

ПРИЛОЖЕНИЕ
к Решению Совета
Евразийской экономической комиссии

от 20 г. №

**ИЗМЕНЕНИЯ,
вносимые в технический регламент Таможенного союза
«О безопасности средств индивидуальной защиты»
(TP TC 019/2011)**

1. Подпункт 1) пункта 1.6 раздела 1 технического регламента Таможенного союза «О безопасности средств индивидуальной защиты» (TP TC 019/2011) (далее – TP TC 019/2011) изложить в редакции:

«идентификация средств индивидуальной защиты производится заявителем, органами государственного надзора (контроля), органами, осуществляющими таможенный контроль, органами по сертификации средств индивидуальной защиты,ключенными в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее соответственно – идентифицирующие лица, орган по сертификации) в следующих целях:».

2. Абзац первый раздела 2 TP TC 019/2011 изложить в редакции:

«Для целей применения настоящего технического регламента используются понятия, установленные Протоколом о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) (далее – Союз), типовыми схемами оценки соответствия, утвержденными Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 18 апреля 2018 г. № 44 (далее соответственно – Типовые схемы, Комиссия), а также понятия, которые означают следующее:».

3. Раздел 5 ТР ТС 019/2011 изложить в редакции:

«5. Обеспечение соответствия

5.1. Соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента обеспечивается выполнением его требований безопасности непосредственно либо выполнением его требований безопасности и требований стандартов, включенных в перечень международных и региональных (межгосударственных) стандартов, а в случае их отсутствия – национальных (государственных) стандартов, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований настоящего технического регламента (далее – перечень добровольных стандартов).

5.2. Методы исследований (испытаний) и измерений (далее – испытания) средств индивидуальной защиты устанавливаются в стандартах, включенных в перечень стандартов, содержащих правила и методы испытаний, в том числе правила отбора образцов, необходимые для применения и исполнения требований настоящего технического регламента и осуществления оценки соответствия средств индивидуальной защиты (далее – перечень стандартов, содержащих правила и методы).

6. Оценка соответствия

6.1. Средства индивидуальной защиты, выпускаемые в обращение на территории Союза, подлежат оценке соответствия требованиям настоящего технического регламента в форме подтверждения соответствия.

Подтверждение соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента проводится в соответствии с Типовыми схемами с учетом особенностей, установленных настоящим техническим регламентом.

6.2. Подтверждение соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента осуществляется в форме:

сертификации аккредитованным органом по сертификации (схемы 1с, 3с, 4с и 7с);

декларирования соответствия на основании собственных доказательств (при наличии) и доказательств, полученных с участием аккредитованной испытательной лаборатории (центра), включенной в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – аккредитованная испытательная лаборатория (центр)) (схемы 1д, 2д, 3д и 4д), или собственной испытательной лаборатории изготовителя (для схем 1д и 2д).

6.3. По желанию заявителя декларирование соответствия по схемам 1д и 2д может быть заменено декларированием соответствия по схемам 3д и 4д или сертификацией, в том числе при отсутствии или недостаточности у заявителя собственных доказательств подтверждения соответствия требованиям настоящего технического регламент.

По желанию заявителя декларирование соответствия:

по схемам 1д и 3д может быть заменено сертификацией по схеме 1с;

по схемам 2д и 4д может быть заменено сертификацией по схеме 3с и 4с.

6.4. Средства индивидуальной защиты в зависимости от степени риска причинения вреда здоровью пользователя подлежат подтверждению соответствия согласно формам, приведенным в приложении № 4 к настоящему техническому регламенту.

6.5. При подтверждении соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента заявителем

является зарегистрированное на территории государства-члена в соответствии с его законодательством юридическое лицо или физическое лицо в качестве индивидуального предпринимателя, являющиеся:

для серийно выпускаемых средств индивидуальной защиты – изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом);

для партии средств индивидуальной защиты или единичного изделия – изготовителем (уполномоченным изготовителем лицом), продавцом (импортером).

6.6. Декларирование соответствия средств индивидуальной защиты осуществляется заявителем:

- для серийно выпускаемых средств индивидуальной защиты по схемам 1д и 3д;
- для партии средств индивидуальной защиты или единичного изделия по схемам 2д и 4д.

Схемы декларирования соответствия, применяемые для различных видов средств индивидуальной защиты, указаны в приложении № 4 к настоящему техническому регламенту.

