

УТВЕРЖДЕНО

[Решением Комиссии таможенного союза  
от 28 мая 2010 года N 299](#)

Приложение N 3

Единая форма документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров) (Единая форма свидетельства о государственной регистрации) \*

(с изменениями на 10 ноября 2015 года)

---

Утратила силу с 1 июня 2019 года на основании  
[решения Коллегии ЕЭК от 30 июня 2017 года N 80](#)

---

---

Документ с изменениями, внесенными:  
[решением Комиссии Таможенного союза от 17 августа 2010 года N 341](#)  
(официальный сайт Комиссии таможенного союза [www.tsouz.ru](http://www.tsouz.ru), 23.08.2010);  
[решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#)  
(официальный сайт Комиссии таможенного союза [www.tsouz.ru](http://www.tsouz.ru), 21.09.2010);  
[решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)  
(официальный сайт Комиссии таможенного союза [www.tsouz.ru](http://www.tsouz.ru), 22.10.2010);  
[решением Комиссии Таможенного союза от 2 марта 2011 года N 568](#)  
(официальный сайт Комиссии таможенного союза [www.tsouz.ru](http://www.tsouz.ru), 09.03.2011);  
[решением Коллегии ЕЭК от 6 ноября 2012 года N 206](#) (официальный сайт  
Комиссии таможенного союза [www.tsouz.ru](http://www.tsouz.ru), 07.11.2012);  
[решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#) (официальный сайт  
Евразийской экономической комиссии [www.eaeunion.org](http://www.eaeunion.org), 16.11.2015).

---

---

\* Наименование дополнено с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 7 декабря 2012 года [решением Коллегии ЕЭК от 6 ноября 2012 года N 206](#)..

---

---

С 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#) в настоящую Единую форму внесены изменения.

---

---

Настоящая Форма признана утратившей силу с 1 июня 2019 года, за исключением случаев актуализации сведений о свидетельствах о государственной регистрации, выданных до даты вступления в силу [решения Коллегии ЕЭК от 30 июня 2017 года N 80](#) - [решение Коллегии ЕЭК от 30 июня 2017 года N 80](#).

---

Лицевая  
сторона  
формы

Логотип Евразийского экономического союза

Евразийский экономический союз

---

---

(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

---

---

(руководитель уполномоченного органа)

---

---

(наименование административно-территориального образования)

Свидетельство  
о государственной регистрации

N \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Продукция:

---

---

---

---

---

---

(наименование продукции, нормативные и (или) технические документы, в соответствии с которыми изготовлена продукция, наименование и место нахождения изготовителя (производителя), получателя)

соответствует

---

прошла государственную регистрацию, внесена в Реестр свидетельств о государственной регистрации и разрешена для производства, реализации и использования

Настоящее свидетельство выдано на основании (перечислить рассмотренные протоколы исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра), проводившей исследования, другие рассмотренные документы)):

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период

изготовления или поставок подконтрольной продукции (товаров) на территорию Евразийского экономического союза

Подпись, Ф.И.О., должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

---

---

(Ф.И.О./подпись)

М.П.

**Приложение N 1 к Единой форме документа,  
подтверждающего безопасность продукции (товаров)  
(Единой форме свидетельства о государственной  
регистрации). Положение о порядке оформления  
Единой формы документа, подтверждающего  
безопасность продукции (товаров)**

Приложение N 1  
к Единой форме документа,  
подтверждающего безопасность  
продукции (товаров)  
(Единой форме свидетельства  
о государственной регистрации)  
(Нумерационный заголовок  
в редакции, введенной в действие  
с 7 декабря 2012 года  
[решением Коллегии ЕЭК](#)  
[от 6 ноября 2012 года N 206.](#) -  
См. [предыдущую редакцию](#))

Положение о порядке оформления Единой формы документа,  
подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее  
соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям \*

(с изменениями на 10 ноября 2015 года)

---

\* Наименование дополнено с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432..](#)

1. Положение о порядке оформления Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям (далее - Положение), устанавливает порядок организации, оформления и выдачи документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям - свидетельства о государственной регистрации на продукцию (товары), включенную в [раздел II Единого перечня продукции \(товаров\), подлежащей государственному санитарно-эпидемиологическому надзору \(контролю\) на таможенной границе и таможенной территории таможенного союза](#).

(Абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Для данного Положения под государствами-членами понимаются государства - члены Евразийского экономического союза.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

2. Работы для целей получения документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, осуществляются уполномоченными органами государств-членов по заявлениям индивидуальных предпринимателей, юридических лиц (далее - заявители) за их счет.

(Абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Заявителем на получение документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, является (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#):

для подконтрольной продукции (товаров), изготавливаемой на таможенной территории Евразийского экономического союза, - изготовитель (производитель) подконтрольной продукции (товара);

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

для подконтрольной продукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза, - изготовитель (производитель), поставщик (импортер) подконтрольной продукции (товара).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

3. Срок оформления документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, не может превышать 30 календарных дней с момента обращения заявителя (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)).

4. Порядок оформления документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, включает (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)):

прием и регистрацию заявления;

экспертизу представленных документов, включая документы, предоставляемые заявителем, и результаты лабораторных исследований (испытаний) подконтрольной продукции (товаров) на соответствие Единым санитарным требованиям<sup>1</sup>;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

---

<sup>1</sup> Единые санитарные требования действуют до принятия технических регламентов Евразийского экономического союза на данный вид подконтрольной продукции (товаров).

(Сноска в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

согласование необходимой информации в соответствии с законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

внесение сведений о подконтрольной продукции (товарах) в Реестр свидетельств о государственной регистрации (далее - Реестр свидетельств);

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

оформление и выдачу документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)).

5. Отбор проб (образцов) подконтрольной продукции (товаров), изготовленной на таможенной территории Евразийского экономического союза, для лабораторных исследований (испытаний) осуществляется лабораториями уполномоченных органов, аккредитованными (аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации) государств-членов внесенных в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) таможенного союза, в количестве, необходимом для проведения исследований, и оформляется актом отбора.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Пробы (образцы) подконтрольной продукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза, для целей оформления свидетельства о государственной регистрации предоставляются с сопроводительным письмом изготовителя (производителя).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

6. Лабораторные исследования подконтрольной продукции (товаров) для целей оформления документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, проводятся лабораториями уполномоченных органов, аккредитованными (аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации) государств-членов и внесенными в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) таможенного союза, в целях установления безопасности подконтрольной продукции (товаров) в соответствии с Едиными санитарными требованиями.

(Пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

7. Решение о выдаче документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, принимается уполномоченными органами на основании положительных результатов экспертизы представленной документации и результатов лабораторных исследований (испытаний) подконтрольной продукции (товаров).

(Пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

8. Для целей выдачи документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, представляются следующие документы (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#):

1) для подконтрольной продукции (товаров), изготавливаемой на таможенной территории Евразийского экономического союза:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

заявление;

копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе), заверенные изготовителем (производителем);

письменное уведомление изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция (образцы продукции) отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается<sup>2</sup> (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#);

---

<sup>2</sup> В качестве уведомления принимаются: копии сертификата качества, паспорта безопасности (качества), удостоверения о качестве, заверенные изготовителем (производителем), или письмо изготовителя (предоставляется один из перечисленных документов) (сноска дополнительно включена с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#)).

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

копии документов о специфической активности биологически активной добавки к пище (для препаратов, содержащих неизвестные компоненты, неофициальные прописи), заверенные заявителем;

акт отбора образцов (проб);

декларации изготовителя (производителя) о наличии генно-инженерно-модифицированных (трансгенных) организмов, наноматериалов, гормонов, пестицидов в пищевых продуктах;

протоколы исследований (испытаний) (акты гигиенической экспертизы), научные отчеты, экспертные заключения (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#);



выписка из Единого государственного реестра юридических лиц или Единого государственного реестра индивидуальных предпринимателей;

Ответственность за достоверность документов, предоставляемых для целей выдачи документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), несет заявитель (абзац дополнительно включен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)).

2) для подконтрольной продукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза:

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

заявление;

копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе), заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в которой проводится государственная регистрация;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

декларации изготовителя (производителя) о наличии генно-инженерно-модифицированных организмов, наноматериалов, гормонов, пестицидов в пищевых продуктах;

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

письменное уведомление изготовителя (производителя) о том, что изготовленная им продукция (образцы продукции) отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается<sup>3</sup> (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#);

---

<sup>3</sup> 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).

