



НАЦІОНАЛЬНИЙ СТАНДАРТ УКРАЇНИ

**СИСТЕМА РОЗРОБЛЯННЯ
І ПОСТАВЛЕННЯ ПРОДУКЦІЇ
НА ВИРОБНИЦТВО
ПРОДУКЦІЯ
ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНА**

Основні положення

ДСТУ 4821:2007

Видання офіційне

БЗ № 8–2007/319

Київ
ДЕРЖСПОЖИВСТАНДАРТ УКРАЇНИ
2009

ПЕРЕДМОВА

1 РОЗРОБЛЕНО: Технічний комітет стандартизації «Продукція парфумерно-косметичної промисловості» (ТК 84)

РОЗРОБНИКИ: **М. Ніколау; В. Палюх; В. Сікалів** (науковий керівник); **Н. Шашло**

2 ПРИЙНЯТО ТА НАДАНО ЧИННОСТІ: наказ Держспоживстандарту України від 13 серпня 2007 р. № 184

3 УВЕДЕНО ВПЕРШЕ

**Право власності на цей документ належить державі.
Відтворювати, тиражувати і розповсюджувати його повністю чи частково
на будь-яких носіях інформації без офіційного дозволу заборонено.
Стосовно врегулювання прав власності треба звертатися до Держспоживстандарту України**

Держспоживстандарт України, 2009

ЗМІСТ

	С.
1 Сфера застосування	1
2 Нормативні посилання	1
3 Терміни та визначення понять	2
4 Загальні положення	2
5 Розроблення технічного завдання, виготовлення та випробовування експериментальних і дослідних зразків	4
6 Розроблення технічної документації	4
7 Приймання результатів розроблення ПК продукції	5
8 Готування й освоєння виробництва	6
Додаток А Вимоги до оформлювання рецептури	7
Додаток Б Вимоги до оформлювання технічних вимог	8
Додаток В Вимоги до оформлювання анотації	9
Додаток Г Форми ярлика до зразка-еталону	10
Додаток Д Вимоги до зразка-еталону	10
Додаток Ж Форма акта (протоколу) приймальної комісії	11
Додаток И Бібліографія	12

НАЦІОНАЛЬНИЙ СТАНДАРТ УКРАЇНИ

**СИСТЕМА РОЗРОБЛЕННЯ І ПОСТАВЛЕННЯ
ПРОДУКЦІЇ НА ВИРОБНИЦТВО
ПРОДУКЦІЯ ПАРФУМЕРНО-КОСМЕТИЧНА**

Основні положення

**СИСТЕМА РАЗРАБОТКИ И ПОСТАНОВКИ
ПРОДУКЦИИ НА ПРОИЗВОДСТВО
ПРОДУКЦИЯ ПАРФЮМЕРНО-КОСМЕТИЧЕСКАЯ**

Основные положения

**SYSTEM OF PRODUCT DEVELOPMENT
AND LAUNCHING INTO MANUFACTURE
PERFUME AND COSMETIC PRODUCTS**

Principal regulations

Чинний від 2009–01–01

1 СФЕРА ЗАСТОСУВАННЯ

1.1 Цей стандарт установлює основні положення розроблення та поставлення на виробництво нових видів парфумерно-косметичної (далі — ПК) продукції.

Стандарт також установлює порядок поставлення на виробництво ПК продукції, освоєної раніше іншим підприємством і/чи за технічною документацією іноземних фірм.

1.2 Стандарт не поширюється на лікувальну косметичну продукцію.

1.3 Стандарт мають застосовувати суб'єкти господарювання України усіх форм власності, які займаються розробленням і поставленням на виробництво нових видів ПК продукції.

2 НОРМАТИВНІ ПОСИЛАННЯ

У цьому стандарті є посилання на такі нормативні документи:

ДСТУ 1.3:2004 Національна стандартизація. Правила побудови, викладання, оформлення, погодження, прийняття та позначання технічних умов

ДСТУ 1.6:2004 Національна стандартизація. Правила реєстрації нормативних документів

ДСТУ 2472:2006 Продукція парфумерно-косметична. Терміни та визначення понять

ДСТУ 3278–95 Система розроблення і поставлення продукції на виробництво. Основні терміни та визначення

Єдиний державний реєстр підприємств і організацій України (ЄДРПОУ)

ГОСТ 15.009–91 Система разработки и постановки продукции на производство. Непродовольственные товары народного потребления (Система розроблення та поставлення продукції на виробництво. Непродовольчі товари народного вжитку).

