На сегодняшний день уже более 40 стран мира (включая Европейский союз, Израиль, Австралию, Индию, Турцию, Южную Корею и др.) на законодательном уровне запретили тестирование парфюмерно-косметической продукции на</p>	<p>Отклонено          Данное требование преждевременно.          Прежде чем вводить запрет испытаний парфюмерно-косметической продукции на животных необходимо разработать альтернативные методы испытаний, создать базу косметических ингредиентов, содержащую их токсикологические профили, провести обучение токсикологов, создать производство реконструированного эпидермиса человека, оборудовать соответствующим образом лаборатории. Работы в этом направлении ведутся.          В Перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия – национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011) и осуществления оценки соответствия объектов технического регулирования, утвержденный Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 22 декабря 2020 г. № 177, для подтверждения соответствия</p>
-----	---	--	---	---

		<p>nastenka.spiridonova.00@inbox.ru;  green555dream@yandex.ru;  rubtsov_egor@bk.ru;  prorock1408@yandex.ru;  ismailova_alsu2508@mail.ru  tatyana_ovsyani@mail.ru  poa_32@mail.ru  mgracheva@mail.ru  eka.semenova@mail.ru  a.kotikova2305@yandex.ru  zoomnikon@mail.ru  astar05@ya.ru  abyss418@yandex.ru  garyaeva.kate@icloud.com  kos4491@mail.ru  dashkevich-91@mail.ru  larisa_goncharova@mail.ru  shuisky.v@mail.ru  miss.poliina@yandex.ru  alekavolskih@mail.ru  ilogim@list.ru  darkna@yandex.ru  ykirushina@rambler.ru  fox920329@yandex.ru  city-85@mail.ru  city85@yandex.ru  olgakara1985@gmail.com  okara_1985@bk.ru  twins.1985.olga@gmail.com  svetlana99ivanova@gmail.com  Yanvarskaja89@gmail.com  julialibertad@mail.ru  sta.star2014@yandex.ru  karyakinaiv@yandex.ru</p>	<p>животных. Такую же позицию разделяет огромное количество граждан государств Евразийского экономического союза и многие профессионалы из профильной сферы. Петицию за запрет тестирования парфюмерно-косметической продукции на животных на сегодняшний день подписало уже более четверти миллиона человек (<a href="https://www.change.org/stop-tests">https://www.change.org/stop-tests</a>). Десятки косметических компаний и общественных организаций из России, Беларуси, Армении, Казахстана и Кыргызстана написали открытое письмо на имя Председателя Коллегии Евразийской экономической комиссии с просьбой запретить тестирование парфюмерно-косметической продукции на животных. Таким образом, использование лабораторных животных для проведения токсикологических исследований парфюмерно-косметической продукции в Евразийском экономическом союзе является негуманным, неоправданным, жестоким и не поддерживаемым общественным мнением и множеством профессионалов процессом. В связи с этим, прошу принять мое предложение к Проекту изменений № 3 в технический регламент Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» о запрете проведения токсикологических исследований парфюмерно-косметической продукции на лабораторных животных. Для этого я предлагаю внести следующие изменения в</p>	<p>парфюмерно-косметической продукции требованиям пункта 6.1.1. статьи 5 ТР ТС 009/2011 включены следующие стандарты и методы исследования, которые содержат альтернативные методы исследований ПКП, без использования животных:  ГОСТ 32893-2014 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы оценки токсикологических и клинико-лабораторных показателей безопасности»;  МР 1.1.0120-18 «Экспресс-метод токсиколого-гигиенической оценки парфюмерно-косметической продукции с помощью люминесцентного бактериального теста (с применением измерительного прибора-люминометра типа "БИОТОКС-10")»;  ГОСТ 33506-2015 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения и оценки токсикологических показателей безопасности»,  что позволяет провести токсикологическую оценку ПКП без использования животных любую парфюмерно-косметическую продукцию альтернативными методами, однако действующие альтернативные методы не всегда дают однозначный результат. Поэтому необходимо внедрять новые альтернативные методы испытаний</p>
--	--	---	--	---



