

SGR认证-海关联盟国家注册证-俄罗斯国家注册证-俄罗斯SGR认证-海关联盟SGR认证介绍

产品名称	SGR认证-海关联盟国家注册证-俄罗斯国家注册证-俄罗斯SGR认证-海关联盟SGR认证介绍
公司名称	欧鼎检测技术（深圳）有限公司
价格	.00/件
规格参数	地区:中亚五国 认证项目:EAC GOST SGR
公司地址	深圳市宝安区
联系电话	18948785286 18948785286

产品详情

SGR认证-海关联盟国家注册证-俄罗斯国家注册证-俄罗斯SGR认证-海关联盟SGR认证介绍

国家产品注册-是一份官方级别的文件，确认产品或产品已通过国家注册程序，在相应的国家登记册中登记，并符合俄罗斯通过和有效卫生规则和标准。这种类型的SGR注册证是指在国家一级规范产品或其他设施的质量和安全的的方法之一。

SGR国家注册登记程序受俄罗斯联邦一系列法律的管制，其中值得注意的是俄罗斯联邦政府的法令、规范性法律行为和国家联邦服务的命令。只有拥有特殊权力的俄罗斯联邦权力机构才能颁发或签发国家登记证书。同样的组织（Rosпотребнадзор或Rosstandart认可的中央和地区机构）也有权不仅控制认证过程，而且对违反单位要求的行为进行处罚或确定处罚。

需要国家强制登记的商品清单

获得国家注册证书使产品制造商或供应商有权在俄罗斯和关税同盟经济共同体其他成员国的领土上不受阻碍地销售经认证的产品。此外，为了在俄罗斯开展合法和有效的商业活动，在大多数情况下都需要强制性的国家注册证书。然而，这并不一定是所有的消费品。特别是，登记证对于以下方面至关重要：

生物活性添加剂；

运动营养；

含酒精的产品，包括啤酒和低酒精饮料；

瓶装饮用水和矿泉水；

食品添加剂和香料；

饮料中，含有丰富的营养成分。

婴儿食品；

化妆品（特殊制剂除外）；

对环境和人类构成危险的生物和化学物质或材料；

家用化学；

消毒设备；

转基因产品；

油漆产品（底漆、清漆、乳胶、搪瓷、油灰、腻子）；

儿童或成人个人卫生用品；

用于食品供水系统的设备；

哺乳期母亲或孕妇用品。

以前未使用或首次引入生产的生物或化学物质，以及以其为基础生产的可能对人类有害和危险的制剂（药品除外）、新的食品、产品（材料），在俄罗斯制造或首次进口。

SGR国家产品注册证书的主要阶段

SGR国家产品注册过程大致可分为以下几个阶段：

SGR登记及接受申请；

研究和分析申请人提交的文件，说明产品的特性及其是否符合现有和适用的规范、要求和法规（对于每种产品，此类要求的清单都是duyiwuer的）；

实验室测试结果的鉴定，产品的毒理学、卫生、卫生和其他类型的评估；

将收集的数据与进行登记的“当事人”的法律相协调（如有必要）；

将产品信息和数据输入国家登记册（成功通过国家登记程序）；

SGR国家产品注册文件的登记和签发。

办理SGR登记证的时间由申请之日起计，不超过21个工作日。

SGR注册证书应按照关税同盟国家的统一格式颁发，并在其EAEU整个领土上有效。

有效期的SGR国家注册证书没有限制-在特定制造商完成此类产品的生产之前，签发的许可证将有效。然而，SGR认证要求卫生当局对认证产品进行国家监督。

一份SGR注册证明书可同时列明多个产品名称，但所列产品须由同一制造商按相同的技术要求及规例制造，具有相似的特性、成分及使用范围。在这种情况下，细微的差异没有卫生意义（不同名称的产品只因使用不同的食品染料而不同颜色）。

