

Таблица
предложений, поступивших в ходе проведения публичного обсуждения проекта решения
Евразийской экономической комиссии в рамках оценки регулирующего воздействия
для рассмотрения на совещании 3 и 4 августа 2021 года

Наименование проекта решения Совета Евразийской экономической комиссии: **«О формировании и ведении реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза, нотификации новых химических веществ»**

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
Проект решения Совета Комиссии	Пункт 2, б), абзац 2. Дополнить абзацем 3: формирование с 30 ноября 2027 г. компетентными органами (организациями) национальных частей реестра в части, касающейся смесей, и представление в Комиссию соответствующих сведений.	Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	<i>Принято частично.</i> Поддержано в части внесения абзаца относительно срока формирования национальных частей реестра в части, касающейся смесей. Конкретный срок будет установлен после согласования проекта решения Совета Комиссии «О внесении изменений в Решение Совета ЕЭК от 3 марта 2017 г. №19», в котором предусмотрено аналогичное положение.

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>подпункт б) пункта 2 проекта Решения, пункт 3 проекта Решения.</p> <p>Отсутствие утвержденных документов второго уровня: Порядок формирования и ведения реестра химических веществ и смесей Союза и Порядок нотификации новых химических веществ (далее - Порядки) существенно затрудняет проведение инвентаризации химической продукции, обращаемой и планируемой к обращению на территории государств-членов Евразийского экономического союза (далее – Союз), что не позволяет формировать национальные части реестра Союза.</p> <p>Учитывая, что Порядки не приняты, полагаем необходимым в:</p> <p>1. подпункте б) пункта 2 проекта Решения слова: «до 1 июля 2022 г.» изложить в редакции «в течение 18 месяцев с даты вступления в силу настоящего Решения»;</p> <p>«до 1 сентября 2022 г.» изложить в редакции «в течение 24 месяцев с даты вступления в силу настоящего Решения»;</p> <p>пункте 3 проекта Решения слова «до 1 октября 2022 г.» изложить в редакции «в течение 30 месяцев с даты вступления в силу настоящего Решения».</p> <p>Принимая во внимание сжатые сроки проведения инвентаризации химических веществ (в том числе в составе смесей), считаем целесообразным в проекте Решения также предусмотреть дополнительный (более поздний) срок для предоставления заявителями в компетентный орган (организацию) сведений о химических веществах в составе смесей для включения в реестр без проведения в отношении них процедуры нотификации по аналогии с дополнительным сроком, установленным в пункте 4 проекта Решения для химических веществ.</p>	<p>Министерство здравоохранения Республики Беларусь</p> <p>Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь</p>	<p><i>Принято к сведению.</i></p> <p>Формулировки в отношении сроков (точная дата или период с даты вступления в силу Решения) будут определены после согласования проекта решения Совета Комиссии «О внесении изменений в Решение Совета ЕЭК от 3 марта 2017 г. №19», в котором предусмотрены аналогичные положения.</p>
<p>Проект порядка формирования и ведения реестра</p>	<p>Внести новый пункт:</p> <p>В одном свидетельстве об уведомительной государственной регистрации или разрешении на использование химической продукции</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>Первый абзац предложенного</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
химических веществ и смесей Союза	<p>допускается указание нескольких марок (типов, видов) химической продукции одного наименования при условии изготовления по единым техническим требованиям и наличия единых компонентного (ингредиентного) состава, классификации опасности, агрегатного состояния и разрешительной документации в зависимости от области применения.</p> <p>В этом случае в заявлении о проведении уведомительной или разрешительной государственной регистрации (Приложение № 5 к ТР) указывается все марки (типы, виды) химической продукции.</p>	<p>Федерации</p> <p>РПКА</p>	<p>нового пункта учтен в пункте 42 проекта Порядка. Включение второго абзаца является избыточным, поскольку форма заявления о проведении государственной регистрации химической продукции (приложение № 5 к ТР ЕАЭС 041/2017) предусматривает указание наименования химической продукции. Марочный ассортимент (указание нескольких марок (типов, видов)) является частью наименования химической продукции.</p>
	<p>Пункт 8. Предлагается внести редакторскую правку, которая будет исключать трактовку пункта 8: «8. Формирование национальных частей реестра в части, касающейся</p>		<p><i>Принято.</i> Изложено в редакции: «...на основе документов об оценке</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>химических веществ Союза, осуществляется путем включения сведений (при наличии) о химических веществах в составе согласно приложению № 2, полученных в рамках оценки соответствия химической продукции обязательным требованиям, ранее установленным актами, входящими в право Союза, или законодательством государств-членов, на основе документов об оценке соответствия химической продукции указанным обязательным требованиям, выданных или принятых до даты вступления технического регламента в силу, а также сведений, содержащихся в официальных информационных источниках по перечню согласно приложению № 3 (далее - официальные источники) или полученных от изготовителей (уполномоченных изготовителями лиц), импортеров химической продукции (далее - заявители).».</p> <p>Текущая редакция пункта 8 допускает трактовку, что состав сведений, установленный в приложении № 2 к Проекту Порядка о Реестре, касается только одного из источников поступления сведений при инвентаризации, а именно сведений, полученных в рамках оценки соответствия химической продукции обязательным требованиям, ранее установленным актами, входящими в право Союза, или законодательством государств-членов, на основе документов об оценке соответствия химической продукции указанным обязательным требованиям, выданных или принятых до даты вступления технического регламента в силу.</p>		<p>соответствия химической продукции указанным обязательным требованиям, выданных или принятых до даты вступления технического регламента в силу, и (или) сведений, содержащихся...» Одновременно внесены аналогичные изменения в п.9.</p>
	<p>Пункт 9. Согласно проекту Решения «О внесении изменений в Решение Совета ЕЭК от 03.03.2017 г. №19» госрегистрация смесей должна начинаться с 30.11.2027, с этой же даты должно начинаться и формирование реестра смесей. Формирование реестра смесей должно начинаться раньше, чем</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации РПКА</p>	<p><i>Отклонено.</i> Формирование реестра в части смесевой продукции по аналогии с химическими</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	госрегистрация смесей.		веществами путем проведения инвентаризации является избыточным и нецелесообразным. Одновременно пункт 10, касающийся ведения реестра изложен в следующей редакции: «Ведение национальных частей реестра осуществляется компетентными органами (организациями) на основе сведений, предусмотренных приложениями № 2 и 5 к настоящему Порядку, представляемых заявителями»
	Пункт 16 Изложить в редакции: г) приостановление (возобновление) или прекращение действия выданных разрешений на использование химической продукции при наличии в течение 5 лет с даты выдачи разрешения на использование химической продукции замечаний о несоответствии химической продукции требованиям технического регламента.	Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей	<i>Отклонено.</i> Пункт 16 отражает этапы государственной регистрации, условия того или иного этапа детализированы далее