6.7. Комплект документов для целей декларирования соответствия в зависимости от применяемой заявителем схемы декларирования соответствия включает в себя:

копию эксплуатационных документов (для схем 1д, 2д, 3д и 4д) и, при необходимости, копию технической документации (конструкторской, и (или) технологической, и (или) технических условий (описаний)) на средства индивидуальной защиты, содержащей основные параметры и характеристики средств индивидуальной защиты, а также их описание, в целях оценки соответствия средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента (для схем 1д и 3д);

копию контракта (договора поставки) (при наличии) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию средств индивидуальной защиты, в том числе ее размер (для схем 2д и 4д);

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, если стандарты, включенные в перечень добровольных стандартов настоящего технического регламента, отсутствуют или не применялись (при необходимости);

договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающий осуществление действий от имени изготовителя при подтверждении соответствия требованиям настоящего технического регламента и выпуске в обращение средств индивидуальной защиты на территории Союза, а также ответственность за несоответствие таких средств индивидуальной защиты указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

протоколы испытаний образцов средств индивидуальной защиты, подтверждающие соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента по показателям безопасности (срок действия не более 2-х лет с даты их утверждения) (при наличии);

иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии).

6.8. Комплект документов, указанный в пункте 6.7 настоящего раздела, формируется на бумажных или электронных носителях.

6.9. Изготовитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия осуществляет производственный контроль и принимает все необходимые меры, чтобы процесс производства был стабильным и обеспечивал соответствие изготавливаемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента (схемы 1д и 3д).

6.10. Заявитель в зависимости от применяемой схемы декларирования соответствия:

формирует и проводит анализ комплекта документов, перечень которых указан в пункте 6.7 настоящего раздела;

обеспечивает проведение идентификации или идентификации и отбора образцов средств индивидуальной защиты.

Результаты идентификации средств индивидуальной защиты отражаются в акте идентификации средств индивидуальной защиты и (или) акте отбора образцов (проб) средств индивидуальной защиты.

обеспечивает проведение испытаний отобранных образцов средств индивидуальной защиты в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) (для схем 1д, 2д, 3д и 4д) или собственной испытательной лаборатории изготовителя (для схем 1д и 2д) по выбору заявителя.

Для схем 2д, 4д допускается использование результатов испытаний образцов средств индивидуальной защиты для последующих партий или единичного изделия аналогичных средств индивидуальной защиты. В этом случае заявитель обеспечивает проведение идентификации партии или единичного изделия средств индивидуальной защиты для установления аналогичности по отношению к средствам индивидуальной защиты, на которые ранее была принята и зарегистрирована декларация о соответствии. Если аналогичность партии или единичного изделия установлена, отбор образцов (проб) средств индивидуальной защиты и испытания не проводятся. В этом случае срок действия используемого протокола испытаний составляет не более 2-х лет;

принимает декларацию о соответствии по единой форме и правилам, утверждаемым решением Комиссии, и регистрирует ее в порядке, утверждаемом Комиссией;

обеспечивает маркировку средств индивидуальной защиты единым знаком обращения продукции на рынке Союза в порядке, утверждаемом Комиссией;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний средств индивидуальной защиты, подтверждающих соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:

документы, перечисленные в пункте 6.7 настоящего раздела;

протоколы испытаний средств индивидуальной защиты;

зарегистрированную декларацию о соответствии.

6.11. Для регистрации декларации о соответствии заявитель представляет документы, предусмотренные Порядком регистрации,

приостановления, возобновления и прекращения действия декларации о соответствии продукции требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза, утверждаемым Комиссией, а также:

- а) комплект документов и сведений, предусмотренных пунктом 6.7 настоящего раздела;
- б) копию протокола (протоколов) испытаний средств индивидуальной защиты, проведенных в зависимости от схемы декларирования соответствия в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) или собственной лаборатории изготовителя (при условии, что с момента оформления протокола (протоколов) прошло не более 2-х лет).

6.12. Срок действия декларации о соответствии:

на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты – не более 5 лет;

на партию средств индивидуальной защиты или единичное изделие – до окончания срока годности (службы).

6.13. Срок хранения у заявителя декларации о соответствии и комплекта доказательственных материалов составляет:

на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты – не менее 10 лет с даты снятия (прекращения) с производства таких средств индивидуальной защиты;

на партию средств индивидуальной защиты или единичное изделие – не менее 10 лет с даты реализации последнего изделия из партии.

6.14. Срок хранения у органа по сертификации копий декларации о соответствии и комплекта доказательственных материалов составляет:

не менее 5 лет с даты окончания срока действия декларации о соответствии.