获得SGR国家产品注册证书所需的文件

产品的SGR国家注册是在其生产准备阶段进行的，进口产品是在其进入俄罗斯领土之前进行的。

俄罗斯产品所需文件：

国家注册申请；

制造商的组成文件；

生产场所租赁协议；

根据批准的程序（技术说明、条件、配方等）立法认证和商定的规范性和技术性文件，根据这些文件设想进行产品的工业生产；

关于技术文件和生产条件是否符合国家卫生法规和标准的规范和要求卫生流行病学结论；

使用说明（注释、活页-
如果所有必要的信息不能放在标签上），由授权人或负责人签名和申请人盖章认证；

包装（消费者）标签或其设计，并由制造商盖章和签名认证；

认可测试实验室的结论或测试报告；

按照规定的形式进行取样或取样的行为；

以认证副本形式出具的商标证书（如有商标）；

制造商的文件，确认其信任在俄罗斯联邦境内向申请人提供其利益时进行国家产品注册（如果申请人不是产品或商品的直接制造商）。

进口产品所需文件：

对物质、产品或制剂进行国家登记的申请；

成立文件和合同复印件；

货物原产国授权机构签发的文件，并证明其对人的安全（必须对文件进行强制性合法化）；

生产进口产品所依据的技术和规范性文件（法规、标准、技术条件、规格、说明书、配方等），并加盖制造商印章和签字；

用俄语包装或消费标签（其草案），由申请人和制造商的签名和盖章认证，以及原始标签的认证样本；

测试实验室的结论和测试报告；

按规定格式采集样品或样品的记录；

商标使用证明的核证副本（如有）；

代表制造商利益和直接接收最终文件的授权书。

外国来源的文件必须翻译成俄语，并按照严格规定的程序认证副本。

根据产品的特点和特点，文档列表可以增加或添加其他文档。

对于不遵守生产产品安全程度要求的行为，法律规定了责任，将此类产品从消费市场上撤出流通，或对其制造商（供应商）处以罚款。此外，如果产品对人类健康造成了重大损害，则根据所造成损害的数量、类型和严重程度，责任的级别可能要高得多。

以下产品必须获得国家注册证书（SGR）：

瓶装水和其他容器（医疗、饮用、餐厅、矿泉水）；

包装在容器中的调理，低酒精，酒精饮料和啤酒；

用于饮食、运动、婴儿食品的食品，以及供孕妇和哺乳期妇女食用的食品；

食品添加剂、生物活性添加剂（膳食补充剂）、有机产品；

细菌发酵剂、香料、酶制剂；

使用转基因生物（GMO）制造的食品；

化妆品、口腔卫生用品；

家用化学；

个人卫生用品；

可能危害人类生命和健康以及可能污染环境的生物、化学材料和物质；列入国际危险物质统一清单的物质和材料；

参与家庭用水制备的设备（装置、装置、系统），以及用于公用事业供水系统的设备；

在使用过程中与食品接触的材料、产品和其他物品（餐具和工艺设备除外）；

3岁以下儿童使用的产品。

向制造商（制造商）发出书面通知，说明其制造的产品（产品样品）符合其制造所依据的文件的要求（作为通知接受：由制造商（制造商）认证的质量证书、安全（质量）护照、质量证书的副本），或制造商的信件（提供所列文件之一）；

制造商（制造商）关于使用（操作、使用）受管制货物的文件（说明书、手册、法规、建议）或其副本，由申请人认证（如有）；

经申请人认证的受管制货物的标签（包装）副本或模型

由申请人认证的食品添加剂特定活性文件副本（对于含有未知成分的制剂，非官方处方）：

取样记录；

制造商（制造商）关于食品中转基因生物、纳米材料、激素、农药存在的声明；

研究（试验）报告（卫生鉴定报告）、科学报告、专家意见。

生产产品所依据的文件（标准、技术条件、法规、工艺说明、规格、配方、成分信息）的复印件，根据国家注册方的法律进行认证；

制造商（制造商）关于食品中转基因生物、纳米材料、激素、农药存在的声明；

制造商（生产商）书面通知其制造的产品（产品样品）符合其制造所依据的文件的要求（作为通知接受：质量证书、安全（质量）护照、分析证书、质量证书的复印件，根据国家注册方的法律认证的自由销售证书或制造商信函（提供所列文件之一））；

经申请人认证的产品标签（包装）复印件；

食品添加剂特定活性文件的原件或复印件（对于含有未知成分的制剂，非官方处方），根据国家注册方的法律认证；

药品毒理学特性文件（农药、农用化学品、植物生长保护剂和调节剂）的原件或复印件，根据国家登记所在缔约方的法律认证；

生产食品添加剂、食品添加剂、消毒剂（杀虫、去皮剂）、化妆品的国家卫生主管当局（其他国家授权机构）文件副本，确认该产品的安全性并允许其在生产国（生产商）的领土上自由流通，并根据注册方的法律进行认证，或生产商不需要此类文件的信息；

研究（试验）报告（卫生鉴定报告）、科学报告、专家意见；

获得在关税同盟境内生产的产品的国家注册证书（SGR）所需的文件如下：

由制造商（制造商）认证的产品制造文件（标准、技术条件、法规、工艺说明、规格、配方、成分信息）的副本。为签发产品（货物）安全证明文件而提供的文件的真实性由申请人负责