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Дополнить: д) автоматическая перерегистрация продукции в случае отсутствия в течение 5 лет с даты выдачи разрешения на использование химической продукции замечаний от уполномоченного органа о несоответствии химической продукции требованиям технического регламента.</p>	<p>парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>по тексту проекта порядка (п. 50 и далее).</p>
	<p>Пункт 24, абзац 2 Дополнить. Переводы документов с иностранного языка на государственный язык государства-члена ТС должны быть заверены нотариально или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию.</p>	<p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p>	<p><i>Принято.</i> Изложено в редакции: «24. Все документы, представленные на иностранном языке, должны сопровождаться переводом. Для протокола исследования (испытания),</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		<p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>составленного на иностранном языке, допускается представление перевода краткого описания условий проведения исследования (испытания) и полученного результата.</p> <p>Переводы документов с иностранного языка на русский язык и государственный язык государства-члена Союза должны быть заверены подписью и печатью заявителя или нотариально, или печатью агентства (бюро) переводов, или подписью переводчика с приложением копии диплома, подтверждающего его квалификацию».</p> <p>Аналогичные изменения внесены в</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Пункт 31. Представить в редакции: В случае отказа в государственной регистрации химической продукции уполномоченный орган уведомляет заявителя о своем решении (с указанием причин отказа) непосредственно или в электронном виде. В случае отсутствия у заявителя электронной почты уведомление направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Дополнить: Датой поступления уведомления об отказе в государственной регистрации считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, или дата регистрации получения, если документы передаются с уведомлением о вручении.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>пункт 13 проекта порядка проведения нотификации новых химических веществ.</p> <p><i>Отклонено.</i> В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и, следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде. Указание даты уведомления об отказе в государственной регистрации является избыточным, поскольку такая дата не влияет на какие-либо сроки.</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Пункт 32. Из Проекта Порядка о Реестре не ясно, какие могут быть последствия для компаний, которые представили различные сведения. Пункт 32 говорит о том, что это не может быть основанием для отказа при государственной регистрации, но из пункта 12 «е» следует что компетентные органы будут проводить информационное взаимодействие для выработки согласованной позиции в отношении применения различающихся сведений о химическом веществе при включении информации в реестр, в том числе на этапе его формирования. Какие могут быть последствия для компании, которая уже пройдет регистрацию?</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Принято к сведению.</i> Последствий для компаний, уже прошедших государственную регистрацию, не предусмотрено.</p>
	<p>Пункт 33, абзац 2 Представить в редакции: Срок представления заявителем ответа на запрос не должен превышать 20 рабочих дней с даты поступления запроса. Время представления заявителем документов и уточнения сведений по запросу не учитывается в сроке оказания услуги государственной регистрации химической продукции.</p> <p>Дополнить: Датой поступления запроса считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, или дата регистрации получения, если документы передаются с уведомлением о вручении.</p> <p>Добавить: В случае необходимости продления срока предоставления ответа заявитель направляет в уполномоченный орган обоснованную просьбу об увеличении срока получения необходимых документов.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти</p>	<p><i>Принято частично.</i> Принято в редакции «...с даты получения запроса», «Датой получения запроса...».</p> <p>Изложено в редакции: «Срок представления документов и (или)</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		<p>Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p>	<p>уточнения сведений по запросу может быть продлен уполномоченным органом по обоснованному запросу заявителя. Обоснованный запрос на бумажном носителе или в электронном виде должен быть направлен в уполномоченный орган (организацию) не позднее чем за 3 рабочих дня до даты истечения срока предоставления ответа заявителя на запрос. Датой получения запроса на продление срока уполномоченным органом (организацией) считается дата электронного уведомления о</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>получении отправления, если запрос был направлен в электронном виде, или дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.</p> <p>Уполномоченный орган (организация) в течение 2 рабочих дней рассматривает запрос заявителя и принимает решение о продлении срока представления документов и (или) сведений о химической продукции по запросу или выдаче мотивированного отказа, которое доводится до сведения заявителя непосредственно, или заказным почтовым отправлением с</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			описью вложения и уведомлением о вручении, или в электронном виде.
	<p>Пункты 40 и 41. Согласно п. 41 Проекта Порядка о Реестре, при совместной подаче сведений разрешение на использование химической продукции выдается каждому заявителю. Требуется уточнения следующий момент: будут ли отличаться регистрационные номера разрешения со-заявителей? Если да, то по какой позиции, учитывая, что при совместной подаче подается одно заявление, то есть данные по позиции 7 будут совпадать, и по позиции 5 возможна ситуация, когда со-заявителями будут выступать компании, относящиеся к одной категории заявителя. Если всем со-заявителям будет выдаваться разрешение под одним номером, то какое значение будет ставиться в позиции 5 в случаях, когда со-заявители.</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Принято к сведению.</i> При совместной подаче данных каждому со-заявителю выдается отдельное свидетельство об уведомительной государственной регистрации или разрешение на использование с учетом его категории, т.е. позиция 5 может быть</p>
	<p>Пункт 41 Изложить в редакции: При совместной подаче сведений свидетельство об уведомительной государственной регистрации или разрешение на использование химической продукции выдается каждому заявителю отдельно.</p>	Торгово-промышленная палата Российской Федерации РПКА	<i>Принято.</i>
	<p>Пункт 42 Представить в редакции: Для включения в ранее оформленное свидетельство об уведомительной государственной регистрации или разрешение на использование химической продукции информации о дополнительных марках (типах, видах) химической продукции заявитель должен</p>	Торгово-промышленная палата Российской Федерации РПКА	<i>Принято.</i>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>представить в уполномоченный орган заявление о внесении необходимых сведений с подтверждением сохранения компонентного (ингредиентного) состава и результатов классификации опасности. Заявление может быть представлено на бумажном носителе или в электронном виде.</p> <p>Уполномоченный орган принимает решение о включении информации о дополнительной марке химической продукции в соответствующие разделы информационного досье реестра и свидетельство об уведомительной государственной регистрации или разрешение на использование химической продукции в течение 2 рабочих дней с даты поступления заявления. Внесение соответствующих изменений осуществляется без изменения индивидуального регистрационного номера химической продукции с выдачей нового документа.</p>		
	<p>Пункт 46 Изложить в редакции: Свидетельство об уведомительной государственной регистрации химической продукции и разрешение на использование химической продукции выдаются уполномоченным органом на бумажном носителе или в электронном виде по выбору заявителя. Свидетельство об уведомительной государственной регистрации химической продукции и разрешение на использование химической продукции в электронном виде имеет равную юридическую силу со свидетельством и разрешением, выданным на бумажном носителе.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p>	<p><i>Принято.</i></p>
	<p>Пункт 51. Изложить в редакции: При наличии в течение 5 лет с даты выдачи разрешения на использование химической продукции замечаний о несоответствии химической продукции требованиям технического регламента уполномоченный орган принимает решение о приостановлении или прекращении (отмене) действия этого разрешения и информирует</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация</p>	<p><i>Отклонено.</i> В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и, следовательно,</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>заявителя о своем решении (с обоснованием причин) непосредственно или в электронном виде в течение 5 рабочих дней с даты принятия решения.</p> <p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты решение о приостановлении или прекращении (отмене) действия разрешения направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>При этом в реестр вносится соответствующая запись.</p>	<p>производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде.</p>
	<p>Пункт 52, абзац 2</p> <p>Изложить в редакции:</p> <p>Уполномоченный орган рассматривает представленные заявителем документы, принимает решение о возобновлении действия разрешения на использование химической продукции или об отказе в нем и информирует заявителя о принятом решении непосредственно или в электронном виде в течение 10 рабочих дней с даты поступления документов.</p> <p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты решение о возобновлении действия разрешения на использование химической</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров</p>	<p><i>Принято частично.</i></p> <p>В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и, следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>продукции или об отказе в нем направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Дополнить: Датой поступления документов в уполномоченный орган считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы были направлены в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.</p>	<p>бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>отправить уведомление в электронном виде. Изложено в редакции: «Датой получения документов уполномоченным органом считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы были направлены в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.»</p>
	<p>Пункт 53. <i>(Привести в соответствие с Решением № 80, пункт 25).</i></p> <p>Дополнить: г) изменение организационно-правовой формы, места нахождения (адреса юридического лица) изготовителя; д) принятие нормативного правового акта, устанавливающего требования к химической продукции, при условии, что принятие такого акта не влечет за собой внесения изменений в показатели безопасности,</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>Формой свидетельства об уведомительной государственной регистрации (приложение №6 к ТР ЕАЭС 041/2017) и</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>состав продукции, области использования, ограничения по использованию;</p> <p>е) внесение изготовителем изменений (дополнений) в технические документы на производство химической продукции, не затрагивающих изменения состава, показателей безопасности, области использования, ограничений по использованию.</p>	<p>парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>разрешения на использование химической продукции (приложение №7 к ТР ЕАЭС 041/2017) не предусмотрено указание нормативного правового акта и технического документа на производство химической продукции.</p> <p>Подпункт «г» об изготовителе учтен в подпункте «б», который касается всех заявителей, в том числе изготовителя.</p>
	<p>Пункт 55.</p> <p>В рамках процедуры замены действующего свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции не урегулирован вопрос регистрационного номера нового свидетельства или разрешения, которые выдаются взамен. Учитывая, что по процедуре заявление составляется в произвольной форме вряд ли речь идет о новом значении в позиции 7 в регистрационном номере, тем более, что в пункте 40 Проекта Порядка о Реестре говорится о том, что в позиции 7</p>	<p>Ассоциации производителей шин</p>	<p><i>Принято.</i></p> <p>Дополнено предложением: «Регистрационный номер обновленного свидетельства об уведомительной государственной регистрации или</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>указывается порядковый номер заявления о проведении государственной регистрации химической продукции, а при замене о новой процедуре речи не идет.</p> <p>Если свидетельство или разрешение взамен выдаются под тем же номером, предлагается это указать в пункте 55. Если же номер меняется, то необходимо внести изменение в пункт 40, что в позиции 7 может также указываться порядковый номер заявления о замене свидетельства или разрешения, и в этом случае необходимо регламентировать подачу заявления о замене и формирование номера такого заявления.</p>		<p>разрешения на использование химической продукции сохраняется неизменным»</p>
	<p>Пункт 55, абзац 1 Представить в редакции: Уполномоченный орган в течение 5 рабочих дней рассматривает заявление и представленные документы и принимает решение о замене свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции, которое доводится до сведения заявителя непосредственно или в электронном виде.</p> <p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты запрос направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Дополнить: Датой поступления решения уполномоченного органа о замене свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции заявителю считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и, следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде. Предложение о фиксации даты поступления решения уполномоченного органа о замене свидетельства об</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	уведомлением о вручении.		уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции заявителю является избыточной, поскольку не влияет на какие-либо сроки.
	<p>Пункт 55, абзац 2 Представить в редакции: Уполномоченный орган в течение 5 рабочих дней рассматривает заявление и представленные документы и принимает решение о замене свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции, которое доводится до сведения заявителя непосредственно или в электронном виде.</p> <p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты запрос направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Дополнить: Датой поступления решения уполномоченного органа о замене свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции заявителю считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.</p>	<p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и, следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде. Предложение о фиксации даты поступления решения уполномоченного органа о замене свидетельства об уведомительной</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		ООО «Хенкель Рус»	государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции заявителю является избыточной, поскольку не влияет на какие-либо сроки.
	Пункт 57. Требует разъяснения	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p>	<p><i>Принято к сведению.</i></p> <p>Паспорт безопасности входит в состав документов национальных частей реестра химических веществ и смесей союза согласно Приложению №2 и Приложению №5 к проекту порядка формирования и ведения реестра.</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	
	Пункт 58. Представить в редакции: Сведения, полученные из информационных источников , представляемые заявителем в рамках государственной регистрации химической продукции, должны сопровождаться ссылкой на источник.	Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»	<i>Отклонено.</i> Действующая редакция является более широкой и включает в том числе протоколы исследований заявителя, справочную литературу и пр.

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	
	<p>Пункт 59. Требует уточнения, необходимо установить порядок оформления выписки и предусмотреть порядок действий, если ресурс не предоставляет оформленную выписку.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>Под выпиской подразумевается широкое понятие, в том числе скриншот. Разработка отдельного порядка является избыточной.</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Пункт 60. Необходима пояснение, что имеется в виду под «заявитель предоставляет ... и информацию, подтверждающую право заявителя на его использование» Возможно имеется документ, подтверждающий право? Необходимо конкретизировать, какой именно документ, подтверждает право заявителя на использование протоколов и сведений из них. Не определен термин «сторонняя организация». Если под сторонней организацией подразумевается аккредитованная испытательная лаборатория, то требование подтверждать право заявителя на использование протоколов является избыточным.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Торгово-промышленная палата Российской Федерации ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» РПКА</p>	<p><i>Принято к сведению.</i> Под стороной организацией подразумевается третья сторона – производитель аналогичной химической продукции. Информация в том числе включает документы.</p>
	<p>Пункт 61. Представить в редакции: в) опыт производства (использования) химической продукции (при наличии);</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд</p>	<p><i>Отклонено.</i> Пункт 61 содержит перечисление факторов, уточнение «при наличии» является некорректным в данном контексте. Каждый из факторов может присутствовать, а может и отсутствовать (быть «при наличии»)</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		<p>Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	
	<p>Пункт 61. Пп д) что означает? Нет методов – не нужны испытания?</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации</p> <p>РПКА</p>	<p><i>Принято к сведению.</i> Отложенная норма в отношении отсутствующих документов по стандартизации предусмотрена в проекте решения Совета ЕЭК. Данный пункт содержит ограничение по применимости стандартов в зависимости от области применения.</p>
	<p>Пункт 62. Представить в редакции: Испытания на лабораторных животных в целях получения сведений о</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ</p>	<p><i>Принято частично.</i> Изложено в редакции: «...В первую очередь</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>химической продукции проводятся в крайнем случае, когда информация из альтернативных источников недоступна. В первую очередь следует использовать данные о химическом веществе или смеси, представленные в справочной литературе и официальных источниках, опыт производства (использования) химической продукции и (или) данные, полученные на основе анализа близких по химической структуре химических веществ (аналогов), имеющих общие функциональные группы (принцип структурного подобия), и моделирования на основании количественного и качественного соотношения «структура – свойство» ((Q)SARs, read-across методы и пр.).</p>	<p>ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p>	<p>следует использовать данные, представленные в справочной литературе и официальных источниках, опыт производства (использования) химической продукции и (или) данные, полученные на основе анализа близких по химической структуре химических веществ (аналогов), имеющих общие функциональные группы (принцип структурного подобия), и моделирования на основании количественного и качественного соотношения «структура – свойство» ((Q)SARs, read-across методы</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Пункт 66. Дополнить: Уполномоченный орган несет ответственность за:</p> <ul style="list-style-type: none"> – нарушение срока регистрации запроса заявителя о предоставлении государственной услуги; – нарушение срока предоставления государственной услуги; – требование у заявителя документов, не предусмотренных настоящим порядком; – отказ в приеме документов, предоставление которых предусмотрено настоящим порядком, у заявителя; – отказ в регистрации, если основания отказа не предусмотрены настоящим порядком или иными нормативными правовыми актами ЕАЭС; <p>отказ в исправлении допущенных опечаток и ошибок в выданных документах либо нарушение установленного срока таких исправлений.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>и пр.)»</p> <p><i>Отклонено.</i> Дополнение является избыточным и нецелесообразным, поскольку ответственность уполномоченных органов государств-членов Союза установлена на национальном уровне соответствующим законодательством.</p>
	<p>Пункт 67. Представляется нелогичным определение закрытой части реестра на основе Приложений № 2 и № 5, учитывая, что Проектом Порядка о</p>	<p>Ассоциации производителей шин</p>	<p><i>Отклонено.</i> Приложения №2 и №5 определяют состав</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Реестре предусмотрены отдельные Приложения № 4 и № 6, в которых уже определен состав сведений для размещения на информационном портале ЕАЭС соответственно в отношении химических веществ и химических смесей.</p> <p>Предлагается пункт 67 изложить в следующей редакции: «67. Документы и сведения, предусмотренные приложением № 2 и приложением № 5 и не включенные соответственно в приложение № 4 и приложение № 6, относятся к закрытой части реестра, не подлежат опубликованию в информационно-коммуникационной сети «Интернет» и доступны только для компетентных органов (организаций).».</p>		<p>национальных частей реестра, формирование и ведение которых осуществляется с использованием ресурсов компетентных органов (организаций). Исключена формулировка «не подлежат опубликованию в информационно-коммуникационной сети «Интернет»</p>
	<p>Пункт 69, абзац 2 Исключить.</p> <p><i>(С учетом предложенной редакции пункта 68).</i></p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>Структурная формула химического вещества может составлять конкурентное преимущество (ноу-хау) заявителя. Данное положение предоставляет возможность установить режим конфиденциальности в отношении</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	структурной формулы химического вещества при обоснованности такого запроса заявителем.
Приложение № 1 к проекту порядка формирования и ведения реестра химических веществ и смесей Союза	Пункт 1. Представить в редакции: 3) наименование согласно номенклатуре IUPAC, в том числе на английском языке (при наличии) ; 4) наименование на английском языке (при наличии) ; 5) синонимы и аббревиатура (при наличии) . Требует обсуждения перечисление 10).	Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»	<i>Принято.</i> Изложено в предложенной редакции. Пункт 10 остается без изменений.

