

Ответы на актуальные вопросы о применении Порядка и Правил декларирования соответствия пищевой продукции

Вам доступны ответы на вопросы, полученные от слушателей видеосеминара "Переход на версию 5.1 FSSC 22000 и декларирование соответствия пищевой продукции в 2021 году - советы предприятиям".

Ответы подготовила Григорьева Елена Владимировна - главный специалист Департамента образовательных проектов и программ Ассоциации по сертификации "Русский Регистр".

N п/п	ВОПРОС	ОТВЕТ
1.	Чем заменены отмененные "Санитарные правила для пищевой промышленности"?	В настоящее время, указанные (и иные аналогичные) нормативно-правовые акты органов государственной власти СССР и нормативные
2.	Чем заменены "Санитарные правила для пиво-безалкогольной промышленности"?	документы органов государственной власти СССР и РСФСР не применяются при проведении мероприятий по контролю (надзору).
3.	Чем заменен документ "Санитарные правила для предприятий мясной промышленности"?	Отменены Постановлениями Главного государственного санитарного врача РФ в конце 2020 г. (по обеспечению выполнения требований "регуляторной гильотины") Новые нормативно-правовые акты, нормативные документы, взамен отмененных, не приняты. Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (Роспотребнадзор) при проведении мероприятий по контролю применяют акты, содержащие обязательные требования, соблюдение которых оценивается при осуществлении федерального государственного санитарно-эпидемиологического надзора, а именно: ТР ЕАЭС (ТС); в том числе, Решение комиссии ТС от 28.05.2010 N 299 "О применении санитарных мер в Таможенном союзе" (весь документ); Федеральные законы (в том числе, для пищевой продукции - ФЗ от 02.01.2000 N 29-ФЗ "О качестве и безопасности пищевых продуктов" (главы III-IV); ФЗ от 30.03.1999 N 52-ФЗ "О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения" (весь документ).
4.	Если ДС выдана на партию продукции, определенного веса. Продукция завозится навалом. Может ли поставщик поставить продукцию больше веса указанного в ДС? На сколько % может быть подобное отклонение?	Поставщик может поставить продукцию в любом количестве, а под действие ДС попадет партия с весом (количеством), который указан в конкретной ДС. Законодательством не предусматривается какое либо отклонение от величины партии, указанной в ДС. ПАРТИЯ ПРОДУКЦИИ - совокупность единиц продукции одного наименования и обозначения (при наличии) в соответствии с товаросопроводительным документом, представленная заявителем для проведения подтверждения соответствия. Партия пищевой продукции - определенное количество пищевой продукции одного наименования, одинаково упакованной, произведенной (изготовленной) одним изготовителем по одному региональному (межгосударственному) стандарту или национальному стандарту, и (или) стандарту организации, и (или) иным документам изготовителя в определенный промежуток времени, сопровождаемое товаросопроводительной документацией, обеспечивающей прослеживаемость пищевой продукции;

<p>5.</p>	<p>В каком документе прописано, что если в ДС указано 3-5 наименований продукта, что нужно ПИ получать на каждое наименование?</p>	<p>В ТР ЕАЭС (ТС) указано, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется. Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.</p> <p>Такие исследования (испытания) могут быть проведены в собственной испытательной лаборатории заявителя, являющимся изготовителем продукции (уполномоченным изготовителем лицом) или в аккредитованной й испытательной лаборатории по договору с заявителем.</p> <p>Также, доказательственные материалы, могут включать другие документы по выбору заявителя, если иное не предусмотрено техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции, послужившие основанием для подтверждения соответствия декларируемой пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Пищевая продукция каждого наименования подлежит оценке (подтверждению) соответствия в установленном настоящим техническим регламентом порядке.</p> <p>При этом доказательственные материалы, в том числе протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции, должны содержать информацию о всех показателях (характеристиках), подтверждающих соответствие продукции, указанной в декларации о соответствии, требованиям технического регламента (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия").</p> <p>Т.О. Заявитель должен подтвердить соответствие декларируемой продукции требованиям, указанным в ТР. Законодательно не определено выборочное подтверждение соответствия требованиям ТР.</p> <p>Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 г. N 880 "О принятии технического регламента Таможенного союза "О безопасности пищевой продукции" утвержден, в том числе, Перечень стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований технического регламента Таможенного союза "О безопасности пищевой продукции" (ТР ТС 021/2011) и осуществления оценки (подтверждения) соответствия продукции.</p> <p>Для определения объема выборки образцов пищевой продукции для проведения испытаний необходимо применять стандарты, включенные в указанный перечень.</p>
-----------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>6.</p>	<p>Сколько протоколов исследований необходимо предоставить для регистрации декларации на одно ТУ, в котором 30 наименований изделий?</p>	<p>Можно систематизировать наименования продукции по группам и провести испытания в каждой группе, которые охватывают полностью весь спектр исследований в соответствии с требованиями ТР. Также, при декларировании, можно учесть протоколы испытаний, проведенных по программе производственного контроля, как доказательство полноты и постоянства обеспечения контроля за соответствием выпускаемой продукции.</p> <p>Органам государственного надзора и контроля, в случае возникновения вопросов при проверках, необходимо будет уже доказать, принцип выборки при проведении испытаний, который подтверждает соответствие выпускаемой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза, распространяющихся на конкретные виды пищевой продукции. Подтвердить, что ведется постоянный контроль за выпускаемой продукцией в соответствии с программой производственного контроля.</p> <p>(ТР ТС 021/2011) ГЛАВА 3. ТРЕБОВАНИЯ К ПРОЦЕССАМ ПРОИЗВОДСТВА (ИЗГОТОВЛЕНИЯ), ХРАНЕНИЯ, ПЕРЕВОЗКИ (ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ), РЕАЛИЗАЦИИ И УТИЛИЗАЦИИ ПИЩЕВОЙ ПРОДУКЦИИ</p> <p>Статья 10. Обеспечение безопасности пищевой продукции в процессе ее производства (изготовления), хранения, перевозки (транспортирования), реализации</p> <p>1. Изготовители, продавцы и лица, выполняющие функции иностранных изготовителей пищевой продукции, обязаны осуществлять процессы ее производства (изготовления), хранения, перевозки (транспортирования) и реализации таким образом, чтобы такая продукция соответствовала требованиям, установленным к ней настоящим техническим регламентом и (или) техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.</p> <p>2. При осуществлении процессов производства (изготовления) пищевой продукции, связанных с требованиями безопасности такой продукции, изготовитель должен разработать, внедрить и поддерживать процедуры, основанные на принципах ХАССП (в английской транскрипции HACCP - Hazard Analysis and Critical Control Points), изложенных в части 3 настоящей статьи.</p> <p>Статья 11. Требования к обеспечению безопасности пищевой продукции в процессе ее производства (изготовления)</p> <p>1. Для целей обеспечения соответствия выпускаемой в обращение пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции изготовитель пищевой продукции обязан внедрить процедуры обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) такой пищевой продукции.</p>
-----------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>2. Организация обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) пищевой продукции и проведения контроля осуществляется изготовителем самостоятельно и (или) с участием третьей стороны.</p> <p>3. Для обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) пищевой продукции изготовитель должен определить:</p> <p>6) периодичность проведения проверки на соответствие выпускаемой в обращение пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции;.....</p>
7.	<p>Какая лаборатория на данный момент имеет ОА на исследование аллергенов?</p>	<p>Информацию надо искать на сайте Федеральной службы по аккредитации в разделе "Реестр аккредитованных лиц", - аккредитованные испытательные лаборатории (центры) согласно их областям аккредитации.</p>
8.	<p>Какого срока давности допускается прикладывать протоколы испытаний при декларировании продукции? Понятно, что чем свежее, тем лучше, но установлено ли это где-либо законодательно?</p>	<p>Законодательно нет указаний на сроки давности протоколов испытаний, допустимых при декларировании продукции. В ТР есть указание, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется. Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Следовательно, при декларировании продукции, необходимо испытать продукцию относящуюся к конкретной партии продукции или к серийно выпускаемой продукции.</p> <p>При этом, в ДС на серийный выпуск, указывается дополнительная информация "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты / распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293)</p>

<p>9.</p>	<p>Какой комплект документов должен храниться у заявителя при самостоятельном декларировании продукции?</p>	<p>По итогам подтверждения соответствия продукции в форме декларирования соответствия продукции заявитель формирует комплект доказательственных материалов, послуживших основанием для принятия декларации о соответствии и подтверждающих соответствие продукции требованиям технического регламента (если иное не установлено техническим регламентом), который в зависимости от примененной схемы декларирования соответствия включает в себя определенный перечень документов и сведений.</p> <p>Декларация о соответствии и доказательственные материалы, (документы указанные в ДС, явившиеся основанием для регистрации ДС и указанные в ней) хранятся у заявителя в течение 10 лет со дня окончания срока действия такой декларации, в случае если иной срок их хранения не установлен техническим регламентом. Заявитель обязан представить декларацию о соответствии и доказательственные материалы по требованию федерального органа исполнительной власти, уполномоченного на осуществление государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов (п.7 ст.24, п.1 ст.34 Закона N 184-ФЗ).</p> <p>Допускается хранение заявления и копий зарегистрированной декларации о соответствии и комплекта доказательственных материалов в электронном виде в соответствии с законодательством государств-членов.</p> <p>В Решении Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия" в р.IV "Типовые схемы декларирования соответствия" в п.26 обозначен комплект документов, послуживших основанием для принятия ДС (если иное не установлено ТР) для продукции серийного производства ("а"); для партии продукции или единичного изделия ("б"). Все документы, перечисленные в "а", "б" п.26 должны быть представлены на русском языке и (или) в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства-члена ЕАЭС - на государственном языке государства-члена ЕАЭС, в котором осуществляется регистрация ДС.</p>
-----------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<p>10.</p>	<p>При проведении испытаний пищевой продукции, в частности на ТР ТС 015/2011 "О безопасности зерна", лаборатории используют НД из перечня методов испытаний к ТР ТС 021/2011. Правомерно ли это? Или лаборатории должны руководствоваться только методами?</p>	<p>Один из принципов технического регулирования: единство правил и методов исследований (испытаний) и измерений при проведении процедур обязательной оценки соответствия.</p> <p>В целях проведения исследований (испытаний) и измерений при оценке соответствия объектов технического регулирования требованиям ТР ЕАЭС (ТС) комиссия утверждает перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в т.ч. правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех. регулирования.</p>
------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>До разработки соответствующих межгосударственных стандартов в перечень и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех регулирования, могут включаться методики исследований (испытаний) и измерений, аттестованные (валидированные) и утвержденные в соответствии с законодательством государства-члена.</p> <p>Проведение испытаний осуществляется в испытательных лабораториях (центрах), включенных в единый реестр органов по оценке соответствия Союза. (Приложение 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29.05.2014 г.; Приложение 10 к Договору ЕАЭС "Протокол о проведении согласованной политики в области обеспечения единства измерений".)</p> <p>За более конкретными разъяснениями рекомендуем обратиться в Евразийскую экономическую комиссию, Федеральную службу по аккредитации, Роспотребнадзор.</p>
11.	<p>Какие документы обязательно загружать на сайт Росаккредитации при декларировании?</p>	<p>При регистрации ДС в системе ФГИС Росаккредитации необходимо прикрепить (подгрузить):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Заявление о регистрации ДС; 2. Свидетельство о государственной регистрации; 3. Договор уполномоченного лица; 4. Документы, подтверждающие соответствие продукции требованиям ТР, в том числе протоколы испытаний; 5. ГТД на ввоз образцов (пока по желанию); 6. Договор с аккредитованным ОС (ИЛ) и (или) письмо от аккредитованного лица, подтверждающего необходимое количество ввозимых образцов продукции. (Вступает с 01.08.2021); 7. Иные документы, послужившие основанием принятия ДС (по желанию).
12.	<p>Для упаковки, контактирующей с пищевой продукцией, какие необходимы документы подтверждающие соответствие требованиям безопасности?</p>	<p>Ст.5 п.4 ТР ТС 005/2011 "О безопасности упаковки": Упаковка, контактирующая с пищевой продукцией включая детское питание, должна соответствовать санитарно-гигиеническим показателям, указанным в Приложении 1 и 1.1. Если упаковка является объектом ТР ТС 005/2011, то согласно п.2 ст.7 ТР ТС 005/2011 подтверждение соответствия осуществляется в форме декларирования. Объекты ТР ТС 005/2011 приведены в Приложении 5.</p>

