

СВОДКА ОТЗЫВОВ

по проекту изменений в технический регламент Таможенного союза
«О безопасности средств индивидуальной защиты» (ТР ТС 019/2011) в части установления форм, схем и
процедур оценки соответствия на основе типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета
Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44
(далее соответственно – проект, ТР ТС 019/2011, типовые схемы)

№ п/п	Структурный элемент проекта изменений ТР ТС 019/2011 (документа, входящего в комплект документов к проекту изменений в ТР ТС 019/2011)	Наименования государства - члена Евразийского экономического союза, органа государственной власти, организации, или лица государства - члена Евразийского экономического союза либо третьего государства, представивших замечание или предложение (отзыв) (номер письма и дата (при наличии))	Замечание или предложение (отзыв)	Заключение разработчика проекта изменений в ТР ТС 019/2011
1	2	3	4	5
1.	По проекту в целом	Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (письмо от 28.06.2022 № 02/13608-2022-22)	Замечания и предложения отсутствуют.	Принято к сведению.
2.		Национальная палата предпринимателей Республики Казахстан «Атамекен» (письмо от 30.06.2022 № 08168/17)		

1	2	3	4	5
3.	Пояснительная записка к	ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	<p><u>Исключить или заменить</u> на действующую редакцию Регламента № 2016/425 Европейского парламента и Совета от 09.03.2016 или обосновать необходимость использования отмененного документа.</p> <p><u>Обоснование:</u> Документ утратил силу с 21 апреля 2018 года в соответствии с Регламентом № 2016/425 Европейского парламента и Совета от 09.03.2016.</p>	Принято.
4.	проекту решения (пункт 4, абзац 3)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)		
5.	Пункт 3 проекта (раздел 5)	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 № 03-08/870)	Уточнить нумерацию пунктов, начиная с пункта 5.6 (пункт 5.5 исключен).	Принято. См. комментарий разработчика к пунктам 8, 15-17 таблицы.
6.		Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 29.06.2022 № 7-14/12264)		
7.	Пункт 3 проекта (раздел 5)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p>Дополнительно предлагаем <u>внести в раздел 5 требование следующего содержания:</u></p> <p>«В случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие отдельных показателей серийно выпускаемой продукции требованиям настоящего технического регламента путем проведения исследований (испытаний) и измерений показателей готовой продукции в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах), оценку качества сертифицируемой продукции по данным показателям допускается проводить с применением протоколов испытаний неаккредитованных испытательных лабораторий (центров). При этом исследования (испытания) и измерения отдельных показателей серийно выпускаемой продукции следует проводить в присутствии эксперта органа по сертификации с осуществлением видео- и (или) фотофиксации процесса и результатов работ, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического</p>	Отклонено. Так как согласно действующей редакции ТР ТС 019 испытания проводятся только в аккредитованной лаборатории.

1	2	3	4	5
			регламента.»	
8.	Пункт 3 проекта (раздел 5)	ООО «Профилогистик» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<p><u>Добавить абзац по тексту раздела 5</u> «По желанию заявителя декларирование соответствия по схемам 1д и 2д может быть заменено декларированием соответствия по схемам 3д, 4д или сертификацией»</p> <p><u>Обоснование:</u> Большинство производителей не имеет собственной лаборатории для проведения испытаний и оформлений протоколов (с учетом всех требований ТР ТС) и готовы оформлять протоколы в аккредитованных лабораториях, однако схемы декларирования 1д и 2д подразумевают только собственные доказательства. Добровольная замена схемы на более «жесткую» позволит заказчикам проводить декларирование без нарушений. Некоторые СИЗ (например, текстильные) могут сочетать в себе одновременно несколько степеней защиты (часть из которых подлежит сертификации, часть декларированию), и для корректного объединения в единый документ по подтверждению соответствия необходимо, чтобы была возможность замены декларирования сертификацией.</p>	<p>Принято.</p> <p>Положение включено в пункт 5.5 проекта изменений в редакции: «По желанию заявителя декларирование соответствия по схемам 1д и 2д может быть заменено декларированием соответствия по схемам 3д, 4д или сертификацией, в том числе при отсутствии или недостаточности у заявителя собственных доказательств подтверждения соответствия требованиям настоящего технического регламент»</p>
9.	Пункт 3 проекта (раздел 5)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<p>По тексту проекта изменения «в перечень добровольных стандартов» заменить на «в перечень стандартов».</p> <p><u>Обоснование:</u> Привести в соответствие с п. 14а) и 26а) Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 18.04.2018 № 44 (ред. от 21.01.2022) «О типовых схемах оценки соответствия», Решением от 09.12.2011 № 878 «О принятии технического регламента Таможенного союза» п.2.1.</p>	<p>Отклонено.</p> <p>При этом в п. 5.1 проекта изменений введено соответствующее сокращение – «(далее – перечень добровольных стандартов)»</p>
10.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.1)	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 № 03-08/870)	Пункт 5.1 предлагаем слова «а также» заменить на «и (или)».	<p>Принято и изложено в редакции:</p> <p>5.1 Соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего</p>

1	2	3	4	5
11.		Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 29.06.2022 № 7-14/12264)		<p>технического регламента обеспечивается выполнением его требований безопасности непосредственно либо выполнением его требований безопасности и требований стандартов, включенных 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 настоящего технического регламента (далее – перечень добровольных стандартов).</p> <p>5.2. Методы исследований (испытаний) и измерений (далее – испытания) средств индивидуальной защиты устанавливаются в стандартах, включенных в перечень стандартов, содержащих правила и методы испытаний, в том числе правила отбора образцов, необходимые для</p>

1	2	3	4	5
				применения и исполнения требований настоящего технического регламента и осуществления оценки соответствия технических средств (далее – перечень стандартов, содержащих правила и методы).
12.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт 5.1, пункт 5.19, абзац 12)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<u>Исключить.</u> В соответствии с п. 2 Предисловия к техническому регламенту ТР ТС 019/2011, регламент предназначен для установления на таможенной территории Таможенного союза единых обязательных для применения и исполнения требований к средствам индивидуальной защиты. Учитывая вышеизложенное механизмы обеспечения выполнения требований ТР ТС 019/2011, упомянутые в 5.1 Статьи 5 ТР ТС 019/2011 при разработке и производстве средств индивидуальной защиты не относятся к сфере применения технического регламента Таможенного союза ТР ТС 019/2011.	Отклонено. Отсутствует смысловая нагрузка данного предложения.
13.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт 5.3)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<u>Исключить.</u> Дублирует нижеприведенные пункты, в том числе Приложение №4 к ТР ТС 019.	Отклонено. Данный пункт применяется в соответствии с пунктом 5 Приложения № 9 к Договору о Союзе.
14.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт 5.4, абзац 3)	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28.06.2022 № 372-СИ)	Конкретизировать, что подразумевается под словосочетанием «собственные доказательства» <u>Обоснование:</u> нет конкретизации требований к документам, которые являются собственными доказательствами.	Отклонено. Отсутствует необходимость введения термина, так как пункты 28, 29 типовых схем предусматривают смысловую составляющую.
15.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт 5.4)	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 №	Считаем целесообразным пункт 5.4 <u>дополнить абзацем</u> , предусматривающим возможность замены декларирования соответствия на сертификацию по желанию заявителя (согласно пункту 110 раздела XIV типовых схем оценки соответствия,	Принято. См. комментарий разработчика в пункте 8 таблицы