3 ТЕРМІНИ ТА ВИЗНАЧЕННЯ ПОНЯТЬ

У цьому стандарті використано терміни згідно з ДСТУ 2472, а також такі терміни та визначення позначених ними понять:

3.1 нова ПК продукція

ПК продукція, створена за новою рецептурою та/чи новою технологією

3.2 технічна документація

Згідно з ДСТУ 3278.

Примітка. До технічної документації на ПК продукцію належить:

- технологічний регламент;
- рецептура;
- технічні вимоги;
- анотація

3.3 технологічний регламент

Технологічний документ, який визначає технологічний процес виготовлення ПК продукції конкретного виду чи групи спорідненої ПК продукції.

Примітка. Технологічний регламент установлює: основні норми та нормативи витрат і втрат сировини й матеріалів; перелік устаткування та технічних засобів для гарантування безпечного виготовлення ПК продукції; перелік сировини й матеріалів, які підлягають вхідному контролюванню, та порядок його проведення; вимоги щодо контролювання технологічного процесу виготовлення ПК продукції; основні аспекти організування виробництва

3.4 рецептура

Технологічний документ, який містить повний перелік інгредієнтів, які використовують для виготовлення ПК продукції певної назви, з позначенням нормативного документа, згідно з яким ці інгредієнти виготовляють, а також їхні масові частки.

Примітка. У разі застосування інгредієнтів закордонного виготовлення зазначають їхню конкретну назву, повну назву фірми-виробника та країну походження

3.5 технічні вимоги

Документ, що встановлює значення органолептичних і фізико-хімічних показників, термін придатності, номінальний уміст у спожитковій тарі для ПК продукції певної назви

3.6 анотація

Словесний опис і/чи графічна позначка ПК продукції; містить характеристики її спожиткових властивостей, призначеність, рекомендації стосовно використання, спосіб застосування й особливі застережні заходи (згідно з нормативною документацією)

3.7 спожиткові властивості

Сукупність властивостей ПК продукції, які надають їй здатність задовольняти споживача відповідно до її призначеності. До спожиткових властивостей ПК продукції належать здатність до очищення шкіри, та/чи надавання приємного запаху, та/чи коригування запаху тіла, та/чи захисні властивості тощо

3.8 зразок-еталон

Одиниця ПК продукції, затверджена в установленому порядку, характеристики якої прийняті за основу під час виготовлення та контролювання такої самої продукції.

4 ЗАГАЛЬНІ ПОЛОЖЕННЯ

4.1 ПК продукція, що підлягає розроблянню та поставленню на виробництво, має задовольняти вимоги щодо її спожиткових властивостей з урахуванням вікових і соціальних груп споживачів, напрямків розвитку асортименту та моди, забезпечувати можливість експорту, а також відповідати вимогам, які гарантують її безпечність для життя і здоров'я людей та охорони довкілля.

4.2 Основні етапи поставлення ПК продукції на виробництво:

— розробляння технічного завдання (у разі розробляння нових видів ПК продукції, створюваних на основі науково-дослідних робіт, або на основі нової рецептури, або на основі нової технології. В інших випадках розробляння технічного завдання необов'язкове);

— виготовляння експериментальних зразків і формування вимог до показників якості та спожиткових властивостей;

- розроблення проектів нормативної (технічних умов України, якщо немає національних стандартів) і технічної документації;
- виготовлення та випробовування дослідних зразків;
- приймання результатів випробувань приймальною комісією;
- затвердження та реєстрування нормативної та технічної документації.

Нормативний документ і рецептура на ПК продукцію певної назви підлягають обов'язковому погодженню з центральним органом виконавчої влади з охорони здоров'я.

Окремі етапи можна поєднувати, змінювати їх послідовність або доповнювати іншими видами робіт.

4.3 У разі поставлення на виробництво ПК продукції згідно з технічною документацією інших суб'єктів господарювання та/чи ПК продукції згідно з технічною документацією іноземних фірм (за ліцензією) експериментальні зразки не виготовляють.