(Сноска дополнительно включена с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

копии этикеток (упаковки) продукции, заверенные заявителем;

оригиналы или копии документов о специфической активности биологически активной добавки к пище (для препаратов, содержащих неизвестные компоненты, неофициальные прописи), заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

оригиналы или копии документов о токсикологической характеристике препарата (для пестицидов, агрохимикатов, средств защиты и регуляторов роста растений), заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

копия документа компетентных органов здравоохранения (других государственных уполномоченных органов) страны, в которой производится биологически активная добавка к пище, пищевая добавка, дезинфицирующее (дезинсекционное, дератизационное) средство, косметическая продукция, подтверждающего безопасность и разрешающего свободное обращение данной продукции на территории государства-изготовителя (производителя), заверенная в соответствии с законодательством государства-члена, в котором проводится регистрация, или сведения производителя об отсутствии необходимости оформления такого документа;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

протоколы исследований (испытаний) (акты гигиенической экспертизы), научные отчеты, экспертные заключения (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383](#);

копии документов, подтверждающих ввоз образцов подконтрольной продукции (товаров) на таможенную территорию Евразийского экономического союза, заверенные в соответствии с законодательством государства-члена, в которой проводится государственная регистрация.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Переводы документов изготовителя (производителя) на иностранных языках должны быть заверены в соответствии с законодательством государства-члена, в которой проводится государственная регистрация.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Ответственность за достоверность документов, предоставляемых для целей выдачи документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), несет заявитель (абзац дополнительно включен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)).

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

(Абзац дополнительно включен с 7 декабря 2012 года [решением Коллегии ЕЭК от 6 ноября 2012 года N 206](#))

9. Не допускается требование документов, не предусмотренных пунктом 8 настоящего Положения (пункт в редакции, введенной в действие с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#).

10. В оформлении документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, может быть отказано в следующих случаях (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#):

несоответствие подконтрольной продукции (товаров) Единым санитарным требованиям;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

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

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

если отсутствуют предусмотренные законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация, основания для оформления и выдачи документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям;

(Абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

если в отношении подконтрольной продукции (товаров) и условий ее 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;

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

наличие информации о случаях вредного воздействия подконтрольной продукции (товаров) на здоровье человека и среду его обитания при изготовлении, обороте и употреблении (использовании) продукции.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

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 государства-члена, а также вносится в интегрированную информационную систему Евразийского экономического союза.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

11. Свидетельство о государственной регистрации является действительным с момента выдачи до прекращения поставок продукции на территорию Евразийского экономического союза и (или) изготовления продукции на таможенной территории Евразийского экономического союза.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

12. Пункт утратил силу с 16 декабря 2015 года - [решение Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)..

13. Пункт утратил силу с 16 декабря 2015 года - [решение Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)..

14. Государства-члены признают протоколы исследований (испытаний) испытательных лабораторий (центров), указанных в пункте 6 настоящего Положения, на основании которых выданы документы, подтверждающие безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям.

(Пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

15. При различии показателей безопасности подконтрольной продукции (товаров), предусмотренных Едиными санитарными требованиями для государств-членов, информация о таком несоответствии указывается в графе Единой формы документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, "Соответствует" с перечислением показателей и нормативов, наименования государства-члена, на территории которого оборот такой подконтрольной продукции (товаров) не допускается. При оформлении документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, на пищевые продукты в графе "Наименование продукции" указываются входящие в состав пищевого продукта пищевые добавки, а также сведения о наличии генно-инженерно-модифицированных (трансгенных) организмов, наноматериалов.

(Пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

16. Документ, подтверждающий безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, подлежит замене без проведения дополнительных или повторных исследований (испытаний) в следующих случаях (абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)):

выявление при обращении подконтрольной продукции (товаров) в документе, подтверждающем безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, ошибок (опечаток), допущенных по вине уполномоченного органа;

(Абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

изменение организационно-правовой формы, юридического адреса, названия изготовителя продукции либо заявителя (абзац дополнительно включен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#));

абзац исключен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#);

издание нового нормативного правового акта, содержащего требования к подконтрольной продукции (товарам), принятие которого не влечет за собой внесение изменений в показатели гигиенической безопасности, состава продукции.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Не требуется замена документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, в случае внесения изменений, не касающихся показателей безопасности подконтрольной продукции (товаров), и (или) информации о показаниях (противопоказаниях) к применению отдельными группами населения определенных видов пищевых продуктов, в нормативные и (или) технические документы, по которым выпускается продукция.

