

УТВЕРЖДЕНА

Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от 20 г. №

**ЕДИНАЯ ФОРМА
свидетельства о государственной регистрации продукции,
подтверждающего соответствие единым санитарно-
эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции
(товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору
(контролю)**

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ (1)

(уполномоченный орган государства – члена Евразийского экономического союза)

**СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации**

№ _____ от _____ (2)

ПРОДУКЦИЯ _____ (3)

ИЗГОТОВИТЕЛЬ _____ (4)

ЗАЯВИТЕЛЬ _____ (5)

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ _____ (6)

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ ____ (7)

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ _____ (8)

_____ М.П. _____ (подпись) _____ (Ф. И. О.) (9)
(должность руководителя
(уполномоченного лица)
уполномоченного органа государства –
члена Евразийского экономического
союза)

№ _____ (10)

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

к Единой форме свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

Положение о порядке оформления Единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)

1. Положение о порядке оформления Единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) (далее соответственно – Положение, свидетельство, государственная регистрация), устанавливает порядок организации, оформления и выдачи свидетельства на товары, включенные в раздел II Единого перечня товаров, подлежащих санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Таможенного союза.

2. Свидетельство оформляется уполномоченным органом государства – члена Евразийского экономического союза в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения (далее соответственно – уполномоченный орган, государство-член) по единой

форме, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010г. № 299.

3. Государственная регистрация осуществляется уполномоченными органами по заявлениям зарегистрированных на территории государства – члена в соответствии с его законодательством юридических лиц или физических лиц в качестве индивидуальных предпринимателей, являющихся изготовителем или продавцом (импортером) либо уполномоченным изготовителем лицом (далее – заявители).

Работы для целей получения свидетельства осуществляются за счет заявителей.

4. Срок оформления свидетельства не может превышать 30 календарных дней с даты обращения заявителя.

5. Порядок оформления свидетельства включает:

прием и регистрацию заявления;

экспертизу представленных документов, включая документы, предоставляемые заявителем, и результаты лабораторных исследований испытаний) продукции (товаров) на соответствие Единым санитарным требованиям;

согласование информации в представленных заявителем копиях этикеток (упаковки) или их макетах в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация;

внесение сведений о свидетельстве в Единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции (далее – Единый реестр);

оформление и выдачу свидетельства.

6. Отбор проб (образцов) продукции (товаров), изготовленной на таможенной территории Евразийского экономического союза

(далее – Союз), для лабораторных исследований (испытаний) осуществляется лабораториями, аккредитованными в национальных системах аккредитации государств – членов и внесенных в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза.

Пробы (образцы) продукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Союза, для целей оформления свидетельства предоставляются с сопроводительным письмом изготовителя или уполномоченного изготовителем лица.

7. Лабораторные исследования продукции (товаров) для целей оформления свидетельства проводятся испытательными лабораториями (центрами), аккредитованными в национальных системах аккредитации государств – членов и внесенными в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза, в целях установления безопасности продукции (товаров) в соответствии с Едиными санитарными требованиями.

8. Решение о выдаче свидетельства принимается уполномоченными органами на основании положительных результатов экспертизы представленной документации и результатов лабораторных исследований (испытаний) продукции (товаров).

9. Для целей выдачи свидетельства представляются следующие документы:

1) для продукции (товаров), изготавливаемой на таможенной территории Союза:

заявление;

копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (технические условия, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе и иные документы),

заверенные изготовителем;

письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция (образцы продукции) отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается¹;

документ изготовителя по применению (эксплуатации, использованию) продукции (товаров) (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия, заверенная заявителем (при наличии);

копии этикеток (упаковки) или их макеты на продукцию (товары), заверенные заявителем;

акт отбора образцов (проб);

протоколы исследований (испытаний) и (или) акты гигиенической экспертизы, и (или) научные отчеты, и (или) экспертные заключения;

сведения о регистрации заявителя в качестве юридического лица или индивидуального предпринимателя.

Ответственность за достоверность документов, предоставляемых для целей выдачи свидетельства несет заявитель;

2) для продукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Союза:

заявление;

копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (технические условия, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе и иные документы), заверенные в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация;

документ изготовителя по применению (эксплуатации,

¹ В качестве уведомления принимаются: копии сертификата качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, заверенные изготовителем, или письмо изготовителя (предоставляется один из перечисленных документов).