4.4 Приймальні випробовування дослідних зразків для комплексного оцінювання спожиткових властивостей ПК продукції та перевіряння її відповідності вимогам нормативної та технічної документації виконує розробник спільно з виробником (замовником).

4.5 Випробовування дослідних зразків ПК продукції на безпечність для життя та здоров'я населення й охорони довкілля, встановлені в нормативній і технічній документації, виконує центральний орган виконавчої влади з охорони здоров'я під час санітарно-епідеміологічної експертизи ПК продукції.

4.6 Вимоги до технічної документації (рецептури, технічних вимог і анотацій)

4.6.1 Вимоги до оформлювання рецептури згідно з додатком А

Позначення рецептури рекомендовано складати з:

- індексу документа (РЦ);
- коду підприємства (організації), яке (яка) затверджує документ, присвоєного згідно з «Єдиним державним реєстром підприємств і організацій України» (ЄДРПОУ);
- порядкового реєстраційного номера;
- року затвердження.

4.6.2 Інгредиенты в рецептурі зазначають у порядку зменшення їхньої масової частки. Ингредиенты, масова частка яких становить менше ніж 1 %, зазначають у будь-якому порядку.

4.6.2.1 Суміш запашних речовин зазначають як один інгредієнт із використанням слів: «запашка», «ароматизатор», «ароматична композиція», «парфумерна композиція», «композиція-база» без розкриття її складу із зазначенням конкретної назви.

4.6.2.2 Барвники зазначають у будь-якому порядку після інших інгредієнтів.

4.6.3 Обов'язковим додатком до рецептури є технічні вимоги й анотація.

Оформлювання технічних вимог — згідно з додатком Б, вимоги до оформлювання анотацій — згідно з додатком В.

4.7 Для запобігання можливого відхилення від установлених вимог показників, які визначають органолептичним методом і впливають на спожиткові властивості ПК продукції, до технічних вимог додають зразок-еталон.

Вимоги до зразка-еталону та порядок його оформлювання — згідно з ГОСТ 15.009 та додатками Г, Д цього стандарту.

4.8 Розробляють, погоджують, затверджують і реєструють технологічний регламент на виготовлення ПК продукції в установленому порядку [1].

4.9 Результати випробувань експериментальних і дослідних зразків ПК продукції, рекомендації щодо уточнювання технічної документації оформлюють протоколами випробувань ПК продукції.

4.10 Будують, викладають, оформлюють, погоджують, затверджують та позначають нормативний документ згідно з ДСТУ 1.3.

4.11 Реєструють нормативний документ згідно з ДСТУ 1.6.

4.12 Затверджують і реєструють технічну документацію згідно з порядком, який установив виробник ПК продукції.

5 РОЗРОБЛЯННЯ ТЕХНІЧНОГО ЗАВДАННЯ, ВИГОТОВЛЕННЯ ТА ВИПРОБОВУВАННЯ ЕКСПЕРИМЕНТАЛЬНИХ І ДОСЛІДНИХ ЗРАЗКІВ

5.1 Нову ПК продукцію розробляють за ініціативи виробника чи за договором із замовником продукції.

5.2 Функції розробника нової ПК продукції можуть виконувати науково-дослідні організації, профільні навчальні заклади, підприємства, об'єднання й організації будь-яких форм власності, а також окремі громадяни, які мають спеціальну освіту (підготовку). Одна особа може бути одночасно розробником і виробником нової ПК продукції.

5.3 Розробник на основі вихідних вимог замовника, вивчення попиту й умов застосовування провадить необхідні науково-дослідні та технологічні роботи, у тому числі патентні дослідження, та вибирає метод виготовлення нової ПК продукції.

5.4 Технічне завдання повинне містити вимоги до нової ПК продукції, які визначають її спожиткові властивості й ефективність застосування, перелік документів, які необхідно розробити, порядок здавання та приймання результатів розроблення. У разі потреби технічне завдання може містити вимоги до готування й освоювання виробництва.

Конкретний зміст технічного завдання визначає замовник і розробник або розробник.

Заборонено вносити в технічне завдання вимоги, які суперечать вимогам нормативних документів і нормативно-правових актів із питань безпеки й охорони довкілля.

Як технічне завдання дозволено використовувати будь-який документ (контракт, протокол тощо), що містить необхідні та достатні вимоги для розроблення, і який визнали замовник і розробник, а також зразок ПК продукції, призначений для відтворення.

За згодою між собою замовника та розробника в технічне завдання можна вносити зміни та доповнення.

Технічне завдання та зміни до нього розробляють і затверджують у порядку, який установили замовник і розробник.

5.5 Під час розроблення технічної документації вибирати і перевіряти фізико-хімічні й органолептичні показники та спожиткові властивості треба на експериментальних зразках ПК продукції.

5.6 Кількість дослідних зразків визначають у технічному завданні.

5.7 Дослідні зразки нової ПК продукції випробовує розробник спільно з виробником або замовником.

Приймальні випробовування нової ПК продукції виконують згідно з чинною нормативною документацією чи за методами контролювання, які належать до відповідної однорідної групи продукції.

6 РОЗРОБЛЯННЯ ТЕХНІЧНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ

6.1 Технічну документацію треба розробляти в обсязі, необхідному та достатньому для виготовлення ПК продукції з дотриманням вимог безпеки для життя і здоров'я населення, охорони довкілля, вимог до пакування та застосовування.

6.2 Поставлення на виробництво ПК продукції, освоєної раніше на інших підприємствах

6.2.1 Поставлення на виробництво ПК продукції, освоєної раніше іншими підприємствами, із застосуванням нормативної та технічної документації (рецептури), що придбана у власника оригіналу, складається з таких етапів:

— вношування необхідних змін до чинного технологічного регламенту чи розроблення нового на виготовлення цієї ПК продукції (у разі потреби);

— виготовлення та випробовування дослідних зразків ПК продукції;

— приймання результатів випробувань дослідних зразків ПК продукції приймальними комісіями;

— затвердження та реєстрування технічної документації.

6.2.2 Вносити зміни до рецептури має право тільки власник оригіналу.

6.2.3 Власник оригіналу технічних умов і технічної документації володіє правом інтелектуальної власності на них згідно з чинним законодавством.

6.3 Поставлення на виробництво ПК продукції за технічною документацією іноземних фірм (ліцензіями)

6.3.1 Поставлення на виробництво ПК продукції за технічною документацією іноземних фірм (ліцензіями) складається з таких етапів:

- розроблення нормативного документа на ПК продукцію, якщо його немає у складі технічної документації;
- вношування необхідних уточнень у технічну документацію фірми та/чи її переоформлювання, а також розроблення документів, яких бракує;
- розроблення технологічного регламенту;
- виготовлення та випробовування дослідних зразків продукції;
- приймання результатів випробувань дослідних зразків ПК продукції приймальними комісіями.

6.3.2 Роботи з уточнювання технічної документації іноземної фірми можуть охоплювати введення нових документів, переклад текстової частини на державну мову, узгодження цієї документації з вимогами чинних нормативних документів і нормативно-правових актів.

У цьому разі, якщо перехід на вітчизняні нормативи погіршує вимоги, встановлені в технічній документації іноземної фірми, то норми та вимоги фірми треба зберігати без змін.

Технічна документація, за якою виготовлятимуть ПК продукцію, повинна мати ознаки, які відрізняють її від документації, розробленої в Україні: подвійне позначання документа (іноземної фірми та підприємства-виробника) чи спеціальний штамп (напис): «За ліцензією» або «За контрактом», а також назву іноземної фірми та країни.

6.3.3 Можливість заміни сировини та матеріалів, які зазначені в рецептурі іноземної фірми, якщо це передбачено спільною угодою, треба перевіряти порівняльними випробовуваннями, та їх повинна підтвердити іноземна фірма.

6.3.4 Розробляють, будують, викладають і оформлюють технічні умови згідно з ДСТУ 1.3.

7 ПРИЙМАННЯ РЕЗУЛЬТАТІВ РОЗРОБЛЕННЯ ПК ПРОДУКЦІЇ

7.1 Підставою для поставлення ПК продукції на виробництво є рішення приймальної комісії, функції якої виконує центральна галузева дегустаційна комісія з визначання якості парфумерно-косметичної продукції (далі ЦГДК ПК продукції).

7.2 Рішення про поставлення ПК продукції на виробництво, у разі, якщо виробник розширив асортимент ПК продукції, раніше освоєної на підприємстві згідно з чинною нормативною документацією, приймає приймальна комісія, функції якої виконує дегустаційна комісія підприємства-виробника.

7.3 ЦГДК ПК продукції створюють при комітетах і об'єднаннях (асоціаціях) центрального органу виконавчої влади з питань агропромислової політики, відповідно до закріпленої за ним номенклатури ПК продукції.

Положення про ЦГДК ПК продукції розробляє об'єднання (асоціація) виробників парфумерно-косметичної продукції та затверджує центральний орган виконавчої влади з питань агропромислової політики за погодженням із центральним органом виконавчої влади з питань технічного регулювання та споживчої політики.

До складу ЦГДК ПК продукції входять представники об'єднання (асоціації) та кваліфіковані фахівці виробників ПК продукції, а також за згодою представники центрального органу виконавчої влади з охорони здоров'я та/чи його спеціально уповноважених організацій, центрального органу виконавчої влади з питань агропромислової політики, центрального органу виконавчої влади з питань технічного регулювання та споживчої політики та/чи його територіальних органів, інших зацікавлених організацій.

7.4 Для поставлення на виробництво ПК продукції до приймальної комісії подають:

- дослідний зразок ПК продукції у кількості, визначеній Положенням про ЦГДК ПК продукції чи дегустаційною комісією підприємства-виробника;
- проект технічних умов, якщо немає чинної нормативної документації;
- проект технічної документації (рецептура, технічні вимоги, анотація, технологічний регламент);

- протоколи випробовувань експериментальних і дослідних зразків ПК продукції;
- пояснювальну записку;
- копію висновку Державної санітарно-епідеміологічної експертизи;
- копію ліцензії на виготовлення ПК продукції з використанням етилового спирту.

7.5 За результатами розгляду поданих матеріалів приймальна комісія складає акт (протокол) (додаток Ж) про прийняття одного із рішень:

- рекомендувати ПК продукцію до поставлення на виробництво та затвердження нормативної (якщо немає чинної) та технічної документації;
 - рекомендувати дороблення ПК продукції;
 - відхилити поставлення ПК продукції на виробництво із зазначенням причин.
- Після дороблення ПК продукції матеріали повторно подають до приймальної комісії.

7.6 Рішення про підписання акта (протоколу) приймальна комісія приймає, як правило, за згодою голови та всіх членів комісії. У разі розбіжностей члени комісії, які не згодні з рішенням, записаним в акті (протоколі), підписують акт (протокол) з позначкою «З особливою думкою» та оформляють письмово свою особисту думку.

Особисті думки є невід'ємною частиною акта (протоколу), і їх додають до нього.

Акт (протокол) вважають дійсним за умови, що його підписали без зауважень не менше ніж 2/3 фактичного складу комісії.

8 ГОТУВАННЯ Й ОСВОЮВАННЯ ВИРОБНИЦТВА

8.1 Готування виробництва, як правило, починають паралельно з розробленням технічної документації.

Рішення про можливість використання технічної документації на ПК продукцію до її затвердження та про готування виробництва цієї продукції приймають розробник і виробник.

8.2 Виробництво освоюють у процесі виготовлення першої партії ПК продукції з упровадженням заходів щодо відпрацювання технології та готування персоналу до виготовлення ПК продукції зі стабільними властивостями.

8.3 Для підтвердження готовності виробництва до масового виготовлення ПК продукції виконують кваліфікаційні випробовування зразків першої партії продукції. Кваліфікаційні випробовування провадить виробник із залученням (за згодою) розробника чи власника технічної документації, в тому числі іноземного виробника.

Результати кваліфікаційних випробувань оформляють протоколом (актом).

8.4 За умови отримання позитивних результатів кваліфікаційних випробувань поставлення ПК продукції на виробництво вважають закінченим, а виготовлену ПК продукцію придатною для постачання споживачу (замовнику) згідно із затвердженою документацією.

ДОДАТОК А
(обов'язковий)

ВИМОГИ ДО ОФОРМЛЮВАННЯ РЕЦЕПТУРИ

ПОГОДЖЕНО

ЗАТВЕРДЖЕНО

_____ (посада та розшифрованя підпису (П.І.П.))

_____ (керівник підприємства)

Висновок державної санітарно-епідеміологічної експертизи центрального органу виконавчої влади у сфері охорони здоров'я України

_____ (особистий підпис) _____ (розшифрованя підпису (П.І.П.))

№ _____ від « _____ » _____ 200_ р.

