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, 23.08.2010); решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383 (официальный сайт Комиссии таможенного союза 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, 22.10.2010); решением Комиссии Таможенного союза от 2 марта 2011 года N 568 (официальный сайт Комиссии таможенного союза www.tsouz.ru, 09.03.2011);

<u>решением Коллегии ЕЭК от 6 ноября 2012 года N 206</u> (официальный сайт Комиссии таможенного союза www.tsouz.ru, 07.11.2012);

<u>решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149</u> (официальный сайт Евразийской экономической комиссии 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 <u>решением Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N</u> 149 в настоящую Единую форму внесены изменения.

Настоящая Форма признана утратившей силу с 1 июня 2019 исключением случаев актуализации сведений о свидетельс государственной регистрации, выданных до даты вступления в силу <u>Коллегии ЕЭК от 30 июня 2017 года N 80</u> - решение Коллегии ЕЭК от 2017 года N 80.	твах о <u>решения</u>
Лицевая сторона формы	
Логотип Евразийского экономического союза	
Евразийский экономический союз	
(уполномоченный орган государства - члена Евразийского экономич союза)	еского
(руководитель уполномоченного органа)	
(наименование административно-территориального образования)	

Свидетельство о государственной р	егистрации					
	N		от _			
Продукция:						
(наименование прод соответствии с кото нахождения изготов	орыми изгот	овлена пр	одукци	ія, наимен		
соответствует						
прошла государстве государстве и использования						
Настоящее свиде рассмотренные пр (испытательной лаб рассмотренные доку	отоколы ис оратории, це	следован	ий, на	именовані	ие органи	изации

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

государственной

действия свидетельства о

устанавливается на весь период

регистрации

Срок

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..

Положение 0 порядке оформления Единой формы документа, (товаров), подтверждающего безопасность продукции части 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 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 целей получения ДЛЯ документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарноэпидемиологическим гигиеническим требованиям, осуществляются И 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 подукции (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 подукции (товаров), изготавливаемой вне таможенной территории Евразийского экономического союза, - изготовитель (производитель), поставщик (импортер) подконтрольной подукции (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 требованиям¹;

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

(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.

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

5. Отбор проб (образцов) подконтрольной продукции (товаров), изготовленной таможенной территории Евразийского на экономического лабораторных исследований (испытаний) осуществляется лабораториями уполномоченных органов, аккредитованными в национальных системах аккредитации (аттестации) (аттестованными) 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), части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим проводятся лабораториями уполномоченных гигиеническим требованиям, органов, аккредитованными (аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации) государств-членов и внесенными в Единый реестр органов сертификации испытательных лабораторий ПО И 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.

0 выдаче документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, принимается уполномоченными органами на результатов основании положительных экспертизы представленной лабораторных исследований (испытаний) документации результатов И 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 ² (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383;

² 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 подукцию (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-инженерномодифицированных (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 изготавливается³ (абзац в редакции, введенной в действие с 22 октября 2010 года решением Комиссии Таможенного союза от 20 сентября 2010 года N 383;

³ 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;

документов специфической оригиналы ИЛИ копии 0 активности активной добавки к пище (для препаратов, биологически содержащих неофициальные неизвестные компоненты, прописи), заверенные 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 № 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 государствачлена, 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 утатил силу с 16 декабря 2015 года решение Коллегии ЕЭК от 10 ноября 2015 года N 149..
- 13. Пункт утатил 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 АА 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 генетическиинженерно-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 требованиям, техническим имеющей единый единым 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 касающейся его дополнения сведениями, части, 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 истребования без 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)

<u>Пункты 18 и 19 предыдущей редакции</u> 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, оформлением связанные С И выдачей документа, подтверждающего безопасность продукции (товаров), в части ее соответствия санитарноэпидемиологическим И гигиеническим требованиям, решаются 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, регистрации)	не вош	едшая в	з текст	свидет	ельства	о госуд	дарственн	ной
Подпись, ФИС печать органа						давшего	документ	⁻ , и
(Ф.И.О./подпис	сь)							
М.П.								

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