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		<p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	
<p>Приложение № 2 к проекту порядка формирования и ведения реестра химических веществ и смесей Союза</p>	<p>В целях однозначной трактовки положений Порядка и принимая во внимание пункт 63 Проекта Порядка о Реестре, считаем необходимым внести в наименование Приложений № 2 уточнение, что те или иные характеристики и параметры указываются, если это применимо.</p> <p>Изложить наименование Приложения № 2 в следующей редакции: Приложение № 2 «Состав сведений и документов (если применимо) национальных частей реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза в части, касающейся химических веществ».</p>	<p>Ассоциации производителей шин</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>Указание в названии Приложения фразы «если применимо» является избыточным и не правомерным, поскольку ряд пунктов является обязательным.</p>
	<p>Пункт 1 подпункт 14.</p> <p>Изложить в следующей редакции: «молекулярный вес (при наличии)».</p> <p>Исключить подпункт 19.</p> <p>«объем производства (импорта) (тонн/год - среднее за последние 3 года или планируемое количество)».</p>	<p>Ассоциации производителей шин</p>	<p><i>Принято частично.</i></p> <p>Принято в части уточнения необходимости представления данных при их наличии. Изложено в редакции «молекулярная масса (при наличии)» Сведения об объеме</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			производства необходимы для поэтапного введения требований по государственной регистрации химической продукции.
	<p>Пункт 2 Представить в редакции: 2) сведения о предупредительной маркировке по ГОСТ 31340, в том числе: сигнальное слово (при наличии); знаки опасности (при наличии); краткая характеристика опасности (H-фразы) (при наличии); меры по предупреждению опасности (P-фразы) (при наличии).</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p>	<i>Принято.</i>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		<p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	
	<p>Пункт 20. Исключить.</p> <p>Избыточное требование. Для химической продукции, которая при определенных условиях может использоваться в быту, правила использования в быту устанавливаются в других нормативных правовых документах.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p><i>Принято частично.</i></p> <p>Изложено в редакции «правила использования в быту (если применимо)».</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Пункт 23. Изложить в следующей редакции: «Документы: 1) заявление о проведении уведомительной государственной регистрации химической продукции или заявление о проведении разрешительной государственной регистрации химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру); 2) паспорт безопасности химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру); 3) протоколы исследований (испытаний), и (или) результаты инструментального анализа, и (или) экспертные заключения, в том числе о применимости аналогового подхода; информация, подтверждающая право заявителя использовать представленные сведения.».</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным поскольку перечисленные документы являются персонализированным и содержат информацию о заявителе.</p>
	<p>Пункт 26. Учитывая, что химическое вещество как химическая продукция может быть зарегистрировано несколькими изготовителями (уполномоченными изготовителем лицами), импортерами, необходимо это указать в пункте 26.</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным, поскольку регистрационные данные учитывают сведения о заявителе.</p>
	<p>Пункт 26. Представить в редакции: 5) наименование документа по стандартизации или технического документа, в соответствии с которым выпускается химическое вещество (при наличии).</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей</p>	<p><i>Принято частично.</i> Изложено в редакции: «наименование документа по стандартизации информационно-технического документа.»</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	
Приложение № 4 СОСТАВ сведений о химических веществах для размещения на информационном портале Евразийского экономического союза	Пункт 1 подпункт 12. изложить в следующей редакции: «молекулярный вес (при наличии) »	Ассоциации производителей шин	<i>Принято.</i> Изложено в редакции «молекулярная масса (при наличии) »
	Пункт 1. Представить в редакции: 5) наименование согласно номенклатуре IUPAC, в том числе на английском языке (при наличии) ; 6) наименование на английском языке (при наличии) ; 7) синонимы и аббревиатура (при наличии) ; 8) техническое наименование (при наличии) ; 9) наименование продукции, в том числе торговая марка (при наличии) ;	Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»	<i>Принято.</i>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	
	Пункт 7. Изложить в следующей редакции: «7. Сведения о паспорте безопасности химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру) ».	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным поскольку перечисленные документы являются персонализированным и содержат информацию о заявителе.
	Пункт 9. Учитывая, что химическое вещество как химическая продукция может быть зарегистрировано несколькими изготовителями (уполномоченными изготовителем лицами), импортерами, необходимо это указать в пункте 9.	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным, поскольку регистрационные данные учитывают сведения о заявителе.
Приложение № 5 Состав сведений и документов национальных	Пункт 1 подпункт 7. «7. Объем производства (импорта) (тонн/год - среднее за последние 3 года или планируемое количество);».	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Сведения об объеме производства необходимы для