« _____ » _____ 200_ р.

РЕЦЕПТУРА

РЦ № _____
(умовне позначення — код підприємства, порядковий номер, рік затвердження)

_____ (назва парфумерної/косметичної продукції)

_____ (позначення нормативного документа на парфумерну/косметичну продукцію)

Назва інгредієнта	Позначення НД	Масова частка, %
Разом		100,00

Пакування, маркування, транспортування та зберігання згідно

з _____
(позначення, назва НД)Рекомендована до затвердження _____
(назва приймальної комісії)

(протокол) № _____ від _____.

Виробляють за технологічним регламентом № _____, затвердженим _____,
(дата затвердження)

_____ (П.І.П. керівника підприємства, яке затвердило)

Дата введення _____

Додатки

- 1 Технічні вимоги
- 2 Зразок-еталон
- 3 Анотація

РОЗРОБЛЕНО

_____ (посада розробника)

_____ (особистий підпис) _____ (П.І.П.)

ДОДАТОК Б
(обов'язковий)

Додаток до рецептури
РЦ № _____
(номер рецептури)

ВИМОГИ ДО ОФОРМЛЮВАННЯ ТЕХНІЧНИХ ВИМОГ

ЗАТВЕРДЖЕНО

(керівник підприємства)

(особистий підпис) (розшифровання підпису (П.І.П.))

« ____ » _____ 200__ р.

ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО РЕЦЕПТУРИ

РЦ № _____
(номер рецептури)

на _____
(назва парфумерної/косметичної продукції)

Назва показника	Конкретні характеристики та норми
Органолептичні показники	
Фізико-хімічні показники	
Тривалість відстоювання, год, не менше ніж	
Термін придатності, міс.	
Характеристика спожиткової тари	
Номінальний уміст у спожитковій тарі, мл (см ³) або г	
Допустимий від'ємний відхил за об'ємом або масою в спожитковій тарі, %	

Додаток: зразок-еталон ПК продукції

РОЗРОБЛЕНО

(посада розробника)

(особистий підпис) (П.І.П.)

ДОДАТОК В
(обов'язковий)

Додаток до рецептури

РЦ № _____
(номер рецептури)**ВИМОГИ ДО ОФОРМЛЮВАННЯ АНОТАЦІЇ**

ЗАТВЕРДЖЕНО

(керівник підприємства)_____
(особистий підпис) (розшифровання підпису (П.І.П.))

« ____ » _____ 200__ р.

АНОТАЦІЯДО _____
(назва ПК продукції)РЦ № _____
(номер рецептури)

Назва показника	Характеристики
Список інгредієнтів	
Призначеність	
Спосіб застосування	
Особливі застережні заходи	

РОЗРОБЛЕНО

(посада розробника)_____
(особистий підпис) (П.І.П.)

ДОДАТОК Г
(обов'язковий)

Додатки до технічних вимог

ФОРМА ЯРЛИКА ДО ЗРАЗКА-ЕТАЛОНУ

РЕКОМЕНДОВАНО

акт (протокол) приймальної комісії

(назва приймальної комісії)

Від _____ № _____

ЗАТВЕРДЖЕНО

(керівник підприємства)

(особистий підпис)

(розшифровання підпису (П.І.П.))

« _____ » _____ 200__ р.

ЗРАЗОК-ЕТАЛОН

(назва ПК продукції)

Назви реквізитів: _____

(номер нормативного документа, рецептури)

Термін дії зразка-еталона _____

Начальник лабораторії
(технічного відділу)

(розшифровання підпису (П.І.П.))

ДОДАТОК Д
(обов'язковий)

ВИМОГИ ДО ЗРАЗКА-ЕТАЛОНУ

1 Зразком-еталоном треба уважати готовий парфумерно-косметичний виріб (парфумерний, парфумерно-косметичний набір), який затвердив виробник конкретної ПК продукції, призначений для ідентифікування продукції за зовнішнім виглядом та іншими ознаками, які визначають органолептичними методами.

2 Як зразки-еталони затверджують зразки з дослідної партії.

3 Невід'ємною частиною зразка-еталону є ярлик, що містить відомості про продукцію, її виробника та приймальну комісію. Ярлик прикріплюють на зразку способом, що унеможливило заперечення автентичності зразка-еталону.

4 На ПК продукцію широкої гами кольорів і відтінків затверджують зразок-еталон одної кольорової гами (одного тону) з додаванням до нього вичерпного списку та зразка-макета всіх передбачених кольорів (тонів).

5 Готують не менше ніж два зразка-еталона.

6 Спожиткове пакування затверджують разом із зразком-еталоном ПК продукції.

7 Термін дії зразка-еталона має відповідати терміну придатності ПК продукції, встановленому в нормативному документі на цю продукцію.

8 Зразки-еталони зберігають у виробника та замовника.

9 Зразки-еталони треба зберігати у виробника протягом усього періоду виготовлення цієї ПК продукції та часу для пред'явлення можливих претензій і рекламаций стосовно останньої виготовленої партії ПК продукції.

10 Споживач ПК продукції може вимагати подання в складі партії ПК продукції зразка-еталону для вхідного контролювання партії ПК продукції.

11 У разі виникнення розбіжностей в оцінюванні відповідності ПК продукції зразка-еталону остаточне рішення приймають після порівняння її із зразком-еталоном.

12 Якщо зміни в ПК продукції, яку виготовляють, впливають на ознаки, які контролюють за зразком-еталоном, то їх вносять за умови затвердження нового зразка-еталону.

Зміни зовнішнього вигляду спожиткового пакування погоджують з основним споживачем, прикріплюючи до зразка-еталону ПК продукції додатковий ярлик.

ДОДАТОК Ж
(обов'язковий)

ФОРМА АКТА (ПРОТОКОЛУ) ПРИЙМАЛЬНОЇ КОМІСІЇ

ЗАТВЕРДЖУЮ
Голова приймальної комісії
(дегустаційної комісії)

« ____ » _____ 200__ р.

АКТ (ПРОТОКОЛ) № _____ приймальної комісії

Приймальна комісія (дегустаційна комісія), призначена (затверджена) наказом (постановою, розпорядженням)

(назва організації)

від _____ № _____, розглянувши зразки

(назва ПК продукції)

нормативну документацію _____

(назва НД)

подану _____

(назва підприємства (організації) — розробника)

УВАЖАЄ:

1 Розроблена ПК продукція за спожитковими властивостями відповідає (не відповідає) визначенням _____

(назва НД)

2 Органолептичні, фізико-хімічні показники ПК продукції відповідають вимогам _____

(назва НД)

РЕКОМЕНДУЄ:

1 ПК продукцію _____

для виготовлення передати замовнику для дороблення та повторного подавання на виготовлення

2 Документи _____ до затвердження.
(рецептура, технічні вимоги, анотація, технічні умови)

3 Виявлені недоліки продукції та документів _____ усунути.
(назва документа)

Додаток до акта. В додатку можна наводити особисті думки членів приймальної комісії, перелік недоліків продукції та документів тощо.

Члени комісії

Посада, організація

Особистий підпис

Розшифровання підпису.

ДОДАТОК И
(довідковий)

БІБЛІОГРАФІЯ

1 СОУ 15.0-37-188:2004 Технологічні регламенти в харчовій промисловості. Порядок розроблення, погодження, затвердження і реєстрації.

Код УКНД 03.100.01; 71.100.70

Ключові слова: анотація, зразок-еталон, нова ПК продукція, нормативна документація, парфумерно-косметична продукція, рецептура, технічна документація, технічні вимоги, технічні умови.

Редактор **Г. Халімон**
Технічний редактор **О. Касіч**
Коректор **Т. Нагорна**
Верстальник **І. Барков**

Підписано до друку 03.02.2009. Формат 60 × 84 1/8.
Ум. друк. арк. 1,86. Зам. Ціна договірна.

Виконавець
Державне підприємство «Український науково-дослідний і навчальний центр проблем стандартизації, сертифікації та якості» (ДП «УкрНДНЦ») вул. Святошинська, 2, м. Київ, 03115
Свідоцтво про внесення видавця видавничої продукції до Державного реєстру видавців, виготівників і розповсюджувачів видавничої продукції від 14.01.2006 р., серія ДК, № 1647