

СВОДКА ОТЗЫВОВ

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

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

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

			продукции оценка (подтверждение) соответствия в форме государственной регистрации показала свою эффективность, обеспечив выведение на рынок безопасной продукции.	государственной регистрации является одним из документов, входящих в доказательную базу для принятия декларации о соответствии.
5.	По проекту в целом	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложено: В предложенном проекте изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) отдельные виды продукции, в том числе соски, зубные щетки, изделия санитарно-гигиенические разового использования, посуда и столовые приборы для детей до 3 лет, изделия и головные уборы 1 -го слоя для детей до 3 лет (далее - продукция для детей до 3 лет) подлежат оценке соответствия в форме государственной регистрации с последующим декларированием соответствия по схемам 3д и 4д.</p> <p>Учитывая, что данные виды продукции предназначены для новорожденных и детей до 3-х лет и высокий риск вероятности причинения вреда и последствий этого вреда для жизни или здоровья детей, считаем целесообразным на данные виды продукции установить процедуру обязательной оценки (подтверждения) соответствия в форме сертификации, при этом исключив процедуру оценки соответствия в форме государственной регистрации и последующего декларирования соответствия.</p> <p>Комментарии:</p> <ul style="list-style-type: none"> - свидетельство о государственной регистрации оформляется на 5 лет, при этом протокол испытаний действует I (один) год; - при оформлении свидетельства о государственной регистрации идентификацию продукции и отбор образцов проводит изготовитель или заявитель, то есть лицо, заинтересованное в получении свидетельства о государственной регистрации; - свидетельство о государственной регистрации оформляется на серийно выпускаемую 	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011).</p>

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

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

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

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

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

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

		<p>силиконовые; посуда и столовые приборы (чашки, блюда, поильники, тарелки, миски, ложки, вилки, ножи, бутылочки и другие аналогичные изделия детские для пищевых продуктов) из пластмассы, стекла, металла, посуда керамическая (фаянсовая, стеклокерамическая, гончарная и майоликовая), посуда одноразовая (из бумаги, картона и пластмассы) для детей до 3 лет; изделия 1-го слоя бельевые (нательные и купальные) трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет; изделия чулочно-носочные трикотажные 1-го слоя для детей до 3 лет; головные уборы (летние) 1-го слоя трикотажные и из текстильных материалов для детей до 3 лет.</p> <p>Комментарии:</p> <p>В соответствии с п.4.1.6 Плана мероприятий по реализации Стратегических направлений развития евразийской экономической интеграции до 2025 года, утвержденных Распоряжением Совета Евразийской экономической комиссии от 5 апреля 2021 г. № 4, предусмотрено:</p> <p>4.1.6. Совершенствование права Союза в целях устранения дублирования требований и процедур оценки соответствия подконтрольных объектов в сферах технического регулирования и ветеринарных, санитарных и карантинных фитосанитарных мер. В рамках работы над изменениями № 2 в ТР ТС 007 межгосударственная рабочая группа, членами которой являются представители Минздрава и Роспотребнадзора, приняла решение об установлении для указанных видов продукции оценки соответствия в форме государственной регистрации. Решение было поддержано при проведении оценки регулирующего воздействия проектов решений ЕЭК.</p> <p>Кроме того, на Федеральном портале проектов нормативных правовых актов в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» по адресу: www.regulation.gov.ru (ID проекта: 02/10/10-20/00109495) прошла процедура оценки регулирующего воздействия проекта.</p> <p>На основании проведенной оценки регулирующего</p>	
--	--	---	--

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

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

			<p>юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, в соответствии с законодательством государств - членов Союза;</p> <p>копии документов, подтверждающих ввоз образцов продукции на территорию Союза, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором осуществляется государственная регистрация (для схемы 2р).</p>	<p>лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;</p> <p>копия сертификата соответствия системы менеджмента (для схемы 6д); свидетельство о государственной регистрации (для продукции, указанной в пункте 3 настоящей статьи); иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии);</p>	
13.	<p>Пункт 4 проекта (абзац первый пункта 3 статьи 12)</p>	<p>ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)</p>	<p>Предложение: Изложить в редакции: Государственная регистрация по схемам 1р, 2р осуществляется в отношении следующей продукции</p> <p>Комментарии: Продукция должна выводиться на рынок с одним документом, подтверждающим соответствие продукции, а не с двумя (декларацией о соответствии и свидетельством о государственной регистрации). Согласно п.152 Решения Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 года № 44 О Типовым схемам: оценки соответствия «Государственная регистрация является формой оценки соответствия продукции требованиям технического регламента». Оба документа - свидетельство о государственной регистрации и декларация о соответствии - могут быть оформлены на основании одних и тех же протоколов испытаний (по одним и-тем же показателям).</p>	<p>Отклонено. Формы оценки соответствия в проекте изменений членами оставлены неизменными (согласно действующей редакции ТР ТС 007/2011). Указанный подход также согласуется с положениями Типовых схем оценки соответствия (абзац 2 пункта 153). Государственная регистрация с последующим декларированием» – это не двойное регулирование, поскольку документом для выпуска продукции в обращение является</p>	

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

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

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

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

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

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

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

			<p>В действующей редакции ТР ТС 007/2011 даны определения: «импортер» - резидент государства-члена Таможенного союза, который заключил с нерезидентом государства-члена Таможенного союза внешнеторговый договор на передачу продукции- для детей и подростков; осуществляет реализацию этой продукции и несет ответственность за ее соответствие требованиям безопасности настоящего технического регламента «дистрибьютор» - юридическое или физическое лицо в цепочке поставок, за исключением изготовителя или импортёра, выпускающее продукцию на рынок;</p> <p>В Типовых схемах оценки, соответствия: даны определения; «импортер» – зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, которые заключили с иностранным изготовителем (продавцом) внешнеторговый договор на передачу продукции, осуществляют выпуск этой продукции в обращение и (или) ее реализацию на таможенной территории Союза: и несут ответственность за ее соответствие требованиям технических регламентов;</p> <p>«продавец» – зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена порядке, на его; территориях юридическое лицо, или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, реализующие продукцию по договорам и не являющиеся изготовителями;</p> <p>Т.е. термин «продавец» включает импортера и дистрибьютора. Согласно тексту рассматриваемого проекта дистрибьютор не может быть заявителем при государственной регистрации.</p> <p>В п. 165 Типовых схемах оценки соответствия указано «продавец (импортер)».</p>	
31.	Пункт 4 проекта (пункт 8)	Министерство здравоохранения Республики Беларусь	<p>Предложение: в пункте 8 статьи 12 слова «уполномоченный орган» заменить словами «орган (организация, учреждение)»</p>	<p>Отклонено. Предложение не согласуется с положениями Договора о</p>

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

			соответствия проходит процедуру государственной регистрации. Поэтому нет оснований для сокращения срока действия декларации до 3 лет и/или 1 года для данного вида продукции.	
71.	Пункт 4 проекта (пункт 25 статьи 12)	ООО «Центральный научно-исследовательский институт швейной промышленности» (письмо от 5 июля 2021 г. № 41)	<p>Предложение: Изложить в редакции: на партию продукции – в течение не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.</p> <p>Комментарии: В проекте отсутствует информация о подтверждении соответствия единичного изделия.</p>	Принято. При этом пункт 17 дополнен словами «единичное изделие» и приведено соответствующее сокращение, а также корректировки по тесту
72.	Пункт 4 проекта (абзац тринадцатый пункт 31 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Последний абзац пункта 31 статьи 12: исключить использование протоколов испытаний для аналогичных партий. Отсутствие понятия «аналогичная партия» ведет в заблуждение не только органы по сертификации, но и органы контроля и надзора, заявителя и изготовителя продукции (расцветка ткани поменялась - это аналогичная партия?). Данный пункт необходимо пересмотреть - или исключить или дать определение по аналогичности партии».</p>	Отклонено
73.	Пункт 4 проекта (пункт 36 статьи 12)	Ассоциация по техническому регулированию «АССТР» (письмо от 28 июля 2021 г. № 594/67/21)	<p>Предложение: Считаем целесообразным в случае оформления документов о подтверждении соответствия продукции требованиям ТР ТС 007 в форме сертификации и декларирования соответствия на партию продукции (пункт 24 и пункт 36 статьи 12 проекта) ограничить срок действия документов о подтверждении соответствия:</p> <ul style="list-style-type: none"> - если срок годности или срок службы не установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) составляет 1 год; - если срок годности или срок службы установлен, срок действия сертификата соответствия (декларации о соответствии) устанавливается на срок годности (службы), но не более 5 лет. 	Отклонено