1	2	3	4	5
16.		03-08/870) Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 29.06.2022 № 7-14/12264)	утвержденных Решением Совета Комиссии от 18.04.2018 № 44) в следующей редакции: «По желанию заявителя декларирование соответствия может быть заменено сертификацией.»	
17.		Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)		
18. 19.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.4)	ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4) Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<u>Дополнить проект в точном соответствии с действующей редакцией п.5.5 ТР ТС 019/2011. Есть ссылка на классы риска в Приложении 4 ТР ТС 019/2011:</u> «При выборе форм подтверждения соответствия средства индивидуальной защиты классифицируются по степени риска причинения вреда пользователю: 1) первый класс – средства индивидуальной защиты простой конструкции, применяемые в условиях с минимальными рисками причинения вреда пользователю, которые подлежат декларированию соответствия; 2) второй класс – средства индивидуальной защиты сложной конструкции, защищающие от гибели или от опасностей, которые могут причинить необратимый вред здоровью пользователя, которые подлежат обязательной сертификации.	Отклонено. Членами Рабочей группы было поддержано предложение Минтруда России по исключению данного пункта из проекта изменений (подпункт 3.4 пункта 3 протокола Рабочей группы от 2 декабря 2021 г. № 16-60/рг). Кроме того, разработчик ТР тс 019/2011 (Минтруд России) проинформировал членов РГ о проведении изменений в указанный ТР, в том числе, касающийся Приложения 4 ТР ТС 019/2011. Абзац 2 пункта 5.4 Проекта изменений дополнен схемами сертификации 2с, 5с и 6с. (пункты 87-90 таблицы)
20.	Пункт 3	Российский союз	<u>Изложить в редакции:</u>	Отклонено.

1	2	3	4	5
	проекта (раздел 5, пункт. 5.7)	промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p>При подтверждении соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента заявителем является зарегистрированное на территории государства - члена Союза в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся: для серийно выпускаемой продукции - изготовителем (уполномоченным в соответствии с законодательством государства-члена изготовителем лицом); для партии продукции или единичного изделия - изготовителем (уполномоченным в соответствии с законодательством государства-члена изготовителем лицом), продавцом (импортером).</p> <p><u>Обоснование:</u> Допущение уполномочивания любым изготовителем при декларировании невозможно, т.к. является нарушением пункта 1 статьи 24 Федерального закона № 184-ФЗ «О техническом регулировании». Допускается уполномочивать только иностранным изготовителем и только на основании договора с ним в части обеспечения соответствия поставляемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза и в части ответственности за несоответствие поставляемых средств индивидуальной защиты.</p>	<p>Данное предложение излишне, так как согласно определению, установленному в пункте 2 Приложения № 9 к Договору «уполномоченное изготовителем лицо» - зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена 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>
21.	Пункт 3 проекта (раздел 5,	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «для серийно выпускаемой продукции – изготовителем (либо уполномоченным изготовителем лицом);</p>	<p>Отклонено. Так как редакция проекта изменений соответствует</p>

1	2	3	4	5
	пункт. 5.8, абзацы 2, 3)		для партии продукции или единичного изделия - изготовителем (либо уполномоченным изготовителем лицом), продавцом (либо импортером)» <u>Обоснование:</u> По данной формулировке возможны разночтения, т.к. в скобках указывается уточнение, а не альтернативный вариант.	положениям типовых схем.
22.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.9, абзац 4)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<u>Изложить в редакции:</u> список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем для целей оценки соответствия требованиям регламента ТР ТС 019/2011). <u>Обоснование:</u> Уточнение требований по применению стандартов из Перечня ТР ТС 019/2011	Отклонено. Предложение избыточно. Члены рабочей группы не поддержали данное дополнение (подпункт 2.14 пункта 2 протокола от 18 августа 2022 г № 16-/рг).
23.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.9, абзац 5)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<u>Исключить:</u> <u>Обоснование:</u> ТР ТС 019/2011 является документом прямого действия, в котором содержатся нормированные требования к средствам индивидуальной защиты, подтверждаемые соответствующими протоколами их испытаний и не требующие принятия дополнительных технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента	Отклонено. В соответствии с пунктом 4 Приложения № 9 к Договору в целях выполнения требований технического регламента Союза Комиссия утверждает перечень стандартов добровольного применения. Применение на добровольной основе соответствующих стандартов, включенных в указанный перечень, является достаточным условием соблюдения требований

1	2	3	4	5
				<p>соответствующего технического регламента Союза.</p> <p>Неприменение стандартов, включенных в указанный перечень, не может рассматриваться как несоблюдение требований технического регламента Союза.</p> <p>В случае неприменения стандартов, включенных в указанный перечень, оценка соответствия осуществляется на основе анализа рисков.</p> <p>Аналогичные требования по комплектности документов установлены типовыми схемами оценки соответствия.</p>
24.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.9, абзацы 4,5)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<u>Исключить</u> «добровольных». Привести в соответствие с п. 14а) и 26а) Решение Совета Евразийской экономической комиссии от 18.04.2018 № 44 (ред. от 21.01.2022) «О типовых схемах оценки соответствия», Решением от 09.12.2011 № 878 «О принятии технического регламента Таможенного союза» п.2.1 и <u>изложить в редакции:</u>	Отклонено. При этом в п. 5.1 проекта изменений введено соответствующее сокращение – «(далее – перечень добровольных стандартов)»
25.		ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	«список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень стандартов (в случае их применения заявителем);	