использованию) продукции (товаров) (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия, заверенная заявителем (при наличии);

письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция (образцы продукции) отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается²;

копии этикеток (упаковки) продукции или их макеты, заверенные заявителем;

копия документа компетентных органов здравоохранения (других государственных уполномоченных органов) страны, в которой изготавливается дезинфицирующее (дезинсекционное, дератизационное) средство, подтверждающего безопасность и разрешающего свободное обращение данной продукции на территории государства-изготовителя, заверенная в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация, или сведения изготовителя об отсутствии необходимости оформления такого документа;

протоколы исследований (испытаний) и (или) акты гигиенической экспертизы, и (или) научные отчеты, и (или) экспертные заключения;

копии документов, подтверждающих ввоз образцов продукции (товаров) на таможенную территорию Союза, заверенные в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация.

Переводы документов изготовителя на иностранных языках должны быть заверены в соответствии с законодательством государства

² В качестве уведомления принимаются: копии сертификата качества, паспорта безопасности (качества), сертификата анализа, удостоверения о качестве, сертификата свободной продажи или письма изготовителя, заверенные в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация (предоставляется один из перечисленных документов).

– члена, в котором проводится государственная регистрация.

Ответственность за достоверность документов, предоставляемых для целей выдачи свидетельства, несет заявитель.

На образцы продукции, поступившие почтовыми отправлениями, копии товаросопроводительных документов принимаются без отметки "Ввоз разрешен".

10. Не допускается требование документов, не предусмотренных пунктом 9 настоящего Положения.

При наличии возможности, предусмотренной законодательством государства – члена, документы для целей выдачи свидетельства могут предоставляться заявителем в электронной форме.

11. В оформлении свидетельства может быть отказано в следующих случаях:

несоответствие продукции (товаров) Единым санитарным требованиям;

если представлены документы и (или) сведения, не соответствующие требованиям законодательства государства – члена, в котором проводится государственная регистрация, а также содержащие недостоверную информацию;

если отсутствуют предусмотренные законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация, основания для оформления и выдачи свидетельства;

если в отношении продукции (товаров) и условий их изготовления и оборота не могут быть на современном уровне развития науки установлены требования безопасности, а также отсутствуют методики определения и измерения в продукции и среде обитания человека опасных факторов такой продукции;

наличие обоснованной информации о случаях вредного

воздействия продукции (товаров) на здоровье человека и среду его обитания при изготовлении, обороте и употреблении (использовании) продукции.

Решение об отказе в письменной форме или в форме электронного документа с обоснованием причин отказа в течение трех рабочих дней направляется заявителю, руководителям (их заместителям) уполномоченных органов, а также вносится в Интегрированную информационную систему Союза.

12. Свидетельство является действительным с момента выдачи до полной реализации находящейся в обращении на таможенной территории Союза продукции (с учетом предусмотренных изготовителем сроков ее годности (хранения)) после прекращения ее поставок на таможенную территорию Союза и (или) изготовления продукции на таможенной территории Союза.

13. Государства – члены признают протоколы исследований (испытаний) испытательных лабораторий (центров), указанных в пункте 7 настоящего Положения, на основании которых выданы свидетельства.

14. Свидетельство заполняется на русском языке с использованием электронных печатающих устройств и в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства – члена – на государственном языке государства – члена, в котором осуществляется государственная регистрация уполномоченным органом.

В случае заполнения свидетельства на русском языке и государственном языке одного из государств – членов свидетельство заполняется в соответствии с пунктом 16 настоящего Положения на разных сторонах свидетельства.

При необходимости наименование изготовителя, его место

нахождения (адрес юридического лица), адрес места изготовления продукции (кроме наименования государства) и сведения о продукции (тип, марка, модель, артикул продукции или иные сведения при их наличии) могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита.

15. Все поля свидетельства должны быть заполнены (в оригинале свидетельства нумерация полей отсутствует).

