



Дзяржаўны камітэт
па стандартызацыі
Рэспублікі Беларусь
(Дзяржстандарт)

Государственный комитет
по стандартизации
Республики Беларусь
(Госстандарт)

Старавіленскі тракт, 93, 220053, г. Мінск
тэл. +375 17 379 62 13, факс +375 17 363 25 88
e-mail: belst@gosstandart.gov.by

Старовиленский тракт, 93, 220053, г. Минск
тел. +375 17 379 62 13, факс +375 17 363 25 88
e-mail: belst@gosstandart.gov.by

08.12.2025 № 08-03/840
На № 2/687 от 01.12.2025

Бюро по стандартам МГС
easc@easc.org.by

О рассмотрении проекта
протокола 68-го заседания МГС

Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (далее – Госстандарт) в ответ на письмо Бюро по стандартам Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (далее – МГС) от 1 декабря 2025 г. № 2/687 о направлении уточненных проектов повестки и протокола 68-го заседания МГС, которое состоится 11 декабря 2025 г. в 13:00 в г. Москве на площадке Исполнительного комитета СНГ, сообщает следующее.

По пункту 1.4 проекта протокола предлагаем актуализировать составы научно-технической комиссии по оценке соответствия (НТКОС) и рабочей группы по неразрушающему контролю научно-технической комиссии по метрологии (РГ НК НТКМетр):

из состава НТКОС исключить Стаменок Нелли Ивановну;

из состава РГ НК НТКМетр исключить Полякова Виталия Николаевича, должность Шабановой Ольги Владимировны записать «заместитель директора по аккредитации».

Пункт 7.3 проекта протокола просим дополнить сведениями о том, что Республика Беларусь разместила информацию о конкурсе на сайте Госстандарта.

Раздел 9 проекта протокола дополнить вопросом «О принятии изменения №1 ГОСТ 34803-2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности» (комплект документов прилагается), а также просим Бюро по стандартам оказать содействие в урегулировании вопроса, учитывая, что окончание работ должно быть завершено в декабре 2025 года, и работы финансируются из средств республиканского бюджета Республики Беларусь.

Республикой Беларусь в соответствии с пунктом 62 программы по разработке (внесению изменений, пересмотру) межгосударственных стандартов для технического регламента Таможенного союза ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» разработан проект изменения №1 ГОСТ 34803-2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности» (далее - изменения №1 ГОСТ 34803-2021) (комплект документов прилагается). Проектом уточнены требования к отбору образцов и к методу для определения антимикробной активности в парфюмерно-косметической продукции.

От Республики Казахстан поступили замечания по окончательной редакции изменения №1 ГОСТ 34803-2021, которая не отличалась от первой редакции, хотя по первой редакции замечаний от Республики Казахстан не поступало.

Отмечаем, что в соответствии с пунктом 3.4.8 ГОСТ 1.2-2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены» (далее – ГОСТ 1.2-2015) при рассмотрении окончательной редакции проекта межгосударственного стандарта замечания редакционного и нередакционного характера по проекту межгосударственного стандарта допускается приводить только в случае, когда окончательная редакция проекта межгосударственного стандарта существенно отличается от первой редакции.

В трех отзывах (11.07.2025, 05.08.2025, 03.11.2025) от Республики Казахстан отсутствовали конструктивные мотивированные (аргументированные) предложения по существу проекта и были приведены замечания, которые ранее отсутствовали при рассмотрении первой редакции, что противоречит пунктам 3.3.10 и 3.4.8 ГОСТ 1.2-2015.

В целях урегулирования вопроса предлагаем принять изменение №1 ГОСТ 34803-2021. В качестве альтернативного варианта предлагаем Республике Казахстан рассмотреть вопрос о разработке дополнительной методики определения антимикробной активности парфюмерно-косметической продукции и на ее основании разработать межгосударственный стандарт.

По пункту 10.1 заседание Рабочей группы по каталогизации (далее – РГК) было не отменено, а перенесено в силу отсутствия позиций по материалам заседания от Азербайджанской Республики, Республики Армения, Республики Казахстан, Кыргызской Республики, Республики Таджикистан и Республики Узбекистан.

