

26.12.2019

ПродЭксперт



Самое важное и интересное для специалистов пищевой промышленности

Актуализирована программа по разработке стандартов к ТР на диетическую продукцию

Решением Коллегии ЕЭК от 10.12.2019 N 219 актуализирована Программа по разработке стандартов к техрегламенту «О безопасности отдельных видов специализированной пищевой продукции, в том числе диетического лечебного и диетического профилактического питания» (ТР ТС 027/2012).

Ознакомиться с текстом документа можно здесь:



[О Программе по разработке](#)

Программа предусматривает разработку 48 межгосударственных стандартов, в том числе 13 — на основе международных и региональных стандартов или идентичных им национальных стандартов. За Республикой Беларусь закреплена разработка 12 стандартов, за Республикой Казахстан — 8, за Российской Федерацией — 23 стандарта.

Документом определена разработка новых ГОСТов, описывающих требования безопасности к отдельным специализированным продуктам питания и методы их испытаний.

Так, с 2020 по 2022 гг. планируется разработка следующих стандартов на:

- метод определения сахарозы в соках;
- определение массовой концентрации моно- и дисахаридов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии в молочных продуктах;
- определение содержания лактозы методом ферментативного анализа в пищевых продуктах;
- метод отбора проб в мясе и мясных продуктах; определение содержания холина в продуктах питания;
- определение фолиевой кислоты в обогащенных продуктах питания и т.д.

При содействии всех членов — государств Евразийского экономического союза в роли разработчиков будет выступать Россия, Белоруссия и Казахстан.

Дата вступления Решения в силу — 10.01.2020 года.

Вопрос-ответ



Кудинова И.Е.

Вопрос:

Вопрос по процедуре декларирования пищевой продукции на соответствие требованиям ТР ТС 021/2011.

Является ли нарушением проведение испытания продукции в лаборатории, не имеющей аттестата аккредитации и не являющейся подразделением организации-изготовителя при использовании схемы 1д?

Согласно решению ЕЭК 44 «Схемы декларирования» заявитель проводит испытания в собственной испытательной лаборатории.

То есть по терминологии: собственная испытательная лаборатория должна являться структурным подразделением заявителя и/или находиться в его собственности?

По ТР ТС 021/2011 заявитель проводит испытания в испытательной лаборатории или в аккредитованной лаборатории, без уточнения «собственная».

Ответ:

В п.2 ст.23 ТР ТС 021/2011 «О безопасности пищевой продукции» установлено, что декларирование соответствия пищевой продукции требованиям ТР ТС 021/2011 и (или) технических регламентов Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции

осуществляется путем принятия по выбору заявителя декларации о соответствии на основании собственных доказательств и (или) доказательств, полученных с участием третьей стороны.

В соответствии с п.3 ст.23 ТР ТС 021/2011 декларирование соответствия пищевой продукции осуществляется по одной из схем декларирования, установленных ТР ТС 021/2011, по выбору заявителя, если иное не установлено техническими регламентами Таможенного союза на отдельные виды пищевой продукции.

Следовательно, нужно использовать описание схемы декларирования 1д из п.4 ст.23 ТР ТС 021/2011, а не из п.28 «Типовых схем оценки соответствия», утвержденных решением Совета ЕЭК от 18.04.2018 N 44.

На основании п.1.4 п.4 ст.23 ТР ТС 021/2011 испытания образцов пищевой продукции проводятся по выбору заявителя в испытательной лаборатории или аккредитованной испытательной лаборатории. А в п.7 ст.23 ТР ТС 021/2011 установлено, что исследования (испытания), результаты которых подтверждают выполнение требований ТР ТС 021/2011 и включаются в состав доказательственных материалов, могут быть проведены в собственной испытательной лаборатории заявителя или в иной испытательной лаборатории по договору с заявителем.

В соответствии с перечислением 1) п.1 ст.1 Федерального закона N 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» действие этого Федерального закона распространяется на юридических лиц, индивидуальных предпринимателей, выполняющих работы по оценке соответствия.

Если лаборатория является структурным подразделением пищевого производства и не является юридическим лицом, то ей необязательно быть аккредитованным лицом для проведения исследований в целях ТР ТС 021/2011.

Но если лаборатория является «иной испытательной лабораторией по договору с заявителем», она является самостоятельным юридическим лицом, а следовательно, для выполнения работы по оценке соответствия должна быть аккредитована, даже если это не указано в тексте ст.23 ТР ТС 021/2011.

Таким образом, исследования, результаты которых включаются в состав доказательственных материалов при подтверждении соответствия требованиям ТР ТС 021/2011, могут быть получены в собственной лаборатории, которая может не иметь аккредитации или быть аккредитованной для проведения исследований по заявкам третьей стороны, или в аккредитованной иной испытательной лаборатории.

Поэтому проведение испытания продукции по схеме 1д в лаборатории, не имеющей аттестата аккредитации и не являющейся подразделением организации-изготовителя, является нарушением.

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных