

Практикум «Процеси надання нотифікацій до токсикологічних центрів країн ЄС для небезпечних сумішей відповідно до Додатка VIII Регламенту CLP. Роль та участь не-ЄС компаній для збереження конфіденційної інформації. »

Регламентом CLP передбачено призначення певних органів влади або установ у будь-якій країні ЄС як токсикологічних центрів, основним завданням яких є розробка та надання лікувальним закладам та службам невідкладної медичної допомоги рекомендацій щодо надання першої допомоги та подальшого лікування осіб, уражених небезпечними сумішами хімічних речовин.

В свою чергу суб'єкти господарювання повинні надати до цих органів інформацію щодо складу та небезпечності сумішей, які вони надають на ринках країн ЄС, присвоюючи особливий ідентифікатор та розміщуючи його у маркуванні продукції.

У практикумі висвітлюються ці процеси а також надаються рекомендації не-ЄС постачальникам щодо надання інформації імпортерам ЄС зі збереженням конфіденційної інформації.

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Довідник існуючих або проектів законодавчих та нормативно-правових актів у сфері регулювання обігу хімічної продукції в різних країнах світу». Оновлена версія станом на жовтень 2020 року.

Оновлення 2020 року [Довідника існуючих або проектів законодавчих та нормативно-правових актів у сфері регулювання обігу хімічної продукції в різних країнах світу](#)

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Практикум «Проміжні хімічні речовини. Практичні рекомендації щодо використання проміжних речовин у строго контрольованих умовах та розробки технічного досьє у останній версії ПО IUCLID для цілей реєстрації».

У цьому практикумі висвітлюються вимоги до використання хімічних речовин, які підлягають реєстрації відповідно до Регламенту REACH, та які можуть бути зареєстрованою за спрощеною процедурою – реєстрації проміжних хімічних речовин, несприятливий вплив яких має бути повністю мінімізований та контрольований.

Головна умова – використання речовини у так званих строго контрольованих умовах, про що для можливості проходження за спрощеною процедурою треба навести певні докази.

У практикумі наводяться визначення та приклади такого використання речовин, стандартна доказова база та приводяться приклади розробки реєстраційного досьє для проміжних речовин.

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Практикум «Використання методів, альтернативних випробуванням на тваринах, для виконання інформаційних вимог під час процедур реєстрації, або у цілях проведення класифікації небезпеки хімічних речовин, або розробки паспорту безпеки хімічної продукції».

У цьому практикумі висвітлюються підходи до використання методів екстраполяції даних, моделювання QSAR та інші методи отримання достовірної інформації про небезпечні властивості хімічної речовини, яку необхідно надати ЕЧА за різних регуляторних процедур (реєстрації, отримання дозволу на використання, ухвалення діючої речовини, дозволу надання на ринку біоцидів, пестицидів та іншої хімічної продукції)

Проведення непотрібних випробувань на тваринах заборонені на території ЄС у разі, якщо такі випробування вже проводились тим чи іншим суб'єктом, а результати визнані як репрезентативні, або існує інший метод отримання такої інформації.

Результати реальних або модельованих випробувань необхідні для виконання інформаційних вимог до досьє, які надаються за різними процесами відповідно до хімічних Регламентів ЄС.

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Практикум «Рекомендації для промисловості для успішного проходження реєстрації хімічних речовин, проведення класифікації небезпеки та оцінки ризиків, а також щодо пост-реєстраційних процесів відповідно до Регламентів REACH та CLP».

У цьому практикумі надається інформація щодо чинних вимог європейського законодавства у сфері хімічної безпеки, зокрема Регламентів REACH, CLP, BPR, FPR, PPP, з урахуванням всіх останніх змін до нормативно-правових актів.

Надаються рекомендації для суб'єктів господарювання, які не є резидентами ЄС щодо реєстрації хімічних речовин та продукції,

які надаються на ринку ЄС певним суб'єктом вперше, щодо оновлення реєстраційних досьє, змін до правил класифікації небезпеки та маркування хімічної продукції, входження до переліку постачальників діючих речовин біоцидів, виконання вимог накладених обмежень використання та законного звільнення від певних вимог.

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Перелік національних виробників дезінфекційних засобів (біоцидів)

У зв'язку з епідеміологічною ситуацією в Україні щодо поширення штамів вірусу грипу [серотипу С](#) та підтипів серотипу А (А/Н1N1, А/Н1N2, А/Н3N1, А/Н3N2 и А/Н2N3) та загрози виникнення епідеміологічної ситуації, пов'язаної з поширенням коронавірусу штамму SARS-CoV-2 (2019-nCoV), публікуємо можливо невичерпний перелік національних виробників дезінфекційних засобів (біоцидів).

Цей перелік був створений на основі відкритих публікацій Державного реєстру дезінфекційних засобів за 2011 – 2019 роки.

ТОВ «АгроМаксі», м. Харків

ТОВ «САНРАЙЗ ІНВЕСТ», м. Буча, Київська область

ТОВ «СК Джонсон», м. Київ (представництво)

ТОВ «Лізоформ Медікал», м. Київ

ПП «Адекватні технології Україна», м. Одеса

ТОВ «Аульська хлоропереливна станція», м. Аули,
Дніпропетровська область
ТзОВ «ДезоМарк» м. Новояворівськ, Львівська область
ТОВ «Сан Клін ІНТ», м. Одеса
ТОВ «ГігієнаДез», м. Київ
ТОВ «Бланідас», м. Київ
ТОВ «СЕРВІСНА КОМПАНІЯ «УКРЄВРОХІМ», м. Київ
ДП «Ензим», м. Вінниця
ТОВ «Пологівський хімічний завод «Коагулянт», м. Пологи,
Запорізька область
ТОВ «МДМ», Київська область
ТОВ «Донбасхімгруп», м. Донецьк
ТОВ «Фабрика агрохімікатів», м. Черкаси
ТОВ «Дезант», м. Київ
ТОВ «А-ПРОФІ», м.Київ
ТОВ «Комерційно-виробнича фірма «Трейдгруп»
ПП «Альянс краси», Київська область
ТОВ «Італ Тайгер»
ТзОВ «ІНТЕР КЕМІКАЛ ГРУП»
ТОВ «Зентекс», м. Київ
ТОВ «БІО-ТЕХНОЛОГІЇ»
ТОВ «ІНТЕРФЛО ІНДАСТРІЄЗ Україна», м. Київ
ТОВ «БАТАТА» , м. Донецьк
ТОВ – фірма «Агрохімпак» м. Рівне
ПрАТ «Український науково-виробничий центр проблем
дезінфекції», м. Київ
ПАТ НВЦ «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод», м. Київ
ТОВ «Українські екологічні технології плюс», Київська область
ТОВ «АЛЬЯНС ГРУПП» м. Харків
ТОВ «Владасепт», м. Київ
ТОВ «ДЕЛАНА», м. Дніпро
ТОВ «ОРДЕМА» м. Київ
ТОВ «ХімСервісГруп» м. Чернівці
ТОВ «НВО «Енергохім», м. Київ
ТОВ «АСТЕРА-ФАРМ», м. Київ
ТОВ «Фаргомед», Київська область
Науково-виробниче ПП «Дезо», м. Борислав Львівська область