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
частей реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза в части, касающейся смесей	Предлагается исключить из состава сведений и документов национальных частей Реестра в части, касающейся смесей, требование о предоставлении объемов производства и импорта химической продукции.		поэтапного введения требований по государственной регистрации химической продукции.
	<p>Пункт 2. Изложить в следующей редакции: «Информация о составе (указывается для каждого компонента, подлежащего идентификации):...». В соответствии с положениями Техрегламента (п. 8 «а» и п. 6 «д»)) при определении химического состава смеси необходимо идентифицировать химические вещества, присутствующие в концентрациях более 10%, а при установлении наличия в составе химической продукции новых химических веществ в концентрациях более 0,1%. Учитывая указанные положения, предлагается уточнить, что при предоставлении сведений о составе смеси данные указываются не для каждого компонента, а для каждого компонента, подлежащего идентификации.</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> Дополнение является избыточным. Правила идентификации установлены техническим регламентом и включают также идентификацию опасных химических веществ, присутствующих в количествах, превышающих значения концентраций, указанных в стандартах, включенных в перечень стандартов, в результате применения которых на добровольной основе</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			обеспечивается соблюдение требований технического регламента (т.е. более 0,1%)
	<p>Пункт 9. Изложить в следующей редакции: «<u>Исторические данные химического вещества как химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру):</u> 1) регистрационный номер свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 2) дата выдачи свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 3) срок действия разрешения на использование химической продукции; 4) статус разрешения на использование химической продукции (действует, действие приостановлено, действие отменено); <u>наименование документа по стандартизации или технического документа, в соответствии с которым выпускается химическое вещество»</u></p>	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным.
	<p>Пункт 24. Изложить в следующей редакции: «Документы: 4) заявление о проведении уведомительной государственной регистрации химической продукции или заявление о проведении разрешительной государственной регистрации химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу),</p>	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным поскольку перечисленные документы являются персонализированным

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>импортеру); 5) паспорт безопасности химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру); 6) протоколы исследований (испытаний), и (или) результаты инструментального анализа, и (или) экспертные заключения, в том числе о применимости аналогового подхода; информация, подтверждающая право заявителя использовать представленные сведения.».</p>		и содержат информацию о заявителе.
	<p>Пункт 27. Изложить в следующей редакции: «Регистрационные данные смеси как химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру): 1) регистрационный номер свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 2) дата выдачи свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 3) срок действия разрешения на использование химической продукции; 4) статус разрешения на использование химической продукции (действует, действие приостановлено, действие отменено); 5) наименование документа по стандартизации или технического документа, в соответствии с которым выпускается химическое вещество.»</p>	Ассоциации производителей шин	<i>Принято частично.</i> Уточнение является избыточным, поскольку регистрационные данные учитывают сведения о заявителе. пп.5 пункта 27 изложен в следующей редакции: «наименование документа по стандартизации или информационно-технического документа, в соответствии с которым выпускается химическая продукция»

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
Приложение № 6	<p>Пункт 2 подпункт 1. Изложить в следующей редакции: «2. Сведения об опасности: 1) классификация опасности (вид(ы) и класс(ы) опасности) согласно техническому регламенту Евразийского экономического союза «О безопасности химической продукции» (ТР ЕАЭС 041/2017);»</p> <p>Пункт 9. Изложить в следующей редакции: «Регистрационные данные смеси как химической продукции (по каждому изготовителю (уполномоченному изготовителем лицу), импортеру): 6) регистрационный номер свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 7) дата выдачи свидетельства об уведомительной государственной регистрации или разрешения на использование химической продукции; 8) срок действия разрешения на использование химической продукции; 9) статус разрешения на использование химической продукции (действует, действие приостановлено, действие отменено); 10) наименование документа по стандартизации или технического документа, в соответствии с которым выпускается химическое вещество.»</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Принято.</i> Аналогичная редакция учтена в Приложении №5</p> <p><i>Принято частично.</i> Уточнение является избыточным, поскольку регистрационные данные учитывают сведения о заявителе</p>
Приложение № 7 к проекту порядка формирования и ведения реестра	1. Приложение 7 к Порядку формирования и ведения Реестра: В соответствии с информацией базы данных Европейского химического агентства ЕСНА (включенной в перечень официальных информационных источников в Приложении 3 Порядка) предлагаем в	ООО «Газпромнефть-Битумные материалы»	<p><i>1. Отклонено.</i> Пороговое значение бенз(а)пирена в нефтепродуктах</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
химических веществ и смесей Союза	<p>примечании 2в к таблице 1, примечании** к таблице 3 пороговое содержание бенз(а)пирена указать в редакции «0,001 %».</p> <p>2. Приложение 7 к Порядку формирования и ведения Реестра: В целях исключения разночтений предлагаем позицию 42 таблицы 1 изложить в редакции (по аналогии с тем, как это было изложено в СанПиН 1.2.2353-08): «Кремния диоксида кристаллического (кремнезема) пыль в форме кварца или кристобалита».</p>		<p>остается прежним, по аналогии с требованиями ЕСНА. Норма без(а)пирена 0,001% принята только при его применении в отдельных видах продукции</p> <p><i>2. Отклонено.</i></p> <p>Изменение порядка слов в названии не существенно</p>
	<p>По всему Приложению № 7 предлагается удалить слова «производные» и «его соединения». Это может трактоваться достаточно широко. Опасность химических соединений следует рассматривать индивидуально, а не по семействам химических веществ. Например, пункт 2 в Таблице 6 «Химические вещества, воздействующие на репродуктивную функцию класса 2»: «2. Анилин (аминобензол, фениламин) и его производные». Производные анилина могут включать и не опасные соединения, например, красители на основе химии анилина.</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено</i></p> <p>Соответствует общемировой практике и подходам методологии QSAR. В таблица, где указано основное вещество и его соединения и (или) его производные, по всем видам действия проставили сноски-примечания «если не доказано другое...» далее ссылки на экспериментальные исследования</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			Это касается и производных анилина, поскольку большинство анилиновых красителей воздействует на репродуктивную функцию.
	Таблица 1 пункт 52 «52. Минеральные масла, неочищенные и слабо очищенные». Предлагается убрать слова «слабо очищенные». Критерий «слабо очищенный» неопределенный, его нельзя измерить.	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Исключения не имеют смысл, т.к. есть сноска для масел с условиями классификации по эффектам.
Приложение № 8	Таблицы 3,4. С учетом положений раздела 7 ГОСТ 32419-2013 «Классификация опасности химической продукции. Общие положения» предлагается применять понятия «разложение» и «биоразлагаемость» вместо «деградация» и «биodeградация» соответственно.	Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь	<i>Принято</i> В соответствии с пересмотренным ГОСТ 32419 «деградация» исправлена на формулировку «разложение (деградация)», «биodeградация» - на «биоразлагаемость»
Проект порядка проведения нотификации	Не ясно на каком этапе информация о новом веществе вносится в реестр. Не описана процедура, что происходит после подачи сведений из части	Торгово-промышленная палата Российской	<i>Принято к сведению.</i> Проект Порядка проведения

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
новых химических веществ	2 разъяснений, результаты нотификации, проведенной по этапу 1, могут быть пересмотрены?	Федерации	нотификации новых химических веществ уточнен (см. п.31 и п. 37 проекта Порядка).
	<p>Пункт 5, абзац 3 Изложить в новой редакции: Вместе с отчетом о химической безопасности заявитель подает в уполномоченный орган (организацию) документ (документы), подтверждающий достоверность и (или) право на использование представленных в отчете о химической безопасности сведений, в случае, если источником данных не являются сведения из общедоступных информационных источников, предусмотренных приложением № 3, в том числе научно обоснованные заключения о применимости аналогового подхода (например, методологии QSAR) и протоколы исследований (испытаний), а также стратегию дальнейших исследований (при наличии).</p>	Торгово-промышленная палата Российской Федерации	<p><i>Принято к сведению.</i> Пункты 5 и 6 проекта Порядка уточнены и изложены в редакции: «Сведения о новом химическом веществе, представляемые заявителем в рамках отчета о химической безопасности, должны сопровождаться ссылкой на источник информации. Если источником сведений, представляемых заявителем в рамках нотификации нового химического вещества, является закрытый ресурс, заявитель вместе с отчетом о химической безопасности подает в</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>уполномоченный орган (организацию) выписку с соответствующей информацией из данного источника и информацию, подтверждающую право заявителя использовать представленные сведения. При использовании в качестве источника сведений протокола исследований (испытаний), выданного сторонней организацией, заявитель представляет в уполномоченный орган копию протокола исследований (испытаний) и информацию, подтверждающую право заявителя на его использование.</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			6. В отчете о химической безопасности допускается указывать сведения, полученные на основе анализа близких по химической структуре химических веществ (аналогов), имеющих общие функциональные группы (принцип структурного подобия), и моделирования на основании количественного и качественного соотношения «структура – свойство» ((Q)SARs, read-across методы и пр.) и данные, содержащиеся в официальных информационных источниках, предусмотренных приложением № 3 к

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>Порядку формирования и ведения реестра химических веществ и смесей Евразийского экономического союза, утвержденному Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 20 г. № (далее – Порядок формирования и ведения реестра)».</p>
	<p>Пункт 5, абзац 4 Исключить слова «протоколов и документ, подтверждающий право заявителя на их использование» Представить в редакции: Абзац 4 При представлении сведений из протоколов исследований (испытаний), проведенных сторонними организациями, заявитель представляет в уполномоченный орган (организацию) копии этих протоколов заверенные этими организациями.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА» Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ) ООО «Проктер энд Гэмбл</p>	<p><i>Принято частично.</i> Изложено в редакции, аналогичной п. 60 проекта Порядка формирования и ведения реестра: «При использовании в качестве источника сведений протокола исследований (испытаний), выданного сторонней организации, заявитель представляет в</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
		Дистрибьюторская компания» ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани» ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ» ООО Амвэй ООО «Хенкель Рус»	уполномоченный орган копию протокола исследований (испытаний) и информацию, подтверждающую право заявителя на его использование.»
	Пункт 9. Не ясно на каком этапе информация о новом веществе вносится в реестр. Не описана процедура, что происходит после подачи сведений из части 2 разъяснений, результаты нотификации, проведенной по этапу 1, могут быть пересмотрены?	РПКА	<i>Принято к сведению.</i> Проект Порядка проведения нотификации новых химических веществ уточнен (см. п.31 и п. 37 проекта Порядка).
	Пункты 9, 10, 11. Проект Порядка о нотификации допускает поэтапное предоставление информации о новом химическом веществе, при этом сведения, предусмотренные частью II разъяснений, могут быть предоставлены в срок до 3 лет. Согласно Проекту Порядка при поэтапном предоставлении информации химическое вещество включается в реестр и классифицируется как разрешенное, ограниченное или	Ассоциации производителей шин	<i>Принято к сведению.</i> Проект Порядка проведения нотификации новых химических веществ уточнен (см. п.31 и п. 37 проекта Порядка).