1	2	3	4	5
26.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.9, абзац 5)	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)	<p><u>Дополнить информацией</u> о предоставлении документов, послуживших основанием для принятых технических решений и результатов оценки рисков. Также уточнить в каком виде должен оформляться данный документ. Конкретизировать требования к «анализу рисков».</p> <p><u>Обоснование:</u> Исключен п. 5.11 ТР ТС 019/2011 (с изменениями на 28 мая 2019 года), который предполагает использование в качестве доказательной базы «1) протоколы испытаний образцов средств индивидуальной защиты на соответствие требованиям национальных стандартов, межгосударственных стандартов, международных стандартов, стандартов организаций, технических условий; 2) сертификат (сертификаты) добровольной системы сертификации на соответствие требованиям национальных стандартов, международных и межгосударственных стандартов, стандартов организаций, сводов правил и систем добровольной сертификации (в том числе качества продукции), а также условиям договоров».</p> <p>Считаем, что данный пункт нужно учесть при формировании абзаца 5, пункта 5.9 в качестве подтверждающих документов при осуществлении принятия технических решений и результатов оценки рисков.</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Протоколы испытаний являются обязательным документом для целей декларирования. Данное требование отображено в абзаце 8 пункта 5.9 проекта изменений.</p> <p>Что касается сертификата (сертификатов) добровольной системы сертификации, то данная категория документов может прилагаться в зависимости от применяемой заявителем схемы декларирования и специфики продукции в случае, если это послужит основанием для принятия декларации. При этом данный документ может являться не обязательным в каждом случае и, таким образом, попадать в категорию документов, обозначенных в абзаце 9 пункта 5.9.</p>
27.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.9)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Изложить в редакции:</u></p> <p>Комплект документов для целей декларирования соответствия, в зависимости от применяемой заявителем схемы декларирования соответствия, включает в себя:</p> <p>копия эксплуатационных документов (для схем 1д, 2д, 3д, 4д) и, при необходимости, копия технической (конструкторской, и (или)</p>	<p>Отклонено.</p> <p>При этом в п. 5.1 проекта изменений введено соответствующее сокращение – «(далее – перечень добровольных</p>

1	2	3	4	5
			<p>технологической, и (или) технических условий (описаний)) на средства индивидуальной защиты, содержащей основные параметры и характеристики средств индивидуальной защиты, а также его описание, в целях оценки соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента (для схем 1д и 3д);</p> <p>копия контракта (договора поставки) (при наличии) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию средств индивидуальной защиты, в том числе ее размер (для схем 2д и 4д);</p> <p>список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);</p> <p>описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень <i>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 добровольных стандартов</i> настоящего технического регламента, отсутствуют или не применялись (при необходимости);</p> <p>договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающий осуществление действий от имени изготовителя при подтверждении соответствия требованиям настоящего технического регламента и выпуске в обращение средств индивидуальной защиты на территории Союза, а также ответственность за несоответствие таких средств индивидуальной защиты указанным требованиям (для</p>	<p>стандартов)».</p> <p>Кроме того согласно определению, установленному в пункте 2 Приложения № 9 к Договору «уполномоченное изготовителем лицо» - зарегистрированные в установленном законодательством государства-члена 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>

1	2	3	4	5
			<p>уполномоченного изготовителем лица) (для схем 1д и 3д). <u>Обоснование:</u> Уточнить, что включены именно 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. Понятия не добровольных стандартов не установлено – все стандарты применяются добровольно. <i>Допущение уполномочивания любым изготовителем при декларировании невозможно, т.к. является нарушением пункта 1 статьи 24 Федерального закона № 184-ФЗ «О техническом регулировании», допускается уполномочивать только иностранным изготовителем и только на основании договора с ним в части обеспечения соответствия поставляемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза и в части ответственности за несоответствие поставляемых средств индивидуальной защиты.</i></p>	
28.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.12, абзац 8)	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 № 03-08/870)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний и (или) измерений продукции, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:».</p>	Принято.
29.		Министерство здравоохранения Республики Беларусь (письмо от 29.06.2022 № 7-14/12264)		
30.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.12)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Изложить в редакции:</u> Заявитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия: формирует и проводит анализ комплекта документов, перечень которых указан в пункте 5.9 настоящего раздела; проводит идентификацию или идентификацию и отбор образцов</p>	Принято.

1	2	3	4	5
			<p>средств индивидуальной защиты.</p> <p>Результаты идентификации продукции отражаются в акте идентификации продукции и (или) акте отбора образцов (проб) продукции.</p> <p>Для схем 2д, 4д в случае использования результатов испытаний образцов средств индивидуальной защиты для последующих партий (единичного изделия) аналогичной продукции заявитель обеспечивает проведение идентификации партии (единичного изделия) средств индивидуальной защиты для установления аналогичности по отношению к продукции, на которую ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии. Если аналогичность партии (единичного изделия) установлена, отбор образцов (проб) продукции и испытания не проводятся. В этом случае срок действия используемого протокола испытаний продукции составляет не более 2-х лет.</p> <p><u>Обоснование:</u> Привести в соответствие с пунктом 48 Решения 44 - Результаты идентификации продукции отражаются в акте идентификации продукции и (или) акте отбора образцов (проб) продукции (ГОСТ Р 56541-2015 п. 6.3.3). Результаты идентификации при декларировании соответствия могут включаться в акт отбора образцов или оформляться соответствующим протоколом (заключением).</p>	
31.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.14, абзац 3)	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)	<p><u>Оставить в действующей редакции.</u> Абзац 3 Пункта 5.13 ТР ТС 019 (с изменениями на 28 мая 2019 года) <u>и изложить:</u></p> <p>«Срок действия декларации о соответствии на выпускаемые серийно средства индивидуальной защиты составляет 5 лет, для партий и единичных образцов средств индивидуальной защиты - до момента реализации (или истечения срока годности) задекларированного образца или последнего изделия из задекларированной партии, но не более 1 года.»</p> <p><u>Обоснование:</u> Видим необходимость временного ограничения срока действия декларации о соответствии в связи с невозможностью контроля единовременно выпущенной партии, произведенной на территории РФ.</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Приведено в соответствие с пунктом 112 типовых схем. Члены рабочей группы не поддержали данное дополнение (подпункт 2.14 пункта 2 протокола от 18 августа 2022 г № 16- /рг).</p>

1	2	3	4	5
32.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт 5.14, абзац 3, пункт 5.28, абзац 3)	ООО «Зелинский групп» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<u>Изложить в редакции:</u> «на партию (единичное изделие) – до реализации партии (единичного изделия), но не более 5 лет.»	
33.		АО «Тамбовмаш» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<u>Обоснование:</u> В случае если срок действия декларации соответствия не установлен, возможно использование изделий после завершения их срока службы, что недопустимо ввиду ухудшения качества изделий, которое может не соответствовать требованиям по защите человека.	
34.		АО «Сорбент» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	2. Для многих видов средств индивидуальной защиты срок службы изделия более 5 лет, т.е. более срока действия сертификата соответствия на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты.	
35.		Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	При этом, партия может быть «бесконечная», что может существенно снизить технические характеристики из-за отсутствия контроля качества изделий.	
36.		АО «АРТИ-Завод» (письмо от 29.06.2022 № б/н)		
37.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункты 5.15, 5.16)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<u>Исключить</u> пункт 5.15 и фразу «органом по сертификации» из пункта 5.16 <u>Обоснование:</u> Не входит в компетентность деятельности органа по сертификации	Отклонено. Данное положение является неотъемлемой частью процедуры сертификации. В Российской Федерации приказом Минэкономразвития России от 26 октября 2020 г. № 707 утверждены Критерии аккредитации и перечень документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации (далее – Критерии аккредитации). Пунктом 8 Критериев аккредитации установлено,

