

Государственная регистрация и подтверждение соответствия пестицидов и дезинфекционных средств установленным требованиям

Шастова Л.А., эксперт Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора РФ

Иваницкая Е.Г., эксперт Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора РФ

На территории Таможенного союза (ТС) допускается обращение пестицидов, в обязательном порядке прошедших государственную регистрацию и включенных в Государственный каталог (реестр) пестицидов, разрешенных к применению на территории государства – члена ТС.

Токсиколого-гигиеническая оценка, показатели качества и безопасности пестицидов должны отвечать требованиям, установленным в государствах-членах ТС.

Обращение пестицидов не должно приводить к следующим издержкам:

– превышению гигиенических нормативов содержания в сельскохозяйственной продукции остаточных количеств пестицидов,

токсичных и опасных метаболитов и соединений, стойких органических загрязнителей, установленных в соответствии с законодательством в области санитарно-эпидемиологического благополучия населения;

– появлению в объектах окружающей среды в результате применения

пестицидов патогенной микрофлоры, энтерококков и других опасных

биологических агентов;

– нарушению естественного микробиоценоза почв.

Комплексное поступление остаточных количеств пестицидов в

организм человека с водой, пищевыми продуктами и атмосферным воздухом не должно превышать допустимых суточных доз (ДСД), утвержденных в установленном порядке.

Порядок государственной регистрации пестицидов и требования к продукции

Токсиколого-гигиеническую оценку пестицидов осуществляют

уполномоченные организации, имеющие необходимое научное и

материальное обеспечение и специалистов соответствующего профиля и

квалификации, в соответствии с порядком, установленным в государствах-

членах ТС. Порядок проведения токсиколого-гигиенической оценки пестицидов определяется в соответствии с законодательством государств-членов ТС.

Для оценки пестицида изготовителем (поставщиком, регистрантом) предоставляются:

- токсикологическое досье на пестицид (включая характеристику действующего вещества, основных компонентов и препаративной формы в целом);
- материалы обоснования гигиенических нормативов действующего вещества пестицида в пищевой продукции, объектах окружающей среды (вода, почва, атмосферный воздух) и воздухе рабочей зоны, а также обоснование допустимой суточной дозы (ДСД) поступления действующих веществ в организм человека;
- аналитический образец препаративной формы пестицида в упаковке производителя с оригинальной тарной этикеткой;
- паспорт безопасности и/или лист безопасности (MSDS), спецификация и/или декларация изготовителя с изложением мер первой помощи в случаях отравлений пестицидом;
- стандартный образец действующего вещества пестицида;
- сертификат анализа от производителя (от пяти партий препарата);
- информация о методе (методах) аналитического контроля конкретного действующего вещества в соответствующих средах (для пищевой продукции, а также, при необходимости, для воды источников хозяйственно-питьевого водопользования, почвы, воздуха рабочей зоны и атмосферы);
- результаты регистрационных испытаний пестицидов на территории каждого государства-члена ТС, выполняемые в государствах-членах ТС, исходя из специфики севооборота, почвенно-климатических условий регионов, особенностей

развития заболеваний растений и вредителей сельскохозяйственных культур;

- данные изучения остаточных количеств пестицида в продукции растениеводства и животноводства, оценки пищевой ценности и органолептики пищевой продукции, а также влияния пестицидов на органолептические свойства воды и общесанитарный режим водоемов;
- результаты оценки реального риска применения пестицидов для работающих с препаратами и для населения на территории государств-членов ТС.

При этом могут быть приняты результаты регистрационных испытаний, выполненных в одном из государств-членов ТС, при совпадении порядка проведения испытаний и рекомендуемых регламентов применения препаратов по спектру сельскохозяйственных культур, нормам расхода препаратов, кратности обработок, технологии применения пестицидов и т. д.

Принципы токсиколого-гигиенической оценки:

- обязательность ее проведения;
- научная обоснованность выводов;
- независимость экспертов при осуществлении ими своих полномочий;
- полнота проведения;
- соблюдение конфиденциальности рассматриваемых материалов;
- платность проведения.