(Абзац дополнительно включен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

В указанных выше случаях обращение подконтрольной продукции (товаров) на время, необходимое для замены документов, подтверждающих безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, не приостанавливается.

(Абзац дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

17. При выдаче документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, ему присваивается номер, формируемый в следующем порядке (пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#)):

XX.	XX.	XX.	XX.	XXX.	X.	XXXXXX.	XX.	XX
1	2	3	4	5	6	7	8	9

Позиция 1 - двухсимвольный код страны, ALPHA2 (AM - Республика Армения, BY - Республика Беларусь, KZ - Республика Казахстан, KG - Кыргызская Республика, RU - Российская Федерация).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

Позиция 2 - двухзначный цифровой код региона страны или ведомства (от 01 до 99; код региона самостоятельно устанавливается национальным центральным реестром и сообщается в единый реестр).

Позиция 3 - двухзначный цифро-буквенный (буквы русского алфавита) код организации, уникальный для региона (от 01 до 99, от AA до ЯЯ, возможно комбинации цифр и букв; код региона самостоятельно устанавливается национальным центральным реестром и сообщается в единый реестр).

Позиция 4 - двухзначный цифровой код рабочего места уникальный в данной организации (код самостоятельно устанавливается в рамках организации, информирование вышестоящих Реестров не требуется).

Позиция 5 - трехзначный цифровой код согласно единому классификатору продукции.

Позиция 6 - литера "Е".

Позиция 7 - шестизначный цифровой номер оформленного в текущем году свидетельства о государственной регистрации в данной организации; устанавливается "1" в начале года.

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).

Единый классификатор продукции:

001 - 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 - БАД;

004 - продукты диетического питания;

005 - продукты детского питания;

006 - вода минеральная, вода питьевая бутилированная;

007 - продукты специализированные;

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;

009 - пищевые добавки;

010 - технологические вспомогательные средства для пищевой промышленности;

011 - пищевые продукты, полученные 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 пищевыми продуктами.



18. Информация, которая не может быть размещена в бланке свидетельства о государственной регистрации по причинам ограничений объема, выносится в приложение к свидетельству о государственной регистрации, оформляемое в соответствии с приложением N 3.

Допускается объединение в одном свидетельстве нескольких наименований продукции (товаров) одного изготовителя, изготовленной по единым техническим требованиям, имеющей единый компонентный (ингредиентный) состав, гигиеническую характеристику, область применения, но с незначительными различиями, не имеющими гигиенического значения (например: различная форма или объем продукции (товара), процентный состав, различный цвет или аромат, обусловленный внесением красителей, ароматизаторов).

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Изменения в приложение к свидетельству о государственной регистрации в части, касающейся его дополнения сведениями, не касающимися показателей безопасности подконтрольной продукции (товаров), информации о показаниях (противопоказаниях) к применению отдельными группами населения определенных видов пищевых продуктов, и не имеющими гигиенического значения (такими как указание дополнительных форм и объемов продукции (товара), видов потребительской упаковки, товарных знаков), вносятся без истребования дополнительных протоколов исследований (испытаний), актов гигиенической экспертизы, экспертных заключений на продукцию.

(Абзац дополнительно включен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

(Пункт дополнительно включен с 23 сентября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 17 августа 2010 года N 341](#))

---

[Пункты 18 и 19 предыдущей редакции](#) с 23 сентября 2010 года считаются соответственно пунктами 19 и 20 настоящей редакции - [решение Комиссии Таможенного союза от 17 августа 2010 года N 341](#).

---

19. Споры между уполномоченными органами государств-членов, связанные с оформлением и выдачей документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, решаются путем проведения взаимных консультаций между уполномоченными органами, определяемыми государствами-членами.

(Пункт дополнен с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

20. Документ, подтверждающий безопасность продукции (товаров) и приложение (приложения) к нему, в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, относятся к бланкам строгой отчетности, обеспечивающим защиту от подделки. Степень защиты бланков определяется законодательством государства-члена, в котором проводится государственная регистрация.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 22 ноября 2010 года [решением Комиссии Таможенного союза от 14 октября 2010 года N 432](#); в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#)).

## **Приложение N 2 к Единой форме документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров) (Единой форме свидетельства о государственной регистрации). Положение о Реестре свидетельств о государственной регистрации**

Приложение N 2  
к Единой форме документа,  
подтверждающего безопасность  
продукции (товаров)  
(Единой форме свидетельства  
о государственной регистрации)  
(Нумерационный заголовок  
в редакции, введенной в действие  
с 7 декабря 2012 года  
[решением Коллегии ЕЭК  
от 6 ноября 2012 года N 206](#). -  
См. [предыдущую редакцию](#))

Положение о Реестре свидетельств о государственной регистрации  
(с изменениями на 10 ноября 2015 года)

1. Настоящее Положение устанавливает порядок ведения Реестра свидетельств о государственной регистрации (далее - Реестр).

2. Реестр ведется в целях информирования потребителей, производителей и поставщиков продукции, а также в целях обеспечения эффективного регулирования внешней и взаимной торговли на таможенной территории Евразийского экономического союза, осуществления таможенного, налогового, транспортного и других видов государственного контроля.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

3. Реестр ведется в форме электронной базы данных, защищенной от повреждения и несанкционированного доступа, а также периодического издания на электронных носителях.

4. Ведение Реестра осуществляется с помощью специализированного программного обеспечения, обеспечивающего хранение и обмен информацией.

5. Внесение в Реестр сведений о выданных свидетельствах о государственной регистрации, формирование отчетов о выданных свидетельствах о государственной регистрации, подготовка и передача информации в Реестр осуществляется уполномоченными органами государств - членов Евразийского экономического союза.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

Информация передается уполномоченными органами государств - членов Евразийского экономического союза в Реестр в электронном виде по мере поступления сведений о выдаче свидетельства о государственной регистрации в соответствующие национальные реестры.

(Абзац в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

6. Реестр ведется Евразийской экономической комиссией на основании информации, предоставляемой уполномоченными органами и учреждениями государств - членов Евразийского экономического союза, осуществляющими выдачу свидетельств о государственной регистрации, через интеграционный шлюз и узел каждого государства - члена Евразийского экономического союза.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

7. Сведения Реестра являются общедоступными и размещаются на ежедневно обновляемом специализированном поисковом сервере сайта Евразийского экономического союза в сети Интернет.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

8. Уполномоченные органы государств - членов Евразийского экономического союза, Евразийская экономическая комиссия предоставляют заинтересованным лицам сведения, содержащиеся в Реестре.

(Пункт в редакции, введенной в действие с 16 декабря 2015 года [решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149](#).

## **Приложение N 3. к Единой форме документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров) (Единой форме свидетельства о государственной регистрации). Приложение к свидетельству о государственной регистрации**

Приложение N 3  
к Единой форме документа,  
подтверждающего безопасность  
продукции (товаров)  
(Единой форме свидетельства  
о государственной регистрации)  
(дополнительно включено  
с 23 сентября 2010 года  
[решением Комиссии Таможенного союза  
от 17 августа 2010 года N 341](#);  
нумерационный заголовок  
в редакции, введенной в действие  
с 7 декабря 2012 года  
[решением Коллегии ЕЭК  
от 6 ноября 2012 года N 206](#);  
в редакции, введенной в действие  
с 16 декабря 2015 года  
[решением Коллегии ЕЭК  
от 10 ноября 2015 года N 149](#). -  
См. [предыдущую редакцию](#))

ЛОГОТИП  
Евразийского экономического союза

Евразийский экономический союз

---

---

(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономического союза)

---

---

(руководитель уполномоченного органа)

---

---

(наименование административно-территориального образования)

# ПРИЛОЖЕНИЕ

## К СВИДЕТЕЛЬСТВУ О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ

От " \_\_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ г. N \_\_\_\_\_

(информация, не вошедшая в текст свидетельства о государственной регистрации)

Подпись, ФИО, должность уполномоченного лица, выдавшего документ, и печать органа (учреждения), выдавшего документ

---

---

(Ф.И.О./подпись)

М.П.

Редакция документа с учетом изменений и дополнений подготовлена АО "Кодекс"