Дата проведения 8-го заседания РГК будет определена после

представления позиций от всех членов РГК и рассмотрения их руководителем РГК.

В этой связи Госстандарт просит откорректировать представленную информацию в пункте 10.1 проекта протокола 68-го заседания МГС, в части отмены 8-го заседания РГК.

Просим Бюро по стандартам координировать работы по взаимодействию с национальными органами и членами РГК, не представившим позиции. По результатам проведенных работ, подготовить предложения по дате и повестке 8-го заседания РГК.

В пункте 11.2.2 проекта протокола ошибочно указано наименование МТК. Должно быть МТК «Системы тревожной сигнализации и противокриминальной защиты».

По пункту 12 проекта протокола предлагаем следующую протокольную запись:

«Принять к сведению информацию Госстандарта Республики Беларусь (БелГИСС) о целесообразности адаптации классификатора ISO ICS 2015 для целей межгосударственной стандартизации путем включения в МКС дополнительных уровней и возможности развития межгосударственной системы классификации стандартов.

Дополнительно рассмотреть данный вопрос в рамках МТК 536 «Методология межгосударственной стандартизации».

Приложение: в электронном виде в 1 экз.

Председатель

Е.М.Моргунова

Пояснительная записка
к проекту изменения № 1 в межгосударственный стандарт
ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая.
Методы определения антимикробной активности»
Окончательная редакция

1 Основание для разработки изменения межгосударственного стандарта

План государственной стандартизации Республики Беларусь на 2024 год (тема 2.052-2024).

Программа работ по межгосударственной стандартизации на 2024 г. (тема ВУ.1.007-2024).

Программа по разработке (внесению изменений, пересмотру) межгосударственных стандартов для технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011) (пункт 62).

2 Цели и задачи разработки изменения межгосударственного стандарта

Целями и задачами разработки изменения № 1 ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности» являются:

Изменением № 1 ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности»:

- уточнены требования к отбору образцов парфюмерно-косметической продукции для определения антимикробной активности;
- актуализированы требования к методу определения антимикробной активности парфюмерно-косметической продукции.
- реализация требований технического регламента Таможенного союза «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» (ТР ТС 009/2011).

3 Характеристика объекта стандартизации

Объектом стандартизации является парфюмерно-косметическая продукция.

Изменением № 1 ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности»:

- уточнены требования к отбору образцов парфюмерно-косметической продукции для определения антимикробной активности;
- актуализированы требования к методу определения антимикробной активности парфюмерно-косметической продукции.

4 Взаимосвязь проекта изменения межгосударственного стандарта с другими документами по межгосударственной стандартизации, в том числе при необходимости предложения по изменению, пересмотру или отмене межгосударственных стандартов

Взаимосвязь с другими документами по межгосударственной стандартизации отсутствует.

Внесение изменений в другие документы по межгосударственной стандартизации не требуется.

5 Источники информации

ГОСТ ISO 21322-2023 Продукция парфюмерно-косметическая. Микробиология. Проведение испытаний продукции на носителях.

ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности»

6 Сведения о рассылке на отзыв проекта изменения межгосударственного стандарта

Проект стандарта рассылался на отзыв 10 организациям Республики Беларусь в соответствии с техническим заданием, а также размещался на сайте <http://www.gosstandart.gov.by>.

Представлено 10 отзывов.

По поступившим замечаниям и предложениям составлена сводка отзывов.

Согласительное совещание не проводилось, так как замечания носят редакционный характер.

Первая редакция проекта межгосударственного стандарта размещалась в Интегрированной автоматизированной информационной системе Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (АИС МГС) для рассмотрения национальными органами по стандартизации государств-участников Соглашения.

Представлен отзыв от Госстандарта Республики Казахстан и Кыргызстандарта. Замечаний и предложений нет.

Уведомления о разработке и завершении рассмотрения проекта межгосударственного стандарта своевременно размещены на официальном сайте Госстандарта в сети Интернет.

7 Сведения о результатах голосования по окончательной редакции проекта межгосударственного стандарта в АИС МГС

Окончательная редакция проекта межгосударственного стандарта размещалась в АИС МГС для голосования национальными органами по стандартизации государств-участников Соглашения.

За принятие межгосударственного стандарта без замечаний проголосовали: Минэкономика Республики Армения (24.03.2025), Кыргызстандарт (24.03.2025), Узстандарт (25.03.2025), Таджикстандарт (20.03.2025).

Против принятия межгосударственного стандарта проголосовал Госстандарт Республики Казахстан (02.12.2025).

По результатам голосования составлена сводка отзывов.

8 Сведения о разработчике

Республиканское унитарное предприятие «Белорусский государственный институт метрологии»

Старовиленский тракт, 93, 220053, г. Минск

Телефон: (+ 375 17) 365-15-83

E-mail: tnpaexpert@belgim.by

<http://belgim.by>

Директор

 А.В. Казачок

Заместитель директора

 Ю.С. Иванов

Начальник отдела пищевой и с/х продукции

 Н.В. Вошула

Начальник отдела НИОЗТМ, НТП

 Р.М. Андросенко

Ведущий инженер по стандартизации

 Т.В. Королькова

ИЗМЕНЕНИЕ № 1 ГОСТ 34803—2021

Продукция парфюмерно-косметическая
Методы определения антимикробной активности

Принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № _____ от _____)

Зарегистрировано Бюро по стандартам МГС № _____

За принятие изменения проголосовали национальные органы по стандартизации следующих государств: _____ [коды альфа-2 по МК (ИСО 3166) 004]

Раздел 1

Изложить в редакции:

Настоящий стандарт устанавливает методы определения антимикробной активности (бактериостатическое и фунгистатическое действие) парфюмерно-косметической продукции (далее – продукция).

Настоящий стандарт не распространяется на средства для дезинфекции кожных покровов (кожные антисептики), которые обладают бактерицидным и фунгицидным антимикробным действием.

Раздел 2

Дополнить ссылкой:

«ГОСТ ISO 21322 Продукция парфюмерно-косметическая. Микробиология. Проведение испытаний продукции на носителях»

Раздел 3

Исключить п. 3.2

Раздел 5

Пункт 5.4 изложить в новой редакции:

«Отбор проб продукции на носителях (салфетки косметические, маски на нетканой основе) — по ГОСТ ISO 21322 пункт 4.2.»

Раздел 6

Пункт 6.1 Во втором абзаце исключить слова «и нейтрализаторы».

Пункт 6.2 изложить в редакции: **«Питательные среды, индикаторы, разбавители»**

Пункт 6.2.2.6.2 изложить в новой редакции

Растворяют компоненты или готовую сухую питательную среду в воде, перемешивая во время нагревания. Разливают раствор в подходящую посуду. Стерилизуют в автоклаве при температуре 121 °С в течение 15 мин. Хорошо перемешивают после стерилизации, пока жидкость еще достаточно горячая, чтобы растворить выпавший осадок. Добавляют яично-желтковую эмульсию с теллуридом. После стерилизации и охлаждения уровень pH должен составить $7,3 \pm 0,2$ при измерении его при комнатной температуре.

Исключить подпункты 6.2.4 и 6.3.1

Раздел 7

В конце первого абзаца после слов «, а также дрожжи:» дополнить сноской:

«¹ Допускается проводить определение антимикробной активности на иных штаммах микроорганизмов, по заявлению изготовителя, что в обязательном порядке отражается в протоколе испытания».

абзац 5

В предпоследнем предложении слова: «NCPF 3179» дополнить сноской «⁶ NCPF — National Collection of Pathogenic Fungi (Национальная коллекция патогенных грибов)».

Раздел 8 Изложить в новой редакции:

«Отбор проб, транспортирование, хранение и обращение с продукцией и пробами следует проводить согласно рекомендациям, приведенным в ГОСТ ISO 21148 пункт 10.»

Раздел 9 Методика

Пункт 9.1 Абзацы третий и четвертый исключить.

Подпункт 9.2.3 В конце первого предложения первого абзаца после слова «МакФарланда» дополнить словами «или Тарасевича».

Последнее предложение первого абзаца изложить в редакции: Концентрация тест-микроорганизмов должна составлять $1 \cdot 10^6$ – $3 \cdot 10^6$ КОЕ/см³ для бактерий и $1 \cdot 10^7$ – $3 \cdot 10^7$ КОЕ/см³ для *Candida albicans*.