По итогам токсиколого-гигиенической оценки пестицида оформляется документ установленного образца, подтверждающий безопасность, содержащий следующие сведения:

- наименование пестицида (его форма выпуска);

- изготовитель действующего вещества (веществ) пестицида;
- изготовитель формы выпуска;
- гигиеническая характеристика пестицида, включая чистоту технического продукта, содержание в нем токсикологически значимых и опасных примесей и метаболитов (при наличии) и класс опасности пестицида (в соответствии с действующей гигиенической классификацией);
- область применения пестицида (сельское, фермерское, лесное, коммунальное хозяйство, комнатное цветоводство, применение в условиях личных подсобных хозяйств);
- регламенты и технология применения препарата (авиационно-химические работы, наземные обработки; спектр обрабатываемых культур, нормы расхода, кратность применения, рекомендуемые «сроки ожидания» и сроки возможного пребывания людей на обработанных территориях и др.);
- нормативные документы (санитарные нормы и правила, гигиенические требования и др.), в соответствии с которыми должны обеспечиваться меры безопасного обращения с пестицидом;
- срок действия документа, подтверждающего безопасность пестицида.

При отсутствии гигиенических нормативов на максимально-допустимый уровень (МДУ) содержания остаточных количеств планируемого к ввозу пестицида для того или иного вида пищевого продукта и/или утвержденного метода аналитического контроля действующих веществ указанная продукция не может быть включена в перечень культур, на которых может использоваться данный препарат.

В случае отсутствия гигиенических нормативов в объектах

окружающей среды (вода, почва, атмосферный воздух), воздухе рабочей зоны и др., выявления негативных сведений о токсиколого-гигиенических свойствах препаратов или получения отрицательных результатов в ходе проведения экспериментальных исследований, выдается обоснованное заключение о невозможности государственной регистрации пестицида.

Критериями оценки безопасности действующих веществ пестицидов являются:

– токсикологическая характеристика действующего вещества (острая, подострая, хроническая токсичность);

По острой пероральной токсичности (измеряемой чаще всего на крысах) в России принята следующая классификация пестицидов:

чрезвычайно опасные – ЛД₅₀ до 15 мг/кг,

высоко опасные 15–150 мг/кг,

умеренно опасные – 150–5000 мг/кг,

малоопасные – свыше 5000 мг/кг.

- как часть токсикологической характеристики, оценка специфических и отдаленных эффектов воздействия на здоровье человека

(аллергенность, репродуктивная токсичность, тератогенность,

мутагенность, канцерогенность, эмбриотоксичность), с указанием

действующих стандартов, номеров CAS, IUPAC, регистрации в системе

REACH;

– эквивалентность технических продуктов (действующих веществ)

регистрируемого пестицида техническому продукту фирмы-

оригинатора;

– наличие опасных (токсикологически значимых) примесей и

метаболитов;

– влияние на среду обитания человека (питьевая вода, воздух, почва), на

качество и безопасность пищевой продукции, с использованием данных мониторинга содержания действующих веществ в объектах окружающей среды (при наличии).

Критериями оценки для производственных штаммов микроорганизмов (бактерии, грибы) и готовых форм биопрепаратов являются:

- происхождение и условия культивирования штамма, способ его идентификации, диссеминация штамма;
- патогенность (вирулентность, токсичность, токсигенность) бактерий, грибов на двух видах лабораторных животных при однократном внутрибрюшинном и/или внутривентральном введении, а также при поступлении в организм теплокровных через верхние дыхательные пути;
- раздражающее действие на слизистую оболочку глаз;
- сенсибилизирующее и иммунотоксическое действие микроорганизмов при поступлении через кожу и верхние дыхательные пути;
- лимитирующие критерии вредности в хроническом эксперименте;
- влияние на процессы микробного самоочищения в водной среде (при необходимости нормирования в воде водоемов).

Критериями оценки формы выпуска пестицидов являются:

- токсикологическая характеристика компонентов формы выпуска (наполнители, эмульгаторы, стабилизаторы, растворители и т. д.) с указанием действующих стандартов, номеров CAS, IUPAC, регистрации в системе REACH,
- острая пероральная токсичность (мыши, крысы) – LD50;
- острая дермальная токсичность при нанесении на кожу – LD50cut;
- острая ингаляционная токсичность – CL50;

- раздражающее действие на кожу и слизистые оболочки;
- подострая пероральная токсичность (кумулятивные свойства), коэффициент кумуляции;
- подострая накожная токсичность (для препаратов, обладающих выраженной дермальной токсичностью);
- подострая ингаляционная токсичность (для препаратов, представляющих выраженную ингаляционную опасность);
- сенсibiliзирующее действие;
- химические и физические свойства пестицидов, включая их летучесть, стабильность, совместимость с другими соединениями, пожаро- и взрывоопасность;
- данные ФАО/ВОЗ (при их наличии), или Европейского союза, или Агентства по охране окружающей среды США (EPA) по оценке опасности ввозимых пестицидов.

Указанные критерии являются основой оценки опасности ввозимых пестицидов, проводимой в соответствии с законодательством государств-членов ТС.

Упаковка и маркировка пестицидов, разрешенных к применению на территории государств-членов ТС

Маркировка (этикетки и ярлыки) фасованных пестицидов прикрепляют к внешней стороне упаковки способом, обеспечивающим ее сохранность. При поставке неупакованных пестицидов маркировка предоставляется в

сопроводительных документах. Маркировка пестицидов в потребительской таре, предназначенных для розничной торговли, должна содержать следующую информацию:

- наименование пестицида, соответствующее установленному в технических нормативных правовых актах (далее – ТНПА), и его назначение;
- наименование и содержание действующего вещества;

- наименование (фирменное наименование) изготовителя и его местонахождение (юридический адрес, включая наименование страны-изготовителя);
- товарный знак изготовителя;
- обозначение ТНПА, в соответствии с которым производится и поставляется пестицид;
- марка, состав, препаративная форма пестицида;
- номинальное количество пестицида в потребительской таре (масса нетто или объем);
- сведения о безопасности по действующим ТНПА;
- манипуляционные знаки по действующим ТНПА;
- рекомендации по применению пестицида;
- регистрационный номер тарной этикетки;
- дата изготовления (месяц, год);
- условия хранения;
- гарантийный срок хранения пестицида;
- штриховой идентификационный код пестицида;
- национальный знак соответствия для сертифицированной продукции;
- ограничения по применению (совместимость с другими средствами защиты растений, фитотоксичность);
- меры предосторожности при работе с пестицидом, его транспортировке и хранении;
- способы обезвреживания пролитого или рассыпанного пестицида; обезвреживания и утилизации тары;
- клиническая картина острых отравлений (если имеются данные), рекомендации врачу, в том числе с указанием антидота (при его

наличии);

– меры первой помощи при отравлении.

Маркировка пестицидов, предназначенных для реализации

сельскохозяйственным предприятиям, должна содержать следующую

информацию:

– наименование (фирменное наименование) изготовителя и его

местонахождение (юридический адрес, включая наименование страны-

изготовителя);

– наименование пестицида, соответствующее установленному в ТНПА, и

его назначение;

– наименование и содержание действующего вещества;

– обозначение ТНПА, в соответствии с которым производится и

поставляется пестицид;

– марку, состав, препаративную форму пестицида;

– сведения о безопасности по действующим ТНПА;

– манипуляционные знаки по действующим ТНПА;

– номер партии;

– дата изготовления (месяц, год);

– номинальное количество пестицида (масса нетто или объем);

– гарантийный срок и условия хранения пестицида;

– ограничения по применению (совместимость с другими средствами

защиты растений, фитотоксичность);

– меры предосторожности при обращении с пестицидами, включая

способ обезвреживания пролитого или рассыпанного препарата,

обезвреживания и утилизации тары;

– меры первой помощи при отравлении;

– клиническая картина острых отравлений (если имеются данные), рекомендации врачу, в том числе с указанием антидота (при его наличии).