16. В свидетельстве указываются:

а) в поле 1 – надписи, выполненные в 4 строки в следующей последовательности:

1-я строка – «ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ»;

2-я строка – полное наименование уполномоченного органа;

3-я строка – «СВИДЕТЕЛЬСТВО»;

4-я строка – «о государственной регистрации»;

б) в поле 2 – регистрационный номер свидетельства и дата выдачи свидетельства. Регистрационный номер формируется в следующем порядке:

XX.XX.XX.XX.XXX.X.XXXXXX.XX.XX,

1 2 3 4 5 6 7 8 9

где:

позиция 1 – двухзначный буквенный код страны в соответствии со справочником ISO 3166-1 (alpha-2);

позиция 2 – двухзначный цифровой код региона государства-члена (от 01 до 99), формируемый в соответствии с законодательством государств-членов;

позиция 3 – двухзначный цифровой и (или) буквенный код уполномоченного органа, формируемый в соответствии с законодательством государств-членов (буквы русского алфавита

от АА до ЯЯ, цифры от 01 до 99, возможны комбинации цифр и букв);

позиция 4 – двухзначный цифровой код рабочего места в уполномоченном органе (код самостоятельно устанавливается уполномоченным органом);

позиция 5 – трехзначный цифровой код согласно единому классификатору продукции;

позиция 6 – литера «Е»;

позиция 7 – шестизначный цифровой номер оформленного в текущем году свидетельства (в начале каждого календарного года устанавливается с номера «000001»);

позиция 8 – двухзначный цифровой код месяца (порядковый номер месяца от 01 до 12);

позиция 9 – двухзначный цифровой код года (последние две цифры года от 00 до 99).

Дата выдачи свидетельства (указывается словесно-цифровым способом: число – двумя арабскими цифрами (в кавычках), месяц – словом, год – четырьмя арабскими цифрами (с указанием сокращенного обозначения года «г.»);

Единый классификатор продукции:

001 - парфюмерно-косметическая продукция;

002 - дезинфицирующие, дезинсекционные и дератизационные средства для применения в быту, в медицинских организациях и на других объектах (кроме применяемых в ветеринарии);

003 – биологически активные добавки к пище (БАД);

004 - пищевая продукция для диетического лечебного, диетического профилактического питания;

005 - пищевая продукция для детского питания, в том числе вода питьевая для детского питания;

006 - вода минеральная природная, лечебно-столовая, лечебная, вода питьевая бутилированная;

007 - пищевая продукция для питания спортсменов, беременных и кормящих женщин;

008 - потенциально опасные химические и биологические вещества и изготавливаемые на их основе препараты, представляющие потенциальную опасность для человека (кроме лекарственных средств), индивидуальные вещества (соединения) природного или искусственного происхождения, способные в условиях производства, применения, транспортировки, переработки, а также в бытовых условиях оказывать неблагоприятное воздействие на здоровье человека и окружающую среду;

009 - пищевые добавки;

010 - технологические вспомогательные средства для пищевой промышленности;

011 - пищевая продукция, полученная с использованием генетически-инженерно-модифицированных организмов;

012 - предметы личной гигиены для детей и взрослых;

013 - материалы, оборудование, устройства и другие технические средства водоподготовки, предназначенные для использования в системах хозяйственно-питьевого водоснабжения;

014 - средства и изделия гигиены полости рта;

015 - товары бытовой химии;

016 - одежда;

017 - тонизирующие напитки;

018 - алкогольная продукция, включая слабоалкогольную продукцию и пиво;

019 - изделия, предназначенные для контакта с пищевой продукцией (за исключением посуды, столовых принадлежностей, технологического оборудования, упаковки (укупорочных средств)).

г) в поле 3 – сведения о продукции, включая:

наименование продукции;

сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию (тип, марка, модель, артикул продукции или иные сведения при их наличии);

наименование и реквизиты документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе или иной документ).

Допускается объединение в одном свидетельстве нескольких наименований продукции, изготовленной одним или несколькими изготовителями по единым техническим требованиям, имеющей единый компонентный (ингредиентный) состав, гигиеническую характеристику, область применения, но с различиями, не изменяющими значение гигиенической характеристики (например: различная форма или объем, процентный состав, различный цвет или аромат, обусловленный внесением красителей, ароматизаторов);

д) в поле 4 – наименование изготовителя, его место нахождения (адрес юридического лица), адрес места изготовления продукции – для юридического лица и его филиалов, которые изготавливают продукцию (допускается указание нескольких изготовителей, их мест нахождения

и адресов мест изготовления продукции), или фамилия, имя, отчество (при наличии), место жительства – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;