		<p> mercy73@mail.ru  410242@mail.ru  vvjuliavvvvv@mail.ru  serjv1@rambler.ru  14505560@mail.ru  olga.ananeva.82@mail.ru  sv63@mail.ru  titova.gtm@gmail.com  ms.glamelia@mail.ru  ulet1968@mail.ru  olesia_voedilo@mail.ru  u-chernogo-volka@ya.ru  marlim1975@mail.ru  violetvelvet79@yandex.ru  ira-kotugina@mail.ru  shchigolev1961@mail.ru  ksarmon@rambler.ru  anett2505@mail.ru  sokolova-n-b@yandex.ru  kep207@mail.ru  stikhurova.a@yandex.ru  fiance@yandex.ru  anastasiyachastuhina@mail.ru  Lolachka_01@mail.ru  privolnyak@rambler.ru  doyounow@mail.ru  brusnitsinarita@mail.ru  Dasha.sshok.06@mail.ru  Lyona.lapa@mail.ru  ols773@rambler.ru  rjn-00@mail.ru  pmp-86@mail.ru  lavender-field@yandex.ru  sunwind001@mail.ru  runa67@mail.ru </p>	<p> ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции»: </p> <p> 1) В статью 5 добавить пункт 6.1.6 следующего содержания: «Токсикологические исследования (испытания) парфюмерно-косметической продукции проводятся на биологических моделях без участия лабораторных животных, используя методы IN VITRO.» </p> <p> 2) Скорректировать Приложение № 8, исключив из него неактуальные формулировки, связанные с испытаниями на лабораторных животных. </p>	<p> парфюмерно-косметической продукции. </p> <p> В примечании к приложению 8 «Требования к токсикологическим показателям парфюмерно-косметической продукции» к ТР ТС 009/2011 установлено, что при получении результатов испытаний парфюмерно-косметической продукции альтернативными методами (in vitro), не соответствующих требованиям, указанным в данном приложении, проводят дополнительные испытания на лабораторных животных (in vivo). </p> <p> В настоящее время проводятся работы по разработке стандартов для испытаний ПКП альтернативными методами, на основе документов применяемых для этих целей в Евросоюзе – 15 документов OECD. </p> <p> На основе 8 документов уже разработаны межгосударственные стандарты: </p> <ul style="list-style-type: none"> <li>— ГОСТ 32634-2020 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Разъедание кожи in vitro. Методы с использованием реконструированного человеческого эпидермиса»;</li> <li>— ГОСТ 34637-2020 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Разъедание кожи in vitro.</li> </ul>
--	--	--	---	--

		<p>len1980len@yandex.ru  18-1-36@inbox.ru  sabini@yandex.ru  orlovaju@mail.ru  effectiv76@mail.ru  nelechic@gmail.com  info.muradsaidov@gmail.com  ssaw.nv@gmail.com  sinitsyn.dmitrii@gmail.com  sosoya2613@seatto.com  tynterovajulia@mail.ru  vega-irina@mail.ru  jurlex@inbox.ru  mersansvie@mail.ru  kolesnickoff.il@yandex.ru  220440880@mail.ru  bunkkka@yandex.ru  animashka06@mail.ru  Lifelongdayshift@yandex.ru  jeanna.babenko@yandex.ru  marinavyl@mail.ru  8ihar8@gmail.com  murt16@rambler.ru  shavk4@gmail.com  vladimir_zapas@mail.ru  sch.juliaas@gmail.com  mary-kash@mail.ru  eskort-  nedvizimost@rambler.ru  hpimonova@gmail.com  npimonova@mail.ru  moonlight2216@yahoo.com  epimonova@gmail.com  mkkof@yandex.ru  anonimusja@mail.ru</p>		<p>Метод чрескожного электрического сопротивления»;  — ГОСТ 34638-2020 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Разъедание кожи in vitro. Метод мембранного барьера»;  — ГОСТ 34639-2020 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Раздражение кожи in vitro. Методы с использованием реконструированного человеческого эпидермиса»,  — ГОСТ 34726-2021 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Метод исследований IN VITRO с применением кратковременной экспозиции для определения химической продукции, вызывающей серьезное повреждение глаз, и химической продукции, не требующей классификации опасности как вызывающей раздражение или серьезное повреждение глаз»;  — ГОСТ 34722-2021 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Метод исследований помутнения и проницаемости роговицы крупного рогатого скота для определения химической продукции, вызывающей серьезное повреждение глаз, и химической продукции, не</p>
--	--	--	--	---

		<p>           dukharevaka@gmail.com            А. Грешкина            (greshkina@inbox.ru)            victoriaver@mail.ru            slavashaliapin@mail.ru            mike.palchikov@gmail.com            aygun_m93@mail.ru            1042200063@pfur.ru            semsh1995@yandex.ru            svetlana_341@mail.ru            varlen23@mail.ru            banastya@yandex.ru            viktory.94@bk.ru            myblood999@mail.ru            mahitoff@gmail.com            StasyNel@yandex.ru            elena_maister@mail.ru            anny.cheaptrip@gmail.com            Neverlie82@gmail.com            elena13jk@bk.ru            seninna_2011@mail.ru            elana.86@mail.ru            marialazarevaspb@mail.ru            ya95.ya95ya@gmail.com            alisha.2001@mail.ru            n.evstratikova@mail.ru            Helenvyl1955@mail.ru            fursov.gennadiy.53@mail.ru            kristinka-life@rambler.ru            zhilkinagala@yandex.ru            newxenia@gmail.com            strioga@rambler.ru            elga@inbox.ru            anastasia_titova@rambler.ru            c0nfetti@mail.ru         </p>		<p>           требующей классификации опасности как вызывающей раздражение или серьезное повреждение глаз»;            — ГОСТ 34736-2021 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Метод испытаний с использованием извлеченного глаза курицы для определения химической продукции, вызывающей серьезное повреждение глаз, и химической продукции, не требующей классификации опасности как вызывающей раздражение или серьезное повреждение глаз»;            — ГОСТ 34735 -2021 «Методы испытаний по воздействию химической продукции на организм человека. Методы испытаний с применением реконструированного рогового эпителия человека (RhCE) для определения химической продукции, не требующей классификации опасности как вызывающей раздражение или серьезное повреждение глаз»,            и 8 стандартов находятся в стадии разработки.         </p>
--	--	---	--	---