ПАТ «Завод молочної кислоти», м. Київ
ТОВ «АЛПЕКС ЛТД» м. Дніпро
ТОВ «Інтердез» м. Київ
ТОВ «ВІК-А» м. Київ
ТОВ «МАДАР»
ТОВ «РОДЕЗ»
ТОВ «ТОРГОВИЙ ДІМ УНІМАКС»
ФОП Жванко Дмитро Володимирович
ТОВ «Лаверна»
ТОВ «Технохімреагент»
БНВ ТОВ «Ельта-Лтд»
ТОВ «Спецтехнологія», м. Київ
ТОВ «Українські Хімічні Технології ЛТД», м. Київ
НВ ТОВ «Фармакос», м. Київ
ПП «O.L. KAR – АгроЗооВет – Сервіс»
Група компаній «Біоцид»
НТЦ «Укрводбезпека», НПП «Біоцид» и НТЦ «Вербена
ПП «Гігієнікс»
ТОВ “ВП “БІОЛОНГ”
ТОВ “БІОНІК”
ПАТ “ДНІПРОАЗОТ”
ТОВ “Б.Браун Медікал Україна”,
ПрАТ “Технолог”
ФОП Секунова Софія Олександрівна.
ТОВ “ВІОЛА МЕДТЕХНІКА”,
ТОВ “Феліцата Україна”
ТОВ “Еколаб ТзОВ
ТОВ “Сингента”
ТОВ “ГРІНПАКС”
ТОВ “ЛАБОРАТОРІЯ АНТИСЕПТИКИ”
ТОВ “ІНДУСТРІАЛЬНЕ МІЮЧЕ
ОБЛАДНАННЯ”.
ТОВ НВП “КРИСТАЛ ГАЛИЧИНА”
ТОВ “ГРЕНЛАНДІЯ”
ТОВ “ІВАХІМ”
ТОВ « ІННОЛ»
ТОВ «Торговий дім «Санітарний щит

України»

ТОВ «ТОРГІВЕЛЬНО- ПРОМИСЛОВИЙ

БУДИНОК

«УСАДЬБА – АГРОХІМ»

ТОВ „Стеріл-4 Україна”

ТОВ «САБРІЗ»

ТОВ «Інком-Сервіс»

ПАТ «Натурфарм»

ДП “Черкаський НДІТЕХІМ” може провести поглиблені дослідження ринку та застосованості дезінфекційних засобів та суб’єктів господарювання, які надають біоцидну продукцію на ринку України, у разі необхідності.

Звіт про фінансовий стан 2019

Звіт про фінансовий стан ДП “Черкаський НДІТЕХІМ” станом на 30 червня 2019 року

Завантажити звіт можна за [цим посиланням](#)

Звіт про фінансовий стан 2018

Звіт про фінансовий стан ДП “Черкаський НДІТЕХІМ” станом на 30 червня 2018 року

Завантажити звіт можна за [цим посиланням](#)

Практикум “Сучасна практика розробки стандартів та аналогічних нормативно-технічних документів промислових підприємств”

Даний Практикум має за мету проаналізувати та викласти сучасну практику розробки стандартів та аналогічних нормативно-технічних документів на промислових підприємствах.

З іншого боку, його розробка викликана необхідністю зібрати, проаналізувати та систематизувати усю професійну інформацію, яка присвячена проблемам стандартизації на рівні промислових підприємств та системно викласти цю інформацію з відповідними авторськими коментарями та роз'ясненнями.

Даний Практикум є аналітичним документом практичного призначення, який розроблений в рамках надання інформаційно-консультативної допомоги відповідним профільним структурним підрозділам та спеціалістам промисловим підприємств з питань стандартизації.

Зміст:

1. Деякі загальні положення
 - 1.1. Необхідність розробки та структура Практикуму
 - 1.2. Основні терміни, використані в Практикумі
 - 1.3. Інформаційні ресурси, які використані при розробці Практикуму
 - 1.4. Сучасні тенденції у сфері національної стандартизації
 - 1.5. Основні проблеми національної стандартизації

- 1.6. Методи прийняття нормативних документів
- 1.7. Стан імплементації міжнародних та європейських стандартів в хімічній промисловості України
- 1.8. Застосування національних стандартів
2. Аналіз діючої національної нормативно-правової бази, яка унормовує загальні процеси стандартизації в Україні
- 2.7. Закон України «Про стандартизацію»
 - 2.7.1. Чинна редакція ЗУ «Про стандартизації»
 - 2.7.2. Зміни до ЗУ « Про стандартизацію» (законопроект № 7123 від 19.09.2017)
- 2.8. Закон України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності»
 - 2.8.1. Чинна редакція Закону України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності»
 - 2.8.2. Нова редакція (Проект Закону України про внесення змін до деяких законодавчих актів України щодо імплементації актів законодавства Європейського Союзу у сфері технічного регулювання №10183 від 25.03.2019)
- 2.9. Інші нормативно-правові документи
3. Зовнішні нормативно-технічні документи, які використовуються на промислових підприємствах
 - 3.1. ГОСТи
 - 3.1.1. Скасування ГОСТів на території України
 - 3.1.2. Пролонгування дії окремих ГОСТів станом на 01.01.2019
 - 3.1.3. Можливі процедури використання недіючих ГОСТів
 - 3.1.4. Щодо вимог в альтернативних (еквівалентних) стандартах, які вводяться на заміну скасованим ГОСТам
 - 3.1.5. Алгоритм дій виробника щодо пошуку заміни скасованому ГОСТу
 - 3.2. Державні стандарти України (ДСТУ)
 - 3.3. Міжнародні (ISO) та європейські стандарти (EN)
 - 3.4. Використання технічної документації зарубіжних компаній
4. Сучасна практика розробки стандартів та інших нормативно-технічних документів на промислових підприємствах
 - 4.1. Стандарти підприємства (СтП), стандарти організації (СОУ)
 - 4.1.1. Статусність документу
 - 4.1.2. Зовнішні регуляторні документи щодо розробки СтП (СОУ)

- 4.1.3. Внутрішні регуляторні документи щодо розробки СтП
- 4.1.4. Об'єкти стандартизації СтП (СОУ)
- 4.1.5. Деякі рекомендації щодо розробки СтП
- 4.2. Технічні умови підприємства на продукцію (ТУ)
 - 4.2.1. Базові вимоги до ТУ
 - 4.2.2. Зовнішні регуляторні документи щодо розробки ТУ
 - 4.2.2.1. ЗУ «Про стандартизацію»
 - 4.2.2.2. СОУ КЗПС 74.9-02568182-003:2016 «Технічні умови України. Настанови щодо типової побудови, викладення, оформлення, позначення, прийняття та надання чинності»
 - 4.2.2.3. Інші нормативні документи, які регулюють розробку ТУ
 - 4.2.3. Внутрішні регуляторні та розпорядчі документи щодо розробки ТУ
 - 4.2.3.1. Причини розробки ТУ
 - 4.2.3.2. Об'єкти унормування ТУ
 - 4.2.3.3. Внутрішні розпорядчі документи щодо розробки ТУ
 - 4.2.4. Утримувачі ТУ
 - 4.2.5. Основні рекомендації щодо розробки ТУ
 - 4.2.5.1. Позначення ТУ
 - 4.2.5.2. Перелік необхідної інформації для розробки технічних умов 39
 - 4.2.5.3. Типовий зміст ТУ
 - 4.2.5.4. Оформлення титульного аркушу ТУ
 - 4.2.6. Введення ТУ підприємства до Головного фонду технічних умов України та електронної бази даних «Технічні умови України», перевірка ТУ та змін до них
 - 4.2.6.1. Процедура введення ТУ підприємства до Головного фонду технічних умов України та електронної бази даних «Технічні умови України»
 - 4.2.6.2. Процедура перевірки ТУ та внесення змін до них
 - 4.2.6.2.1. Перевірка технічних умов підприємством-розробником ТУ
 - 4.2.6.2.2. Внесення змін до ТУ
 - 4.2.6.2.2.2. Перевірка технічних умов підприємства ДП «Укрметртестстандарт» або іншим органом стандартизації
 - 4.2.6.3. Процедура вилучення ТУ з Головного фонду технічних умов України та електронної бази даних «Технічні умови

України»

4.2.6.4. Технічні умови як об'єкт інтелектуальної власності (авторського права)

4.2.6.5. Передача прав власності на ТУ

4.2.6.6. Відображення ТУ в бухгалтерському обліку

4.2.6.7. Статус ТУ на продукцію, що не випускається

4.2.6.8. Скасування ТУ

4.2.6.9. Деякі підсумкові коментарі до розділу 4.2. «Технічні умови підприємства на продукцію» (ТУ)

4.3. Технічні специфікації на продукцію

4.3.1. Основні визначення технічної специфікації на продукцію (ТСП) як нормативного документу

4.3.1.2. СOT

4.3.1.3. Країни ЄС

4.3.1.3.1. Технічні специфікації в системі нормативних документів CEN та IEC

4.3.1.3.2. Технічні специфікації в Регламенті ЄС про європейську стандартизацію

4.3.1.3.3. Технічні специфікації в інших нормативно-правових актах ЄС

4.3.1.4. Поняття технічної специфікації в нормативних документах ISO

4.3.2. Розробка технічних специфікацій на продукцію в практиці підприємств

4.3.2.1. Зовнішні регуляторні документи щодо розробки ТСП

4.3.2.2. Внутрішні регуляторні документи щодо розробки ТСП

4.3.3. Деякі рекомендації щодо розробки ТСП

5. Деякі методологічні аспекти

5.1. Рівні (статусність) нормативних (нормативно-технічних) документів

5.2. Обов'язковість посилань на стандарти

5.2.1. Посилання на стандарти в нормативно-правових та нормативних документах

5.2.2. Посилання на стандарти при здійсненні процедур державних (публічних) закупівель

5.2.2.1. Україна

5.2.2.2. Країни ЄС

- 5.3. Процедура звернення до НОС (ДП «УкрДНДЦ») щодо розробки ДСТУ
- 5.4. Прийняття міжнародних та європейських стандартів методом підтвердження мовою оригіналу
- 5.5. Придбання нормативних документів в Національному фонді нормативних документів
 - 5.5.1. Платне користування НФНД
 - 5.5.2. Замовлення копій НД
 - 5.5.3. Ціна нормативного документу
 - 5.5.4. Безкоштовне ознайомлення з НД
 - 5.5.5. Ознаки офіційної електронної копії НД
 - 5.5.6. Особливості розповсюдження стандартів IEC
 - 5.5.6.1. Отримання стандартів IEC через ДП «УкрДНДЦ»
 - 5.5.6.2. Отримання стандартів IEC через офіційний сайт IEC
 - 5.5.7. Особливості розповсюдження стандартів ISO
 - 5.5.7.1. Отримання стандартів ISO через ДП «УкрДНДЦ»
 - 5.5.7.1. Отримання стандартів ISO через офіційний сайт ISO
 - 5.5.8. Особливості розповсюдження стандартів ASTM
 - 5.5.8.1. Отримання стандартів ASTM через ДП «УкрДНДЦ»
 - 5.5.8.2. Отримання стандартів через офіційний сайт American Society for Testing and Materials (ASTM)
 - 5.5.9. Особливості розповсюдження стандартів CEN
 - 5.5.9.1. Отримання стандартів CEN через ДП «УкрДНДЦ»
 - 5.5.9.2. Отримання стандартів EN через сайт CEN
 - 5.5.10. Особливості розповсюдження стандартів DIN 71
 - 5.5.10.1. Отримання стандартів DIN через ДП «УкрДНДЦ»
 - 5.5.10.2. Отримання стандартів через офіційний сайт DIN (Beuth Verlag)
- 5.6. Перевірка відповідності продукції підприємства вимогам НД
- 5.7. Виробництво продукції без розробки стандарту (ТУ)
- 6. Деякі ключові висновки та рекомендації для підприємств, які розробляють нормативні документи на продукцію.

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com

Практикум «Зміни законодавства ЄС щодо надання на ринку добрив. Огляд вимог нового регламенту ЄС щодо добрив (удобрювальних продуктів)

Даний Практикум розроблений для підприємств-виробників добрив і компаній-трейдерів з метою роз'яснення положень і надання рекомендацій з підготовки до переходу на нові правила поставок продукції на ринок ЄС при експорті добрив.

Нові правила введені Регламентом Європейського парламенту та Ради ЄС, що встановлює правила надання на ринку удобрювальних продуктів ЄС, маркованих знаком CE і вносить поправки в Регламенти (ЄС) № 1069/2009 і (ЄС) № 1107/2009. Новий Регламент замінив Регламент Європейського парламенту та Ради (ЄС) № 2003/2003 від 13 жовтня 2003 року щодо добрив.

Зміст:

1. Вступ
2. Постатейний аналіз основних положень нового регламенту ЄС щодо удобрювальних продуктів
 - 2.1. Сфера застосування
 - 2.2. Основні визначення

- 2.3. Вільне розміщення та пересування добривальних продуктів
- 3. Обов'язки економічних операторів
 - 3.1. Обов'язки виробників
 - 3.2. Обов'язки уповноваженого представника
 - 3.3. Обов'язки імпортерів
 - 3.4. Обов'язки дистриб'юторів
 - 3.5. Випадки, коли зобов'язання виробників застосовуються до імпортерів і дистриб'юторів
 - 3.6. Упакування та перепаккування імпортерами і дистриб'юторами
 - 3.7. Ідентифікація економічних операторів
- 4. Оцінка відповідності добривальних продуктів ЄС
 - 4.1. Презумція відповідності
 - 4.2. Загальні технічні специфікації
 - 4.3. Оцінка відповідності
 - 4.4. ЄС Декларація відповідності
 - 4.5. Загальні принципи маркування CE
 - 4.6. Правила та умови нанесення маркування CE
 - 4.7. Припинення статусу відходів
- 5. Нотифікації органів оцінки відповідності
 - 5.1. Нотифікуючі органи
 - 5.2. Вимоги до нотифікуючого органу
 - 5.3. Вимоги до нотифікованого (уповноваженого) органу
 - 5.4. Презумпція відповідності нотифікованого органу
 - 5.5. Дочірні та субпідрядні організації нотифікованого органу
 - 5.6. Заявка на нотифікацію
 - 5.7. Процедура нотифікації
 - 5.8. Ідентифікаційні номери і списки нотифікованих органів
 - 5.9. Зміни в нотифікації
 - 5.10. Оскарження компетентності нотифікованих органів
 - 5.11. Робочі обов'язки нотифікованих органів
 - 5.12. Оскарження рішень нотифікованих органів
 - 5.13. Обов'язки нотифікованих органів у сфері інформації
 - 5.14. Обмін досвідом
 - 5.15. Координація роботи нотифікованих органів
- 6. Спостереження на ринку Євросоюзу, контроль за добривальними продуктами ЄС, запровадження ринку Євросоюзу, і процедура безпеки Євросоюзу

- 6.1. Нагляд за ринком ЄС і контроль за наданням удобрювальних продуктів на ринку Союзу
- 6.2. Процедура обігу на національному рівні удобрювальних продуктів ЄС, які несуть ризик
- 6.3. Процедура захисту ринку
- 6.4. Удобрювальні продукти ЄС, які представляють ризик
- 6.5. Офіційна невідповідність
7. Делеговані повноваження і порядок функціонування комітету
 - 7.1. Поправки до додатків і здійснення делегування
 - 7.2. Окремі делеговані нормативні акти для окремих категорій компонентів продуктів
 - 7.3. Здійснення делегування
 - 7.4. Процедура комітету
8. Поправки
 - 8.1. Поправки до Регламенту (ЄС) № 1069/2009
 - 8.2. Поправки до Регламенту (ЄС) № 1107/2009
9. Перехідні та заключні положення
 - 9.1. Штрафні санкції
 - 9.2. Звіт
 - 9.3. Огляд біорозкладу
 - 9.4. Скасування Регламенту (ЄС) № 2003/2003
 - 9.5. Перехідні положення
 - 9.6. Набрання чинності і застосування
10. Категорії функціонування («PFC») удобрювальних продуктів ЄС. Додаток 1
 - 10.1. Частина I. Призначення категорій функціонування удобрювальних продуктів
 - 10.2. Частина II. Вимоги, що стосуються категорій функціонування продуктів («PFC»)
 - 10.2.1. PFC 1. Добрива
 - 10.2.2. PFC 1 (A). Органічні добрива
 - 10.2.2.1. PFC 1 (A) (I). Тверді органічні добрива
 - 10.2.2.2. PFC 1 (A) (II). Рідкі органічні добрива
 - 10.2.3. PFC 1 (B). Органо-мінеральні добрива
 - 10.2.3.1. PFC 1 (B) (I). Тверді органо-мінеральні добрива
 - 10.2.3.2. PFC 1 (B) (II). Рідкі органо-мінеральне добрива
 - 10.2.4. PFC 1 (C). Неорганічні добрива