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>запрещенное к применению уже на основе данных, предусмотренных частью I разъяснений. Проект Порядка о нотификации не содержит положений, которые определяют порядок действий уполномоченных органов в случае непредставления заявителем в установленный срок сведений, предусмотренных частью II разъяснений: не понятно, меняется ли в этом случае статус химического вещества в реестре? Кроме того, Проект Порядка о нотификации ничего не говорит о том, возможно ли изменение решения уполномоченного органа по отнесению химического вещества к разрешенному, ограниченному или запрещенному с учетом поступления данных, предусмотренных частью II разъяснений</p>		
	<p>Пункт 21. Основанием для отказа в проведении нотификации нового химического вещества являются: представление недостоверной информации о нотифицируемом новом химическом веществе; отсутствие документов, подтверждающих достоверность и право использования представленных в рамках отчета о химической безопасности сведений; установление необоснованно завышенных сроков проведения исследований (испытаний) и представления сведений в соответствии с частью II разъяснений. В случае представления заявителем неполного комплекта документов или неполной (противоречивой) информации о нотифицируемом новом химическом веществе уполномоченный орган (организация) в течение 5 рабочих дней с даты поступления документов направляет заявителю запрос на бумажном носителе и (или) в электронном виде на представление</p>	<p>Ассоциация «КазАлкоТабак»</p>	<p><i>Отклонено.</i> Действующая редакция дает более обширное определение возможных случаев. Далее предусмотрена возможность уточнения недостающих документов/сведений, неточной/противоречивой информации. Изложено в редакции: «..В случае</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>представления заявителем неполного комплекта документов и (или) неполной информации о нотифицируемом новом химическом веществе уполномоченный орган (организация) в течение 5 рабочих дней с даты поступления документов направляет заявителю запрос на бумажном носителе и (или) в электронном виде на представление недостающих документов или устранение соответствующих замечаний.</p> <p>В случае выявления уполномоченным органом (организацией) неточной и (или) противоречивой</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>информации о нотифицируемом новом химическом веществе уполномоченный орган (организация) направляет заявителю запрос на бумажном носителе и (или) в электронном виде на представление и (или) уточнение необходимых сведений или устранение соответствующих замечаний».</p> <p>Аналогичные положения по направлению запроса на уточнение документов и (или) сведений внесены в проект порядка о формировании и ведении реестра.</p>
	<p>Пункт 21, абзац 5 Представить в редакции: В случае представления заявителем неполного комплекта документов или неполной (противоречивой) информации о нотифицируемом новом</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО</p>	<p><i>Принято частично.</i> В случае отсутствия электронной почты, заявитель не</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>химическом веществе уполномоченный орган (организация) в течение 5 рабочих дней с даты поступления документов направляет заявителю запрос на представление недостающих документов или устранение соответствующих замечаний в электронном виде.</p> <p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты запрос направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Датой поступления запроса заявителю считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.</p>	<p>БИЗНЕСА»</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>указывает ее в заявлении и, следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде.</p> <p>Изложено в редакции: «Датой получения запроса считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, или дата регистрации получения, если документы передаются с уведомлением о вручении»</p>
	<p>Пункт 23. Представить в редакции: Пункт 23. В случае отказа в проведении нотификации нового химического вещества уполномоченный орган (организация) уведомляет заявителя о своем решении (с указанием причин отказа) непосредственно, или в электронном виде.</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p>	<p><i>Отклонено.</i></p> <p>В случае отсутствия электронной почты, заявитель не указывает ее в заявлении и,</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>В случае отсутствия у заявителя электронной почты решение об отказе в проведении нотификации направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.</p> <p>Датой поступления решения об отказе в проведении нотификации заявителю считается дата электронного уведомления о получении отправления, если документы подаются в электронном виде, и дата регистрации получения – если документы передаются с уведомлением о вручении.</p>	<p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>ООО Амвэй</p> <p>ООО «Хенкель Рус»</p>	<p>следовательно, уполномоченный орган не будет иметь возможности отправить уведомление в электронном виде. Дата получения отказа заявителем не влияет на дальнейшие процедуры, поэтому ее уточнение является избыточным.</p>
	<p>Пункт 26.</p> <p>Необходимо уточнение по времени, которое займет процесс нотификации нового химического вещества.</p> <p>Следуя изложенному в проекте порядка процессу видно, что время от подачи заявителем документов для проведения нотификации до принятия решения о нотификации занимает слишком неопределено.</p> <p>Не понятно, когда этот этап идет, после завершения рассмотрения документов (30 дней. п 19) или в эти же 30 дней? Если после, то процедура нотификации от подачи документов до внесения в реестр</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Торгово-промышленная палата Российской</p>	<p><i>Принято.</i></p> <p>Изложено в редакции: «На основе анализа представленной заявителем информации уполномоченный орган (организация) в срок, указанный в</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>занимает 30 (п19)+10 (п 27)+5 (п31)=45 дней? В таком случае по рассмотрению документов (п19) вещество еще не нотифицируется, а заявителю только сообщается, что все ОК и через 15 дней внесут в реестр, так?</p>	<p>Федерации</p> <p>Ассоциация производителей парфюмерии, косметики, товаров бытовой химии и гигиены (АППИК БХ)</p> <p>ООО «Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская компания»</p> <p>ООО «Эйвон Бьюти Продактс Компани»</p> <p>ООО «СПЛАТ ГЛОБАЛ»</p> <p>РПКА</p> <p>ООО Амвэй</p>	<p>пункте 19, готовит предложение об отнесении нотифицируемого нового химического вещества...»</p>
	<p>Пункт 27. Следует четко описать, что происходит, если Уполномоченные органы (организации) государств-членов не представили свою позицию в течение 10 установленных дней.</p> <p>Позиция может стран может не совпадать с позицией страны заявителя. Не прописана процедура, что происходит в случае различия позиций</p>	<p>Некоммерческое партнерство «АССОЦИАЦИЯ ЕВРОПЕЙСКОГО БИЗНЕСА»</p> <p>Торгово-</p>	<p><i>Принято частично.</i> Уполномоченные органы обязаны предоставить свою позицию в течение установленного срока. Проект порядка</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>стран. Страна заявителя должна уведомить об этом заявителя, запросить новые данные, или уже без заявителя защищать свою позицию, или не защищать? Как принимается окончательное решение на уровне согласования странами – большинством голосов? И в какие сроки, особенно, если позиция стран не совпадает это все должно произойти?</p>	<p>промышленная палата Российской Федерации РПКА</p>	<p>дополнен положениями о предоставленных позициях (порядок действий в случае единых позиций и в случае различающихся)</p>
	<p>Пункт 27. Предлагается внести следующие изменения: «В рамках срока, установленного пунктом 19 настоящего Порядка, уполномоченные органы (организации) государств- членов рассматривают поступившее предложение и представляют свою обоснованную позицию в отношении такого предложения в течение 10 рабочих дней с даты его получения.».</p>	<p>Ассоциации производителей шин</p>	<p><i>Отклонено.</i> Срок рассмотрения уполномоченными органами (организациями) – 10 рабочих дней, которые не входят в срок, установленный пунктом 19.</p>
	<p>Пункт 28. Статус в реестр вносится раньше, чем принимается решение ЕЭК? Если только после принятия Решения ЕЭК, и решение принимается в установленном порядке (ПО, КК, ВГС, Совет), то сколько же это времени займет? Т.е. к 45 дням нотификации нужно добавить еще срок на принятие Решения ЕЭК?</p>	<p>Торгово- промышленная палата Российской Федерации РПКА</p>	<p><i>Принято к сведению.</i> Изложено в редакции: «В случае представления единогласных позиций государств-членов о статусе нового химического вещества, уполномоченный орган (организация), осуществляющий проведение</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>нотификации нового химического вещества, информирует заявителя о принятом решении в течение 2 рабочих дней с даты его принятия непосредственно, или заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении, или в электронном виде.</p> <p>В случае представления отличающихся позиций государств-членов о статусе нового химического вещества, окончательное решение принимается большинством голосов из расчета один уполномоченный орган – один голос. Уполномоченный</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			<p>орган (организация), осуществляющий проведение нотификации нового химического вещества, информирует заявителя о принятом решении в течение 2 рабочих дней с даты его принятия непосредственно, или заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении, или в электронном виде. При этом в случае принятия решения об ограничении или запрещении к применению на таможенной территории Союза уполномоченный орган в течение 30 календарных дней готовит проект соответствующего</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			решения и направляет его в Евразийскую экономическую комиссию для рассмотрения и принятия решения в установленном порядке»
	<p>Пункт 28. Предлагается внести следующие изменения: «В рамках срока, установленного пунктом 19 настоящего Порядка, по итогам рассмотрения представленных позиций государств-членов уполномоченный орган (организация), осуществляющий нотификацию нового химического вещества, присваивает ему статус применения на таможенной территории Союза. При этом в случае принятия решения об ограничении или запрещении к применению на таможенной территории Союза <u>уполномоченный орган готовит проект соответствующего решения</u> И направляет его в Евразийскую экономическую комиссию для рассмотрения и принятия решения в установленном порядке.».</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> В срок, указанный в пункте 19 уполномоченный орган готовит предложение об отнесении нотифицируемого нового химического вещества к разрешенным, ограниченным или запрещенным к применению на таможенной территории Союза с соответствующим обоснованием и направляет его на согласование в государства-члены. В данном пункте идет</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
			речь уже о принятии решения по итогам рассмотрения представленных государствами-членами позиций
	<p>Пункт 29. Предлагается внести следующие изменения: «После нотификации нового химического вещества при отнесении нотифицируемого нового химического вещества к запрещенным к применению на таможенной территории Союза в установленном порядке выносится решение Евразийской экономической комиссии, текст которого публикуется на информационном портале Союза.».</p>	Ассоциации производителей шин	<i>Отклонено.</i> Окончательное отнесение химического вещества к запрещенным возможно только по итогам утверждения соответствующего решения Комиссии, после чего сведения о веществе включаются в реестр (завершается нотификация)
	<p>Пункт 32. Информация для публикации на портале (Приложение 4 к Порядку реестра) должна содержать порядковый номер в реестре химических веществ и смесей ЕАЭС. Если порядковый номер – это не то же что индивидуальный номер, то зачем тогда индивидуальный номер и где он фигурирует? Если в приложение 4 имеется ввиду именно номер, присваиваемый в результате инвентаризации, то в Приложении 4 нужно порядковый исправить на индивидуальный. Также в п.40 (формирование регистрационного номера) Порядка реестра фигурирует «порядковый номер» (позиция 2). Следует также</p>	<p>Торгово-промышленная палата Российской Федерации</p> <p>РПКА</p>	<i>Принято частично.</i> В соответствии с п. 13 порядковый номер является частью индивидуального и соответствует позиции 2. В свою очередь, индивидуальный номер (позиции 1 и 2) входят в состав

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	исправить на индивидуальный.		индивидуального регистрационного номера химической продукции. В приложениях к проекту порядка формирования и ведения реестра порядковые номера исправлены на индивидуальные.
Приложение № 2 к проекту Порядка проведения нотификации новых химических веществ	Подпункт 2.1. Предлагается изложить в следующей редакции: «Наименование и другие идентификационные данные о химическом веществе:... молекулярная формула (при наличии) ; структурная формула (при наличии) ; молекулярный вес (при наличии) »	Ассоциации производителей шин	<i>Принято частично.</i> Изложено в редакции: наименование согласно номенклатуре IUPAC на русском языке (если применимо); наименование согласно номенклатуре IUPAC на английском языке (если применимо); молекулярная формула (если применимо); структурная формула (если применимо); молекулярная масса (если применимо)»

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>Подпункт 2.3. Предлагается изложить в следующей редакции: «2.3. Состав: степень чистоты технического продукта <u>(точное значение или диапазон);...</u>»</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> Уточнение является избыточным, допускается любое указание, в т.ч. «не менее ...»</p>
	<p>Подпункт 2.4.1. Предлагается исключить раздел «объемы производства».</p> <p>Если исключение указанного раздела не представляется возможным, то необходимо уточнить, что когда речь идет об импортируемой продукции, то заявитель может предоставлять объемы импорта, а не всего зарубежного производства, поскольку предоставление информации об общих объемах зарубежного производства будет нерелевантным для целей настоящего регулирования, а также будет являться чувствительной коммерческой информацией.</p> <p>Предлагается изложить в следующей редакции: «2.4.1. Производство (заполняется, если заявителем является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо)):... ... объемы производства или импорта (в случае если производство расположено не на таможенной территории Союза): планируемые или фактические объемы производства или импорта ХИМИЧЕСКОГО вещества (тонн в год)».</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Принято.</i> Изложено в редакции: «объемы производства / импорта» «планируемые или фактические объемы производства / импорта химического вещества (тонн в год) заявителем»</p>
	<p>Подпункт 2.4.2. Предлагается изложить в следующей редакции: «2.4.2. Использование:</p>	Ассоциации производителей шин	<p><i>Отклонено.</i> Отчет о химической безопасности</p>

Наименование документа	Содержание замечания/предложения	Информация о лице, направившем предложение	Комментарий разработчика
	<p>области применения:</p> <ul style="list-style-type: none"> - перечень технологических процессов, в которых применяется химическое вещество заявителем; - виды использования для последующих потребителей^ включая примопоиио в составе химической продукции/изделий заявителя; - перечень процессов/видов использования химической продукции/изделий заявителя, в результате которых возможно поступление вещества в воздух рабочей зоны и окружающую среду. <p>содержание в составе химической продукции: предполагаемая или фактическая концентрация (% по массе/объему - точное значение или диапазон) в составе химической продукции (Примечание 1)»</p> <p>Обоснование:</p> <ul style="list-style-type: none"> • При подаче документов заявитель обязан указывать только те области применения, которые будут использоваться им при обращении его химической продукции на рынке. 		<p>содержит сведения заявителя, поэтому уточнение является избыточным. В отношении концентрации допускается любое указание, в т.ч. «не менее ...»</p>