		<p>t.halina@yandex.ru Oleandr81@yandex.ru egorochkina2007@mail.ru meshkovam@icloud.com <a href="mailto:Tina_bern_vega@icloud.com">Tina_bern_vega@icloud.com</a> arkadiystarodub@gmail.com alciona-wild@yandex.ru skripin.serzh@yandex.ru sarabi2014@mail.ru kuziapers@yandex.ru tank-sonya@mail.ru Knopka_Knopka_95@mail.ru asinyavskaya@mail.ru wonderwoman1762@icloud.com _natv_@rambler.ru katrinpospelova@mail.ru nadyuhaaaa@yandex.ru eth481516@yandex.ru dobraya4444@mail.ru pronolya@yandex.ru o.ozerov@gmail.com 146testoff@gmail.com mitraleksei@yandex.ru nat.job86@gmail.com marina1309@rambler.ru dashutka-azarova@yandex.ru zamullo-anna2012y@yandex.ru yupellena@mail.ru dashustik93@mail.ru nastyacn@yandex.ru kulas-ann@mail.ru</p>		
--	--	---	--	--

		przhibelskaya@gmail.com pauline.zinovich@mail.ru ragazzaalenka@mail.ru foma4ka02@mail.ru anastasiapon94@yandex.ru coralfruit@gmail.com fa-na@mail.ru musina_aisilu@mail.ru nastyakiico@gmail.com bazanovanatasa10@gmail.com om hru2002@mail.ru shizzoidus@inbox.ru lenka_murr@mail.ru Ve-geni@ya.ru j1983m2011@yandex.ru medl4242@gmail.com Kuzma1983@mail.ru pozdneyak.aniuta@yandex.ru olga.tretjakova@gmail.com		
205		Фонд развития гуманитарных методов исследования фармацевтических и косметологических средств «СеллСтандарт» исх. № 19-15/07/2021 от «15» июля 2021	Мы предлагаем внести изменения в ТР ТС 009/2011, исключающие использование лабораторных животных для проведения токсикологических исследований (испытаний) готовой парфюмерно- косметической продукции. Ниже мы изложили причины этого и сами предлагаемые изменения в ТР ТС 009/2011.  Согласно действующей редакции ТР ТС 009/2011, которая была принята десять лет назад, проведение токсикологических исследований (испытаний) парфюмерно-косметической	

		<p>продукции должно проводиться или на животных, или допускаются альтернативные методы исследований IN VITRO. В качестве альтернативных методов предлагались только три, изложенные в ГОСТе 33506-2015: люминесцентный бактериальный тест, тест на культуре подвижных клеток и тест на хориоаллантаоисной мембране куриного эмбриона.</p> <p>За прошедшее десятилетие в России и других странах членах ЕАЭС появилось огромное количество брендов, позиционирующих себя как этические, которые проводили исследование безопасности своей продукции только методами IN VITRO. Это подтверждает достаточность проведения токсикологических исследований парфюмерно-косметической продукции альтернативными методами. Об этом же свидетельствует и опыт Европейского союза, где полностью запрещены продажи косметики, протестированной на животных еще в 2013 году. С тех пор многие другие страны, а также отдельные штаты США уже или полностью осуществили запрет тестирования косметики на животных, или находятся в разных стадиях перехода к полному запрету.</p> <p>Кроме двух методов, разрешенных к использованию ГОСТом 33506-2015, которые являются аналогичными методам</p>	
--	--	---	--

			<p>OECD TG, в прошлом году были зарегистрированы еще четыре стандарта альтернативного тестирования, а также планируются ЕЭК к разработке и регистрации еще десять стандартов на основе уже проверенных и хорошо зарекомендовавших себя методов, используемых в Европейском союзе.</p> <p>Все это вполне позволяет исключить проведение тестирования на лабораторных животных при испытаниях безопасности парфюмерно-косметической продукции в обсуждаемой редакции №3 ТР ТС 009.</p> <p>Испытания на лабораторных животных не только не являются необходимыми, но также с учетом причинения мучений и гибели лабораторных животных, нарушают международные принципы биоэтики и являются морально недопустимыми.</p> <p>Запрет тестирования парфюмерно-косметической продукции на животных будет способствовать сокращению объемов их разведения, а следовательно, сокращению специально созданных для этого вивариев, сокращению их финансирования, выделяемого в том числе и из Федерального бюджета.</p> <p>Мы предлагаем исключить в п.6.1.1. и в Приложении 8 оценку токсикологических показателей парфюмерно-косметической продукции путем определения кожно-</p>	
--	--	--	--	--

			раздражающего действия и раздражающего действия на слизистые, которые проводятся на лабораторных животных, и заменить их на альтернативные методы, изложенные в ГОСТ 32634-2020, ГОСТ 34637-2020, ГОСТ-34638-2020, ГОСТ 34639-2020, а также планируемые к принятию в 2021-2022 гг.	
--	--	--	--	--