

Оценка соответствия
парфюмерно-косметической
продукции на территории
ЕАЭС

Оценка соответствия парфюмерно-косметической продукции на территории ЕАЭС

Подтверждение
соответствия в
рамках ЕАЭС

Санитарно-
гигиеническая
экспертиза на
территории РБ

Декларирование

Свидетельство о
государственной
регистрации (СГР)

Перечень продукции, подлежащей

СГР

1. Для искусственного загара
2. Для отбеливания (осветления) кожи
3. Косметика для татуажа
4. Интимная косметика
5. Продукция индивидуальной защиты кожи от воздействия вредных производственных факторов
6. Детская косметика
7. Продукция для химического окрашивания, осветления и мелирования волос
8. Для химической завивки и распрямления волос
9. Продукция, произведенная с использованием наноматериалов
10. Продукция для депиляции
11. Пилинги
12. Фторсодержащие средства гигиены полости рта, массовая доля фторидов в которых превышает 0,15% (для жидких средств гигиены полости рта – 0,05%)
13. Средства для отбеливания зубов, содержащие перекись водорода или другие компоненты, выделяющие перекись водорода, включая перекись карбамида и перекись цинка, с конц. перекиси водорода (в качестве ингредиента или выделяемой) 0,1% - 6,0%.

Санитарно-гигиенической экспертизе

1. Декоративная косметика
2. Средства для ухода за ногтями
3. Средства по уходу за кожей лица и тела
4. Средства по уходу за волосами
5. Косметические продукты гигиенического назначения (присыпки, тальк и т.д.)
6. Дезодоранты и средства от потения (антиперспиранты)
7. Средства для и после бритья
8. Средства для ванн и душа (пены, мыла, гели, соли и т.д.)
9. Средства гигиены полости рта (зубные пасты, гели, порошки, нити, щетки и т.д.)

Декларированию

Вся продукция за исключением продукции, подлежащей государственной регистрации

Особенности

Особенности маркировки:

- ❑ Если косметика предназначена для детей, это должно быть указано на упаковке;
- ❑ Должна быть указана массовая доля фторида (% , или мг/кг, или ppm) для средств гигиены полости рта, содержащих соединения фтора;
- ❑ Список ингредиентов указывается в порядке уменьшения их массовой доли в рецептуре.

Санитарно-гигиеническая экспертиза

- ❑ Допускается проведение лабораторных исследований **по типовому представителю** однотипной (аналогичной) группы продукции одного изготовителя и распространение результатов гигиенической экспертизы на всю группу.
- ❑ Количество типовых образцов для различных видов продукции определяется на стадии отбора с учетом перечня продукции, заявленной для проведения исследований для целей государственной санитарно-гигиенической экспертизы.

Особенности декларирования

- ❑ НЕ допускается проведение лабораторных исследований по типовому представителю.
- ❑ 25 января 2017 года вступило в силу [решение Совета Евразийской экономической комиссии \(ЕЭК\) от 2 декабря 2015 г. № 91 «О внесении изменений в технический регламент Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» \(ТР ТС 009/2011\)»](#). В соответствии с этим решением продукции в ТР ТС 009/2011 были введены схемы декларирования соответствия:

схема 3д – для серийно выпускаемой парфюмерно-косметической продукции;

схема 4д – для партии парфюмерно-косметической продукции;

схема 6д – для серийно выпускаемой парфюмерно-косметической продукции (если у изготовителя есть сертифицированная система менеджмента качества или производства продукции, сертифицированного на соответствие принципам надлежащей производственной практики (GMP)).

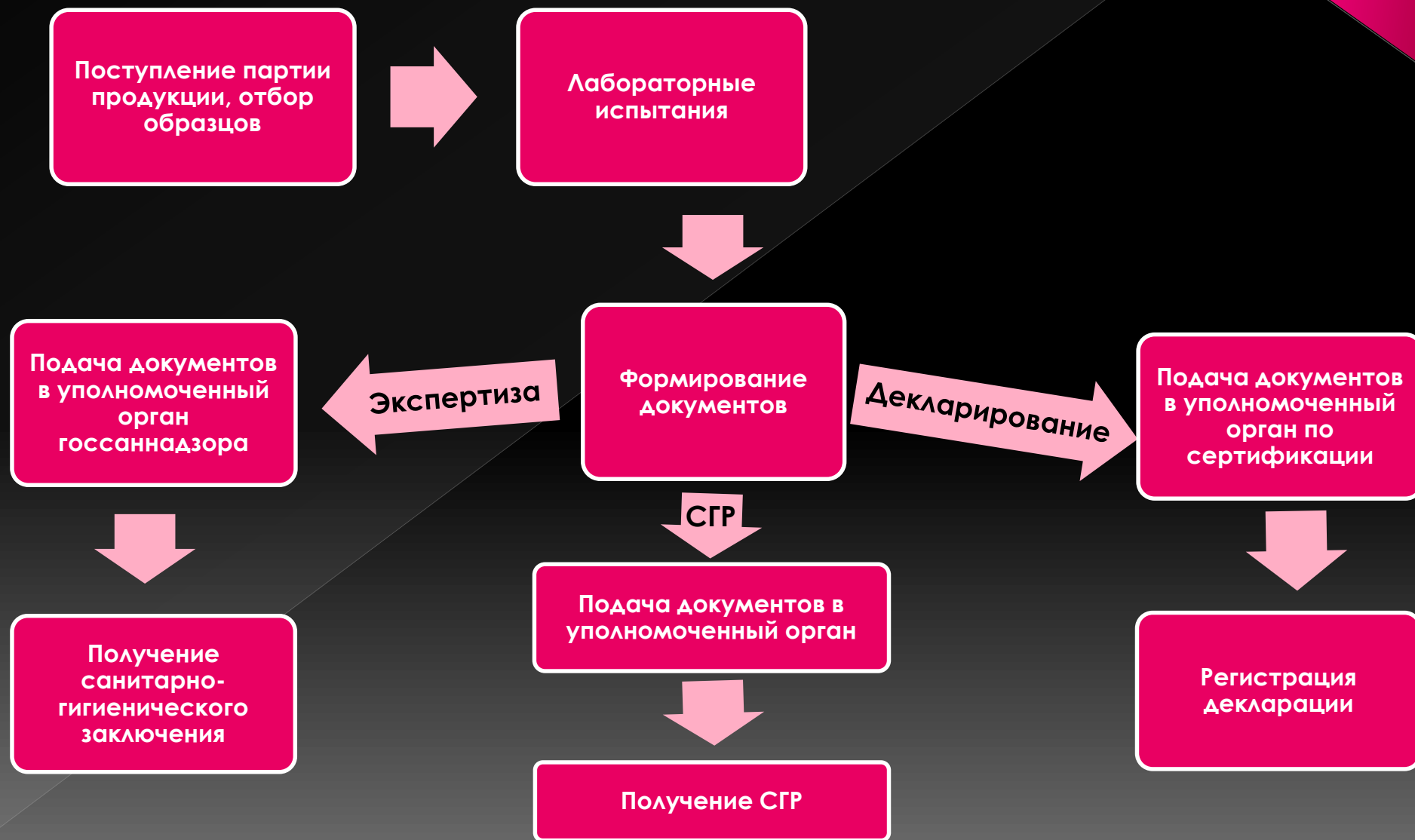
- ❑ Установлены новые **сроки действия деклараций о соответствии**:

схема 3д – не более 5 лет;

схема 4д – срок действия декларации устанавливается в соответствии со сроком годности продукции;

схема 6д – не более 7 лет.

Этапы проведения процедур санитарно-гигиенической экспертизы, декларирования



Перечень документов

Декларирование

- заявление;
- декларацию о соответствии;
- свидетельство о государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя;
- протокол испытаний продукции;
- образец маркировки;
- сертификат соответствия на сертифицированную систему менеджмента качества или производства продукции, сертифицированной на соответствие принципам надлежащей производственной практики (GMP).

СГЗ

- заявление;
- перечень продукции;
- копия технического нормативного правового акта, устанавливающего требования к качеству и безопасности продукции (технические кодексы установившейся практики, государственные стандарты, технические условия)
- технологическая документация (рецептуры, технические описания, технологические инструкции), письмо производителя о составе;
- документ производителя, подтверждающий безопасность и качество продукции;
- документы производителя по применению продукции;
- этикетка (упаковка) или ее макеты;
- протоколы лабораторных исследований;
- внешнеторговый контракт (договор) и документы, подтверждающие ввоз и (или) приобретение продукции.

СГР

- заявление
- копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, ТУ, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе);
- письменное уведомление изготовителя о том, что изготовленная им продукция отвечает требованиям документов, в соответствии с которыми она изготавливается.
- копии этикеток или их макеты;
- акт отбора образцов (проб);
- Сертификат (Письмо) о соблюдении принципов GMP;
- протоколы исследований (испытаний), научные отчеты, экспертные заключения;
- Товаросопроводительные документы;
- выписка из Единого государственного реестра юридических лиц.

Благодарю за внимание!



**Директор ведущего органа по сертификации
ООО «Центр Сертификации Стандарт»**

Новоселова Оксана Алексеевна

Мы стараемся!!!

+375 29 109-19-07 +375 17 234-09-64

certifikat.by email: noa@sert.by

г. Минск, 220114, ул. Ф. Скорины 8, этаж 7, офис 41р