13.	Заявление оформлять в произвольной форме с соблюдением требований 478 Приказа или есть утвержденная форма?	<p>Утвержденной формы "ЗАЯВЛЕНИЯ" нет.</p> <p>В "ЗАЯВЛЕНИИ" должна присутствовать информация, в соответствии с требованием, введенным в действие с 01.01.2021 на территории РФ Приказом Минэкономразвития России от 31.07.2020 N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений".</p>
14.	Обязательно ли прописывать в ДС условия хранения и срок годности или достаточно фразы (к примеру) - условия хранения и сроки годности указаны на упаковке?	<p>Все поля ДС заполняются в соответствии с требованием Решения коллегии Евразийской экономической комиссии от 25.12.2021 N 293 с изменениями Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии N 154 от 15.11.2016 "ЕДИНАЯ ФОРМА ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ТРЕБОВАНИЯМ ТЕХНИЧЕСКОГО РЕГЛАМЕНТА ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА И ПРАВИЛА ЕЕ ОФОРМЛЕНИЯ</p> <p>в поле 8 -....., условиях и сроках хранения (в случаях, предусмотренных техническими регламентами), сроке службы (годности) или ресурсе продукции (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) и иная информация (при наличии);</p> <p>Обращаем внимание!</p> <p>Ответственность за достоверность и полноту информации, указанной в ДС несет лицо, принявшее ДС (ЗАЯВИТЕЛЬ)</p>
15.	Вопрос по подтверждению соответствия упаковки для пищевой продукции. Мы являемся производителем хлебобулочных изделий, используем для упаковки одноразовую бумажную упаковку (из пергаментной бумаги), производимую за рубежом. Импортер информационным письмом известил нас, что данная упаковка не подлежит обязательному декларированию, а также не подпадает под действие ТР ТС 005. Код ТН ВЭД ЕАЭС 4823699000, 4823908597, 4823691000. Между тем, на маркировке данной упаковки нанесен знак ЕАС.	<p>Продукция, коды ТН ВЭД ЕАЭС 4823699000, 4823691000 - не является объектом технического регулирования, не относится к ТР ТС 005/2011 "О безопасности упаковки" утверждён Решением КТС N 769 от 16 августа 2011 года и вступил в силу 1 июля 2012 года, не может маркироваться знаком обращения ЕАС.</p> <p>Продукция с кодом ТН ВЭД ЕАЭС 4823908597 (упаковка для пищевой продукции), является объектом технического регулирования, входит в "Перечень продукции, в отношении которой подача таможенной декларации сопровождается представлением документа об оценке (подтверждении) соответствия требованиям ТР ТС "О безопасности упаковки ТР ТС 005/2011)" (Решение Коллегии ЕЭК от 19.03.2013 ш. N 47), должна маркироваться знаком обращения ЕАС.</p> <p>Подтверждение соответствия упаковки (укупорочных средств) требованиям настоящего технического регламента носит обязательный характер и осуществляется в форме декларирования соответствия.</p>

<p>16.</p>	<p>С 01.08.2021 при регистрации декларации нужно предоставлять письмо от аккредитованной лаборатории, подтверждающее необходимое количество ввозимых образцов. Что это должно быть, заявка на испытания или лаборатория должна выдать какой-то документ о количестве полученных образцов?</p>	<p>Пунктом 4 Положения о порядке ввоза на таможенную территорию Таможенного союза продукции (товаров), в отношении которой устанавливаются обязательные требования в рамках Таможенного союза, утвержденного Решением Коллегии ЕЭК от 25.12.2012 N 294, установлено, что для продукции, ввозимой в качестве проб и образцов для проведения исследований (испытаний) в целях дальнейшего подтверждения соответствия (в том числе декларирования), ПРЕДОСТАВЛЕНИЕ ТАМОЖЕННЫМ ОРГАНАМ РАЗРЕШИТЕЛЬНЫХ ДОКУМЕНТОВ (сертификатов соответствия или деклараций о соответствии) НЕ ТРЕБУЕТСЯ.</p> <p>В таможенный орган представляются копии договора с аккредитованным лицом (ОС или ИЛ) и (или) письмо от аккредитованного лица, подтверждающее необходимое для этих целей количество (вес, объем) ввозимых проб и (или) образцов продукции, необходимых для проведения испытаний.</p> <p>При ввозе в РФ ПАРТИИ продукции - отбор проб и образцов для проведения испытаний в случае, если такие подконтрольные товары не ввозились ранее, осуществляются заинтересованными лицами с разрешения таможенного органа (ст.17 Таможенного кодекса ЕАЭС)</p> <p>Для целей оценки соответствия СЕРИЙНО выпускаемой продукции ПРЕДВАРИТЕЛЬНО должен быть осуществлен ввоз в РФ ее проб и образцов.</p>
<p>17.</p>	<p>Если после 01.08.2021 в систему будет погружено письмо на ввоз образцов от одной лаборатории, а по факту будет по тем или иным причинам протестирована в другой лаборатории, это допустимо? Нужно будет подгружать договора с обеими лабораториями или только с той, которая в итоге тестировала продукцию? Допускается ли разночтение между ИЛ в письме для таможни на ввоз образцов и ИЛ в протоколе?</p>	<p>В соответствии с Приказом Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478 - п.7 "Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя или органа по сертификации следующие сведения и электронные образы (скан-копии)_ документов:..... п.7.5 (с 01.08 2021 г.) "Документы (договор с аккредитованным органом по сертификации (аккредитованной ИЛ (центром) и (или) письмо от аккредитованного лица), подтверждающее необходимое количество (вес и объем) ввозимых проб (образцов) продукции". -</p> <p>Т.Е. вводятся требования о подгрузке в ФГИС - договора и (или) письма от аккредитованного лица о количестве ввозимых образцов.</p> <p>При перемещении образцов продукции через границу действуют положения Решения Коллегии ЕЭК от 25.12.2012 N 294, в котором (п.4) указано, что "...В таможенный орган представляются копии договора с аккредитованным органом по сертификации (аккредитованной ИЛ или письма такого аккредитованного органа по сертификации (аккредитованной ИЛ), подтверждающих необходимое для этих целей количество (вес, объем) ввозимой продукции..".</p> <p>Положения указанных документов (Решение Коллегии ЕЭК и Приказ Минэкономразвития) не конкретизируют в какой аккредитованной ИЛ должны быть проведены испытания продукции.</p>

<p>18.</p>	<p>Обязательно ли аннулировать ДС, если на один или несколько продуктов из данной ДС получена новая ДС (до истечения срока действия основной ДС)? Должна ли дата аннулирования совпадать с датой регистрации новой ДС?</p>	<p>В нормативных документах нет указаний на необходимость обязательного аннулирования ДС, если на одно или несколько наименований продукции из имеющейся ДС зарегистрирована новая ДС.</p> <p>Заявитель принимает решение о прекращении действия той или иной ДС.</p> <p>Какова цель регистрации новой ДС на наименование продукции, на которые имеется действующая ДС? Только если произошли какие-либо изменения, касающиеся именно этой продукции. Следовательно, необходимо принять новую ДС на конкретные виды продукции.</p> <p>При необходимости внесения изменений заявитель принимает новую ДС и осуществляет ее регистрацию в едином реестре в соответствии с Порядком регистрации ДС.</p> <p>В п.14 Порядка регистрации деклараций о соответствии (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478) указано, что при регистрации новой ДС заявитель принимает решение о прекращении действия ДС, подлежащей замене. При этом в едином реестре производится запись "принята взамен" и указывается номер и дата регистрации ДС, подлежащей замене.</p> <p>Т.Е., если заявитель принимает решение о регистрации новой ДС взамен действующей, то первоначально необходимо отменять ДС, а потом регистрировать новую ДС. В нормативных документах не указано о совпадении даты аннулирования ДС и даты регистрации новой ДС.</p>
<p>19.</p>	<p>Ранее ДС на посуду для взрослых по схеме 2Д регистрировал ОС и ставил свою печать. Как быть при самостоятельном декларировании без участия ОС? Нужна ли печать ОС РА01 на печатной форме ДС?</p>	<p>ОС РА01 не существует. РА01 - это код - обозначение, что ДС зарегистрирована заявителем самостоятельно. Согласно п.1, п.3 Порядка регистрации ДС (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478) регистрацию ДС на посуду для взрослых по любой схеме, осуществляет заявитель самостоятельно. Следовательно, подписи и печати Органа по сертификации в форме ДС не может быть. После принятия ДС (п.4. "Декларация о соответствии считается принятой с момента ее регистрации в едином реестре"), из-за того, что функционал в системе ФГИС не изменен, в "вордовском" варианте убираются строки с информацией об Органе по сертификации, остается только подпись и печать Заявителя, лица принявшего ДС.</p>
<p>20.</p>	<p>Нужна ли декларация на маринованные мясные полуфабрикаты или достаточно ветеринарного заключения?</p>	<p>ДС на маринованные мясные полуфабрикаты является обязательным документом подтверждающим соответствие продукции требованиям ТР ЕАЭС (ТС), так как эта процедура является переработанной пищевой мясной продукцией.</p> <p>переработка (обработка) - тепловая обработка (кроме замораживания и охлаждения), копчение, консервирование, созревание, сквашивание, посол, сушка, маринование, концентрирование, экстракция, экструзия или сочетание этих процессов;</p> <p>Статья 23. ТР ТС 021/2011 - Декларирование соответствия</p>

		<p>1. Декларированию соответствия подлежит выпускаемая в обращение на таможенной территории Таможенного союза пищевая продукция, за исключением:</p> <p>1) переработанной пищевой продукции животного происхождения;</p> <p>2) специализированной пищевой продукции;</p> <p>3) уксуса.</p> <p>Мясная продукция (кроме мясной продукции для детского питания и мясной продукции нового вида) перед выпуском в обращение на таможенную территорию ТС подлежит декларированию соответствия в установленном порядке.</p>
<p>21.</p>	<p>Кто является заявителем при проведении исследований в собственной лаборатории?</p>	<p>Решением Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия" в р. IV "Типовые схемы декларирования соответствия" п.28 указано, что "...Заявителем при декларировании соответствия по схеме 1д является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо). Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов (проб) продукции по выбору заявителя проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или СОБСТВЕННОЙ испытательной лаборатории изготовителя (если иное не установлено ТР) ...". СОБСТВЕННАЯ ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ ЛАБОРАТОРИЯ ИЗГОТОВИТЕЛЯ - зарегистрированное в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо, осуществляющее исследования (испытания) и измерения и находящееся в собственности изготовителя, или структурное подразделение этого юридического лица, действующее от его имени. (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия", р. II "Определения")</p>
<p>22.</p>	<p>В связи с расширением ассортимента х/б продукции, вырабатываемой по одному документу, можно оформить ДС без увеличения срока действия взамен отмененной ДС на основании предыдущих протоколов?</p>	<p>При необходимости внесения изменений заявитель принимает новую ДС и осуществляет ее регистрацию в едином реестре в соответствии с Порядком регистрации ДС.</p> <p>В п.14 Порядка регистрации деклараций о соответствии (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478) указано, что при регистрации новой ДС заявитель принимает решение о прекращении действия ДС, подлежащей замене. При этом в едином реестре производится запись "принята взамен" и указывается номер и дата регистрации ДС, подлежащей замене.</p> <p>В ТР ЕАЭС (ТС) указано, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется.</p>

		<p>Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Такие исследования (испытания) могут быть проведены в собственной испытательной лаборатории заявителя, являющимся изготовителем продукции.</p> <p>Также, доказательственные материалы, могут включать другие документы по выбору заявителя, если иное не предусмотрено техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции, послужившие основанием для подтверждения соответствия декларируемой пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.</p> <p>Пищевая продукция каждого наименования подлежит оценке (подтверждению) соответствия в установленном настоящим техническим регламентом порядке.</p> <p>При решении заявителя о прекращении действия ДС, и принятии новой ДС без увеличения срока действия взамен отмененной ДС, добавив в нее дополнительный ассортимент х/б продукции, вырабатываемой по одному документу, оставить предыдущие протоколы испытаний и обязательно провести новые испытания по вновь включаемому ассортименту.</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

23.	В ТР 021 по схеме 1д допускается иная испытательная лаборатория?	В ТР 021/2011 "О безопасности пищевой продукции" в ст.23 "Декларирование соответствия" в п.4 подпункт 1.4 (схема декларирования 1д) указано, что "С целью контроля соответствия пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции заявитель проводит испытания образцов пищевой продукции. Испытания образцов пищевой продукции проводятся по выбору заявителя в испытательной лаборатории или аккредитованной испытательной лаборатории. "
-----	------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>Решением Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия" в п. IV "Типовые схемы декларирования соответствия" п.28 указано, что "...Заявителем при декларировании соответствия по схеме 1д является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо). Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов (проб) продукции по выбору заявителя проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или СОБСТВЕННОЙ испытательной лаборатории изготовителя (если иное не установлено ТР) ..."</p> <p>СОБСТВЕННАЯ ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ ЛАБОРАТОРИЯ ИЗГОТОВИТЕЛЯ - зарегистрированное в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо, осуществляющее исследования (испытания) и измерения и находящееся в собственности изготовителя, или структурное подразделение этого юридического лица, действующее от его имени. (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия", п.II Определения").</p>
<p>24.</p>	<p>Прилагаемые документы (копии ОГРН и ИНН, копии протоколов) нужно ли подписывать ЭЦП?</p>	<p>Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя сведения и электронные образы (скан-копии) документов, указанных в п.п.7.1-7.5. (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478).</p> <p>Документы: ОГРН и ИНН, Протоколы испытаний - прикрепляются скан-копии в систему ФГИС при принятии ДС.</p>
<p>25.</p>	<p>Можно ли использовать протоколы, которым 5 лет, они были указаны в декларации, срок действия которой закончился? Декларацию просто передекларируем. Ничего не поменялось в технологии.</p>	<p>Законодательно нет указаний на сроки давности протоколов испытаний, допустимых при декларировании продукции. В ТР есть указание, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется.</p> <p>Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Следовательно, при декларировании продукции, необходимо испытать продукцию относящуюся к конкретной партии продукции или к серийно выпускаемой продукции.</p>

		<p>При этом, в ДС на серийный выпуск, указывается дополнительная информация "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты / распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).</p>
<p>26.</p>	<p>Сколько действует протокол лабораторных испытаний аккредитованной лаборатории для декларирования? Орган по сертификации, когда декларировал, то говорили не более 6 месяцев, где и в каком документе это посмотреть?</p>	<p>Законодательно нет указаний на сроки давности протоколов испытаний, допустимых при декларировании продукции.</p> <p>В ТР есть указание, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется.</p> <p>Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Следовательно, при декларировании продукции, необходимо испытать продукцию относящуюся к конкретной партии продукции или к серийно выпускаемой продукции.</p> <p>При этом, в ДС на серийный выпуск, указывается дополнительная информация "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты / распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).</p>

27.	Нужна ли декларация на мясные п/ф (мелкокусковые, кусковые, нарезка) без дальнейших технологических процедур?	<p>ДС на переработанную пищевую мясную продукцию</p> <p>является обязательным документом подтверждающим соответствие продукции требованиям ТР ЕАЭС (ТС).</p> <p>переработка (обработка) - тепловая обработка (кроме замораживания и охлаждения), копчение, консервирование, созревание, сквашивание, посол, сушка, маринование, концентрирование, экстракция, экструзия или сочетание этих процессов.</p> <p>Статья 23. ТР ТС 021/2011 - Декларирование соответствия</p> <p>1. Декларированию соответствия подлежит выпускаемая в обращение на таможенной территории Таможенного союза пищевая продукция, за исключением:</p> <ol style="list-style-type: none">1) непереработанной пищевой продукции животного происхождения;2) специализированной пищевой продукции;3) уксуса. <p>Мясная продукция (кроме мясной продукции для детского питания и мясной продукции нового вида) перед выпуском в обращение на таможенную территорию ТС подлежит декларированию соответствия в установленном порядке.</p> <p>Непереработанная пищевая продукция животного происхождения подлежит ветеринарно-санитарной экспертизе перед выпуском в обращение на таможенную территорию Таможенного союза, если иное не установлено техническим регламентом Таможенного союза на пищевую продукцию, и сопровождается документом, содержащим сведения, подтверждающие безопасность</p> <p>Переработанная пищевая продукция животного происхождения не подлежит ветеринарно-санитарной экспертизе.</p>
28.	На основании, какого документа происходит прекращение декларации о соответствии, если прекращение происходит на основании технической ошибки? Какой документ нужно составить?	<p>Если прекращение действия ДС происходит на основании технической ошибки, Заявитель принимает решение о прекращении действия ДС и направляет в Орган по сертификации (в случае регистрации ДС через орган по сертификации) Уведомление о прекращении действия ДС по решению заявителя по рекомендуемой форме с указанием причины процедуры аннулирования ДС.</p> <p>В соответствии с требованиями, указанными в Приложении N1 к Приказу Минэкономразвития России от 31.07.2020 N 478 (в действии на территории РФ с 01 января 2021 г.)</p>

		<p>"Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений" - условия прекращения действия ДС прописаны в п.п.14, 15, 16. Заявитель принимает новую ДС, без предоставления определенных документов, в случаях..., в том числе - выявления в ДС и приложениях к ней ошибок (опечаток). В случае принятия заявителем решения о прекращении действия ДС заявитель предоставляет соответствующие сведения (уведомление) в единый реестр посредством сервиса регистрации ДС. Если ДС, в отношении которой заявителем принято решение о прекращении ее действия, зарегистрировано органом по сертификации, уведомление о прекращении действия ДС может быть направлено в такой орган по сертификации. Необходимо, в обязательном порядке, указать причину прекращения действия ДС при внесении информации в ФГИС.</p> <p>Рекомендуемые формы Уведомлений о прекращении действия ДС были представлены в Приказах Минэкономразвития РФ от 21.02.2012 N 76 и от 24.11.2014 N 752, которые отменены Постановлением Правительства от 30.01.2020 N 65 с 01.01.2021 г.</p> <p>Новых рекомендуемых форм Уведомлений на сегодняшний день нет, следовательно, можно использовать старые формы.</p>
29.	Если перефасовываем продукт, то какие документы нужны?	<p>При фасовке продукции Вы выступаете как Заявитель-изготовитель, нужно принять ДС от своего имени.</p> <p>Пунктом 2 Протокола о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение N 9 к Договору) понятие "изготовитель" определено как юридическое лицо или физическое лицо, зарегистрированное в качестве индивидуального предпринимателя, в том числе иностранный изготовитель, осуществляющие от своего имени производство или производство и реализацию продукции и ответственные за ее соответствие требованиям технических регламентов Союза.</p> <p>Согласно определениям, установленным статьей 4 ТР ТС 021/2011, процесс производства (изготовления) пищевой продукции определяется как совокупность или сочетание последовательно выполняемых различных технологических операций производства (изготовления) пищевой продукции.</p> <p>Частью 6 статьи 7 ТР ТС 021/2011 предусмотрено, что изготовителем устанавливаются сроки годности и условия хранения пищевой продукции. При этом, следует учитывать, что упаковочные материалы и способ упаковывания пищевой продукции могут изменять сроки годности и условия хранения пищевой продукции, установленные ее изготовителем.</p> <p>Дата изготовления пищевой продукции согласно статье 2 ТР ТС 022/2011 определяется как дата окончания технологического процесса производства пищевой продукции.</p>

		<p>Частью 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 также установлены общие требования к указанию в маркировке наименования и места нахождения изготовителя пищевой продукции, уполномоченного изготовителем лица, импортера.</p> <p>В соответствии с пунктом 5 части 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 продукты, упакованные не в месте их изготовления, должны содержать предусмотренную пунктом 1 части 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 информацию об изготовителе и юридическом лице или индивидуальном предпринимателе, осуществляющих упаковывание пищевой продукции не в месте ее изготовления для ее последующей реализации или по заказу другого юридического лица или индивидуального предпринимателя. При этом данное требование не распространяется на случаи упаковывания пищевой продукции в потребительскую упаковку организациями розничной торговли.</p> <p>Согласно положениям статьи 22 ТР ТС 021/2011 заявитель при оценке соответствия пищевой продукции обязан обеспечивать соответствие пищевой продукции требованиям, установленным ТР ТС 021/2011 и иными техническими регламентами Таможенного союза, действие которых на нее распространяется.</p> <p>При этом в зависимости от условий договора на поставку пищевой продукции, а также производственных и технологических операций, применяемых организацией для выпуска в обращение упакованного пищевого продукта, предназначенного для реализации потребителям, в качестве заявителя при декларировании соответствия упакованного в потребительскую упаковку пищевого продукта может быть как изготовитель пищевого продукта в транспортной упаковке, так и упаковщик пищевого продукта в потребительскую упаковку.</p>
30.	<p>Если в декларации указано соответствие продукции требованиям 3-х регламентов, например: ТР ТС 021, 022, 029. Что будет являться подтверждением соответствия например ТР ТС 029 ? Какой документ?</p>	<p>Протокол испытаний по показателям на эту продукцию в соответствии с требованиями указанными в ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств".</p>
31.	<p>Если продукция изготовлена по ТУ, необходимо ли прикладывать при создании декларации скан этого ТУ?</p>	<p>На сегодняшний день, законодательством не вменено в обязанности заявителей прикладывать скан копии ТУ на продукцию при принятии ДС, достаточно сослаться на номер и наименование ТУ, по которому была изготовлена продукция..</p>
32.	<p>Если для ТР ТС 022/2011 не предусмотрена форма подтверждения соответствия, то нужно ли при оформлении декларации о соответствии на кондитерскую продукцию прилагать протокол контроля органолептических показателей продукции и протокол контроля пищевой ценности?</p>	<p>Форма подтверждения соответствия требованиям ТР ТС 022/2011 "Пищевая продукция в части ее маркировки" не предусмотрена.</p> <p>Изготовитель обязан применить требования ТР ТС 022/2011 при маркировке продукции перед выпуском ее в обращение.</p> <p>В соответствии с п.4.9. ТР ТС 022/2011 на этикетке продукции должна быть указана информация о пищевой ценности продукции, в том числе энергетическая ценность (калорийность), количество жиров, белков, углеводов.</p>

		<p>При оформлении декларации о соответствии на кондитерскую продукцию, можно приложить протоколы контроля органолептических показателей продукции, протокол контроля пищевой ценности. Но информацию об этом внести в п.8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).</p>
33.	<p>При оформлении декларации на витаминизированный продукт надо ли прикладывать протоколы испытаний на исследования витаминов?</p>	<p>Ответственность за информацию в принятой ДС несет заявитель. Поэтому, необходимо документально подтвердить соответствие заявляемой информации по наименованию, составу и безопасности продукции.</p>
34.	<p>Схема декларирования ЗД, дата изготовления образцов, прошедших испытания, к примеру, двухмесячной давности (пищевой продукт - консервы - продукт хранится 36 мес). В декларации указываем, что действие декларации распространяется на продукцию, изготовленную с даты производства образцов. С какого срока отсчитывать срок действия декларации (3 года): от даты регистрации декларации или от даты изготовления образцов, прошедших испытания?</p>	<p>Срок действия декларации отсчитывается с момента ее регистрации в едином реестре. Действие ДС распространяется на всю продукцию, изготовленную в срок действия ДС не зависимо от ее срока годности.</p> <p>Не забудьте в ДС на серийный выпуск, указать дополнительную информацию, что "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты /или - распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, может указываться в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293.)</p>
35.	<p>При декларировании х/б продукции, в состав которой входят технологические вспомогательные средства, нужно ли указывать помимо ТР ТС 021 ещё ТР ТС 029? Если да, каким образом должно быть проведено подтверждение х/б изделий регламенту ТР ТС 029?</p>	<p>При принятии ДС на любую пищевую продукцию, в том числе и х/б, в состав которой входят пищевые добавки, ароматизаторы и технологические вспомогательные средства необходимо указывать и ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств".</p> <p>Подтверждение соответствия осуществляется путем проведения лабораторных испытаний по показателям на эту продукцию в соответствии с требованиями, указанными в ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств".</p>
36.	<p>Если в декларации со сроком действия 3 года указан номер ТУ, а спустя какой-то срок было принято изменение к этому ТУ, то нужно ли переоформлять эту декларацию?</p>	<p>Внесение изменений в зарегистрированную ДС не допускается. При необходимости внесения изменений заявитель принимает новую ДС и осуществляет ее регистрацию в соответствии с действующим Порядком регистрации деклараций о соответствии (Приложение N 1 к Приказу Минэкономразвития России от 31.07.2020 N 478 (в действии на территории РФ с 01 января 2021 г.) "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений").</p>

Если изменения к ТУ, на основании которого осуществляется изготовление продукции, относятся к технологическому процессу изготовления продукции, влияющему на безопасность, то в таком случае необходимо принять новую ДС, а действие предыдущей ДС прекратить.

В случае принятия заявителем решения о прекращении действия ДС заявитель представляет соответствующие сведения (уведомление в единый реестр посредством сервиса регистрации ДС).

Если ДС, в отношении которой заявителем принято решение о прекращении ее действия, зарегистрировано органом по сертификации, уведомление о прекращении действия ДС может быть направлено в такой орган по сертификации.

Необходимо, в обязательном порядке, внести информацию о причине прекращения действия ДС.

Рекомендуемые формы Уведомлений о прекращении действия ДС были представлены в Приказах Минэкономразвития РФ от 21.02.2012 N 76 и от 24.11.2014 N 752, которые отменены Постановлением Правительства от 30.01.2020 N 65 с 01.01.2021 г.

Новых рекомендуемых форм Уведомлений на сегодняшний день нет, следовательно, можно использовать старые формы.

При решении заявителя о прекращении действия ДС, и принятии новой ДС, без увеличения срока действия взамен отмененной ДС, добавив в нее информацию об изменениях к ранее действующему ТУ, рекомендуется, оставить предыдущие протоколы испытаний и обязательно провести новые испытания, затрагивающие подтверждение соответствия продукции, выпускаемой по новому технологическому процессу, влияющему на безопасность продукции.

При регистрации новой ДС заявитель принимает решение о прекращении действия ДС, подлежащей замене и, рекомендуется, внести информацию о ранее действующей ДС в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).

... "ДС принята взамен" с указанием регистрационного номера и даты регистрации ДС, подлежащей замене.

<p>37.</p>	<p>Для схемы 1Д собственная испытательная лаборатория должна быть аккредитована?</p>	<p>В нормативно правовых документах РФ и ЕАЭС по техническому регулированию отсутствует понятие "Аккредитованная собственная испытательная лаборатория".</p> <p>Решением Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия" в п. IV "Типовые схемы декларирования соответствия" п.28 указано, что "....Заявителем при декларировании соответствия по схеме 1д является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо). Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов (проб) продукции по выбору заявителя проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или СОБСТВЕННОЙ испытательной лаборатории изготовителя (если иное не установлено ТР) ..."</p> <p>СОБСТВЕННАЯ ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ ЛАБОРАТОРИЯ ИЗГОТОВИТЕЛЯ - зарегистрированное в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо, осуществляющее исследования (испытания) и измерения и находящееся в собственности изготовителя, или структурное подразделение этого юридического лица, действующее от его имени. (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия", п. II "Определения").</p> <p>Однако, испытательная лаборатория, проводящая испытания продукции должна соответствовать требованиям Межгосударственного стандарта ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 "Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий". (....Введение</p> <p>Настоящий стандарт разработан с целью укрепления доверия к деятельности лабораторий. В настоящем стандарте содержатся требования к лабораториям, выполнение которых позволит им продемонстрировать компетентность и способность получать достоверные результаты. Лаборатории, которые соответствуют требованиям настоящего стандарта, также будут в целом функционировать в соответствии с принципами ISO 9001. Согласно требованиям настоящего стандарта лаборатория должна планировать и осуществлять действия по управлению рисками и возможностями. Управление рисками и возможностями создает основу для повышения результативности системы менеджмента, достижения лучших результатов и предотвращения негативных последствий. Лаборатория несет ответственность за принятие решения о том, какие риски и возможности необходимо рассматривать.</p> <p>Использование настоящего стандарта упростит сотрудничество между лабораториями и другими органами и поможет в обмене информацией и опытом, а также в гармонизации стандартов и процедур. Признание результатов лабораторной деятельности между странами упрощается, если лаборатории соответствуют требованиям настоящего стандарта.</p>
------------	--------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>1 Область применения</p> <p>Настоящий стандарт устанавливает общие требования к компетентности, беспристрастности и стабильному функционированию лабораторий.</p> <p>Настоящий стандарт применим ко всем организациям, занимающимся лабораторной деятельностью, независимо от численности персонала.</p> <p>Заказчики лабораторий, регулирующие органы, организации и схемы, использующие паритетную оценку, органы по аккредитации, а также другие стороны применяют настоящий стандарт при подтверждении или признании компетентности лабораторий.....)</p>
38.	<p>Обязательно ли протоколы испытаний должны быть зарегистрированы в едином реестре при декларировании по схеме 1д?</p>	<p>В единый реестр вносится информация о протоколах испытаний, проведенных в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах).</p>
39.	<p>При оформлении декларации на импортное сырье (специи) столкнулись с проблемой: лавровый лист был заготовлен, допустим в декабре 2020 г. После этого образцы установленным порядком отправляются к нам, в Россию, проходят все этапы и получаем декларацию в январе 2021 года. Приходит к нам эта же партия лаврового листа с датой выработки декабрь 2020 г. А декларация от января 2021 г. Получается, что продукция и декларация по срокам не соответствуют друг другу. Как быть?</p>	<p>При декларировании продукции, необходимо испытать продукцию относящуюся к конкретной партии продукции или к серийно выпускаемой продукции.</p> <p>В ДС на серийный выпуск, указывается дополнительная информация "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты / распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Указанная информация и сведения о дате изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения, могут указываться в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293). Т.О., если в Вашей ДС, принятой в январе 2021 г., в поле 8 "дополнительная информация" имеется указание на то, что декларация о соответствии распространяется на продукцию с датой выработки декабрь 2020, или - распространяется на продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения в декабре 2020 г.", то продукция с датой выработки "декабрь 2020 г." может реализовываться по данной ДС.</p> <p>Если, указание на дату выработки продукции в ДС отсутствует, то под действие данной ДС подпадает продукция с датой выработки со дня регистрации ДС в едином реестре.</p>

40.	В чем разница между типами деклараций (в разделе Сервис регистрации декларации о соответствии): декларация о соответствии, оформленная по единой форме Евразийского экономического союза; декларация о соответствии продукции, включенной в единый перечень продукции РФ; декларация о соответствии требованиям ТР РФ; декларация о соответствии требованиям ТР ЕАЭС?	Типы деклараций зависят от объектов декларирования - на подтверждение соответствия требований разных нормативно правовых актов (в том числе: требованиям ТР ЕАЭС (ТС); требованиям Постановления Правительства РФ от 01.12.2009 г. N 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии"; требованиям Решения Комиссии Таможенного союза от 07.04.2011 N 620 "О Едином перечне продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия с выдачей сертификатов соответствия и деклараций о соответствии по единой форме"; требованиям ТР РФ.)
41.	Перечислите все документы (сканы), которые необходимо прикреплять при регистрации деклараций на сайте Росаккредитации.	<p>Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя сведения и электронные образы (скан-копии) документов, указанных в п.п.7.1-7.5. (Приложение 1 "Порядок регистрации деклараций о соответствии" к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений").</p> <p>При регистрации ДС в системе ФГИС Росаккредитации необходимо прикрепить (подгрузить):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Заявление о регистрации ДС, подписанное заявителем; 1. Сведения, подтверждающую государственную регистрацию (свидетельство о государственной регистрации); 2. Договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем) - договор уполномоченного лица; 3. Документы, подтверждающие соответствие продукции требованиям ТР, в том числе протоколы испытаний; 4. ГТД на ввоз образцов (пока по желанию); 5. Договор с аккредитованным ОС (ИЛ) и (или) письмо от аккредитованного лица, подтверждающего необходимое количество ввозимых образцов продукции. (Вступает с 01.08.2021); 6. Иные документы, послужившие основанием принятия ДС (по желанию).
42.	Где можно посмотреть актуальные коды ТЭ НВЭД на молочную продукцию?	Актуальные коды на продукцию, в том числе и молочную, можно посмотреть на официальном сайте Евразийской Экономической Комиссии в разделе сервисы - Номенклатура ВЭД.

43.	Каков размер пошлины за регистрацию деклараций и когда начнет взиматься?	<p>В Приложении 2 "Порядок формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре" к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений" в р.IV "Плата за внесение сведений о декларациях о соответствии в единый реестр", указано, что плата за внесение сведений в единый реестр взимается в случаях, порядке и размерах, установленных в соответствии с ФЗ от 28.12.2013 г. N 412-ФЗ "Об аккредитации в национальной системе аккредитации" (ст.25) и прилагаемыми в соответствии с ним иными нормативно правовыми актами РФ.</p> <p>На сегодняшний день плата не взимается, в связи с отсутствием нормативно правового акта РФ.</p>
44.	От поставщиков поступают уже п/ф разделанные с ветеринарной справкой. Мы только делаем нарезку и упаковываем, без всяких добавлений сырья. Достаточно ветеринарной справки от поставщика и нашей ветеринарной справки на продукцию?	<p>В случае упаковки нарезки разделанных п/ф при помощи упаковочного газа, необходимо на эту продукцию принимать ДС, так как упаковочный газ - это пищевая добавка, объект ТР ТС 029/2012 "Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств".</p>
45.	Подскажите, если дата изготовления продукта не входит в период действия ДС (продукт выпущен раньше), но продукт не был выпущен в обращение, это является нарушением?	<p>Срок действия декларации отсчитывается с момента ее регистрации в едином реестре. Действие ДС распространяется на всю продукцию, изготовленную в срок действия ДС не зависимо от ее срока годности.</p> <p>Следовательно, при декларировании продукции, необходимо испытать продукцию, относящуюся к конкретной партии продукции или к серийно выпускаемой продукции.</p> <p>При этом, в ДС на серийный выпуск, рекомендуется указывать в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293.): "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты /или - распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p> <p>Если в ДС не указано, что ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты, то действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную в период действия ДС. Иную продукцию выпускать в обращение и сопровождать данной ДС запрещается.</p>
46.	Орган по сертификации может делать макеты деклараций (это разрешено Росаккредитацией) и направить на подписание заявителю?	<p>Официального разрешения или запрета нет. Аккредитованный орган по сертификации должен соответствовать требованиям ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 "Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг", Критериям аккредитации, может оказывать услуги в соответствии с утвержденной областью аккредитации.</p>

В соответствии с требованием Приказа Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 г. N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений", вступившим в силу с 01.01.2021 г. - Регистрацию ДС осуществляет Росаккредитация.

Заявители самостоятельно, через личный кабинет своего юридического лица, при помощи ключа квалифицированной ЭЦП, осуществляют процедуру принятия декларации о соответствии - регистрируют ДС в едином реестре в электронной форме с использованием информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" посредством специализированного сервиса автоматизированной регистрации ДС.

В случае если правом Евразийского экономического союза предусмотрено, что регистрацию ДС осуществляют исключительно органы по сертификации, регистрацию ДС осуществляют аккредитованные в национальной системе аккредитации органы по сертификации, включенные в единый реестр органов по оценке соответствия Евразийского экономического союза и область аккредитации которых распространяется на декларируемую продукцию.

Сотрудники органа по сертификации оказывают услуги по созданию макетов деклараций о соответствии для дальнейшего направления их заявителю не в рамках деятельности аккредитованного лица.

Функционал сервиса ФГИС ФСА предусматривает возможность создания макета ДС для иного заявителя.

47. У нас торговая сеть, часто открываются магазины и столкнулись с такой проблемой: при появлении нового адреса производства через какое-то время мы должны актуализировать декларацию? Какой нормативный документ регламентирует этот срок?

В ДС должны быть указаны все адреса по осуществлению деятельности по изготовлению продукции. **Осуществлять изготовление и реализацию продукции без документа (декларации о соответствии), подтверждающего его соответствие требованиям ТР не допускается.**

В случае открытия нового магазина - появляется новое место осуществления деятельности, соответственно **на момент начала осуществления деятельности по новому месту**, необходимо иметь принятую ДС. Можно принять новую ДС с указанием только нового места осуществления деятельности по изготовлению продукции, или прекратить действие действующей ДС и принять новую ДС.

При регистрации новой ДС заявитель принимает решение о прекращении действия ДС, подлежащей замене и, рекомендуется, внести информацию о ранее действующей ДС в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).

		<p>... "ДС принята взамен" с указанием регистрационного номера и даты регистрации ДС, подлежащей замене.</p> <p>Заявитель принимает новую ДС и осуществляет ее регистрацию без предоставления документов и сведений, предусмотренных пп.7.2-7.5 п.7 Приложения 1 "Порядок регистрации деклараций о соответствии" к Приказу Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 г. N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений", вступившим в силу с 01.01.2021 г., в случаях..., в том числе изменения адреса места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются)...., (пп.14,15 указанного выше Приложения)</p>
<p>48.</p>	<p>Можно для регистрации ДС на новый срок применять протоколы аккредитованных лабораторий, полученные при проведении производственного контроля в период действия предыдущей декларации?</p>	<p>Допускается применение таких протоколов.</p> <p>В ТР ЕАЭС (ТС) указано, что пищевая продукция выпускается в обращение на рынке при ее соответствии настоящему техническому регламенту, а также иным техническим регламентам Таможенного союза, действие которых на нее распространяется. Доказательственные материалы должны содержать результаты исследований (испытаний), подтверждающие выполнение требований настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Такие исследования (испытания) могут быть проведены в собственной испытательной лаборатории заявителя или в иной испытательной лаборатории по договору с заявителем. Также, доказательственные материалы, могут включать другие документы по выбору заявителя, если иное не предусмотрено техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции, послужившие основанием для подтверждения соответствия декларируемой пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции. Пищевая продукция каждого наименования подлежит оценке (подтверждению) соответствия в установленном настоящим техническим регламентом порядке.</p> <p>Т.О. Заявитель должен подтвердить соответствие декларируемой продукции требованиям, указанным в ТР.</p> <p>(ТР ТС 021/2011) ГЛАВА 3. ТРЕБОВАНИЯ К ПРОЦЕССАМ ПРОИЗВОДСТВА (ИЗГОТОВЛЕНИЯ), ХРАНЕНИЯ, ПЕРЕВОЗКИ (ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ), РЕАЛИЗАЦИИ И УТИЛИЗАЦИИ ПИЩЕВОЙ ПРОДУКЦИИ</p> <p>Статья 10. Обеспечение безопасности пищевой продукции в процессе ее производства (изготовления), хранения, перевозки (транспортирования), реализации</p>

		<p>1. Изготовители, продавцы и лица, выполняющие функции иностранных изготовителей пищевой продукции, обязаны осуществлять процессы ее производства (изготовления), хранения, перевозки (транспортирования) и реализации таким образом, чтобы такая продукция соответствовала требованиям, установленным к ней настоящим техническим регламентом и (или) техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.</p> <p>2. При осуществлении процессов производства (изготовления) пищевой продукции, связанных с требованиями безопасности такой продукции, изготовитель должен разработать, внедрить и поддерживать процедуры, основанные на принципах ХАССП (в английской транскрипции HACCP - Hazard Analysis and Critical Control Points), изложенных в части 3 настоящей статьи. Статья 11. Требования к обеспечению безопасности пищевой продукции в процессе ее производства (изготовления)</p> <p>1. Для целей обеспечения соответствия выпускаемой в обращение пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции изготовитель пищевой продукции обязан внедрить процедуры обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) такой пищевой продукции.</p> <p>2. Организация обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) пищевой продукции и проведения контроля осуществляется изготовителем самостоятельно и (или) с участием третьей стороны.</p> <p>3. Для обеспечения безопасности в процессе производства (изготовления) пищевой продукции изготовитель должен определить:</p> <p>.....6) периодичность проведения проверки на соответствие выпускаемой в обращение пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции;.....</p>
49.	Нужно ли заверять ЭЦП пакет документов, подгружаемых в Реестр перед тем как ДС будет подтверждена при помощи ЭЦП?	<p>Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя сведения и электронные образы (скан-копии) документов, указанных в п.п.7.1-7.5. (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478).</p> <p>Документы: ОГРН и ИНН, Протоколы испытаний - прикрепляются скан-копии в систему ФГИС при принятии ДС. Заявители самостоятельно, через личный кабинет своего юридического лица, при помощи ключа квалифицированной ЭЦП, осуществляют процедуру принятия декларации о соответствии (создание макета ДС и прикрепления требуемых документов) - регистрируют ДС в едином реестре в электронной форме с использованием информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" посредством специализированного сервиса автоматизированной регистрации ДС.</p>

<p>50.</p>	<p>При производственном контроле могут использоваться методики, которые не предусмотрены перечнем методик к ТР ТС, тогда такие протоколы не подходят.</p>	<p>Один из принципов технического регулирования: единство правил и методов исследований (испытаний) и измерений при проведении процедур обязательной оценки соответствия.</p> <p>В целях проведения исследований (испытаний) и измерений при оценке соответствия объектов технического регулирования требованиям ТР ЕАЭС (ТС) комиссия утверждает перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в т.ч. правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех. регулирования.</p> <p>До разработки соответствующих межгосударственных стандартов в перечень и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех регулирования, могут включаться методики исследований (испытаний) и измерений, аттестованные (валидированные) и утвержденные в соответствии с законодательством государства-члена.</p> <p>Проведение испытаний осуществляется в испытательных лабораториях (центрах), включенных в единый реестр органов по оценке соответствия Союза. (Приложение 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29.05.2014 г.; Приложение 10 к Договору ЕАЭС "Протокол о проведении согласованной политики в области обеспечения единства измерений".)</p> <p>За более конкретными разъяснениями рекомендуем обратиться в Евразийскую экономическую комиссию, Федеральную службу по аккредитации, Роспотребнадзор.</p>
<p>51.</p>	<p>Как сформировать код GTIN?</p> <p>Расскажите о коде GLN?</p> <p>Где брать коды GLN и GTIN на импортную продукцию?</p> <p>Как узнать код GLN предприятия?</p> <p>GTIN вносится только потребительской упаковки или транспортной тоже?</p> <p>Где можно взять коды GTN и GIN?</p> <p>GLN выносится на продукцию, произведенную на территории РФ, а GTIN на продукцию, произведенную за пределами РФ?</p>	<p>GLN (УНП/GLN (уникального номера предприятия / Global Location Number)</p> <p>- GLN используется во всем мире, в том числе и в России. Это общепринятый стандарт. Он избавляет от необходимости каждый раз вносить в документы реквизиты и контактные данные.</p> <p>- Номер нужно получить обязательно, это один из основных принципов электронного документооборота.</p> <p>- С помощью этого кода можно точно и кратко определить расположение юридических лиц (предприятий изготавливающих продукцию, их функциональных подразделений и физических объектов - складов, магазинов, производственных помещений, транспортных единиц).</p> <p>- Он не повторяется и уникален для каждой фирмы. Обычно состоит из 13 цифр. В начале ставится префикс страны - для России это комбинация 460-469. В конце контрольное число.</p>

Сегодня GLN поддерживается международной ассоциацией GS1, ведающей вопросами стандартизации учёта и штрихового кодирования логистических единиц. У ассоциации есть представительство в России.

Как получить код GLN

Если компания-поставщик собирается перейти на электронный обмен данными с торговой сетью, то ритейлер её обяжет получить GLN. Как правило, этот этап идёт следующим после заключения договора и даже до этапа сверки товарного ассортимента.

Часто на этапе тестирования EDI-обмена можно использовать, так называемый, "фейковый" GLN, создаваемый бесплатно. Но для продуктивной работы потребуется получить официальный номер.

Услуги по внесению информации о предприятии в международную систему GS1 в России через EDI-провайдеров осуществляется на платной основе. (стоимость за год/ или зарезервировать номер сразу на три года/ или вступить в саму ассоциацию GS1, члены которой могут получить необходимые номера бесплатно. Но здесь главным ограничением является размер вступительных и ежегодных взносов.

GTIN (Global Trade Item Number) - глобальный номер товарной позиции

- обеспечивает однозначную идентификацию товара в любой стране мира и не может быть присвоен никакому иному товару. Это означает, что каждому варианту товара присваивается отличный (свой) код. Понятие GTIN используется исключительно для маркировки, и с его помощью ведется логистический учет информации о товаре (страна изготовителя, изготовитель, цвет, состав, модель, размер и т.д...)

КАЖДОЙ ТОВАРНОЙ ПОЗИЦИИ НУЖЕН СВОЙ УНИКАЛЬНЫЙ GTIN

Это понятие, которое отражает уникальную идентификацию самых разных предметов торговли. Любая деталь, которая чем-либо выделяется среди других - цветом, формой, наименованием или иным характеристиками, обязана иметь свой неповторимый код.

Каждому товару из торговой сети присваивается свой номер. Он не повторяется больше у других продуктов, не может быть идентичным для двух разных позиций. Статус у них международный - это сделано, чтобы изделие можно было однозначно определить даже в других странах.

Уточнен порядок регистрации деклараций о соответствии в части указания международных кодов GLN (УНП/GLN (уникального номера предприятия / Global Location Number) и GTIN

В частности, Порядком регистрации деклараций о соответствии, утвержденным приказом Минэкономразвития России от 31 июля 2020 г. N 478, предусмотрено, **что в случае декларирования соответствия продукции, произведенной за пределами территории Российской Федерации и территории стран - членов Евразийского экономического союза, в заявлении о регистрации декларации о соответствии указываются GLN в отношении места осуществления деятельности по изготовлению продукции, а также международный код GTIN, позволяющий идентифицировать объект декларирования.**

По итогам рассмотрения многочисленных обращений представителей бизнес - сообщества по вопросу указания при декларировании соответствия кодов GTIN и GLN Минэкономразвития России был принят Приказ от 30 декабря 2020 г. N 877, которым установлен переходный период в отношении подпункта "б" пункта 7.1. Порядка регистрации ДС (478 Приказ), в части указания GLN, а также скорректирован абзац четвертый подпункта "в" пункта 7.1 Порядка в части указания международного кода GTIN при его наличии - это позволит исключить возникающие в настоящее время препятствия для регистрации ДС.

Установлен переходный период до 1 июля 2021 г. До истечения переходного периода GLN указывается при его наличии.

Приказ от 30 декабря 2020 г. N 877 "Об утверждении Порядка формирования и ведения реестра испытательных лабораторий (центров), соответствующих принципам надлежащей лабораторной практики, соответствующим принципам надлежащей лабораторной практики Организации экономического сотрудничества и развития, о признании утратившим силу приказа Минэкономразвития России от 4 апреля 2014 г. N 203 и о внесении изменений в некоторые приказы Минэкономразвития России по вопросам аккредитации в национальной системе аккредитации" **зарегистрирован Минюстом РФ и вступил в силу по истечении 10 дней со дня официального опубликования, то есть с 9 февраля 2021 г.**

На сегодняшний день рассматривается вопрос о внесении информации в поле 5 ДС по кодам GTIN и GLN на добровольной основе.

52.	<p>Если от госоргана пришло предписание приостановить ДС, то, как это осуществить во ФГИСе? Пока мы только прекращаем действие и все, оформляем новую ДС.</p> <p>Как приостановить ДС, а потом как её возобновить?</p>	<p>Органы государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов в случае выдачи заявителю предписания о ПРИОСТАНОВЛЕНИИ действия ДС, вносится информация через сервис регистрации ДС (ФГИС ФСА) о приостановлении действия ДС с указанием регистрационного номера и дате предписания. После получения решения о возобновлении действия ДС - вносится информация о рег. номере и дате решения о возобновлении действия ДС.</p>
-----	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

		<p>В соответствии с положениями п.18 Порядка регистрации ДС (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478) - органы государственного контроля (надзора) за соблюдением требований технических регламентов САМОСТОЯТЕЛЬНО, в течении одного рабочего дня со дня выдачи предписаний, вносят через сервис регистрации ДС информацию о выданных ими предписаниях (о прекращении или приостановлении действия ДС или возобновлении действия ДС), о чем заявителю направляется уведомление, формируемое сервисом регистрации ДС в автоматическом режиме, на адрес электронной почты, указанный при регистрации ДС. Эта информация заверяется усиленной квалифицированной ЭЦП должностного лица органа государственного контроля (надзора), осуществившего внесение сведений.</p> <p>Т.О. с 01.01.2021 г. информацию, о выданных предписаниях (о прекращении или приостановлении действия ДС или возобновлении действия ДС), органами государственного контроля (надзора) вносить в систему ФГИС ФСА Заявителю не требуется.</p>
53.	<p>На декларации поставщика, оформленной в марте 2020 года отсутствует QR-код, считается ли такая декларация действительной?</p>	<p>Декларация о соответствии регистрируется в едином реестре в электронной форме. Декларация о соответствии считается принятой с момента ее регистрации в едином реестре.</p> <p>После процедуры регистрации ДС в едином реестре (присвоении постоянного номера) в правом верхнем углу, при печати ДС на бумажном носителе появляется QR-код, который создан в системе ФГИС для удобства получения информации о конкретной ДС при помощи программы считывания QR-кода.</p> <p>Отсутствие на бумажном носителе QR-кода не означает не легитимность конкретной ДС. Проверить действие конкретной ДС можно в открытой части единого реестра, размещенного на сайте Росаккредитации.</p>
54.	<p>Каким образом регистрируется заявление о регистрации декларации в системе ФГИС?</p>	<p>На сегодняшний день, при самостоятельной регистрации (принятии) ДС заявителем регистрировать заявление не требуется.</p>
55. 56. 57.	<p>При самостоятельном декларировании теперь заявление на декларирование не загружать?</p>	<p>Утвержденной формы "ЗАЯВЛЕНИЯ" нет.</p> <p>В "ЗАЯВЛЕНИИ" должна присутствовать информация, в соответствии с требованием, введенным в действие с 01.01.2021 на территории РФ Приказом Минэкономразвития России от 31.07.2020 N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений".</p> <p>Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя сведения и электронные образы (скан-копии) документов, указанных в п.п.7.1-7.5. (Приложение 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 г. N 478).</p> <p>При самостоятельном декларировании скан-копия Заявления прикрепляется в программе ФГИС в процессе создания макета ДС перед процедурой регистрации.</p>

<p>58.</p>	<p>В перечне методик к ТР ТС 021 не редко указаны НД, на которые не аккредитованы лаборатории. Можно при подтверждении соответствия использовать другие методики, аккредитованные лабораторией, не входящие в перечень к ТР ТС 021?</p>	<p>Один из принципов технического регулирования: единство правил и методов исследований (испытаний) и измерений при проведении процедур обязательной оценки соответствия.</p> <p>В целях проведения исследований (испытаний) и измерений при оценке соответствия объектов технического регулирования требованиям ТР ЕАЭС (ТС) комиссия утверждает перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в т.ч. правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех. регулирования.</p> <p>До разработки соответствующих межгосударственных стандартов в перечень и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, содержащих правила и методы исследований (испытаний) и измерений, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований ТР ТС и осуществления оценки соответствия объектов тех регулирования, могут включаться методики исследований (испытаний) и измерений, аттестованные (валидированные) и утвержденные в соответствии с законодательством государства-члена.</p> <p>Проведение испытаний осуществляется в испытательных лабораториях (центрах), включенных в единый реестр органов по оценке соответствия Союза. (Приложение 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29.05.2014 г.; Приложение 10 к Договору ЕАЭС "Протокол о проведении согласованной политики в области обеспечения единства измерений".)</p> <p>За более конкретными разъяснениями рекомендуем обратиться в Евразийскую экономическую комиссию, Федеральную службу по аккредитации, Роспотребнадзор.</p>
<p>59.</p>	<p>Для декларирования помимо подписанных ЭЦП сканов документов необходимо отправлять документы почтовым отправлением. В какой орган и на какой адрес? Эту процедуру необходимо проводить при каждом декларировании?</p>	<p>В соответствии с требованием Приказа Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 г. N 478 "Об утверждении Порядка регистрации деклараций о соответствии и Порядка формирования и ведения единого реестра зарегистрированных деклараций о соответствии, предоставления содержащихся в указанном реестре сведений" , вступившим в силу с 01.01.2021 г.- Регистрацию ДС осуществляет Росаккредитация.</p> <p>Заявители самостоятельно, через личный кабинет своего юридического лица, при помощи ключа квалифицированной ЭЦП, осуществляют процедуру принятия декларации о соответствии - регистрируют ДС в едином реестре в электронной форме с использованием информационно-телекоммуникационной сети "Интернет" посредством специализированного сервиса автоматизированной регистрации ДС.</p>

		<p>При регистрации декларация о соответствии и прилагаемые к ней документы и сведения, предусмотренные п.7 (7.1-7.5) (Приложение N1 к Приказу Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 г. N 478) представляются в электронной форме с использованием сервиса регистрации ДС и подписываются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя, зарегистрированного в качестве ЮЛ или ИП на территории РФ и принявшего ДС. Для регистрации ДС в единый реестр с использованием сервиса регистрации ДС передаются, вносятся и заверяются усиленной квалифицированной ЭЦП заявителя сведения и электронные образы (скан-копии) требуемых документов.</p> <p>В случае, если правом Евразийского экономического союза предусмотрено, что регистрацию ДС осуществляют исключительно органы по сертификации, регистрацию ДС осуществляют аккредитованные в национальной системе аккредитации органы по сертификации, включенные в единый реестр органов по оценке соответствия Евразийского экономического союза и область аккредитации которых распространяется на декларируемую продукцию, усиленной квалифицированной подписью органа по сертификации, осуществляющего регистрацию ДС.</p> <p>При регистрации ДС органом по сертификации заявитель представляет в орган по сертификации декларацию о соответствии и прилагаемые к ней документы и сведения, предусмотренные п.7 Порядка регистрации ДС (Приложение N1 к Приказу Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 г. N 478)</p> <p>Либо непосредственно; либо в электронной форме в виде электронных образов (скан-копий) документов, подписанных усиленной квалифицированной ЭЦП; либо на бумажном носителе, заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении. В случае предоставления ДС и прилагаемых к ней документов на бумажном носителе, документы и сведения могут быть представлены в виде копий, заверенных печатью (при наличии - для ИП) и подписью заявителя.</p> <p>Эти процедуры необходимо проводить при каждой регистрации ДС в едином реестре.</p>
60.	Можно ли набить черновик декларации не имея ЭЦП?	<p>Можно.</p> <p>Для этого необходимо иметь доступ в личный кабинет юридического лица/ индивидуального предпринимателя - заявителя, принимающего ДС.</p>
61.	В случае если у нас один и тот же продукт, указанный в декларации фасуется в различные потребительские упаковки, у которых разный GTIN, в этом случае все номера надо указывать при оформлении ДС?	<p>В Декларации о соответствии в поле 5 "Заявляет, что продукция" - сведения о продукции, включая: наименование и обозначение (в случаях, предусмотренных техническими регламентами Союза (техническими регламентами Таможенного союза) (далее - технические регламенты)) продукции и (или) иное условное обозначение, присвоенное изготовителем продукции (при наличии); название продукции (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) (при наличии); иные сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию (тип, марка, модель, сорт, артикул), обеспечивающие ее идентификацию; международный код GTIN (для импортируемой продукции), а для продукции, изготовленной на территории РФ, GTIN указывается при наличии.</p>

		<p>Т.О., при оформлении поля 5 ДС все номера кода GTIN надо указывать при декларировании продукции. В случае, если информация имеет большой объем - создается приложение к ДС.</p>
<p>62.</p>	<p>Если заказчик хочет в основное наименование добавить "Придуманное название", но это наименование не входит в перечень, указанных в ГОСТе.</p> <p>Такая продукция должна выработываться по ТУ? Или можно выработываться по ГОСТу? Достаточно получить ДС с "Придуманное название"?</p>	<p>Согласно ГОСТ Р 51740-2016 "Технические условия на пищевую продукцию. Общие требования к разработке и оформлению" - технические условия являются видом стандарта организации, утвержденного изготовителем продукции или разработчиком ТУ. Для идентификации конкретного пищевого продукта в ТУ устанавливают его наименование, ассортимент (при наличии) органолептические, физико-химические показатели, при необходимости, - форму, размеры, массу, категорию, сорт и другие показатели.</p> <p>ТУ разрабатывают в случае:</p> <ul style="list-style-type: none"> - отсутствия национального стандарта РФ (ГОСТ Р) или межгосударственного стандарта (ГОСТ), действующего в РФ в качестве национального стандарта, вида общих ТУ или вида ТУ; - при наличии стандартов вида общих ТУ или вида ТУ, когда держатель подлинника считает нужным уточнить или дополнить требования к конкретному пищевому продукту, например, дополнение наименования "придуманным названием" конкретного изготовителя, рецептуры, установленного изготовителем срока годности, условий хранения и другим требованиям, не противоречащим законодательству. <p>Не допускается разработка ТУ на продукцию с использованием придуманных названий, которые тождественны или сходны до степени смешения с придуманными названиями аналогичной группы продукции, установленными национальными или межгосударственными (региональными) стандартами вида технических условий. Требования, установленные в ТУ, не должны противоречить требованиям ТР ЕАЭС (ТС), законов РФ и других нормативных правовых актов РФ.</p> <p>Заявителю (изготовителю продукции) необходимо принять ДС с указанием, что продукция "....." изготовлена в соответствии с ТУ "... / ГОСТ "...." (поле 5 ДС);</p> <p>Соблюдение требований технических регламентов обеспечивается применением ТУ ".../ГОСТ "..." (поле 8 ДС).</p>
<p>63.</p>	<p>Информация о сроке годности и условиях хранения при самостоятельном декларировании являются не обязательными для заполнения. Можно ли не заполнять эти пункты на молочную продукцию?</p>	<p>Все поля ДС заполняются в соответствии с требованием Решения коллегии Евразийской экономической комиссии от 25.12.2021 N 293 с изменениями Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии N 154 от 15.11.2016 "ЕДИНАЯ ФОРМА ДЕКЛАРАЦИИ О СООТВЕТСТВИИ ТРЕБОВАНИЯМ ТЕХНИЧЕСКОГО РЕГЛАМЕНТА ЕВРАЗИЙСКОГО ЭКОНОМИЧЕСКОГО СОЮЗА И ПРАВИЛА ЕЕ ОФОРМЛЕНИЯ</p> <p>в поле 8 -....., условиях и сроках хранения (в случаях, предусмотренных техническими регламентами), сроке службы (годности) или ресурсе продукции (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) и иная информация (при наличии);.....</p>

		<p>Информация для потребителей о пищевой продукции (в том числе молочной продукции) должна соответствовать и должна сопровождаться информацией для потребителей, соответствующей требованиям ТР ТС 022/2011 "Пищевая продукция в части ее маркировки", а также требованиям соответствующего технического регламента. На молочную продукцию - требованиям ТР ТС 033/2013 "О безопасности молока и молочной продукции" - раздел XII "Требования к маркировке молока и молочной продукции".</p> <p>Обращаем внимание!</p> <p>Ответственность за достоверность и полноту информации, указанной в ДС несет лицо, принявшее ДС (ЗАЯВИТЕЛЬ)</p>
64.	Сейчас на рассмотрении проект о новой форме ДС с полями под ОКПД2, GLN и прочих?	Такой информации не поступало.
65.	<p>Прошу пояснить п.12 Приказа 478.</p> <p>Не имея чего, я не смогу зарегистрировать декларацию на предприятие?</p>	<p>П.12 - Вступает в силу с 01 августа 2021 г -</p> <p>Декларация о соответствии не подлежит регистрации в случае поступления в Росаккредитацию сведений об отсутствии информации о заявителе, являющемся изготовителем, зарегистрированным в установленном порядке на территории РФ, в реестре уведомлений, в который уполномоченными органами осуществляется внесение сведений в соответствии с Правилами предоставления уведомлений о начале осуществления отдельных видов предпринимательской деятельности и учета указанных уведомлений, утвержденных постановлением Правительства РФ от 16.07.2009 N 584.</p> <p>Заявитель, являющийся изготовителем продукции, должен подать уведомление о начале осуществления своей предпринимательской деятельности, в противном случае, при отсутствии информации, он не сможет зарегистрировать ДС. (Подать уведомление можно через портал госуслуг)</p> <p>Сведения должны быть внесены в реестр уведомлений о начале осуществления отдельных видов предпринимательской деятельности. (Постановление Правительства РФ от 16.07.2009 N 584 "Об уведомительном порядке начала осуществления отдельных видов предпринимательской деятельности" с изм. на 04.02.2021 г.)</p> <p>Роспотребнадзор осуществляет прием и учет уведомлений о начале осуществления ЮЛ и ИП отдельных видов работ и услуг по перечню, утвержденному Правительством РФ.</p> <p>Также, в обязательном порядке, необходимо уведомить о производстве такой-то продукции.</p>

<p>66.</p>	<p>Если продукция вырабатывается по ТУ, тогда фраза "Подтверждение требованиям ТР ТС соблюдается в результате применения" не требуется?</p>	<p>Информацию указывать требуется в п.8 - указываются, в том числе, обозначение и наименование стандарта, включенного в перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия - национальных (государственных) стандартов, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований технического регламента Союза (Таможенного союза). При этом данные сведения приводятся в случае применения указанного стандарта.</p> <p><u>Таким образом, в случае если продукция изготовлена по стандарту, который включен в Перечень и применялся на добровольной основе с целью обеспечения соблюдения требований технического регламента (технических регламентов), то информация об указанном стандарте (обозначение и наименование) приводится и в поле 8 "дополнительная информация"</u></p> <p>Нормы действуют в отношении заполнения поля 5 и поля 8 декларации о соответствии.</p>
<p>67.</p>	<p>Нужен ли договор уполномоченного лица при оформлении ДС на партию импортной продукции?</p>	<p>Да, договор уполномоченного лица при оформлении ДС на партию импортной продукции требуется. Информацию необходимо вносить в систему ФГИС ФСА при принятии ДС и прикреплять скан-копию указанного договора.</p> <p>Протоколом о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение N 9 к Договору) определено, что "уполномоченное изготовителем лицо" - зарегистрированные в установленном законодательством государства - члена Союза порядке на его территории юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, которые на основании договора с изготовителем, в том числе иностранным изготовителем, осуществляют действия от имени этого изготовителя при оценке соответствия и выпуске в обращение продукции на территории Союза, а также несут ответственность за несоответствие продукции требованиям технических регламентов Союза.</p> <p>Согласно пункту 2 статьи 99 Договора решения Высшего Евразийского экономического совета на уровне глав государств, Высшего Евразийского экономического совета на уровне глав правительств и Евразийской экономической комиссии, действующие на дату вступления в силу Договора, сохраняют свою юридическую силу и применяются в части, не противоречащей Договору.</p> <p>Обязательные для применения и исполнения требования к маркировке пищевой продукции установлены техническим регламентом Таможенного союза "Пищевая продукция в части ее маркировки" (ТР ТС 022/2011), принятым Решением Комиссии Таможенного союза от 9 декабря 2011 г. N 881 (далее - ТР ТС 022/2011).</p>

		<p>В маркировке упакованной пищевой продукции в соответствии с подпунктом 8 пункта 1 части 4.1 статьи 4 ТР ТС 022/2011 указываются наименование и место нахождения изготовителя пищевой продукции или фамилия, имя, отчество и место нахождения индивидуального предпринимателя - изготовителя пищевой продукции, а также в случаях, установленных данным техническим регламентом, наименование и место нахождения уполномоченного изготовителем лица, наименование и место нахождения организации-импортера или фамилия, имя, отчество и место нахождения индивидуального предпринимателя-импортера. Частью 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 определены общие требования к указанию в маркировке наименования и места нахождения изготовителя пищевой продукции, уполномоченного изготовителем лица, импортера.</p> <p>Так, согласно пункту 2 части 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 в информации, предоставляемой потребителю (приобретателю), следует использовать официально зарегистрированное наименование и место нахождения (адрес, включая страну) изготовителя. При несовпадении с адресом изготовителя также указывают адрес(а) производств(а) и лица, уполномоченного изготовителем на принятие претензий от потребителей (приобретателей) на ее территории (при наличии).</p> <p>В данном случае, речь идет об указании в маркировке пищевой продукции сведений об уполномоченном изготовителем лице (в случае если такое уполномоченное лицо имеется), зарегистрированном на территории той страны, куда продукция поставляется, и осуществлению этим лицом функции по принятию претензий от потребителей (приобретателей).</p> <p>Пунктом 6 части 4.8 статьи 4 ТР ТС 022/2011 определено, что если у изготовителя имеется уполномоченное изготовителем лицо, наименование и место нахождения такого уполномоченного изготовителем лица должны быть указаны в маркировке пищевой продукции. Следовательно, если такого лица не существует, то и сведения о нем не могут указываться в маркировке пищевой продукции.</p> <p>В отношении дополнительных сведений, которые могут наноситься на маркировку пищевой продукции, отмечаем, что перечень таких сведений не является закрытым. На маркировку пищевой продукции может наноситься иная информация, которая, по мнению изготовителя, направлена на предупреждение действий, вводящих в заблуждение потребителей относительно обеспечения реализации прав потребителей на достоверную информацию о пищевой продукции, то есть на защиту его законных прав. Поэтому, если на дистрибьютера конкретной пищевой продукции согласно договору с изготовителем этой продукции возложена функция по принятию претензий от потребителей (приобретателей), в таком случае сведения о нем могут быть указаны на маркировке пищевой продукции.</p>
68.	В ДС нужно указывать упаковку?	<p>Это один из идентифицирующих признаков продукции. Информация об упаковке вносится в п.8 "дополнительная информация". Туда же можно внести информацию о ДС на упаковку.</p>

69.	В п.7.2 Приказа Минэкономразвития РФ от 31.07.2020 N 478 под сведениями о государственной регистрации заявителя понимается ОГРН или выписка из ЕГРЮЛ?	<p>Сведения, подтверждающие государственную регистрацию ЮЛ или физического лица, в качестве ИП. Обычно - это ОГРН. Этот документ, ранее получали при регистрации ЮЛ. В настоящее время сведения имеются в электронном виде и заказываются на портале госуслуг.</p> <p>Так, что прикрепить можно, документ, имеющийся в наличии, подтверждающий государственную регистрацию.</p> <p>Выписка из ЕГРЮЛ - это информация, извлекаемая из Единого государственного реестра юридических лиц для подтверждения существования организации и ее права на осуществление предпринимательской деятельности.</p> <p>ОГРН (основной государственный регистрационный номер) - государственный регистрационный номер записи о создании юридического лица либо записи о первом представлении в соответствии с Федеральным законом Российской Федерации "О государственной регистрации юридических лиц" сведений о юридическом лице, зарегистрированном до введения в действие указанного Закона (пункт 8 Правил ведения Единого государственного реестра юридических лиц).</p> <p>Единый государственный реестр юридических лиц (ЕГРЮЛ) - федеральный информационный ресурс, содержащий общие систематизированные сведения о юридических лицах на территории Российской Федерации.</p> <p>Ведение реестра осуществляется <u>Федеральной налоговой службой</u> России через территориальные органы.</p>
70.	Какая разница между аннулированием декларации и приостановлением? Если приостановил действие Роспотребнадзор, можно ли потом возобновить ее действие?	<p>Аннулирование ДС - это ПРЕКРАЩЕНИЕ действие ДС, без возможности восстановления статуса "действующая ДС".</p> <p>"Приостановление" действие ДС Роспотребнадзором - после проведения корректирующих мероприятий и согласования реализации корректирующих мероприятий по устранению нарушений - Роспотребнадзор принимает решение о возобновлении действия ДС, о чем заявителю направляется уведомление, формируемое сервисом регистрации ДС в автоматическом режиме, на адрес электронной почты, указанный при регистрации ДС.</p> <p>(п.п.18, 19 Приложения 1 к Приказу Минэкономразвития от 31.07.2020 N 478)</p>
71.	Для подтверждение ТР ТС 022 по маркировке нужно ли проводить лабораторные подтверждения содержания белков, жиров, углеводов и др., или достаточно расчётного метода?	<p>Достаточно расчетного метода. Информацию подтверждения содержания белков, жиров, углеводов и др. (указание в маркировке пищевой ценности пищевой продукции) необходимо указывать в маркировке (на этикетке) продукции. (п.4.9. ТР ТС 022/2011 "Пищевая продукция в части ее маркировки")</p>
72.	На предприятие поступает импортные замороженные ягоды и фрукты, вспомогательные ингредиенты. ДС получена позже, чем произведены продукты. Это законно?	<p>Законно, если в ДС указано, в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293.), что "действие ДС распространяется на продукцию, выпущенную с такой то даты /или - распространяется на данную продукцию, изготовленную с даты изготовления отобранных образцов (проб) продукции, прошедших исследования (испытания) и измерения".</p>

73.	При перевыпуске ДС, фразу "ПРИНЯТА ВЗАМЕН", где указывать?	<p>При регистрации новой ДС заявитель принимает решение о прекращении действия ДС, подлежащей замене и, следует, внести информацию о ранее действующей ДС в поле 8 "дополнительная информация" (единой формы декларации о соответствии требованиям технического регламента Евразийского экономического союза, утвержденной Решением Коллегии Евразийской экономической комиссии от 25 декабря 2012 г. N 293).</p> <p>... "ДС ПРИНЯТА ВЗАМЕН" с указанием регистрационного номера и даты регистрации ДС, подлежащей замене.</p>
74.	<p>Если лаборатория выдает протоколы на 2 показателя вне аккредитации, а все остальные показатели в области аккредитации. Можно ли использовать такие протоколы для регистрации ДС? И какая схема должна быть?</p>	<p>Не допускается использовать протоколы испытаний, выданные ИЛ по показателям вне области аккредитации для целей обязательного подтверждения соответствия, в том числе декларирования.</p> <p>Выбор схемы осуществляется в соответствии с требованиями Решения Совета ЕЭК от 18.04.2018 г N 44 "О типовых схемах оценки соответствия"; ТР ЕАЭС (ТС) применяемыми для конкретной продукции.</p>
75.	Кто должен получить декларацию о соответствии на готовую продукцию после ее дефростации изготовитель продукции или торговая сеть, если ее дефростация производится в торговой сети?	ДС на готовую продукцию после ее дефростации получает предприятие осуществляющее эту процедуру - в данном случае - ДС необходимо принять торговой сети, так как дефростация продукции производится в торговой сети.
76.	В ТР ТС указано, что при схеме 1д - испытания образцов продукции проводятся по выбору заявителя в испытательной лаборатории или аккредитованной испытательной лаборатории. Где указано, что по 1д должна быть своя производственная лаборатория?	<p>В ТР 021/2011 "О безопасности пищевой продукции" в ст.23 "Декларирование соответствия" в п.4 подпункт 1.4 (схема декларирование 1д) указано, что "С целью контроля соответствия пищевой продукции требованиям настоящего технического регламента и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции заявитель проводит испытания образцов пищевой продукции. Испытания образцов пищевой продукции проводятся по выбору заявителя в испытательной лаборатории или аккредитованной испытательной лаборатории."</p> <p>Решением Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия" в р. IV "Типовые схемы декларирования соответствия" п.28 указано, что "....Заявителем при декларировании соответствия по схеме 1д является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо). Исследования (испытания) и измерения отобранных образцов (проб) продукции по выбору заявителя проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или СОБСТВЕННОЙ испытательной лаборатории изготовителя (если иное не установлено ТР) ...".</p> <p>СОБСТВЕННАЯ ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ ЛАБОРАТОРИЯ ИЗГОТОВИТЕЛЯ - зарегистрированное в установленном законодательством государства-члена порядке на его территории юридическое лицо, осуществляющее исследования (испытания) и измерения и находящееся в собственности изготовителя, или структурное подразделение этого юридического лица, действующее от его имени. (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия", р.II "Определения")</p>

<p>77.</p>	<p>После регуляторной гильотины многие лаборатории выбыли из реестра аккредитованных лабораторий (не соответствуют методике определения пестицидов и микотоксинов). Собственная лаборатория таких испытаний не проводит. Какая схема декларирования возможна в таком случае?</p>	<p>"схема оценки соответствия" - совокупность процедур, которые осуществляются при проведении работ по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов, результаты которых используются для принятия решения о соответствии (несоответствии) продукции требованиям технических регламентов (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия");</p> <p>Выбор форм и схем оценки соответствия осуществляется с учетом опасных факторов и на основе анализа рисков, характерных для продукции, а также с учетом круга заявителей при оценке соответствия, установленного техническим регламентом.</p> <p>Выбор заявителем аккредитованной испытательной лаборатории (центра) в случае, если применяются схемы декларирования соответствия, предусматривающие участие аккредитованной испытательной лаборатории (центра); Проведение исследований (испытаний) и измерений продукции в зависимости от схемы декларирования соответствия по выбору заявителя в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или собственной испытательной лаборатории изготовителя (если иное не установлено техническим регламентом);</p> <p>В зависимости от примененной схемы декларирования соответствия подтверждение соответствия продукции в форме декларирования соответствия осуществляется на основании собственных доказательств заявителя и (или) доказательств, полученных при участии органа по сертификации систем менеджмента, и (или) аккредитованной испытательной лаборатории (центра), и (или) органа по сертификации продукции.</p> <p>При этом доказательственные материалы, в том числе протоколы исследований (испытаний) и измерений продукции, должны содержать информацию о всех показателях (характеристиках), подтверждающих соответствие продукции, указанной в декларации о соответствии, требованиям технического регламента (Решение Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44 "О типовых схемах оценки соответствия").</p> <p>Выбор схемы определяет заявитель, принимающий ДС. Схема 1д, 2д - исключаются (Схема декларирования соответствия 1д применяется для серийно выпускаемой продукции при декларировании соответствия на основании собственных доказательств заявителя; Схема декларирования соответствия 2д применяется для партии продукции или единичного изделия при декларировании соответствия на основании собственных доказательств заявителя), так как Вы сообщаете, что "собственная лаборатория таких испытаний не проводит".</p> <p>Т.О. Заявитель должен подтвердить соответствие декларируемой продукции требованиям, указанным в ТР. Законодательно не определено выборочное подтверждение соответствия требованиям ТР.</p>
------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

