



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

у.л. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск
р/р BY89AKBB36049000000100000000
у. ААТ «ААБ «Беларусбанк», БИК: АКBB BY 2X
Тел. 222 65 47, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: mnrba@belcom.by

**МІНІСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

у.л. Мясникова, 39, 220048, г. Минск
р/с BY89AKBB36049000000100000000
в ОАО «АСБ «Беларусбанк», БИК: АКBB BY 2X
Тел. 222 65 47, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: mnrba@belcom.by

02.06.2021 № 7-14/10236

Департамент технического
регулирования и аккредитации
Евразийской экономической
комиссии

**О результатах публичного
обсуждения проектов изменений**

Министерство здравоохранения Республики Беларусь во исполнение поручения Совета Министров Республики Беларусь от 4 мая 2021 г. № 38/556-369/4250р и в соответствии с письмами Евразийской экономической комиссии от 28 апреля 2021 г. № НВ-1115/16, от 27 апреля 2021 г. № 16-984 рассмотрело в пределах своей компетенции проекты изменений в технические регламенты Таможенного союза «О безопасности продукции, предназначенной для детей и подростков» (ТР ТС 007/2011), «О безопасности оборудования, работающего под избыточным давлением» (ТР ТС 032/2013) в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденных решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018г. № 44, и комплекты документов к ним, размещенные на официальном сайте Евразийского экономического союза для проведения публичного обсуждения, и информирует.

По проекту изменений в ТР ТС 007/2011 направляем следующие замечания и предложения:

абзац 2 пункта 2 статьи 12 изложить в следующей редакции:
«государственной регистрации»;



115744 211107

в пункте 3 статьи 12 слова «с последующим подтверждением соответствия в форме декларирования соответствия по схемам 3д, 4д и 6д» исключить;

в пункте 8 статьи 12 слова «уполномоченный орган» заменить словами «орган (организация, учреждение) государства-члена, уполномоченный на проведение указанных работ в соответствии с законодательством этого государства (далее – уполномоченный орган)»;

абзац 1 пункта 9 статьи 12 дополнить после слов «в себя» словами «следующие процедуры»;

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 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).»;

в подпункте е) пункта 9 статьи 12 после слов «свидетельства или» дополнить предложением «об»;

в абзаце 1 пункта 10 статьи 12 слова «продавцом (импортером)» заменить словами «импортером (продавцом)»;

в абзаце 9 пункта 10 статьи 12 слово «сведения» заменить словами «копии сведений». Дополнить абзац словами, «заверенные заявителем»;

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.»;

абзац 12 пункта 10 статьи 12 дополнить предложением «Переводы документов должны быть заверены нотариально или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию.»;

а) несоответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов);

б) получение информации о недостоверности представленных заявителем сведений;

в) получение информации от заявителя о прекращении ввоза и (или) изготовления продукции.»;

пункт 16 статьи 12 исключить.

По проекту изменений в ТР ТС 032/2013 замечаний и предложений не имеем.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач
Республики Беларусь



А.А.Тарасенко

в абзаце 2 пункта 13 статьи 12 слова «продавец (импортер)» заменить словами «импортер (продавец)»;

в абзаце 4 пункта 13 статьи 12 слово «изготовитель.» исключить;

дополнить пункт 13 статьи 12 абзацем 10 в следующей редакции:

«Заявитель принимает все необходимые меры по обеспечению соответствия поставляемой им продукции требованиям настоящего технического регламента ТС.»;

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 на 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).

В случае замены свидетельства и (или) приложения к нему обращение продукции на таможенной территории Союза не приостанавливается на срок, необходимый для такой замены.

Допускается замена свидетельства (приложения к нему) без предоставления уполномоченному органу дополнительных протоколов исследований (испытаний) в случае необходимости дополнения свидетельства (приложения к нему) сведениями, не касающимися показателей безопасности продукции, сведениями, не имеющими гигиенического значения (например, указанием дополнительных товарных знаков, серии (линии), вместимости и типа упаковки и др.).

Свидетельство о государственной регистрации продукции для детей и подростков распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных проб (образцов) продукции, прошедших исследования (испытания).

Действие свидетельства может быть приостановлено и (или) прекращено в следующих случаях: