

СВОДНАЯ ИНФОРМАЦИЯ о предложениях, поступивших в ходе проведения публичного обсуждения проекта решения Евразийской экономической комиссии в рамках оценки регулирующего воздействия

Наименование проекта решения: проект решения Коллегии Евразийской экономической комиссии «О внесении изменений в Решение Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299»

| Номер вопроса и его формулировка согласно опросному листу | Содержание ответа | Информация о лице, заполнившем опросный лист, а также способе направления заполненного опросного листа | Комментарий |
|--|---|--|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| <p>В соответствии с пунктом 149 Регламента работы Евразийской экономической комиссии, утвержденного Решением Высшего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98 (далее – Регламент) в отношении проектов решений Комиссии в сфере применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер составление и размещение на Правовом портале опросного листа не требуется.</p> | <p>Содержание направленного предложения</p> | <p>Информация о лице, направившем предложение, а также способе направления предложения</p> | <p>Информация департамента, ответственного за подготовку проекта решения ЕЭК, об учете (частичном учете) представленного предложения либо об отклонении (с обоснованием частичного учета или отклонения)</p> |
| 5 | 6 | 7 | 8 |
| <p>Пункт 3 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства о государственной регистрации</p> | <p>В п. 3. добавить импортера в список лиц - заявителей на государственную регистрацию, изложив п.3 в следующей редакции:</p> | <p>Ассоциация прямых продаж or@tdrsa.ru</p> | <p>Предложение учтено. Пункт 3 Приложения № 1 изложен в редакции: «3. Работы для целей получения свидетельства осуществляются уполномоченными органами по заявлениям зарегистрированных на территории»</p> |

| | | | |
|--|---|--|--|
| <p>продукции, подлежащего соответствию единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) (далее – Единая форма свидетельства)</p> | <p>Работы для целей получения свидетельства осуществляются уполномоченными органами по заявкам зарегистрированных на территории государства – члена в соответствии с его законодательством юридических лиц или физических лиц в качестве индивидуальных предпринимателей, являющихся изготовителем, импортером, продавцом, либо уполномоченным изготовителем лицом (далее – заявители), за их счет».</p> | | <p>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), за их счет.</p> |
| <p>Абзац второй пункта 6 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Во второй абзац п.6. добавить возможность предоставлять сопроводительное письмо к пробам (образцам) не только изготовителем, но и уполномоченным им лицом, и изложить указанный абзац в следующей редакции: «Пробы (образцы) подконтрольных товаров, изготавливаемых вне таможенной территории Союза, для целей оформления свидетельства предоставляются сопроводительным письмом изготовителя или</p> | <p>Ассоциация прямых продаж or@tdsa.ru</p> | <p>Предложение учтено.</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| | УПОЛНОМОЧЕННОГО ИЗГОТОВИТЕЛЕМ ЛИЦОМ». | | |
| Пункты 6, 7 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Заменить слова «лабораториями уполномоченных органов» на слова «испытательными лабораториями (центрами). | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АПШИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение учтено. |
| Абзац второй пункта 6 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Дополнить после слова «изготовителя» словами «или уполномоченного изготовителем лицом». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АПШИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение учтено. |
| Абзац восьмой подпункта 1) и абзац восьмой подпункта 2) пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Представить в редакции «протоколы исследований (испытаний) и (или) акты гигиенической экспертизы, и (или) научные отчеты, и (или) экспертные заключения». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АПШИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение учтено. |
| Абзац третий подпункта 2) пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Заменить слова «заверенные в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация» на слова «заверенные изготовителем». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АПШИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение отклонено. Данная норма не вводит ограничений на возможность заверения документов изготовителем, если это предусмотрено законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация. |
| Абзац пятый подпункта 2) пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Исключить | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АПШИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение отклонено. Данная норма повышает ответственность изготовителя при выпуске продукции, подлежащей государственной регистрации. |
| Абзац шестой подпункта 2) пункта 9 | После слов «копии этикеток (упаковки) продукции» | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, | Предложение учтено. |

| | | | |
|---|---|---|--|
| Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Дополнить словами «или их макеты». | товаров бытовой химии и гигиены (АППИК ВХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | |
| Абзац девятый подпункта 2) пункта 9, примечание 2 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Заменить слова «заверенные в соответствии с законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация» на слова «заверенные изготовителем». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК ВХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение отклонено. Данная норма не вводит ограничений на возможность заверения документов изготовителем, если это предусмотрено законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация. |
| Абзац десятый подпункта 2) пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Представить в редакции: Переводы документов изготовителя с иностранного языка на государственный язык государства - члена ТС должны быть заверены нотариально или подписью переводчика с приложением копии подтверждающего диплома, квалификации. | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК ВХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение отклонено. Данная норма не вводит ограничений на возможность заверения переводов нотариально или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию, если это предусмотрено законодательством государства – члена, в котором проводится государственная регистрация. |
| Абзац шестой пункта 11 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Дополнить после слова «наличие» «обоснованной». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК ВХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение учтено. |
| Подпункт д) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Заменить слова «его фирмалог, изготавливают продукцию» на слова «производственных площадок». | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК ВХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение отклонено. Проектом предусмотрено указание адресов мест изготовления продукции в поле «Изготовитель», что эквивалентно «производственным площадкам». |
| Абзац второй пункта 18 Приложения № 1 к | Дополнить предложением: «В таких случаях в | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, | Предложение учтено. |

| | | | |
|---|---|--|---|
| Единой форме свидетельства | соответствующих полях свидетельства указывается, что сведения представлены в приложении к свидетельству». | товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | |
| Пункты 19 и 23 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Дополнить предложением: «При этом обращение подконтрольных товаров на время, необходимое для замены документов, подтверждающих безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим гигиеническим требованиям, и не приостанавливается.» | Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) (письмо от 03.08.2015 № 03/08-1). | Предложение учтено. |
| Абзац седьмой подпункта 2) пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Изложить в редакции: «копия документа компетентных органов здравоохранения (других государственных уполномоченных органов) страны, в которой изготавливается продукция, подтверждает безопасность и разрешающего свободного обращение данной продукции на территории государства-изготовителя, заверенная в соответствии с законодательством государства - члена, в котором проводится государственная регистрация, или сведения изготовителя об отсутствии | Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 24.07.2015 № 01/8751-15-22). | Предложение отклонено. В действующей редакции Положение о порядке оформления Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299, данная норма относится к ограниченному перечню групп продукции: биологически активная добавка к пище, пищевая добавка, дезинфицирующее (дезинсекционное, дератизационное) средство, косметическая продукция. В настоящее время перечисленные виды продукции, за исключением дезинфицирующих (дезинсекционных, дератизационных) средств, подлежат государственной регистрации на |

| | | | |
|---|--|--|--|
| | необходимости оформления такого документа.» | | соответствие требованиям технических регламентов, а не на соответствие Единым санитарным требованиям. В связи с этим в проекте Приложения № 1 сделано уточнение, что копия документа компетентных органов здравоохранения (других государственных уполномоченных органов) страны, в которой изготавливается продукция, требуется только при регистрации дезинфицирующих (дезинсекционных, дератизационных) средств. |
| Пункт 13 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Исключить. | Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 24.07.2015 № 01/8751-15-22). | Предложение учтено. |
| Подпункт б) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | В «Едином классификаторе продукции» в позиции «002» заменить слова «в лечебно-профилактических учреждениях» на слова «в медицинских организациях», в позиции «008» слова «окружающую природную среду» заменить на «окружающую среду», а также по тексту данного раздела слова «пищевые продукты» заменить словами «пищевая продукция». | Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 24.07.2015 № 01/8751-15-22). | Предложение учтено. |
| Подпункт и) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства | Специализированным программным обеспечением Российской Федерации предусмотрено, что сведения о | Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от | Предложение отклонено. В настоящее время данная норма «прошла государственную регистрацию, внесена в Регстр свидетельств |

| | | | |
|---|---|---|---|
| | <p>зарегистрированном продукте с присвоением статуса «действует» вносятся в информационную систему учета после подписания руководителем регистрационного органа и заверения печатью регистрационного органа. Таким образом, вынесение на бланк свидетельства информации о внесении в единый реестр до присвоения свидетельству статуса «действует» невозможно.</p> | 24.07.2015 № 01/8751-15-22). | <p>о государственной регистрации» содержится в действующей редакции Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299.</p> |
| <p>Проект решения Коллегии Евразийской экономической комиссии «О внесении изменений в Решение Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299»</p> | <p>Наименование Единых санитарных требований соответствует части 2 статьи 57 Договора о Евразийском экономическом союзе (подписан в г. Астане 29.05.2014), однако не соответствует наименованию, приведенному непосредственно в абзаце 3 пункта 1 Решения Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299 «О применении санитарных мер в Таможенном союзе», что требует также внесения дополнительных изменений в указанное Решение.</p> | <p>Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 24.07.2015 № 01/8751-15-22).</p> | <p>Предложение учтено в другом проекте решения Коллегии Комиссии, который в настоящее время проходит правовую экспертизу в Правовом департаменте Комиссии и планируется к рассмотрению на Коллегии Комиссии в первоочередном порядке.</p> |
| <p>Приложение № 1 к</p> | <p>Необходима корректировка</p> | <p>Федеральная служба по</p> | <p>Предложение отклонено.</p> |

| | | | |
|--|---|---|--|
| <p>Единой форме свидетельства</p> | <p>упоминаемого по тексту проекта Решения названия Единого реестра органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза в части его приведения в соответствие с положениями Договора, предусматривающего единый реестр органов по оценке соответствия Союза.</p> | <p>надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 24.07.2015 № 01/8751-15-22).</p> | <p>Данная норма включена в проект Приложения № 1 из действующей редакции Положения о порядке оформления Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299. Лаборатории уполномоченных органов государств – членов в области санитарно-эпидемиологического благополучия, осуществляющие государственную регистрацию на соответствие Единым санитарным требованиям, уже включены в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза в порядке, предусмотренным действующим Решением Комиссии Таможенного союза от 18 июня 2010 г. N 319 «О техническом регулировании в таможенном союзе». В то же время норма о включении испытательных лабораторий в единый реестр органов по оценке соответствия Союза, предусмотренный Договором о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года (далее соответственно – Договор, Союз), относится к лабораториям, которые осуществляют исследования (испытания) в целях подтверждения соответствия продукции требованиям технических регламентов, а не Единых санитарных требований.</p> |
| <p>Проект решения Коллегии Евразийской экономической</p> | <p>В пункте первом проекта после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)» дополнить</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015</p> | <p>Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI</p> |

| | | | |
|---|---|--|--|
| <p>Комиссии «О внесении изменений в Решение Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299»</p> | <p>Словами «и (или) требованиями технических регламентов Союза».</p> | <p>№ 10-27/14-1366).</p> | <p>Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных, акты Комиссии, утвержденных в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Приложением № 2 к Регламенту работы Евразийской экономической комиссии, утвержденному Решением Вышнего Евразийского экономического совета от 23 декабря 2014 г. № 98 (далее – Регламент работы Комиссии) предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Проект решения Коллегии Евразийской</p> | <p>В пункте третьем проекта после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от</p> | <p>Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| <p>экономической комиссии «О внесении изменений в Решение Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299»</p> | <p>(контролю)» Дополнить словами «и (или) требованиям технических регламентов Союза».</p> | <p>27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>регистрации продукции (в разделе X и XI Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Проект решения Коллегии Евразийской экономической комиссии «О внесении изменений в</p> | <p>В пункте четвертом проекта после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)» дополнить словами «и (или) требованиям технических регламентов</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение учтено частично. В пункте 4 проекта решения цифра 4 заменена на цифру 3. В части дополнения словами «и (или) требованиям технических регламентов Союза» предложение отклонено.</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| Решение Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299» | Союза»; цифру 4 заменить на цифру 3. | | <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных, карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| Проект Единой формы свидетельства | В наименовании после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)» | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | <p>словами «и (или) требованиями технических регламентов Союза».</p> | <p>№ 10-27/14-1366).</p> | <p>Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Проект Единой формы свидетельства</p> | <p>Поле 1 дополнить логотипом Евразийского экономического союза.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Положением о символике Евразийского экономического союза, утвержденным Решением Вышшего Евразийского экономического совета от 10.10.2014 № 76) не предусмотрено размещение эмблемы Союза на бланках уполномоченных органов государств – членов Союза.</p> |

| | | | |
|---|--|--|--|
| Проект Единой формы свидетельства | В крайнем левом углу дополнить знаком □ ⁽²⁾ ; поля (2) - (10) считать соответственно полями (3) - (11) | Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | Предложение отклонено. |
| Проект Единой формы свидетельства | Исключить из единой формы поле «ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ» (так как вся дополнительная информация, которая не может быть размещена на бланке свидетельства о государственной регистрации, выносится в приложение к свидетельству о государственной регистрации). | Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | Предложение отклонено. В поле 8 «Дополнительная информация» вносится информация о внесении свидетельства в единый реестр свидетельств о государственной регистрации продукции и при необходимости иная дополнительная информация. В настоящее время информация «прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации» содержится в действующей редакции Единой формы документа, подлежащего безопасному производству (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299. Кроме этого в это поле может вноситься иная необходимая информация. |
| Приложение № 1 к Единой форме свидетельства | В крайнем правом углу после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)» дополнить словами «и (или) требованиям технических регламентов Союза». | Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | | | <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Приложение № 1 к форме Единой формы свидетельства</p> | <p>Наименование «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)»</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и</p> |

| | | | |
|--|---|---|--|
| | <p>словами «и (или) требованиям технических регламентов Союза»</p> | | <p>применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Приложение № 1 к форме Единой свидетельства</p> | <p>По всему тексту слова «подконтрольных товаров» заменить словами «товаров (продукции)» в соответствующем падеже</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение учтено.</p> |
| <p>Пункт 1 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Изложить в следующей редакции: «Положение о порядке оформления Единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции, подтверждающего соответствие единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам),</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | <p>подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) и (или) требованиям технических регламентов Союза (далее соответственно - Положение, свидетельство, государственная регистрация, единые санитарные требования, технические регламенты), 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 или продукцию (товары), подлежащую в соответствии с техническими регламентами Союза оценке соответствия в форме государственной регистрации.»</p> | | <p>Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Пункт 2 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Исключить пункт 2. Пункты 3 - 25 считать соответственно пунктами 2 - 24.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>В соответствии с Протоколом о применении санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер (Приложение № 12 к Договору) "свидетельство о государственной регистрации" - документ,</p> |

| | | | |
|--|---|---|---|
| | | | <p>подтверждающий безопасность продукции (товаров), удостоверяющий соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям и выдаваемый уполномоченным органом в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения по единой форме и в порядке, которые утверждаются Комиссией</p> |
| <p>Пункт 3 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Изложить в следующей редакции: «Работы для целей получения свидетельства осуществляются уполномоченными органами Сторон по заявлениям индивидуальных предпринимателей, юридических лиц, являющихся изготовителями либо импортерами товара (продукции) (далее - заявители), за их счет.»;</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение учтено частично. Пункт 3 Приложения № 1 изложен в редакции: «3. Работы для целей получения свидетельства осуществляются 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), за их счет.</p> |
| <p>Абзац первый пункта 6 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После слов «и оформляется актом отбора.» дополнить словами: «, если иное не установлено техническими регламентами Союза.».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | | | <p>Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Пункт 7 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Изложить в следующей редакции: «Лабораторные исследования товаров (продукции) для целей свидетельства проводятся лабораториями уполномоченных органов (если иное не установлено техническими регламентами Союза), аккредитованными (аттестованными) национальных системах аккредитации (аттестации)</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | <p>государств-членов и внесенными в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза, в целях установления безопасности товаров (продукции) в соответствии с едиными санитарными требованиями и (или) требованиями технических регламентов Союза.».</p> | | <p>санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе:</p> <p>утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления;</p> <p>утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Абзац первый пункта 9 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После слов «следующие документы» дополнить словами: «(если иное не установлено техническими регламентами Союза):»</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| | | | <p>Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Пункт 10 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Слова «пунктом 9» заменить словами «пунктом 8».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Так как пункт 2 не исключался. Нумерация предыдущих пунктов не менялась.</p> |
| <p>Абзац второй пункта 11 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После слов «санитарным требованиям» дополнить словами «и(или) требованиям технических регламентов Союза».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> |

| | | | |
|---|--|---|--|
| | | | <p>акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе:</p> <p>утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления;</p> <p>утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> <p>Предложение учтено.</p> |
| <p>Пункт 13 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Исключить. Пункты 14-25 считать соответственно пунктами 13-24.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и</p> |
| <p>Пункт 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После подпункта а) дополнить подпунктом б) в следующей редакции: «в поле 2 - единый знак обращения продукции на рынке Евразийского экономического союза ЕНС при оформлении свидетельства, подтверждающего соответствие продукции требованиям технических регламентов Евразийского</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | <p>экономического союза (далее - технические регламенты). При оформлении свидетельства, подтверждающего соответствие продукции единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) (далее - единые санитарные требования), поле не заполняется;»; подпункт б) считать соответственно пунктом в);.</p> | | <p>применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Подпункт б) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Позицию 6 изложить в следующей редакции: «позиция 6 - литеры «Т» при оформлении свидетельства, подтверждающего соответствие требованиям технических регламентов, литеры «С» при оформлении свидетельства, подтверждающего соответствие единым санитарным требованиям;».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с</p> |

| | | | |
|---|--|---|---|
| | | | <p>разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> <p>Предложение учтено частично.</p> <p>Учены уточнения формулировок наименования групп продукции с номерами, согласно действующему классификатору – 001, 004, 005, 006, 007 и 019:</p> <p>001 - - парфюмерно-косметическая продукция;</p> <p>004 - пищевая продукция для диетического лечебного, диетического профилактического питания;</p> <p>005 - пищевая продукция для детского питания, в том числе вода питьевая для детского питания;</p> <p>006 - вода минеральная природная, лечебно-столовая, лечебная, вода питьевая бутилированная;</p> <p>007 - пищевая продукция для питания спортсменов, беременных и кормящих женщин;</p> <p>019 - изделия, предназначенные для контакта с</p> |
| <p>Абзац пятнадцатый подпункта б) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Изложить в следующей редакции: «Единый классификатор продукции: 001 - парфюмерно-косметическая продукция; 002 - дезинфицирующие, дезинсекционные и дератизационные средства для применения в быту, в лечебно-профилактических учреждениях и на других объектах (кроме применяемых в ветеринарии); 003 - биологически активные добавки к пище (БАД); 004 - пищевая продукция для диетического лечебно-диетического</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | |

| | | |
|---|--|---|
| <p>профилактического питания;</p> <p>005 - пищевая продукция для детского питания, в том числе вода питьевая для детского питания;</p> <p>006 - вода минеральная природная, лечебно-столовая, лечебная;</p> <p>007 - пищевая продукция для питания спортсменов, беременных и кормящих женщин;</p> <p>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 природную среду;</p> <p>011 - пищевая продукция нового вида;</p> | | <p>пищевыми продуктами (за исключением посуды, столовых принадлежностей, технологического оборудования, упаковки (купорочных средств)).</p> <p>Исключение или замена иных групп продукции в проекте Приложения № 1 является нецелесообразным, так как это может привести к затруднениям в использовании классификатора для выборки свидетельств о государственной регистрации продукции, ранее внесенных в реестр (например, свидетельств на пищевую продукцию, полученную с использованием ГМО, тонизирующие напитки, алкогольную продукцию, воду питьевую бутилированную и т.д.).</p> |
|---|--|---|

| | | | |
|--|---|---|---|
| | <p>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 - изделия 1-го слюя для детей до 3-х лет; 019 - изделия, предназначенные для контакта с пищевыми продуктами (за исключением посуды, столовых принадлежностей, технологического оборудования, упаковки (укупорочных средств)).».</p> | | |
| <p>Подпункт ж) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Дополнить словами «, или наименованиями технического (-их) регламента (-ов) Союза;».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора). При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Таким образом, положения приложения № 9 к</p> |

| | | | |
|--|---|---|---|
| | | | <p>Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Подпункт 3) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После слов «единым санитарным требованиям дополнить словами «и (или) техническим регламентам Союза».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-</p> |

| | | | |
|--|--|---|--|
| <p>Подпункт и) пункта 17 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Исключить, так как присвоение «действует» свидетельству о государственной регистрации возможно только после подписания руководителем уполномоченного органа. До указанного момента указание в свидетельстве информации о внесении в единый реестр невозможно.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер. Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции (товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> <p>Предложение отклонено. В настоящее время данная норма «прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации» содержится в действующей редакции Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденной Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299.</p> |
| <p>Пункт 19 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Слова «Товарных знаков» исключить. Указание товарного знака в свидетельстве о государственной регистрации</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Действующим Положением о порядке оформления Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-</p> |