- 10.2.4.1. PFC 1 (C) (I). Неорганічні макрокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.1. PFC 1 (C) (I) (a). Тверді неорганічні макрокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.1.1. PFC 1 (C) (I) (a) (i). Прості тверді неорганічні однокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.1.2. PFC 1 (C) (I) (a) (ii). Складні тверді неорганічні макрокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.1.3. PFC 1 (C) (I) (a) (i ii) (A). Прості або складні тверді неорганічні макрокомпонентні аміачно-нітратні добрива з високим вмістом азоту
- 10.2.4.1.2. PFC 1 (C) (I) (b). Рідкі неорганічні макрокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.2.1. PFC 1 (C) (I) (b) (i). Прості рідкі неорганічні однокомпонентні добрива
- 10.2.4.1.2.2. PFC 1 (C) (I) (b) (ii). Складні рідкі неорганічні багатокомпонентні добрива
- 10.2.4.2.1. PFC 1 (C) (II) (a). Прості неорганічні мікрокомпонентні (мікроелементні) добрива
- 10.2.4.2.2. PFC 1 (C) (II) (b). Складні неорганічні мікрокомпонентні добрива
- 10.3. PFC 2. Вапнякові матеріали
- 10.4. PFC 3. Ґрунтові меліоранти
- 10.4.1. PFC 3 (A). Органічний ґрунтовий меліорант
- 10.4.2. PFC 3 (B). Неорганічний ґрунтовий меліорант
- 10.5. PFC 4. Поживне середовища
- 10.6. PFC 5. Інгібітори
- 10.6.1. PFC 5 (A). Інгібітор нітрифікації
- 10.6.2. PFC 5 (B). Інгібітор денітрифікації
- 10.6.3. PFC 5 (C). Інгібітор уреаз
- 10.7. PFC 6. Біостимулятори рослин
- 10.7.1. PFC 6 (A). Біостимулятори рослин, що містять мікроорганізми
- 10.7.2. PFC 6 (B). Стимулятори рослин, які містять мікроорганізмів
- 10.8. PFC 7. Суміш удобрювальних продуктів
- 11. Категорії складових компонентів продуктів. Додаток II
- 11.1. Загальні положення

- 11.2. ЧАСТИНА I. Огляд категорій компонентів продуктів
- 11.3. ЧАСТИНА II. Вимоги щодо категорій компонентів (речовин) продуктів
 - 11.3.1. СМС 1: Первинні (вихідні) речовини і суміші
 - 11.3.2. СМС 2. Рослини, частини рослин або рослинні екстракти
 - 11.3.3. СМС 3. Компост
 - 11.3.4. СМС 4. Свіжий бродильний субстрат (дігестат)
 - 11.3.5. СМС 5. Інші дігестати, крім свіжих дігестатів (свіжих бродильних продуктів)
 - 11.3.6. СМС 6. Побічні продукти харчової промисловості
 - 11.3.7. СМС 7. Мікроорганізми
 - 10.3.8. СМС 8. Поживні речовини-полімери
 - 11.3.9. СМС 9. Інші полімери, які не є поживними речовинами
 - 11.3.10. СМС 10. Похідні продукти в значенні регламенту (ЄС) № 1069/2009
 - 11.3.11. СМС 11. Побічні продукти в значенні директиви (ЄС) № 2008/98/ЄС
- 12. Вимоги до маркування. Додаток III
 - 12.1. ЧАСТИНА 1. Загальні вимоги до маркування.
 - 12.2. ЧАСТИНА 2. Вимоги щодо маркування конкретних продуктів
 - 12.2.1. PFC 1. добрива
 - 12.2.1.1. PFC 1 (A). Органічні добрива
 - 12.2.1.2. PFC 1 (B). Органо-мінеральні добрива
 - 12.2.1.3. PFC 1 (C): неорганічні добрива
 - 12.2.1.3.1. PFC 1 (C) (I). Неорганічні макрокомпонентні добрива
 - 12.2.1.3.2. PFC 1 (C) (I) (a): Тверді неорганічні макрокомпонентні добрива
 - 12.2.1.3.3. PFC 1 (C) (I) (b): Рідкі неорганічні макрокомпонентні (макроелементні) добрива
 - 12.2.1.4. PFC 1 (C) (II): Неорганічні мікрокомпонентні (мікроелементні) добрива
 - 12.2.1.4.1. PFC 1 (C) (II) (a): Просте неорганічне мікрокомпонентне (мікроелементне) добриво
 - 12.2.1.4.2. PFC 1 (C) (II) (b): Складне неорганічне мікрокомпонентне (мікроелементне) добриво
 - 12.2.1.3.1. PFC 1 (C) (I). Неорганічні макрокомпонентні добрива
 - 12.2.2. PFC 2. Вапняні продукти

