



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск
р/р 3604900000010 у ААТ «ААБ Беларусбанк»
Код 795. Тэл. 222-65-47, факс 222-46-27
e-mail: mzrb@belcmt.by,
minzdrav@mailgov.by

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220048, г. Минск
р/с 3604900000010 в ОАО «АСБ Беларусбанк»
Код 795. Тел. 222-65-47, факс 222-46-27
e-mail: mzrb@belcmt.by,
minzdrav@mailgov.by

25.08.14-12/1042

№ _____

Главным государственным
санитарным врачам областей и
г. Минска, органов
государственного управления

Об осуществлении госсаннадзора
за продукцией

Министерство здравоохранения Республики Беларусь, в связи с вступлением в силу 1 июля 2012 года 6 технических регламентов Таможенного союза (ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки», ТР ТС 007/2011 «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков», ТР ТС 008/2011 «О безопасности игрушек», ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции», ТР ТС 017/2011 «О безопасности продукции легкой промышленности», ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты»), сообщает следующее.

Решениями Комиссии Таможенного союза (далее – КТС) и Коллегии Евразийской экономической комиссии (далее – КЕЭК) по вышеуказанным техническим регламентам установлены «переходные периоды», допускающие производство и выпуск в обращение продукции в соответствии с обязательными требованиями, ранее установленными нормативными правовыми актами Таможенного союза или законодательством государств – членов Таможенного союза (в данном случае Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования), при наличии документов об оценке (подтверждении) соответствия продукции указанным обязательным требованиям, выданных или принятых до вступления в силу технических регламентов, и составляют для:

ТР ТС 005/2011 «О безопасности упаковки» - до 15.02.2014 г. (решения КТС от 16.08.2011 г. № 769 и КЕЭК от 22.06.2012 г. № 93);

ТР ТС 007/2011 «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» - до 15.02.2014 г. (решения КТС от 23.11.2011 г. № 797 и КЕЭК от 22.06.2012 г. № 90);

ТР ТС 008/2011 «О безопасности игрушек» - до 15.02.2014 г. (решения КТС от 23.11.2011 г. № 798);

ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» - до 01.07.2014 г. (решения КТС от 23.11.2011 г. № 799 и КЕЭК от 22.06.2012 г. № 91);

ТР ТС 017/2011 «О безопасности продукции легкой промышленности» - до 01.07.2014 г. (решения КТС от 09.12.2011 г. № 876 и КЕЭК от 22.06.2012 г. № 92);

ТР ТС 019/2011 «О безопасности средств индивидуальной защиты» - до 15.02.2014 г. (решения КТС от 09.12.2011 г. № 878).

В целях единообразия подходов по осуществлению государственного санитарного надзора предлагаем оценку соответствия продукции I раздела, являющейся объектом регулирования вступивших в действие технических регламентов Таможенного союза, в «переходные периоды» осуществлять на соответствие Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.

Техническими регламентами Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011) и «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011) предусмотрена оценка соответствия продукции в форме государственной регистрации.

С целью гармонизации подходов к осуществлению данной административной процедуры государственная регистрация продукции, отказ в государственной регистрации продукции, оформление и выдача свидетельства о государственной регистрации в целях оценки соответствия продукции требованиям технических регламентов Таможенного союза, замена, приостановление, возобновление, прекращение действия свидетельства о государственной регистрации осуществляется в порядке, предусмотренном Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 г. №299.

В случае необходимости подтверждения соответствия продукции требованиям технического регламента Таможенного союза исключительно в форме государственной регистрации, осуществляется контроль не только за санитарно-эпидемиологическими и гигиеническими показателями, но и за соответствием маркировки и упаковки данной продукции требованиям данного ТР ТС, а также другим ТР ТС, требования которых на нее распространяются.

