



Общество с ограниченной
ответственностью

«Завод «Озон» ГС и ПО»

(ООО «Завод «Озон» ГС и ПО»)

142603, Московская обл., г. Орехово-Зуево, ул. Дзержинского, д.34, корп.3, каб.24
ОГРН 1165053054682, ИНН/КПП 5034053095/503401001
Тел. +7 977 466-11-82; +7 925 796-22-32
www.zavodozon.com; E-mail:info@ozongspo.com

№ 94
от 27.06. 2022 г.

Директору Департамента технического
регулирования и аккредитации
Евразийской экономической комиссии
Нурашеву Т.Б.

119121, г. Москва,
Смоленский бульвар, д.3/5, стр. 1

Направляю Вам предложения по внесению изменений в проект изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности средств индивидуальной защиты» (ТР ТС 019/2011) 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.

Предложение № 1.

1. Одним из основных доказательств наличия факта осуществления постановки продукции на серийное производство является наличие у Изготовителя продукции результатов квалификационных испытаний продукции.

Данные испытания осуществляются Изготовителем в том числе для подтверждения своей способности осуществлять серийный выпуск продукции с установленным в НД качеством, то есть испытания данной категории являются частью процесса производства продукции. Испытания данной категории, как правило, предшествуют сертификационным испытаниям и осуществляются Изготовителем для целей дальнейшей сертификации продукции. Результаты квалификационных испытаний являются дополнительными доказательными материалами, подтверждающими качество заявленной на сертификацию продукции, и могут (а в некоторых случаях должны) быть предоставлены Заявителем в орган по сертификации продукции.

В соответствии действующими нормативными документами в сфере средств индивидуальной защиты, испытания данной категории могут осуществляться своими



собственными силами и средствами Изготовителя планируемой к сертификации продукции. Требований об обязательном привлечении аккредитованных ИЛ к проведению испытаний данной категории в законодательстве РФ и ЕАЭС не имеется, в том числе по причине того, что в соответствии с принципами технического регулирования в ТС, аккредитованные лица не могут быть частью производственных процессов заявителя (изготовителя) планируемой к сертификации продукции.

В связи с вышеизложенным, а также исходя из формулировок, принятых в описании типовых схем оценки соответствия, предлагаем формулировку

«Испытания в целях сертификации проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или органом по сертификации, которому выдается протокол испытаний» заменить на

«Испытания образцов продукции (или критических составных частей (компонентов) продукции), предусмотренные схемой сертификации, проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или органом по сертификации, которому выдается протокол испытаний».

Предложение № 2.

Дополнительно предлагаем внести в соответствующий раздел ТР ТС 019/2011 требование следующего содержания:

«В случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие отдельных показателей серийно выпускаемой продукции требованиям настоящего технического регламента путем проведения исследований (испытаний) и измерений показателей готовой продукции в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах), оценку качества сертифицируемой продукции по данным показателям допускается проводить с применением протоколов испытаний неаккредитованных испытательных лабораторий (центров). При этом исследования (испытания) и измерения отдельных показателей серийно выпускаемой продукции следует проводить в присутствии эксперта органа по сертификации с осуществлением видео- и (или) фотофиксации процесса и результатов работ, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента.

Предложение № 3.

Формулировки «Сертификация средств индивидуальной защиты проводится органом по сертификации:

- для постановки на серийное производство продукции по схеме 7с;
- для постановки на серийное производство продукции и при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, по схеме 8с.»

заменить на

«Сертификация средств индивидуальной защиты проводится органом по сертификации:

- в случае постановки на серийное производство новой (в том числе модернизированной и/или модифицированной) продукции по схеме 7с.
- в случае постановки на серийное производство новой (в том числе модернизированной и/или модифицированной) продукции и при наличии у изготовителя внедренной системы

менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, по схеме 8с.»

по причине того, что:

- процедура постановки на серийное производство осуществляется изготовителем для новой (в том числе модернизированной и модифицированной) продукции;
- в соответствии с принципами технического регулирования в ЕАЭС, аккредитованные лица не могут быть частью производственных процессов заявителя (изготовителя) планируемой к сертификации продукции, не могут участвовать в процессе подготовки производства к серийному выпуску, то есть не могут осуществлять сертификацию «для постановки на производство». ОС продукции осуществляет сертификацию продукции, которая уже поставлена Изготовителем на серийное производство.

Предложение № 4.

Требование к органу по сертификации продукции пункта 5.23 проекта изменений «формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих фото- и (или) видеофиксацию процесса и результатов испытаний и измерений продукции подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, перечень которых указан в пункте 5.19 настоящего раздела» изложить следующим образом «**формирует и хранит комплект доказательственных материалов, перечень которых указан в пункте 5.19 настоящего раздела**».

Формулировку «включающих фото- и (или) видеофиксацию процесса и результатов испытаний и измерений продукции, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента» исключить в связи с отсутствием в пункте 5.19 требований о предоставлении Заявителем результатов заводских испытаний продукции, полученных им до подачи заявки в орган по сертификации.

Предложение № 5.

П. 5.26 проекта изменений дополнить требованием следующего содержания:

«Срок хранения в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) протоколов исследований (испытаний) и измерений показателей продукции, выданных для целей сертификации продукции, составляет не менее 10 лет с момента выдачи».

Данное положение уже имеется в действующей редакции ТР ТС 019/2011 и выполняется аккредитованными лицами.

Генеральный директор
ООО «Завод «Озон» ГС и ПО»

Кобельницкий М.А.