| | | | |
|---|--|---|--|
| | является техническим барьером и противоречит основному принципу Евразийского экономического союза о свободном обращении продукции. | | эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299, предусмотрена такая норма как возможность внесения изменений в приложение к свидетельству о государственной регистрации, связанных с товарным знаком, без истребования дополнительных протоколов исследований (испытаний) или измерений, актов гигиенической экспертизы, экспертных заключений на продукцию. Кроме того, вышеуказанное Положение и настоящий проект не предусматривают запрет на внесение в свидетельство о государственной регистрации сведений о товарном знаке. |
| <p>Пункт 20 Приложения № 1 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Исключить пункт 20. Пункты 19 - 23 считать соответственно пунктами 18 - 22.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение учтено частично.</p> <p>Пункт 20 изложен в новой редакции, уточняющей случаи, когда в свидетельстве о государственной регистрации указывается государство – член, на территории которого оборот подконтрольной продукции не допускается:</p> <p>«20. При различии показателей безопасности подконтрольных 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 таких подконтрольных товаров не допускается.</p> |
| <p>Пункт 23 Приложения № 1 к Единой форме</p> | <p>Дополнить следующего содержания: «издание нового</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от</p> | <p>Предложение учтено.</p> |

| | | | |
|---|---|--|--|
| свидетельства | нормативного правового акта, содержащего требования к продукции, принятие которого не влечет за собой внесение изменений в показатели гигиенической безопасности, состав продукции.». | 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | |
| Приложение № 2 к Единой форме свидетельства | В крайнем правом углу после слов «санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю)» дополнить словами «и (или) требованиям технических регламентов Союза». | Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | <p>Предложение отклонено.</p> <p>Договором предусмотрено утверждение единых форм свидетельства о государственной регистрации продукции (в разделе X и XI Договора).</p> <p>При этом положения раздела X Договора «Техническое регулирование» не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Таким образом, положения приложения № 9 к Договору также не распространяются на установление и применение санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер, акты Комиссии, утвержденные в соответствии с разделом X Договора и приложением № 9 к Договору также не могут применяться в сфере установления и применения санитарных, ветеринарно-санитарных и карантинных фитосанитарных мер.</p> <p>Приложением № 2 к Регламенту работы Комиссии предусмотрено, в том числе: утверждение единых форм документов об оценке соответствия и правил их оформления; утверждение единой формы свидетельства о государственной регистрации продукции</p> |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | | | <p>(товаров), удостоверяющего соответствие продукции (товаров) единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.</p> |
| <p>Абзац второй пункта 2 Приложения № 2 к Единой форме свидетельства</p> | <p>После слов «формируется и ведется» дополнить словами «Евразийской экономической комиссией».</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Проектом Порядка формирования и ведения Единого реестра предусмотрено, что ведение Единого реестра осуществляется уполномоченными органами государств – членов. С учетом того, что в настоящее время Союз формируют 5 государств – членов, а также в целях оперативного размещения сведений о выданных свидетельствах о государственной регистрации и исключения ошибок при передаче данных, ведение Единого реестра Комиссией нецелесообразно. При этом Комиссия обеспечивает доступ к Единому реестру с официального сайта в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет».</p> |
| <p>Абзац второй пункта 8 Приложения № 2 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Исключить.</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение учтено.</p> |
| <p>Приложение № 2 к Единой форме свидетельства</p> | <p>Дополнить пунктом 10 следующего содержания: «Сведения Реестра являются общедоступными и размещаются на ежедневно обновляемом специализированном поисковом сервере Евразийской экономической</p> | <p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366).</p> | <p>Предложение отклонено. Проектом Приложения № 2 предусмотрено, что Единый реестр состоит из национальных частей, формирование и ведение которых обеспечиваются уполномоченные органы (организации) государств – членов Евразийского экономического союза. При этом обеспечивается возможность доступа к национальным частям единого реестра с официальных сайтов</p> |

| | | | |
|---|---|--|--|
| | Комиссии в сети Интернет. | | уполномоченных органов и Комиссии в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет». Срок размещения уполномоченными органами сведений о выданных свидетельствах о государственной регистрации установлен - не позднее 5 рабочих дней с даты выдачи свидетельства о государственной регистрации. С учетом ежедневной выдачи указанных документов, Единый реестр будет обновляться также ежедневно. |
| Приложение № 2 к Единой форме свидетельства | Считаем необходимым сделать данный проект неотъемлемой частью Положения о реестре о свидетельствах государственной регистрации, утвержденного Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299. | Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 27.07.2015 № 10-27/14-1366). | Предложение отклонено. Данный проект утверждается как Приложение № 2 к Единой форме свидетельства в новой редакции и влечет в себя требования, предусмотренные действующим Положением о реестре свидетельств о государственной регистрации, утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28.05.2010 № 299. |

Заместитель директора
Департамента санитарных,
фитосанитарных и
ветеринарных мер

(личная подпись)

«17» Сентября 2015 г.

Б.Г. Бокитько

(инициалы, фамилия)