Например, при оформлении свидетельства о государственной регистрации по Единой форме в графе «соответствует» указывается:

- для парфюмерно-косметической продукции – «ТР ТС 009/2011, ТР ТС 005/2011». Для подтверждения соответствия требованиям ТР ТС

005/2011 в пакете документов в соответствии с пунктом 1 статьи 4 ТР ТС 009/2011 заявителем представляется копия декларации о соответствии упаковки парфюмерно-косметической продукции требованиям ТР ТС 005/2011.

• для продукции, предназначенной для детей и подростков – «требованиям химической и (или) биологической безопасности ТР ТС 007/2011» (в зависимости от перечня требований, предъявляемых к различным видам продукции).

Сведения о зарегистрированной продукции вносятся в национальный сегмент Единого реестра свидетельств о государственной регистрации.

Перечень документов, предоставляемых для целей государственной регистрации продукции, определен пунктом 8 Приложения № 1 к Единой форме документа, подтверждающего безопасность, утвержденной Решением КТС от 28.05.2010 г. № 299 (далее – Приложение № 1) и пунктом 10.21 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 17.02.2012г. № 156.

На продукцию, на которую не разработаны или не вступили в силу ТР ТС, свидетельство о государственной регистрации выдается на соответствие Единым санитарно-эпидемиологическими и гигиеническим требованиям к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) в установленном Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 г. № 299 порядке.

При определении перечня парфюмерно-косметической продукции, подлежащей государственной регистрации следует руководствоваться приложением № 12 ТР ТС 009/2011 и пунктом 2 статьи 12 ТР ТС 007/2011.

В соответствии с п. 3.2. Решения КТС от 23.09.2011 № 799 свидетельства о государственной регистрации на продукцию, включенную в приложение № 12 ТР ТС 009/2011, выданные в период с 30.09.2011г. до 30.06.2012г. должны быть переоформлены на соответствие требованиям ТР ТС 009/2011 не позднее 1 июля 2014 года. Свидетельства о государственной регистрации на данную продукцию, выданные до 30.09.2011г., действительны до окончания срока их действия, т.е. бессрочно.

В соответствии с п. 3.2. Решения КТС от 23.09.2011 № 797 свидетельства о государственной регистрации на продукцию, включенную в пункт 2 статьи 12 ТР ТС 007/2011, выданные в период с 30.09.2011г. до 30.06.2012 г. должны быть переоформлены на соответствие требованиям ТР ТС 009/2011 не позднее 15 февраля 2014 года. Свидетельства о государственной регистрации на данную продукцию, выданные до

30.09.2011 г., действительны до окончания срока их действия, т.е. бессрочно.

Лабораторные исследования продукции для переоформления свидетельства о государственной регистрации проводятся в случае, когда ранее исследованные показатели продукции отличаются от вновь установленных или исследования на регламентируемые ТР ТС показатели не проводились.

Для целей государственной регистрации продукции на соответствие техническим регламентам Таможенного союза по показателям качества допускается принимать протоколы исследований лабораторий, аккредитованных (аттестованных) в национальных системах аккредитации (аттестации) Сторон, и внесенных в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза.

Одновременно информируем, что:

– действие свидетельства о государственной регистрации в соответствии с пунктом 36 Положения о порядке осуществления государственного санитарно-эпидемиологического надзора (контроля) за лицами и транспортными средствами, пересекающими таможенную границу Таможенного союза, подконтрольными товарами, перемещаемыми через таможенную границу Таможенного союза и на таможенной территории Таможенного союза, утвержденного Решением КТС от 28.05.2010 г. № 299, приостанавливается либо прекращается в случае принятия Комиссией Таможенного союза новых показателей безопасности подконтрольных товаров, основанных на результатах развития современного уровня научных знаний.

– документ, подтверждающий безопасность продукции, в соответствии с пунктом 16 Приложения № 1, подлежит замене без проведения дополнительных или повторных исследований в случае издания нового нормативно-правового акта, содержащего требования к подконтрольным товарам, принятие которого не влечет за собой внесение изменений в показатели гигиенической безопасности.

Данную информацию довести до сведения всех заинтересованных и принять к исполнению.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач
Республики Беларусь



И.В. Гаевский