е) в поле 5 – наименование заявителя, его место нахождения (юридический и фактический адреса) – для юридического лица или фамилия, имя, отчество (при наличии), место жительства – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, сведения о государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;

ж) в поле 6 – наименования главы (раздела, подраздела, пункта, подпункта и т.п.) единых санитарно-эпидемиологических и гигиенических требований к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) (далее – единые санитарные требования);

з) в поле 7 – сведения о документах, подтверждающих соответствие продукции единым санитарным требованиям (протоколы исследований (испытаний) или измерений с указанием номера, даты, наименования испытательной лаборатории (центра), регистрационного номера аттестата аккредитации и срока его действия, другие документы, представленные заявителем в качестве доказательства соответствия продукции единым санитарным требованиям;

и) в поле 8 – информация о внесении свидетельства в единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции и при необходимости иная дополнительная информация;

к) в поле 9 – должность, подпись, фамилия, имя, отчество руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа, выдавшего свидетельство, печать этого уполномоченного органа. Использование факсимиле вместо подписи не допускается;

л) в поле 10 – типографский номер бланка свидетельства, проставляемый при его изготовлении.

17. При значительном объеме информации, указываемой в полях 3, 4, 7 и 8, такая информация приводится в приложении по форме, предусмотренной единой формой свидетельства, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299.

В данном случае в соответствующих полях свидетельства указывается информация о том, что сведения представлены в приложении к свидетельству.

Приложение является неотъемлемой частью свидетельства.

Каждый лист приложения должен быть пронумерован, на нем проставляются регистрационный номер свидетельства, должность, подпись, фамилия, имя, отчество руководителя (уполномоченного лица) уполномоченного органа, выдавшего свидетельство, печать этого уполномоченного органа.

18. Внесение в свидетельство и (или) приложение к нему сведений, не предусмотренных настоящим Положением, а также сокращение слов и исправление текста не допускаются.

Изменения в приложение к свидетельству в части, касающейся его дополнения сведениями, не касающимися показателей безопасности и не имеющими гигиенического значения (такими как указание дополнительных форм и объемов товара, видов потребительской упаковки, товарных знаков), вносятся без истребования дополнительных протоколов исследований (испытаний) или измерений, актов гигиенической экспертизы, экспертных заключению на продукцию.

19. При различии показателей безопасности продукции (товаров), предусмотренных Едиными санитарными требованиями для государств – членов, на территории которых введены временные санитарные меры,

информация о таком несоответствии указывается в поле 6 с перечислением показателей и нормативов, наименования государства – члена, на территории которой оборот такой продукции (товаров) не допускается.

20. Копии выданных свидетельств изготавливаются заявителем на белой бумаге формата А4 (210 x 297 мм), заверяются его подписью и печатью (для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, – при ее наличии).

21. В случае утраты, порчи свидетельства и (или) приложения к нему уполномоченным органом выдается соответствующий дубликат свидетельства и (или) приложения к нему.

При этом в правом верхнем углу дубликата свидетельства и (или) приложения к нему производится запись «Дубликат выдан « » г.».

22. 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);

изменения организационно-правовой формы, места нахождения (адреса юридического лица), адреса места осуществления деятельности заявителя, наименования заявителя;

изменения организационно-правовой формы, места нахождения (адреса юридического лица), адреса места изготовления продукции изготовителя, наименования изготовителя;

издания нового нормативного правового акта, содержащего требования к продукции, принятие которого не влечет за собой внесение изменений в показатели гигиенической безопасности, состав

продукции.

В случае замены свидетельства и (или) приложения к нему обращение продукции не приостанавливается на время, необходимое для замены свидетельства.

23. Споры между уполномоченными органами, связанные с оформлением и выдачей свидетельства, решаются путем проведения взаимных консультаций между уполномоченными органами, определяемыми государствами – членами.

24. Свидетельство и приложение к свидетельству относятся к бланкам строгой отчетности, обеспечивающим защиту от подделки. Степень защиты бланков определяется законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация.