Маркировка выполняется на государственных языках государств-членов ТС.

Маркировка на железнодорожных цистернах и автоцистернах должна быть нанесена в соответствии с требованиями Правил перевозки грузов железнодорожным и автомобильным транспортом.

Маркировка должна быть четкой и разборчивой, устойчивой к воздействию химических веществ, климатических факторов, сохраняться в течение гарантийного срока хранения пестицида.

Регистрация дезинфекционных средств (ДС) на территории ТС

При регистрации заявитель представляет в уполномоченный орган заявление, в котором указываются:

- наименование и адрес заявителя;
- наименование и адрес предприятия, производящего данное ДС;
- наименование и номер нормативного (технического) документа, по которому производится ДС, а также изменения и дополнения к документу, принятые на момент регистрации;
- обозначение ДС, согласно действующему на дату регистрации классификатору продукции;
- назначение и область применения ДС.

К заявлению прилагаются:

- данные о качественном и количественном составе ДС (рецептура);

- результаты классификации и документированные данные об опасных свойствах продукции (либо всех веществ, входящих в ее состав);
 - образцы маркировки упаковок для хранения, перевозки и потребительской упаковки;
 - паспорт безопасности;
 - инструкция по применению ДС с указаниями режимов безопасного и эффективного использования;
 - документы, характеризующие химический состав, безопасность (опасность) и целевую активность ДС.
- содержащие результаты (протоколы) испытаний, проведенных аккредитованными на данный вид деятельности испытательными (аналитическими) лабораториями (центрами);
- данные о предлагаемом к регистрации средстве из российских и международных регистров опасных (потенциально опасных) веществ.

Список документов, представляемых для государственной

Регистрации ДС

Для выдачи свидетельства о государственной регистрации представляются следующие документы:

1) для подконтрольных товаров, изготавливаемых на таможенной территории ТС:

- заявление;
- копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе), заверенные изготовителем (производителем);
- копия документа изготовителя (производителя), удостоверяющего

безопасность и качество исследуемых образцов, заверенная в соответствии с законодательством страны, в которой проводится государственная регистрация;

– документ изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) подконтрольных товаров (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия, заверенная заявителем (при наличии);

– копии этикеток (упаковки) или их макеты на подконтрольные товары, заверенные заявителем;

– акт отбора образцов (проб);

– протоколы исследований (испытаний), научные отчеты, экспертные заключения.

2) для подконтрольных товаров, изготавливаемых вне таможенной территории ТС:

– заявление;

– копии документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция (стандарты, технические условия, регламенты, технологические инструкции, спецификации, рецептуры, сведения о составе), заверенные в соответствии с законодательством страны или союза, в которой проводится государственная регистрация;

– документ изготовителя (производителя) по применению (эксплуатации, использованию) подконтрольных товаров (инструкция, руководство, регламент, рекомендации) либо его копия, заверенная заявителем (при наличии);

– копия документа изготовителя (производителя), удостоверяющего безопасность и качество исследуемых образцов, заверенная в

соответствии с законодательством страны или союза, в которой проводится государственная регистрация;

- копии этикеток (упаковки) продукции, заверенные заявителем;
- оригиналы или копии документов о токсикологической характеристике препарата (для пестицидов), заверенные в соответствии с законодательством страны или союза, в которой (-ом) проводится государственная регистрация;
- копия документа, подтверждающего свободное обращение подконтрольных товаров на территории государства-изготовителя (производителя), заверенная в соответствии с законодательством страны или союза, в которой (-ом) проводится регистрация, или сведения об отсутствии необходимости оформления такого документа, выданные в соответствии с законодательством государства-изготовителя (производителя);
- протоколы исследований (испытаний), научные отчеты, экспертные заключения;
- копии документов, подтверждающих ввоз образцов подконтрольных товаров на таможенную территорию ТС, заверенные в соответствии с законодательством страны, в которой проводится государственная регистрация.

Переводы документов изготовителя (производителя) на иностранных языках должны быть заверены в соответствии с законодательством страны, в которой проводится государственная регистрация.



Методы исследований (испытаний), применяемые для оценки соответствия пестицидов и дезинсектантов

Пестициды входят в «Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках ТС с выдачей единых документов» (далее – Единый перечень)

1. При оценке соответствия подконтрольных товаров Единым

санитарным требованиям используются одинаковые или сопоставимые

методы исследования (испытания), утвержденные в установленном порядке на национальном уровне.

2. Исследования проводятся лабораториями, аккредитованными

(аттестованными) в национальных системах аккредитации (аттестации), и

внесенными в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) ТС.

3. Если установлен норматив показателя безопасности «не

допускается», обязательным является указание предела обнаружения

наименее чувствительного метода, официально разрешенного для определения соответствующего показателя.

4. Уполномоченные органы информируют друг друга о применяемых

методиках проведения исследований (испытаний) и вновь введенных

методиках, применяемых для оценки подконтрольных товаров.

5. На основании результатов проведенных исследований (испытаний)

оформляется протокол исследований (испытаний).



Система подтверждения соответствия продукции (сертификация и декларирование)

Сертификация является одной из форм осуществляемого органом по сертификации подтверждения соответствия объектов требованиям технических регламентов, положениям стандартов, сводов правил или условиям договоров.

Подтверждение соответствия - документальное удостоверение соответствия продукции или иных объектов, процессов проектирования (включая изыскания), производства, строительства, монтажа, наладки, эксплуатации, хранения, перевозки, реализации и утилизации, выполнения работ или оказания услуг требованиям технических регламентов, положениям стандартов, сводов правил или условиям договоров.

Подтверждение соответствия может носить обязательный и добровольный характер.

Обязательное подтверждение соответствия включает две формы - обязательную сертификацию и декларирование.

Обязательная сертификация – сертификация, которая вводится государством для определенных видов продукции и проводится аккредитованными органами по сертификации на соответствие законодательным актам, обязательным требованиям технических регламентов, директив и других документов, принятых в соответствии с действующим законодательством Российской Федерации.

Обязательная сертификация является необходимым условием допуска указанной продукции на рынок.

Декларирование включает два процесса: принятие декларации о соответствии и ее регистрацию в органе по сертификации.

В настоящее время в России используются обе формы обязательного подтверждения соответствия.

Основные различия форм обязательного подтверждения соответствия

Декларирование соответствия

Проводит:

Изготовитель (поставщик, исполнитель)

Документ, удостоверяющий соответствие:

Декларация о соответствии

Информация для потребителей:

сведения о декларации соответствия в сопроводительной документации;
маркирование знаком соответствия (при декларировании соответствия требованиям ТР - знаком обращения на рынке)

Обязательная сертификация

Проводит:

Орган по сертификации

Документ, удостоверяющий соответствие:

Сертификат соответствия

Информация для потребителей:

сведения о сертификате соответствия в сопроводительной документации;
маркирование знаком соответствия с указанием кода органа (при сертификации на соответствие требованиям ТР - знаком обращения на рынке)

Продукция, подлежащая обязательному подтверждению соответствия до вступления в силу технических регламентов, опубликована в виде **Информации** на сайте Росстандарта. **Информация** представлена для обязательной сертификации и для декларирования с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования.

После вступления в силу технического регламента продукция, подлежащая обязательному подтверждению соответствия, определяется этим регламентом.

Добровольное подтверждение соответствия осуществляется в виде **добровольной сертификации** и проводится по инициативе заявителя на соответствие национальным стандартам, стандартам организаций, сводам правил, системам добровольной сертификации, условиям договоров. Этот вид сертификации является средством повышения конкурентоспособности продукции и услуг на внутреннем и внешнем рынках. Добровольная сертификация широко применяется в рыночной экономике как фактор, способствующий значительному повышению конкурентоспособности продукции, особенно в тех случаях, когда подтверждается ее соответствие положениям международных или национальных стандартов. Наличие сертификата добровольной сертификации дает возможность расширить рынки сбыта, установить соответствующую цену на продукцию, услуги и тем самым увеличить прибыль субъекта хозяйственной деятельности.

С принятием нового постановления правительства РФ от 1 декабря 2009 г. № 982 произошли существенные изменения в системе обязательного подтверждения соответствия продукции (сертификации и декларировании) в системе ГОСТ Р. Ниже приведен перечень документов, которыми регулируется обязательное подтверждение соответствия в системе ГОСТ Р.

1. Постановление Правительства РФ от 1 декабря 2009 г. N 982 "Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии".
2. Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия при помещении под таможенные режимы, предусматривающие возможность отчуждения или использования в соответствии с ее назначением на таможенной территории Российской Федерации, с указанием кодов ТН ВЭД ТС.
3. Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме обязательной сертификации), с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования.
4. Информация о продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия (в форме принятия декларации о соответствии), с указанием нормативных документов, устанавливающих обязательные требования.
5. Постановления Правительства РФ от 7 июля 1999 г. N 766 "Об утверждении перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, Порядка принятия декларации о соответствии и ее регистрации".

Продукция, подлежащая обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках Таможенного союза с выдачей единых документов, указана в

Едином перечне, утвержденном решением Комиссии Таможенного союза от 7 апреля 2011 года №620.

Для данной продукции установлены следующие правила:

1. На продукцию, включенную в Единый перечень продукции, подлежащей обязательной оценке (подтверждению) соответствия в рамках

Таможенного союза с выдачей единых документов, по выбору заявителя выдаются сертификаты соответствия и

оформляются декларации о соответствии по единым формам и/или сертификаты соответствия и декларации о соответствии согласно национальным законодательствам государств-членов Таможенного союза.

При этом на продукцию зарубежных изготовителей, расположенных не на территории государств-членов Таможенного союза, оформляются сертификаты соответствия или декларации о соответствии согласно национальному законодательству государства-члена Таможенного союза, либо сертификаты соответствия по единой форме.

2. Продукция, не включенная в Единый перечень, подлежит обязательной оценке (подтверждению) соответствия согласно национальному законодательству государств-членов Таможенного союза.

3. Срок действия сертификата соответствия, выданного по единой форме, и декларации о соответствии на продукцию по единой форме не должен превышать пяти лет.

4. В качестве одного из документов для оформления декларации о соответствии по единой форме на продукцию, включенную в Единый перечень, могут использоваться сертификаты соответствия, выданные в национальных системах подтверждения соответствия (сертификации) государств-членов Таможенного союза органами по сертификации (оценке (подтверждению) соответствия), включенными в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза.

5. Под третьей стороной при проведении процедуры декларирования соответствия продукции, включенной в Единый перечень, понимаются органы по сертификации (оценке (подтверждению) соответствия) и испытательные лаборатории (центры), включенные в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного

союза.

6. При оформлении и выдаче сертификатов соответствия и регистрации деклараций о соответствии по единой форме на продукцию, включенную в Единый перечень, применяются межгосударственные стандарты, национальные (государственные) стандарты государств-членов Таможенного союза, а также единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) и единые ветеринарные (ветеринарно-санитарные) требования, предъявляемые к товарам, подлежащим ветеринарному контролю (надзору).

7. Для использования Единого перечня необходимо руководствоваться наименованиями продукции, а также кодами товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Таможенного союза.

8. Испытания для выдачи сертификатов соответствия и оформление деклараций о соответствии по единой форме осуществляют испытательные лаборатории (центры), включенные в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза.

9. Выдачу сертификатов соответствия и регистрацию деклараций о соответствии по единой форме на продукцию, включенную в Единый перечень, осуществляют органы по сертификации (оценке (подтверждению) соответствия), включенные в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза.

10. Единый перечень действует в отношении конкретного вида продукции до вступления в силу единого технического регламента (единых технических регламентов) на этот вид продукции для государств-членов Таможенного союза. Продукция исключается из Единого перечня с даты

вступления в силу указанных регламентов во всех государствах-членах

Таможенного союза.

В Единый перечень Таможенного союза многие продукты не вошли. К ним относятся дезинфекционные, дезинсекционные, дератизационные средства, средства защиты растений химические (пестициды), средства против бытовых насекомых, грызунов. Подтверждение их соответствия проводится в рамках системы ГОСТ Р. Для этого в России определена номенклатура продукции, в отношении которой законодательными актами РФ предусмотрена обязательная сертификация.

Номенклатура представляет собой перечень продукции, упорядоченный по общероссийскому классификатору ОК 005-93, и перечень соответствующих нормативных документов. Перечень вступил в действие с 18.07.2011 года.

С этого же времени в России действует Перечень продукции,

подлежащей обязательному подтверждению соответствия в форме

декларирования соответствия в системе сертификации ГОСТ Р. В этот перечень вошли средства дезинфекционные, дезинсекционные и дератизационные (код ОКП 9392), средства защиты растений химические (пестициды) (код ОКП 2440), средства против бытовых насекомых, грызунов (код ОКП 2386).

Таким образом, для обращения на рынке вышеназванных товаров, как в России, так и на территории Таможенного союза достаточно лишь декларирование их соответствия согласно национальному законодательству РФ.

Следует обратить внимание на следующие положения.

- Декларантом может быть только юридическое лицо или индивидуальный предприниматель, зарегистрированные на территории Российской Федерации.
- В ряде случаев изготовитель может принимать декларацию на основании собственных доказательств. Продавец может принять декларацию только на основании протоколов испытаний аккредитованных лабораторий.
- Приложение к декларации о соответствии не предусмотрено.
- Декларация может быть принята на группу однородной продукции.
- Декларация может быть подана на регистрацию только в один орган по сертификации.
- Декларация может содержать перечень заводов, выпускающих декларируемую продукцию.
- Продукция, на которую зарегистрирована декларация соответствия, маркируется знаком соответствия, без указания кода органа по сертификации.
- Декларация действительна на продукцию, выпущенную в период действия декларации, в течение срока годности продукции.

Принудительный отзыв с рынка. Орган государственного контроля (надзора) вправе обратиться в суд с иском о принудительном отзыве продукции в случаях, если им будет установлено:

- 1) несоответствие дезинфекционных средств требованиям Таможенного союза и нормативных актов, принятых на территории Российской Федерации;
- 2) неблагоприятные свойства дезинфекционных средств, создающие угрозу вредного воздействия на здоровье человека и окружающую среду, которые не были выявлены на этапе регистрации и сертификации, и обнаружившиеся при их практическом использовании.

Рекомендуемые нормативно-правовые документы

1. Соглашение о проведении согласованной политики в области технического регулирования, санитарных и фитосанитарных мер от 25 января 2008 года.
2. Соглашение Таможенного союза по санитарным мерам от 11.12.2009 года
3. Единый перечень товаров, подлежащих санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Таможенного союза (в ред. решения КТС от 14.10.2010 №432, вступил в действие с 22 ноября 2010 года)
4. Единые формы документов, подтверждающих безопасность продукции (товаров) (в ред. решений КТС от 14.10.2010 №432, вступили в действие с 22 ноября 2010 года)
5. Положение о порядке осуществления государственного санитарно-эпидемиологического надзора (контроля) за лицами и транспортными средствами, пересекающими таможенную границу Таможенного союза, подконтрольными товарами, перемещаемыми через таможенную границу Таможенного союза и на таможенной территории Таможенного союза (в ред. решения КТС от 14.10.2010 № 432, вступил в силу с 22 ноября 2010 года)
6. Единые санитарно-эпидемиологические и гигиенические требования к товарам, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю). Утверждены решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 года №299
7. Федеральный Закон о техническом регулировании № 184-ФЗ

8. Федеральный Закон от 30.03.1999 №52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения (с изменениями от 30 декабря 2001 г., 10 января, 30 июня 2003 г., 22 августа 2004 г., 9 мая, 31 декабря 2005 г.)»
9. Федеральный закон РФ от 24.06.1997 №109-ФЗ «О безопасном обращении с пестицидами и агрохимикатами» (ред. от 19.07.2011)
10. Федеральный Закон от 02.01.2000 №29-ФЗ «О качестве и безопасности пищевых продуктов (с изменениями от 30 декабря 2001 г., 10 января, 30 июня 2003 г., 22 августа 2004 г., 9 мая, 5, 31 декабря 2005 г., 31 марта 2006 г.)»
11. Постановление Правительства Российской Федерации от 30 июня 2004 г. №322 «Об утверждении Положения о Федеральной службе по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека»
12. Постановление Правительства Российской Федерации от 11 февраля 2003 г. №90 «О внесении изменений в Постановления Правительства Российской Федерации от 21 декабря 2000 г. №988 и от 4 апреля 2001 г. №262»
13. Постановление Правительства Российской Федерации от 04.04.01 №262 «О государственной регистрации отдельных видов продукции, представляющих потенциальную опасность для человека, а также отдельных видов продукции, впервые ввозимых на территорию Российской Федерации»
14. Межгосударственный стандарт «Применение пестицидов для защиты растений. Требования безопасности». ГОСТ 12.3.041-86
15. Постановление Госстандарта России РС 01.04.94 Номенклатура продукции, подлежащей обязательной сертификации РОСС RU 0001.01.01.04
16. ГОСТ Р ИСО 9001-2001. Системы менеджмента качества. Требования.
17. Положение о системе сертификации ГОСТ Р (утвержден постановлением Госстандарта РФ от 17.03.98 №11)
18. ГОСТ Р 53603-2009. Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в РФ.
19. ГОСТ Р 54659-2011. Оценка соответствия. Правила проведения добровольной сертификации услуг (работ).
20. Санитарные правила и нормативы. СанПиН 1.2.2584-10. ГИГИЕНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ К БЕЗОПАСНОСТИ ПРОЦЕССОВ ИСПЫТАНИЙ, ХРАНЕНИЯ, ПЕРЕВОЗКИ, РЕАЛИЗАЦИИ, ПРИМЕНЕНИЯ, ОБЕЗВРЕЖИВАНИЯ И УТИЛИЗАЦИИ ПЕСТИЦИДОВ И АГРОХИМИКАТОВ
21. Санитарные правила и нормы СанПиН 3.5.2.1376-03 «Санитарно-эпидемиологические требования к организации и проведению дезинсекционных мероприятий против синантропных членистоногих»
22. Санитарные правила СП 3.5.3.1129-02. Санитарно эпидемиологические правила «Санитарно-эпидемиологические требования к проведению дератизации»

23. Санитарные правила СП 3.5.1378-03. Санитарно-эпидемиологические правила. «Санитарно-эпидемиологические требования к организации и осуществлению дезинфекционной деятельности»

24. Приказ Минздравсоцразвития России от 19.10.2007 №657 «Об утверждении Административного регламента, Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека по исполнению государственной функции по государственной регистрации впервые внедряемых в производство и ранее не использовавшихся химических, биологических веществ и изготавливаемых на их основе препаратов, потенциально опасных для человека (кроме лекарственных средств); отдельных видов продукции, представляющих потенциальную опасность для человека (кроме лекарственных средств); отдельных видов продукции, в том числе пищевых продуктов, впервые ввозимых на территорию Российской Федерации»

25. Приказ Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека от 18.06.2004 №2 «О государственной регистрации продукции, веществ, препаратов»

26. Приказ Роспотребнадзора №11 от 01.09.04 «О Комиссии Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека по государственной регистрации и лицензированию»

27. Биологические вредители музейных художественных ценностей и борьба с ними. Методические рекомендации. ВНИИР, Москва, 1991г.

28. Инструкция по борьбе с вредителями хлебных запасов Ч. 1 и 2, ВНПО «Зернопродукт», Москва, 1992г.