- 12.2.3. PFC 3. Меліоранти ґрунту
 - 12.2.3.1. PFC 3 (A)). Органічні меліоранти ґрунту
- 12.2.4. PFC 4. Поживні середовища (субтрат)
- 12.2.5. PFC6. Інгібітори
- 12.2.6. PFC 6. Біостимуляторів рослин
 - 12.2.6.1. PFC 6 (A). Біостимулятор рослин, що містять мікроорганізми
- 12.2.7. PFC 7. Суміш удобрювальних продуктів
- 12.3. ЧАСТИНА 3. Правила толерантності
 - 12.3.1. PFC 1. Добрива
 - 12.3.1.1. PFC 1 (A). Органічні добрива
 - 12.3.1.2. PFC 1 (B). Органо-мінеральні добрива
 - 12.3.1.3. PFC 1 (C). Неорганічні добрива
 - 12.3.2. PFC 2. Вапнякові продукти
 - 12.3.3. PFC 3. Меліоранти ґрунту
 - 12.3.4. PFC 4. субтрат (поживне середовище)
 - 12.3.5. PFC 5. Інгібітори
 - 12.3.6. PFC 6 (A). Біостимулятор рослин на основі мікроорганізмів
 - 12.3.7. PFC 7. Суміш удобрювальних продуктів
- 13. Процедура оцінки відповідності. Додаток IV.
 - 13.1. ЧАСТИНА 1. Застосування процедур оцінки відповідності
 - 13.1.2. Застосування внутрішнього контролю виробництва (МОДУЛЬ А)
 - 13.1.2.1. Застосування контролю внутрішнього виробництва плюс контрольоване тестування продукту (модуль a1)
 - 13.1.3. Застосування експертизи ЄС-типу (модуль b) для оцінки відповідності, заснованих на внутрішньому контролі виробництва (модуль c)
 - 13.1.4. Застосування забезпечення якості виробничого процесу (модуль d1)
 - 13.2. ЧАСТИНА 2. Опис процедур оцінки відповідності
 - 13.2.1. МОДУЛЬ А – внутрішній контроль виробництва
 - 13.2.2. МОДУЛЬ А1. Контроль внутрішнього виробництва плюс контроль тестування товарів
 - 13.2.3. МОДУЛЬ В. ЄС-експертиза типового зразка
 - 13.2.4. МОДУЛЬ С. Відповідність дослідного зразка на основі

внутрішнього контролю виробництва

13.2.5. МОДУЛЬ D1. Забезпечення якості виробничого процесу

14. Форма ЄС декларації про відповідності. додаток V.

15. Покрокові дії підприємств – експортерів удобрювати продуктів в єс при переході на вимоги нового регламенту щодо удобрювальних продуктів

З питань придбання даної розробки ДП «Черкаський НДІТЕХІМ» звертайтеся:

Тел .: (0472) 36-03-26, 0472 36-10-96.

e-mail: niitehim-office@uch.net, reach_cherkassy@mail.com