ПРИЛОЖЕНИЕ № 2

к Единой форме свидетельства
о государственной регистрации
продукции, подтверждающего
соответствие единым санитарно-
эпидемиологическим и гигиеническим
требованиям к продукции (товарам),
подлежащей санитарно-
эпидемиологическому надзору
(контролю)

**ПОРЯДОК
формирования и ведения единого реестра свидетельств
о государственной регистрации продукции**

1. Настоящий Порядок устанавливает порядок формирования и ведения единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции (далее – единый реестр), предоставления включенных в единый реестр сведений, содержащихся в свидетельствах о государственной регистрации продукции (далее – свидетельства о государственной регистрации), а также информации о приостановлении, возобновлении или прекращении их действия.

2. Единый реестр состоит из национальных частей, формирование и ведение которых обеспечивают уполномоченные органы (организации) государств – членов Евразийского экономического союза (далее – уполномоченные органы).

Единый реестр формируется и ведется в электронном виде на базе программно-аппаратных средств уполномоченных органов. При этом обеспечивается возможность доступа к национальным частям единого реестра с официальных сайтов уполномоченных органов и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия) в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».

В национальную часть единого реестра включаются сведения, содержащиеся в свидетельствах о государственной регистрации и в приложениях к ним (далее – сведения).

3. Формирование и ведение национальных частей единого реестра включают в себя сбор и внесение в них сведений, хранение, систематизацию, актуализацию и изменение сведений, обеспечение возможности доступа к сведениям с официальных сайтов уполномоченных органов и Комиссии в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет», а также защиту от несанкционированного доступа к ним.

4. Сведения вносятся уполномоченными органами в национальные части единого реестра на основании свидетельств о государственной регистрации или решений уполномоченных органов о приостановлении, возобновлении или прекращении их действия.

5. В национальные части единого реестра в виде электронной записи уполномоченными органами вносятся следующие сведения:

а) регистрационный номер свидетельства о государственной регистрации;

б) дата оформления свидетельства о государственной регистрации;

в) статус действия свидетельства о государственной регистрации (действует, действие приостановлено, действие прекращено);

г) дата прекращения или приостановления действия свидетельства о государственной регистрации (в случае прекращения или приостановления действия свидетельства о государственной регистрации);

д) серия и учетные номера бланков, на которых оформлены свидетельство о государственной регистрации и приложения к нему;

е) полное наименование изготовителя, его место нахождения

(адрес юридического лица), адрес места изготовления продукции – для юридического лица и его филиалов, которые изготавливают продукцию, или фамилия, имя, отчество (при наличии), место жительства – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;

ж) полное наименование заявителя, его место нахождения (юридический и фактический адреса) – для юридического лица или фамилия, имя, отчество (при наличии), место жительства – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, сведения о государственной регистрации юридического лица или физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;

з) наименование уполномоченного органа, выдавшего свидетельство о государственной регистрации, его место нахождения, фактический адрес;

и) сведения о продукции, включая:

наименование продукции;

сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию (тип, марка, модель, артикул продукции или иные сведения при их наличии);

к) наименование и реквизиты документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция (технический регламент (технические регламенты), стандарт, стандарт организации, технические условия (при наличии) или иной документ);

л) наименование нормативного правового акта Таможенного союза, на соответствие требованиям которого выдано свидетельство о государственной регистрации;

м) сведения о документах, подтверждающих соответствие

продукции требованиям (протоколы исследований (испытаний) или измерений с указанием номера, даты, наименования испытательной лаборатории (центра), регистрационного номера аттестата аккредитации и срока его действия, другие документы, представленные заявителем в качестве доказательства соответствия требованиям);

н) сведения, содержащиеся в приложении (приложениях) к свидетельству о государственной регистрации.

6. Уполномоченные органы не позднее 5 рабочих дней с даты выдачи свидетельства о государственной регистрации размещают на своих официальных сайтах в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет» сведения, указанные в пункте 5 настоящего Порядка.

7. При актуализации сведений, указанных в пункте 5 настоящего Порядка, уполномоченный орган вносит соответствующие изменения в национальную часть единого реестра не позднее 5 рабочих дней с даты принятия этим органом решения об актуализации сведений.

8. Предоставление по запросам заинтересованных лиц сведений, содержащихся в едином реестре, осуществляется уполномоченными органами в соответствии с законодательством государств – членов Евразийского экономического союза.

9. Для предотвращения утраты сведений, включенных в единый реестр, уполномоченными органами в электронном виде формируются резервные копии национальных частей единого реестра.