6.15. Документы, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии и подтверждающие соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, представляются заявителем органам государственного контроля (надзора) государств-членов, ответственным за осуществление государственного контроля (надзора) за соблюдением требований настоящего технического регламента, а также в случае, установленном законодательством государств-членов, иным заинтересованным лицам.

6.16. Сертификация средств индивидуальной защиты осуществляется органом по сертификации на основании договора между заявителем и органом по сертификации по одной из следующих схем:

- для серийно выпускаемых средств индивидуальной защиты по схемам 1с и 7с;
- для партии средств индивидуальной защиты по схеме 3с;
- для единичного изделия по схеме 4с;

Схема 7с применяется для средств индивидуальной защиты, предназначенных для постановки на серийное производство, в случае планирования выпуска модификаций средств индивидуальной защиты. Испытания в целях сертификации проводит аккредитованная испытательная лаборатория (центр) на основании договора с заявителем или органом по сертификации, которому выдается протокол испытаний.

Схемы сертификации, применяемые для различных видов средств индивидуальной защиты, указаны в приложении № 4 к настоящему техническому регламенту.

6.17. Заявитель вместе с заявкой на проведение работ по сертификации (далее – заявка) представляет в орган по сертификации следующие документы и сведения:

копию эксплуатационной документации для схем 1с, 3с, 4с и 7с (при необходимости), технической документации (конструкторской, и (или) технологической) на средства индивидуальной защиты, содержащих, в том числе:

наименование и описание средств индивидуальной защиты, сведения о средствах индивидуальной защиты и идентифицирующих их признаках в соответствии с пунктом 1.4 раздела 1 и разделом 4 настоящего технического регламента,

сведения об условиях хранения, эксплуатации, ухода, ремонта, обслуживания, транспортировки и утилизации средств индивидуальной защиты,

эксплуатационные характеристики, в том числе ограничения применения,

данные о деталях (компонентах) и запасных изделиях средств индивидуальной защиты (при наличии),

сведения о защитных свойствах, а также классах и (или) уровнях защиты (при наличии),

срок хранения или срок годности (службы) средств индивидуальной защиты и (или) его компонентов,

описание символов, знаков, пиктограмм и иных условных обозначений, в том числе защитных свойств, нанесенных на средства индивидуальной защиты, упаковку и содержащихся в указаниях по эксплуатации;

копию документа (документов), в соответствии с которым изготовлены средства индивидуальной защиты (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ) (при наличии);

список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований

настоящего технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень добровольных стандартов (в случае их применения заявителем);

копию договора с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающего обеспечение соответствия поставляемых на таможенную территорию Союза средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента и ответственность за несоответствие таких средств индивидуальной защиты указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица) (для схем 1с, 3с, 4с и 7с);

копию контракта (договора поставки) (при наличии) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию средств индивидуальной защиты, в том числе ее размер (для схемы 3с и 4с);

сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств-членов;

иные документы по выбору заявителя, представленные в качестве доказательства соответствия средств индивидуальной защиты требованиям технического регламента (при наличии).

6.18. Комплект документов, указанный в пункте 6.17 настоящего раздела, формируется на бумажных или электронных носителях.

6.19. Изготовитель в зависимости от применяемой схемы сертификации:

принимает все необходимые меры по обеспечению стабильности процесса производства и соответствия изготавливаемых средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, а также осуществляет производственный контроль (схемы 1с и 7с);

6.20. Заявитель в зависимости от применяемой схемы сертификации:

подает в орган по сертификации заявку с приложением документов, указанных в пункте 6.17 настоящего раздела;

после получения сертификата соответствия обеспечивает маркировку средств индивидуальной защиты единым знаком обращения продукции на рынке Союза в порядке, утверждаемом Комиссией;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний, подтверждающих соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, который включает в себя:

документы, предусмотренные пунктом 6.17 настоящего раздела;

акт (акты) об идентификации и (или) акт отбора образцов (проб) средств индивидуальной защиты;

протоколы испытаний, подтверждающие соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента (для схем 1с, 3с и 4с);

заключение об исследовании типа средств индивидуальной защиты (для схемы 7с);

акт о результатах анализа состояния производства (для схем 1с и 7с);

сертификат соответствия средств индивидуальной защиты.

6.21. Орган по сертификации:

рассматривает и анализирует заявку и прилагаемые документы, принимает решение о проведении сертификации и в письменном виде информирует заявителя о своем решении;

проводит идентификацию и отбор образцов средств индивидуальной защиты для проведения их испытаний (схемы 1с, 3с и 4с);

проводит анализ принятых технических решений и оценку рисков, подтверждающих выполнение требований настоящего технического регламента, проведенных изготовителем (в случае неприменения стандартов из перечня добровольных стандартов);

привлекает для проведения испытаний отобранного(ых) образца(ов) средств индивидуальной защиты аккредитованную(ые) испытательную(ые) лабораторию(ии) (центр) из числа тех, с которыми взаимодействует (при необходимости на договорной основе) (схемы 1с, 3с и 4с);

проводит анализ состояния производства с оформлением акта о результатах анализа состояния производства (схемы 1с и 7с);

проводит исследование типа средств индивидуальной защиты (схема 7с);

проводит обобщение результатов анализа представленных заявителем документов в соответствии с пунктом 6.17 настоящего раздела, результатов испытаний образцов средств индивидуальной защиты (схемы 1с, 3с и 4с), результатов исследования типа средств индивидуальной защиты (схема 7с) и результатов анализа состояния производства (схемы 1с и 7с);

при положительных результатах анализа представленных заявителем документов, испытаний образцов средств индивидуальной

защиты или единичного изделия (схемы 1с, 3с и 4с), результатах исследования типа средств индивидуальной защиты (схема 7с) и анализа состояния производства (схемы 1с и 7с) принимает решение о выдаче сертификата соответствия средств индивидуальной защиты, оформляет сертификат соответствия и выдает его заявителю;

вносит сведения о выданном сертификате соответствия в единый реестр выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии;

формирует и хранит комплект доказательственных материалов, включающих (при наличии) фото- и (или) видеофиксацию процесса испытаний, подтверждающих соответствие средств индивидуальной защиты требованиям настоящего технического регламента, перечень которых указан в пункте 6.20 настоящего раздела;

при отрицательных результатах анализа представленных заявителем документов, испытаний образцов средств индивидуальной защиты или единичного изделия (схемы 1с, 3с и 4с), результатах исследования типа средств индивидуальной защиты (схема 7с) и анализа состояния производства (схемы 1с и 7с) направляет заявителю мотивированное решение об отказе в выдаче сертификата соответствия.

Для схем 3с и 4с допускается использование результатов испытаний образцов средств индивидуальной защиты для последующих партий аналогичных средств индивидуальной защиты или единичного изделия. В этом случае орган по сертификации проводит идентификацию партии или единичного изделия средств индивидуальной защиты для установления аналогичности по отношению к средствам индивидуальной защиты, на которые ранее был выдан сертификат соответствия. Если органом по сертификации установлена аналогичность партии или единичного изделия средств индивидуальной защиты по

отношению к средствам индивидуальной защиты, на которые ранее был выдан сертификат соответствия, отбор образцов средств индивидуальной защиты из партии, а также испытания не проводятся. Срок действия используемого протокола испытаний не более 2-х лет.

6.22. Сертификат соответствия оформляется по единой форме и правилам, утверждаемым решением Комиссии.

6.23. Орган по сертификации проводит периодическую оценку сертифицированных средств индивидуальной защиты в течение срока действия сертификата соответствия 1 раз в год, посредством испытаний образцов средств индивидуальной защиты в аккредитованной испытательной лаборатории (центре) и (или) посредством анализа состояния производства (схемы 1с и 7с).

При отрицательных результатах периодической оценки сертифицированных средств индивидуальной защиты орган по сертификации принимает одно из следующих решений:

- приостановить действие сертификата соответствия;
- прекратить действие сертификата соответствия.

Принятое органом по сертификации решение документируется и доводится до сведения заявителя.

Орган по сертификации вносит сведения о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия в единый реестр выданных сертификатов соответствия и зарегистрированных деклараций о соответствии.

6.24. Срок действия сертификатов соответствия:

на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты – не более 5 лет;

на партию средств индивидуальной защиты или единичное изделие – до окончания срока годности (службы).

6.25. Срок хранения у заявителя сертификата соответствия комплекта доказательственных материалов составляет:

на серийно выпускаемые средства индивидуальной защиты – не менее 10 лет со дня снятия (прекращения) производства средств индивидуальной защиты;

на партию средств индивидуальной защиты или единичное изделие – не менее 10 лет со дня реализации последнего изделия из партии.

Срок хранения у органа по сертификации сертификата соответствия и комплекта доказательственных материалов составляет:

не менее 5 лет с даты окончания срока действия сертификата соответствия.

6.26. Документы, составленные на иностранном языке и включенные в комплект доказательственных материалов, сопровождаются переводом на русский язык и (или) в случае наличия соответствующего требования в законодательстве государства-члена – на государственный язык государства-члена, в котором осуществляется регистрация декларации о соответствии или сертификация средств индивидуальной защиты, заверенным печатью (если иное не установлено законодательством государства-члена) и подписью заявителя.

Копии документов, прилагаемые к заявке, заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством государства-члена).

6.27. Исследование типа средств индивидуальной защиты.

6.27.1. Под исследованием типа средств индивидуальной защиты понимается анализ параметров и характеристик средств индивидуальной защиты данного типа, репрезентативного для планируемого

изготовления идентичных средств индивидуальной защиты, в отношении их соответствия требованиям настоящего технического регламента.

6.27.2. Орган по сертификации проводит исследование типа средств индивидуальной защиты (при необходимости с привлечением аккредитованной испытательной лаборатории (центра)).

6.27.3. Исследование типа средств индивидуальной защиты проводится одним из следующих способов:

а) испытание образца средств индивидуальной защиты для запланированного производства как типового представителя всех будущих средств индивидуальной защиты;

б) анализ технической документации, испытание образца средств индивидуальной защиты или критических составных частей (компонентов) средств индивидуальной защиты.

6.27.4. Орган по сертификации проводит анализ технической документации, результатов проведенных расчетов (при необходимости), пригодности применяемых документов (при необходимости) с целью определения возможности их использования (полностью или частично) вместо проведения испытаний образца средств индивидуальной защиты или критических составных частей (компонентов) средств индивидуальной защиты.

По результатам анализа указанных документов или при отсутствии таких документов проводятся испытания образца средств индивидуальной защиты или критических составных частей (компонентов) средств индивидуальной защиты на соответствие требованиям настоящего технического регламента (при необходимости с привлечением аккредитованной испытательной лаборатории (центра)).

6.27.5. При необходимости проведения испытаний образца средств индивидуальной защиты или критических составных частей

(компонентов) средств индивидуальной защиты изготовитель представляет органу по сертификации образец средств индивидуальной защиты – представитель типа которого обеспечивает возможность проведения испытаний на соответствие требованиям настоящего технического регламента в полном объеме.

6.27.6. Результаты исследования типа средств индивидуальной защиты оформляются органом по сертификации в форме заключения. Заключение об исследовании типа средств индивидуальной защиты оформляется в двух экземплярах, один из которых направляется изготовителю.

4. Заменить нумерацию разделов 6 и 7 ТР ТС 019/2011 на 7 и 8, в том числе в отношении замены нумерации пунктов в них.

5. Исключить «Примечание», «Класс риска» таблицы Приложения № 4 к ТР ТС 019/2011;

- дополнить таблицу Приложения № 4 к ТР ТС 019/2011 пунктами 2.1, 2.2, 6.1 и 14.1 в следующей редакции:

2.1.	Одежда специальная защитная, защитные приспособления от режущего воздействия ручной цепной пилой	сертификация	1с, 3с, 4с, 7с
2.2.	Одежда специальная защитная и (или) средства индивидуальной защиты головы от вредных биологических факторов (насекомых и паукообразных)	декларирование	3д, 4д
6.1.	Средства индивидуальной защиты ног (обувь) от режущего воздействия ручной цепной пилой	сертификация	1с, 3с, 4с, 7с
14.1.	Средства индивидуальной защиты рук от режущего воздействия ручной цепной пилой	сертификация	1с, 3с, 4с, 7с

- дополнить пункты 5, 7, 10, 12, 15 – 37, 40 – 42 таблицы Приложения № 4 к ТР ТС 019/2011 схемой сертификации 7с.

- исключить из пунктов 5, 7, 10, 12, 15 – 37, 40 – 42 таблицы Приложения № 4 к ТР ТС 019/2011 схемы сертификации 5с и 6с.

6. В абзацах 2 и 3 статьи 3 ТР ТС 019/2011, в подпунктах 2 и 4 пункта 4.10 и подпункте 1 пункта 4.15 статьи 4 ТР ТС 019/2011, в абзаце 2 пункта 5.13 статьи 5 ТР ТС 019/2011, пунктах 6.1-6.5 статьи 6 ТР ТС 019/2011 заменить слова «единий знак обращения продукции на рынке государств-членов» в соответствующем падеже на «единий знак обращения продукции на рынке Союза» в соответствующем падеже.
