

**ПОРЯДОК
ФОРМИРОВАНИЯ И ВЕДЕНИЯ ЕДИНОГО РЕЕСТРА СВИДЕТЕЛЬСТВ
О ГОСУДАРСТВЕННОЙ РЕГИСТРАЦИИ ПРОДУКЦИИ**

1. Настоящий Порядок определяет правила формирования и ведения единого реестра свидетельств о государственной регистрации продукции (далее – единый реестр).

2. Единый реестр является общим информационным ресурсом, содержащим сведения о свидетельствах о государственной регистрации продукции (далее – свидетельства), и формируется с использованием средств интегрированной информационной системы Евразийского экономического союза (далее – Союз) на основе информационного взаимодействия государств – членов Союза (далее – государства-члены) и Евразийской экономической комиссии (далее – Комиссия).

3. Формирование и ведение единого реестра осуществляются Комиссией на основании сведений из национальных частей единого реестра, представляемых в Комиссию в электронном виде уполномоченными органами государств-членов (далее – уполномоченные органы).

4. Формирование и ведение национальных частей единого реестра осуществляются уполномоченными органами. Уполномоченные органы несут ответственность за достоверность сведений, представляемых в Комиссию для включения в единый реестр.

5. Формирование и ведение единого реестра включают в себя получение Комиссией от уполномоченных органов актуальных сведений о свидетельствах, приостановлении, возобновлении или прекращении действия свидетельств, а также опубликование сведений, содержащихся в едином реестре, на информационном портале Союза.

6. Уполномоченный орган одного государства-члена может запросить сведения из национальной части единого реестра другого государства-члена с использованием интегрированной информационной системы Союза.

7. В единый реестр включаются следующие сведения:

- а) регистрационный номер свидетельства;
- б) дата выдачи свидетельства;
- в) статус свидетельства (действует, действие приостановлено, аннулировано (отозвано));
- г) даты изменения статуса свидетельства (в случае приостановления, возобновления после приостановления, прекращения действия или переоформления свидетельства);
- д) учетный номер бланка, на котором оформлено свидетельство;
- е) полное наименование изготовителя, его место нахождения (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае если адреса различаются) – для юридического лица и его филиалов (производств), которые изготавливают продукцию, или фамилия, имя и отчество (при наличии), место жительства и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае если адреса различаются) – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;
- ж) полное наименование заявителя, его место нахождения (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются) – для юридического лица или фамилия, имя и отчество (при нали-

чий), место жительства – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, а также регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер заявителя, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

з) наименование уполномоченного органа, выдавшего свидетельство, и адрес его места нахождения;

и) сведения о продукции, включающие в себя:

наименование продукции;

название продукции (при наличии);

сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию (например, тип, марка, модель, артикул, форма выпуска и др.) (при наличии);

к) наименование и обозначение документа (документов), в соответствии с которым изготовлена продукция;

л) наименование акта, входящего в право Союза, на соответствие требованиям которого выдано свидетельство;

м) сведения о документах, подтверждающих соответствие продукции требованиям технического регламента (технических регламентов) или Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям к продукции (товарам), подлежащей санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю), утвержденным Решением Комиссии Таможенного союза от 28 мая 2010 г. № 299, на продукцию (товары), включенную в раздел II Единого перечня продукции (товаров), подлежащей государственному санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) на таможенной границе и таможенной территории Евразийского экономического союза (протоколы исследований (испытаний) и измерений с указанием номера, даты, наименования испытательной лаборатории (центра), аккредитованной в системе аккредитации государства-члена и включенной в Единый реестр органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) Таможенного союза, регистрационного номера аттестата аккредитации, другие документы, представленные зарегистрированными в соответствии с законодательством государства-члена юридическим лицом или физическим лицом в качестве индивидуального предпринимателя, являющимися изготовителем или продавцом (импортером) продукции либо уполномоченным изготовителем лицом, в качестве доказательства соответствия продукции указанным требованиям);

н) сведения, содержащиеся в приложении к свидетельству (при наличии).

8. Передача уполномоченными органами сведений в Комиссию осуществляется автоматически при внесении, в том числе при актуализации, сведений, указанных в пункте 7 настоящего Порядка, в национальных частях единого реестра.

9. Предоставление по запросам заинтересованных лиц сведений, содержащихся в национальных частях единого реестра, осуществляется уполномоченными органами в соответствии с законодательством государств-членов.

10. Сведения, содержащиеся в едином реестре, являются открытыми и общедоступными.