1	2	3	4	5
				<p>что органы по сертификации должны обеспечить наличие в документе (документах) системы менеджмента качества правил выполнения работ по сертификации, установленных в соответствии с актами, составляющими право Союза, а в части, не урегулированной такими актами, – в соответствии с документами, указанными в подпунктах 7.2 – 7.5 Критериев аккредитации. Как минимум система менеджмента аккредитованных лиц должна предусматривать необходимую в рамках деятельности документацию системы менеджмента, управление документами системы менеджмента, управление записями, внутренние аудиты, анализ со стороны руководства (наличие документированных процедур всех этапов выполнения работ, в том числе в части хранения</p>

1	2	3	4	5
				учетно-отчетной документации).
38.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункты 5.15, 5.26)	ОАО «Моготекс» (письмо от 29.06.2022 г. № 22-8/2454)	<u>Изложить в редакции:</u> «на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты – в течение не менее 10 лет с даты окончания срока действия декларации о соответствии»	Отклонено. Приведено в соответствие с пунктом 122 типовых схем: «на серийно выпускаемую продукцию - у изготовителя (уполномоченного лица) в течение не менее 10 лет с даты прекращения изготовления (производства) этой продукции; на партию продукции или единичное изделие - у изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), продавца (импортера) в течение не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.» Члены рабочей группы не поддержали данную редакцию (подпункт 2.14 пункта 2 протокола от 18 августа 2022 г № 16-/рг).
39.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.16)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<u>Исключить</u> <u>Обоснование:</u> схемы с участием органа по сертификации согласно Решению Совета Евразийской экономической комиссии от 18.04.2018 № 44 (ред. от 21.01.2022) «О типовых схемах оценки соответствия» для регистрации декларации техническим	Отклонено. См. комментарий разработчика в пункте 37 таблицы

1	2	3	4	5
40.		ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	регламентом ТР ТС 019/2011 не предусмотрены.	
41.		Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)		
42.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.17)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Исключить фразу:</u> «и (или) органом по сертификации (по требованию)» и изложить в редакции: «Документы, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии и подтверждающие соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, представляются заявителем органам государственного контроля (надзора) государств-членов, ответственным за осуществление государственного контроля (надзора) за соблюдением требований настоящего технического регламента, а также в случае, установленном законодательством государств-членов, иным заинтересованным лицам.</p> <p><u>Обоснование:</u> схемы с участием органа по сертификации согласно Решения 44 для регистрации декларации техническим регламентом ТР ТС 019/2011 не предусмотрены.</p>	Принято.
43.		ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)		
44.		Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)		
45.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18, абзацы 2, 6, 7)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p><u>Изложить в редакции:</u></p> <p>«Сертификация средств индивидуальной защиты проводится органом по сертификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> - в случае постановки на серийное производство новой (в том числе модернизированной и/или модифицированной) продукции по схеме 7с. - в случае постановки на серийное производство новой (в том числе модернизированной и/или модифицированной) продукции и при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, по схеме 8с.» <p>Обоснование: Процедура постановки на серийное производство осуществляется изготовителем для новой (в том числе модернизированной и модифицированной) продукции;</p> <p>В соответствии с принципами технического регулирования в</p>	<p>Принято и изложено в следующей редакции:</p> <p>Сертификация средств индивидуальной защиты осуществляется на основании договора между заявителем и органом по сертификации.</p> <p>Сертификация средств индивидуальной защиты проводится органом по сертификации:</p> <ul style="list-style-type: none"> - для серийно выпускаемой продукции по схеме 1с; - для серийно выпускаемой

1	2	3	4	5	
			<p>ЕАЭС, аккредитованные лица не могут быть частью производственных процессов заявителя (изготовителя) планируемой к сертификации продукции, не могут участвовать в процессе подготовки производства к серийному выпуску, то есть не могут осуществлять сертификацию «для постановки на производство». ОС продукции осуществляет сертификацию продукции, которая уже поставлена Изготовителем на серийное производство.</p> <p><u>Обоснование:</u> Нарушение действующего законодательства государства – члена Таможенного союза. Нарушение политики беспристрастности. Возможность «давления» на лабораторию со стороны заявителя (изготовителя). Нет четкого понимания, кому выдается протокол - заявителю или органу. Если только заявителю, то орган по сертификации не имеет возможности принять решение о выдаче сертификата соответствия.</p> <p>Согласно пункту 2 статьи 26 ФЗ-184 заявитель заключает договор на проведение сертификации или сертификации и исследований (испытаний) только с органом по сертификации продукции.</p>	<p>продукции при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента по схеме 2с;</p> <p>- для партии продукции по схеме 3с;</p> <p>- для единичного изделия по схеме 4с,</p> <p>- для серийно выпускаемой продукции в случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие требованиям настоящего технического регламента при проведении испытаний) готовой продукции по схеме 5с;</p> <p>- для серийно выпускаемой продукции в случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие требованиям настоящего технического регламента при проведении испытаний готовой продукции, а также в случае наличия у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной</p>	
46.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18, абзац 5)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<p><u>Дополнить абзацем 6 и изложить в редакции:</u></p> <p>«Сертификация средств индивидуальной защиты осуществляется на основании договора между заявителем и органом по сертификации. Сертификация средств индивидуальной защиты проводится органом по сертификации:</p> <p>- для серийно выпускаемой продукции по схеме 1с;</p> <p>- для партии продукции по схеме 3с;</p> <p>- для единичного изделия по схеме 4с,</p> <p>- для серийно выпускаемой продукции или при внедрении в серию в случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие требованиям технического регламента при проведении исследований (испытаний) и измерений готовой продукции по схеме 5с;</p> <p>- для постановки сложных СИЗ на серийное производство продукции с выпуском большого числа модификаций по схеме 7с;</p>	<p>при проведении испытаний) готовой продукции по схеме 5с;</p> <p>- для серийно выпускаемой продукции в случае, если в полной мере невозможно или затруднительно подтвердить соответствие требованиям настоящего технического регламента при проведении испытаний готовой продукции, а также в случае наличия у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной</p>	
47.		АО «Тамбовмаш» (письмо от 29.06.2022 № б/н)			
48.		ООО «Зелинский групп» (письмо от 29.06.2022 № б/н)			
49.		АО «Сорбент» (письмо от 29.06.2022 № б/н)			
50.		АО «АРТИ-Завод» (письмо от 29.06.2022 № б/н)			

1	2	3	4	5
			<p>- для постановки на серийное производство продукции и при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, по схеме 8с.</p> <p><u>Обоснование:</u> Схема 5с предполагает получение сертификата, в случаях, когда невозможно или затруднительно подтвердить соответствие продукции требованиям технического регламента.</p> <p>Схема 7с применяется для продукции, предназначенной для постановки на серийное производство, в случае планирования выпуска большого количества модификаций.</p> <p>Таким образом, после исключения 5с возможна ситуация, когда при появлении (корректировке) новых требований к СИЗам на территории ТР ТС не окажется ни одной аккредитованной лаборатории, имеющей право проводить сертификационные испытания на соответствие новым требованиям и будет невозможно подтвердить соответствие продукции требованиям технического регламента. Схема 5с позволяет предприятиям адаптироваться к этому переходному периоду, тогда как схема 7с такую возможность не предоставляет.</p>	<p>органом по сертификации систем менеджмента по схеме 6с;</p> <p>- для постановки на серийное производство, в случае планирования выпуска модификаций продукции по схеме 7с;</p> <p>- для постановки на серийное производство, в случае планирования выпуска модификаций продукции и при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, по схеме 8с.</p> <p>Испытания в целях сертификации проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или органом по сертификации, которому выдается протокол испытаний.</p> <p>Схемы сертификации, применяемые для различных видов средств индивидуальной защиты, указаны в приложении № 4 к настоящему</p>

1	2	3	4	5
				техническому регламенту.
51.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18, абзац 8)	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)	<p><u>Изложить в редакции:</u> Испытания в целях сертификации проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с органом по сертификации. Протокол исследований (испытаний) и измерений продукции независимо от результатов исследований (испытаний) и измерений продукции вручается органу по сертификации продукции (заявителю) непосредственно или направляется ему заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении</p>	<p>Отклонено. Предложение касается внутренних процедур испытательной лаборатории органа по сертификации. Взаимоотношения хозяйствующих субъектов осуществляются согласно договорам, оформляемым в соответствии с требованиями законодательства государств-членов.</p>
52.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18, абзац 8)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «Испытания образцов продукции (или критических составных частей (компонентов) продукции), предусмотренные схемой сертификации, проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или органом по сертификации, которому выдается протокол испытаний».</p> <p><u>Обоснование:</u> Одним из основных доказательств наличия факта осуществления постановки продукции на серийное производство является наличие у Изготовителя продукции результатов квалификационных испытаний продукции.</p> <p>Данные испытания осуществляются Изготовителем в том числе для подтверждения своей способности осуществлять серийный выпуск продукции с установленным в НД качеством, то есть испытания данной категории являются частью процесса производства продукции. Испытания данной категории, как правило, предшествуют сертификационным испытаниям и осуществляются Изготовителем для целей дальнейшей сертификации продукции. Результаты квалификационных испытаний являются дополнительными доказательными материалами, подтверждающими качество заявленной на сертификацию продукции, и могут (а в некоторых случаях должны) быть предоставлены Заявителем в орган по</p>	

1	2	3	4	5
			<p>сертификации продукции.</p> <p>В соответствии действующими нормативными документами в сфере средств индивидуальной защиты, испытания данной категории могут осуществляться своими собственными силами и средствами Изготовителя планируемой к сертификации продукции. <u>Требований об обязательном привлечении аккредитованных ИЛ к проведению испытаний данной категории в законодательстве РФ и ЕАЭС не имеется, в том числе по причине того, что в соответствии с принципами технического регулирования в ТС, аккредитованные лица не могут быть частью производственных процессов заявителя (изготовителя) планируемой к сертификации продукции.</u></p> <p>В связи с вышеизложенным, а также исходя из формулировок, принятых в описании типовых схем оценки соответствия, предлагаем формулировку.</p>	
53.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18, абзац 8)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Изложить в редакции:</u></p> <p>«Испытания в целях сертификации проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или <u>органом по сертификации</u>, которому выдается протокол испытаний.</p>	<p>Отклонено.</p> <p>См. комментарий разработчика, указанный в пунктах 51, 52 таблицы.</p>
54.		ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	<p>Протокол исследований (испытаний) и измерений продукции независимо от результатов исследований (испытаний) и измерений продукции вручается органу по сертификации продукции (заявителю) непосредственно или направляется ему заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.»</p> <p><u>Обоснование:</u> Указать, что, согласно пункту 52 Решения 44 и пунктам 16-22 статьи 26 ФЗ-184 заявитель заключает договор на проведение сертификации или сертификации и исследований (испытаний) только с органом по сертификации продукции</p>	
55.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.18)	Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)	<p>Дополнить информацией о том, кто может являться заявителем/изготовителем. Оставить абзац 2 пункта 5.14 в следующей редакции:</p> <p>Обязательная сертификация осуществляется органом по</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Пункт 5.14 не содержит положений о сертификации СИЗ.</p>

1	2	3	4	5
			<p>сертификации на основании договора с заявителем, в качестве которого могут выступать зарегистрированные в соответствии с законодательством государства – члена Таможенного союза на ее территории юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся изготовителем или продавцом либо выполняющие функции изготовителя на основании договора с таким изготовителем в части обеспечения соответствия поставляемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза и в части ответственности за несоответствие поставляемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента Таможенного союза (лицо, выполняющее функции иностранного изготовителя).</p> <p><u>Обоснование:</u> Отсутствие понимания, кто может является Заявителем/Изготовителем при обязательной сертификации. В случае декларирования данная информация включена в предложения по внесению изменений. Отсутствует единообразие.</p>	
56.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19, абзац 1)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «Заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации (далее - заявка) представляет в орган по сертификации следующие документы и сведения: копия эксплуатационной документации и, при необходимости, технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической) на продукцию, содержащих, в том числе информацию в соответствии с пунктом 4.13 настоящего технического регламента.»</p> <p><u>Обоснование:</u> Перечисленные требования дублируют по сути требования п.4.13.</p>	<p>Абзацы 7, 9 пункта 5.19 проекта изменений приняты в редакции: «данные о деталях (компонентах) и запасных изделиях средств индивидуальной защиты (при наличии)»; «срок хранения и срок годности (при наличии) средства индивидуальной защиты и (или) его компонентов».</p>
57.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19, абзац 2)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «копия эксплуатационной документации (при наличии) и, при необходимости, технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической) на продукцию, содержащих, в том числе:</p> <p><u>Обоснование:</u></p>	<p>При этом абзацы 2 и 11 пункта 5.19 оставить в редакции проекта изменений.</p>

1	2	3	4	5
			Не все средства индивидуальной защиты, например, обувь или одежда, имеют эксплуатационные документы в виде конструкторского документа по ГОСТ Р 2.601-2019	Абзац 14 пункта 5.19 дополнить схемами сертификации 2с и 6с, абзац 16 пункта 5.19 схемами сертификации 2с, 5с и 6с.
58.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19, абзац 7)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<p><u>Дополнить словами:</u> (при наличии).</p> <p><u>Обоснование:</u></p> <p>Не все средства индивидуальной защиты имеют запасные изделия</p>	
59.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Изложить в редакции:</u></p> <p>Заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации (далее - заявка) представляет в орган по сертификации следующие документы и сведения:</p> <p>копия эксплуатационной документации и, при необходимости, нормативно-технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической) на продукцию (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ), в соответствии с которым изготовлена продукция, содержащих, в том числе:</p> <p>наименование и описание средства индивидуальной защиты;</p> <p>сведения о средствах индивидуальной защиты и идентифицирующих их признаках в соответствии с пунктом 1.4 раздела 1 и разделом 4 настоящего технического регламента;</p> <p>сведения об условиях хранения, эксплуатации, ухода, ремонта, обслуживания, транспортировки и утилизации средств индивидуальной защиты;</p> <p>эксплуатационные характеристики, в том числе ограничения применения;</p> <p>данные о деталях (компонентах) и запасных изделиях средств индивидуальной защиты;</p> <p>сведения о защитных свойствах, а также классах и (или) уровнях защиты (при наличии);</p> <p>срок хранения и срок годности (при наличии) средства индивидуальной защиты и (или) его компонентов;</p> <p>описание символов, знаков, пиктограмм и иных условных</p>	

1	2	3	4	5
			<p>обозначений, в том числе защитных свойств, нанесенных на средство индивидуальной защиты, упаковку и содержащихся в указаниях по эксплуатации; кония документа (документов), в соответствии с которым изготовлены средства индивидуальной защиты (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ) (при наличии); описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень <i>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 добровольных стандартов</i>, отсутствуют или не применялись (при необходимости);</p> <p>Обоснование: указание согласно пункту 14 Решения № 44 и разделу 6 Решения Коллегии Евразийской экономической комиссии № 293</p>	
60.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19)	ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	<p><u>Исключить</u> текст, начиная со слов «наименование и описание средства индивидуальной защиты...» и до слов «...в указаниях по эксплуатации;» включительно. И <u>дополнить</u> после слов «в том числе» следующим текстом: «информацию в соответствии с пунктом 4.13 настоящего технического • регламента.» Обоснование: перечисленные требования дублируют требования п. 4.13 ТР ТС 019/2011</p>	Отклонено. См. комментарий разработчика по пунктам 56-59 таблицы.
61. 62.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.19)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94) Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от	<p><u>Изложить в редакции:</u> «Заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации (далее - заявка) представляет в орган по сертификации следующие документы и сведения: - копия эксплуатационной документации и нормативно-</p>	

1	2	3	4	5
		28. 06.2022 № 372-СИ)	<p>технической документации (проектной, и (или) конструкторской, и (или) технологической) на продукцию (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ), в соответствии с которым изготовлена продукция, содержащих, в том числе:</p> <ul style="list-style-type: none"> - наименование и описание средства индивидуальной защиты; - сведения о средствах индивидуальной защиты и идентифицирующих их признаках в соответствии с пунктом 1.4 раздела 1 и разделом 4 настоящего технического регламента; - сведения об условиях хранения, эксплуатации, ухода, ремонта, обслуживания, транспортировки и утилизации средств индивидуальной защиты; - эксплуатационные характеристики, в том числе ограничения применения; - данные о деталях (компонентах) и запасных изделиях; средств индивидуальной защиты; - сведения о защитных свойствах, а также классах и (или) уровнях защиты (при наличии); - срок хранения и срок годности (при наличии) средства индивидуальной защиты и (или) его компонентов; - описание символов, знаков, пиктограмм и иных условных обозначений, в том числе защитных свойств, нанесенных на средство индивидуальной защиты, упаковку и содержащихся в указаниях по эксплуатации;» <p><u>Обоснование:</u> Данные дублируются в 11 абзаце пункта 5.19. Требований в Решении № 293 об указании сведений о технической документации нет. Проведение идентификации продукции проводится путем установления тождественности характеристик продукции ее существенным признакам и установления их принадлежности к сфере действия технического регламента Таможенного союза ТР ТС 019/2011. Для проведения данной процедуры проектная, конструкторская и технологическая документация не требуется.</p>	

1	2	3	4	5
63.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.22, абзац 4)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<u>Исключить</u> фразу «включающих фото- и (или) видеофиксацию процесса и результатов испытаний и измерений продукции». <u>Обоснование:</u> Согласно пункту 51 Решения 44 фото и видео съемка проводится только в случаях, предусмотренных техническим регламентом, а с учетом требований пункта 5.18 ТР ТС 019/2011 испытательная лаборатория оформляет только протокол испытаний, который может быть с учетом ГОСТ Р 58973 оформлен в бумажном или электронном виде.	Отклонено. Изложить в аналогичной редакции, указанной в пунктах 28-29 таблицы: «формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний и (или) измерений продукции, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:».
64.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 3)	ООО «Зелинский групп» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<u>Изложить в редакции:</u> «проводит идентификацию и отбор образцов средств индивидуальной защиты для проведения их испытаний или поручает осуществить такой отбор аккредитованным испытательным лабораториям (центрам); <u>Обоснование:</u> В случае значительного удаления органа по сертификации от заявителя все затраты, связанные с командировочными расходами (выезды экспертов для отбора образцов) ложатся на заявителя, а общие затраты на сертификацию и сроки ее проведения значительно возрастают.	Отклонено Предложение касается внутренних процедур испытательной лаборатории органа по сертификации. Взаимоотношения хозяйствующих субъектов осуществляются согласно договорам, оформляемым в соответствии с требованиями законодательства государств-членов.
65.		АО «Тамбовмаш» (письмо от 29.06.2022 № б/н)		
66.		АО «Сорбент» (письмо от 29.06.2022 № б/н)		
67.		Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)		
68.		АО «АРТИ-Завод» (письмо от 29.06.2022 № б/н)		

1	2	3	4	5
69.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 9)	ООО «Профилогистик» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<p>Указать отдельно подпункты, касающиеся отрицательных результатов испытаний и отрицательных результатов анализа состояния производства.</p> <p>По результатам рассмотрения и анализа документации орган по сертификации направляет заявителю мотивированное решение об отказе в выдаче сертификата соответствия в следующих случаях, в т.ч. их комбинаций:</p> <ul style="list-style-type: none"> - при отрицательных результатах анализа представленных заявителем документов, - при отрицательных результатах испытаний образцов или единичного изделия средств индивидуальной защиты (схемы 1с, 3с и 4с), результатах исследования типа продукции (схемы 7с и 8с); <p>при отрицательных результатах анализа состояния производства (схемы 1с и 7с)</p> <p>Обоснование: Удобство чтения регламента и применение его положений для проведения работ</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Требование избыточно. Изменения вносятся в соответствии с типовыми схемами.</p>
70.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 11)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<p><u>Исключить</u> фразу «зарегистрированных деклараций о соответствии».</p> <p><u>Обоснование:</u> не входит в компетентность деятельности органа по сертификации</p>	<p>Отклонено.</p> <p>Порядок формирования и ведения единого реестра выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии утвержден Решением Коллегии Комиссии от 26 сентября 2017 г. № 127.</p>
71.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 12)	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 № 03-08/870)	<p><u>Изложить в редакции:</u></p> <p>«формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний и (или) измерений продукции, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, перечень которых указан в пункте 5.19 настоящего раздела;».</p>	<p>Принято.</p> <p>с учетом пунктов 28-29, 63 таблицы.</p>

1	2	3	4	5
72.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 12)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «формирует и хранит комплект доказательственных материалов, перечень которых указан в пункте 5.19 настоящего раздела».</p> <p><u>Исключить формулировку:</u> «включающих фото- и (или) видеofиксацию процесса и результатов испытаний и измерений продукции, подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента»</p> <p><u>Обоснование:</u> в связи с отсутствием в пункте 5.19 требований о предоставлении Заявителем результатов заводских испытаний продукции, полученных им до подачи заявки в орган по сертификации.</p>	Отклонено. с учетом пунктов. 28-29, 63 и 71 таблицы.
73.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 12)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<p><u>Исключить фото и (или) видеofиксацию</u> процесса и результатов испытаний и <u>изложить в редакции:</u> «формирует и хранит комплект доказательственных материалов и измерений продукции подтверждающих соответствие средства индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, перечень которых указан в пункте 5.19 настоящего раздела;»</p> <p><u>Обоснование:</u> Согласно пункту 51 Решения 44 фото и видео съемка проводится только в случаях, предусмотренных техническим регламентом, а с учетом требований пункта 5.18 ТР ТС 019/2011 испытательная лаборатория оформляет только протокол испытаний, который может быть с учетом ГОСТ Р 58973 оформлен в бумажном или электронном виде.</p>	
74.		Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)		
75.		ООО «Интерсиз» (письмо от 16.06.2022 г. № 4)	<p><u>Обоснование:</u> Согласно пункту 51 Решения 44 фото и видео съемка проводится только в случаях, предусмотренных техническим регламентом, а с учетом требований пункта 5.18 ТР ТС 019/2011 испытательная лаборатория оформляет только протокол испытаний, который может быть с учетом ГОСТ Р 58973 оформлен в бумажном или электронном виде.</p>	
76.		Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p>Не установлены правила и объем предоставляемой фото- и (или) видеofиксации, некоторые испытания занимают более суток, часть результатов испытаний являются расчетным показателем, сами результаты испытаний отражаются в протоколе испытанй и дополнительная фото и (или) видеofиксации не требуется.</p>	
77.		Орган по сертификации «Серт-Инфо» (письмо от 28. 06.2022 № 372-СИ)		
78.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23,	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (письмо от 07.06.2022 №	<p><u>Исключить</u> слово «типовых»</p> <p><u>Обоснование:</u> в действующей редакции ТР ТС 019/2011 не предусмотрена возможность испытания типовых образцов продукции.</p>	Принято.

1	2	3	4	5
	абзац 14)	03-08/870)		
79.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.23, абзац 14)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p><u>Исключить</u> <u>Обоснование:</u> Аналогичный/ая означает схожий, подобный, но не идентичный, т.е. продукция со схожими свойствами. В случае использования материалов с одинаковым сырьевым составом для изготовления средств индивидуальной защиты от различных поставщиков, не означает сохранения защитных свойств материалов, а, следовательно, средств индивидуальной защиты в целом.</p> <p>В соответствии с подпунктом 4 пункта 1.6 ТР ТС идентификация проводится только путем визуального сравнения типа и наименования средства индивидуальной защиты, указанного в маркировке на упаковке или непосредственно на средстве индивидуальной защиты. Визуальная оценка применяемых материалов, как и оценка сохранения их защитных свойств - невозможна.</p>	<p>Отклонено. В типовых схемах применяется формулировка «единичных изделий аналогичной продукции».</p>
80.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.24)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «Сертификат соответствия оформляется по единой форме сертификата соответствия требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза и правилам, утвержденным решением Комиссии.»</p> <p><u>Обоснование:</u> Уточнить, что форма Регламентов, иначе попадает под Решение № 620 по оценке по Единому перечню продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия с выдачей сертификатов соответствия и деклараций о соответствии по единой форме</p>	<p>Отклонено. Редакция изложена в соответствии с юридико-техническими нормами и правилами Союза.</p>
81.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.25, абзац 1)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<p><u>Изложить в редакции:</u> «Орган по сертификации проводит периодическую оценку сертифицированных средств индивидуальной защиты (схемы 1с, 7с и 8с) в течение срока действия сертификата соответствия не реже 1 раз в год, посредством испытаний образцов средств индивидуальной защиты в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (схемы 1с, 7с и 8с) и посредством анализа</p>	<p>Отклонено. Члены рабочей группы не поддержали данное уточнение. Изменения вносятся в соответствии с типовыми схемами.</p>

1	2	3	4	5
			<p>состояния производства (схемы 1с и 7с).» <u>Обоснование:</u> Периодическая оценка сертифицированных средств индивидуальной защиты проводится не реже 1 раза в год в течение срока действия СС</p>	
82.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.25)	Российский союз промышленников и предпринимателей (письмо от 20.06.2022 № б/н)	<p><u>Дополнить:</u> «В случае если срок действия сертификата соответствия продукции заканчивается и в отношении этой продукции заявителем подана заявка в орган по сертификации продукции, который проводил периодическую оценку сертифицированной продукции, данный орган по сертификации продукции при проведении сертификации учитывает положительные результаты последней периодической оценки сертифицированной продукции, если с момента ее проведения прошло не более 1 года.» <u>Обоснование:</u> Дополнить возможностью использовать результаты предыдущего ИК при новой сертификации при серийном выпуске согласно пунктам 16-17, 20-21 раздела 3 Решения 44. Сокращает расходы заявителя!</p>	<p>Отклонено. Дублирование положений типовых схем.</p>
83.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.26)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<p><u>Дополнить:</u> «Срок хранения в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) протоколов исследований (испытаний) и измерений показателей продукции, выданных для целей сертификации продукции, составляет не менее 10 лет с момента выдачи». <u>Обоснование:</u> Данное положение уже имеется в действующей редакции ТР ТС 019/2011 и выполняется аккредитованными лицами.</p>	<p>Отклонено Предложение касается внутренних процедур испытательной лаборатории органа по сертификации. Взаимоотношения хозяйствующих субъектов осуществляются согласно договорам, оформляемым в соответствии с требованиями законодательства государств-членов.</p>
84.	Пункт 3 проекта (раздел 5,	ООО «Профилогистик» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<p><u>Указать «срок действия сертификата на партию – не устанавливается».</u> <u>Обоснование:</u> Очень часто партия продукции не реализуется в</p>	<p>Отклонено. Члены рабочей группы не поддержали данное</p>

1	2	3	4	5
	пункт. 5.27)		течение 1 года, поставщику (продавцу) приходится делать новый сертификат и новые испытания на остаток партии продукции. При большом размере партии такие процедуры могут проходить неоднократно, если сроки годности продукции позволяют.	предложение
85.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.28, абзац 3)	Завод «Озон ГС и ПО» (письмо от 27.06.2022 № 94)	<u>Изложить в редакции:</u> «на партию (единичное изделие) - до окончания срока службы (годности), но не более 1 года.» <u>Обоснование:</u> Видим необходимость временного ограничения срока действия сертификата соответствия в связи с невозможностью контроля единовременно выпущенной партии произведенной на территории РФ.	
86.	Пункт 3 проекта (раздел 5, пункт. 5.28)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	Пункт 5.28 поставить после пункта 5.26 <u>Обоснование:</u> Редакционная правка	Принято.
87.	Пункт 4 проекта (приложение № 4)	ООО «Зелинский групп» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	<u>Исключить пункт 4.</u> <u>Обоснование:</u> Здесь есть несоответствие с проектом изменения №2 к ТР ТС 019/2011 (https://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0107152/pd_05052022) срок публичного обсуждения которого до 15.08.22. Несоответствие заключается в том, что в проекте изменения № 2 дополнительно к установленным в регламенте схемам сертификации устанавливают еще три 2С, 7С и 8С (т.е. предполагается 8 схем сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С).	Принято. Согласовано с Минтрудом России – разработчиком проекта изменений № 2 в ТР ТС 019/2011 об исключении из проекта изменений № 2 изменений в части оценки соответствия.
88.		АО «Сорбент» (письмо от 29.06.2022 № б/н)		
89.		АО «Тамбовмаш» (письмо от 29.06.2022 № б/н)	В то время как в этом документе схемы 7С и 8С вводятся как замена схемам 5С и 6С, соответственно, а схема 2С не включается (предполагается 5 схем: 1С, 3С, 4С, 7С, 8С). Целесообразно принять редакцию, изложенную в проекте изменения №2 к ТР ТС 019/2011 (https://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0107152/pd_05052022), в которой предполагается наличие 8 схем сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С. Особенно актуально сохранить в ТР ТС 019 схему 5с, которая предполагает получение сертификата, при отсутствии метода исследования в аккредитованной лаборатории при подтверждении соответствия продукции. Все 8 схем	

1	2	3	4	5
			сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С предусмотрены Решением Совета ЕЭК № 44 «О типовых схемах оценки соответствия».	
90.	Пункт 4 проекта (приложение № 4)	Ассоциация «СИЗ» (письмо от 29.06.2022 № 204/06-32)	<p>Целесообразно принять редакцию, изложенную в проекте изменения №2 к ТР ТС 019/2011 (https://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0107152/pd_05052022), в которой предполагается наличие 8 схем сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С. Особенно актуально сохранить в ТР ТС 019 схему 5с, которая предполагает получение сертификата, при отсутствии метода исследования в аккредитованной лаборатории при подтверждении соответствия продукции. Все 8 схем сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С предусмотрены Решением Совета ЕЭК №44 «О типовых схемах оценки соответствия».</p> <p><u>Обоснование:</u> Здесь есть несоответствие с проектом изменения №2 к ТР ТС 019/2011 (https://docs.eaeunion.org/pd/ru-ru/0107152/pd_05052022). срок публичного обсуждения которого до 15.08.22. Несоответствие заключается в том, что в проекте изменения №2 дополнительно к установленным в регламенте схемам сертификации устанавливают еще три 2С, 7С и 8С (т.е. предполагается 8 схем сертификации: 1С, 2С, 3С, 4С, 5С, 6С, 7С и 8С).</p> <p>В то время как в этом документе схемы 7С и 8С вводятся как замена схемам 5С и 6С, соответственно, а схема 2С не включается (предполагается 5 схем: 1С, 3С, 4С, 7С, 8С).</p>	
91.	Вне проекта (статья 2)	НКО «Центр-СКС» (письмо от 29.06.2022 № 11-01-24)	<p><u>Дополнить новым абзацем в следующей редакции:</u> идентификация продукции - процедура отнесения продукции к области применения технического регламента Таможенного союза и технической документации на данную продукцию</p> <p><u>Обоснование:</u> Определение понятия используемого при оценке соответствия продукции в соответствии с Положением о типовых схемах оценки соответствия, утвержденных Решением Совета ЕЭК от 18 апреля 2018 г. № 44</p> <p><u>Дополнить новым абзацем в следующей редакции:</u></p>	<p>Отклонено. Не относится к предмету изменений в части установления форм, схем и процедур оценки соответствия на основе типовых схем.</p>

1	2	3	4	5
			<p>аутсорсинг - передача Заявителем изготовления части или всей продукции другой организации на основании специального договора</p> <p><u>Обоснование:</u> Введение определение термина на понятие «передача изготовления части или всей продукции другой организации на основании специального договора» упомянутого в л.п. 3) п. 13 Типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44</p> <p><u>Дополнить новым абзацем в следующей редакции:</u> производственная площадка - географически обособленное подразделение, на котором фактически осуществляется изготовление средства индивидуальной защиты или его части, и принадлежащее Заявителю или иным юридическим лицам или индивидуальным предпринимателям</p> <p><u>Обоснование:</u> Разъяснение термина «производственная площадка» упомянутого в п.п. 3) п. 13 Типовых схем оценки соответствия. утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44.</p> <p><u>Дополнить новым абзацем в следующей редакции:</u> производство продукции от своего имени – создания какого-либо продукта и его изготовления под зарегистрированной товарной (торговой) маркой Заявителя.</p> <p><u>Обоснование:</u> Разъяснение термина «производство продукции от своего имени», включенного в определение термина «Изготовитель» в п. 2 Приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года, а также упомянутого п.п. 3) П.13 Типовых схем оценки соответствия, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44.</p>	