Третий абзац дополнить предложением в редакции:

«В том случае, если количество КОЕ/см³ соответствует необходимой концентрации тест-микроорганизмов в суспензии, результаты испытаний признаются действительными».

Подпункт 9.3.1 изложить в новой редакции:

«Подготовку пробы проводят в зависимости от вида испытуемой продукции и методики проведения. Для метода репликаций используется проба и ее разведения 1 : 2 и 1 : 4. Для остальных методов используется исходная суспензия пробы и ее разведения.

Выбор методики проведения испытания зависит от вида продукции и ее способности растворяться в воде. Испытания водорастворимой продукции проводят согласно 9.4, окрашенной и/или водонерастворимой продукции — в соответствии с 9.5.»

Подпункт 9.3.2.1 изложить в новой редакции:

«При приготовлении исходной суспензии пробы жидкой продукции (в том числе водонерастворимой) пробу в количестве 1,0 г или 1,0 см³ вносят в 9 см³ смеси (физиологический раствор (см. 6.2.5.2) и раствор полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1), и перемешивают, что является достаточным для эмульгирования образца продукции.»

Подпункт 9.3.2.2.1 Первое предложение изложить в редакции:

«Для приготовления исходной суспензии хорошо перемешанную пробу в количестве 1,0 г или 1,0 см³ вносят в 9 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1, и перемешивают.»

Подпункт 9.3.2.2.2

Первое предложение изложить в редакции:

«1,0 г пробы смешивают с 4,5 см³ стерильного раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3).»

Четвертое предложение изложить в редакции:

«Добавляют 4,5 см³ предварительно нагретого до температуры не выше 40 °С стерильного физиологического раствора (см. 6.2.5.2).»

Подпункт 9.3.2.3 изложить в редакции:

«1,0 г пробы мыла вносят в 9 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1, и перемешивают.»

Подпункт 9.3.2.4 изложить в редакции:

«Для приготовления исходной суспензии продукции на носителях пробу вносят в 9 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1, и перемешивают.»

«Подпункт 9.3.2.5.1 изложить в редакции:

Для приготовления исходной суспензии вносят 1,0 г или 1,0 см³ пробы (после испарения пропеллента) в 9 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1, и перемешивают.»

Подпункт 9.3.2.5.2

Первое предложение изложить в редакции:

«Для приготовления исходной суспензии вносят 1,0 г или 1,0 см³ пробы (после испарения пропеллента) в 9 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1, и перемешивают.»

Подпункт 9.3.3 изложить в редакции:

«Приготовление разведений исходной суспензии

В стерильной посуде готовят последовательные двукратные разведения (1 : 2, 1 : 4) исходной суспензии в смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1.»

Подпункт 9.4.1

Исключить второй абзац.

Третий, четвертый, пятый и шестой абзац изложить в редакции:

«В маркированной пробирке смешивают по 0,9 см³ исходной суспензии пробы и каждого ее разведения с 0,1 см³ стандартизованной суспензии тест-микроорганизмов.

В маркированной пробирке для отрицательного контроля смешивают 0,9 см³ смеси (физиологический раствор (см. 6.2.5.2) и раствор полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1), с 0,1 см³ стандартизованной суспензии тест-микроорганизмов.

В маркированной пробирке для положительного контроля смешивают 0,9 см³ 3%-ной перекиси водорода с 0,1 см³ стандартизованной суспензии тест-микроорганизмов.

Пробирки с исходной суспензией пробы, ее разведениями, пробирки для положительного и отрицательного контроля закрывают и помещают в термостат на 18-24 часа при (32,5 ± 2,5) °С.¹»

¹ Допускается изменение экспозиции в зависимости от режима использования продукции, определенного изготовителем, что в обязательном порядке отражается в протоколе исследования.

Пункт 9.4.3 Второй, третий и четвертый абзац изложить в редакции:

«- продукция обладает высоким уровнем антимикробной активности, если в исходной суспензии пробы и в ее разведениях не наблюдается жизнеспособность тест-микроорганизмов (не происходит изменение цвета среды либо нет роста тест-микроорганизмов);

- продукция обладает антимикробной активностью, если в исходной суспензии пробы не наблюдается жизнеспособность тест-микроорганизмов (не произошло изменение цвета среды либо нет роста тест-микроорганизмов), а хотя бы в одном из ее разведений отмечается жизнеспособность тест-микроорганизмов (произошло изменение цвета среды и есть рост тест-микроорганизма);

- продукция не обладает антимикробной активностью, если наблюдается жизнеспособность тест-микроорганизмов (произошло изменение цвета среды, и есть рост тест-микроорганизмов) как в разведениях, так и в исходной суспензии пробы;

- отсутствие роста тест-микроорганизмов при изменении цвета среды свидетельствует о наличии антимикробной активности.»

Пункт 9.5 исключить первый абзац.

Подпункт 9.5.1.1. изложить в новой редакции:

«Выполняют маркировку лабораторной посуды (пробирки, чашки Петри), указывая разведение пробы и штамм микроорганизма, а также маркируют пробирки и чашки Петри для контроля.

В стерильные чашки Петри, согласно маркировке, вносят по 1 см³ пробы, ее разведений. В чашки Петри для отрицательного контроля вносят по 1 см³ смеси физиологического раствора (см. 6.2.5.2) и раствора полисорбата-80 (см. 6.2.5.3), взятых в соотношении 1 : 1. В чашки Петри для положительного контроля вносят по 1 см³ 3%-ной перекиси водорода. В чашки Петри для контроля и в чашки Петри с исходной суспензией пробы, ее разведениями добавляют по 10–15 см³ расплавленной и охлажденной до температуры (42,5 ± 2,5)°C среды TSA (см. 6.2.2.2) для бактериальных тест-культур, в другие — такое же количество среды SDA (см. 6.2.2.3) для *Candida albicans* и тщательно перемешивают. После застывания агара чашки подсушивают в термостате или ламинарном шкафу для удаления конденсата с поверхности среды, на которую затем бактериологической петлей, пипеткой или репликатором наносят стандартизованную суспензию каждого тест-микроорганизма в виде бляшек или штрихов. Посевы на средах инкубируют при температуре (32,5 ± 2,5) °C в течение 24–48 ч.»

Подпункт 9.5.1.2. первый абзац изложить в новой редакции:

«После окончания времени инкубации рассматривают посевы и отмечают наличие (отсутствие) типичного роста тест-микроорганизмов в чашках Петри для контроля и в чашках Петри с исходной суспензией пробы и ее разведениями.»

Подпункт 9.5.2.1. второй абзац, второе предложение изложить в новой редакции:

«Для нижнего слоя используют стерильные незасеянные среды (10 см³ на чашку Петри), для верхнего слоя — питательную среду, предварительно засеянную соответствующим тест-микроорганизмом (в 4,5 см³ среды, охлажденной до 45–50 °C, прибавляют 0,5 см³ суспензии тест-микроорганизма, приготовленной и стандартизованной согласно 9.2.2 и 9.2.3).»

Подпункт 9.5.2.2. первый абзац исключен. Второй и третий абзац изложены в новой редакции:

«Рассматривают чашки Петри для положительного и отрицательного контроля. Результаты испытания следует считать достоверными, если имеются зоны задержки роста (ЗЗР) тест-микроорганизма вокруг лунок с положительным контролем и в чашке для отрицательного контроля отсутствуют ЗЗР.

После фиксации результатов в чашках для положительного и отрицательного контроля последовательно регистрируют наличие ЗЗР вокруг лунок в чашках с исходной суспензией пробы и ее разведениями.»

Республиканское унитарное предприятие «Белорусский государственный институт метрологии»


Директор


_____ А.В. Казачок


Заместитель директора


_____ Ю.С. Иванов

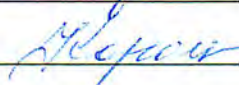
Начальник отдела пищевой и с/х продукции


_____ Н.В. Вошула

Начальник отдела НИОЗТМ, НТП


_____ Р.М. Андросенко

Ведущий инженер по стандартизации


_____ Т.В. Королькова

**Межгосударственный Совет по
стандартизации, метрологии и
сертификации**

**Межгосударственный
Технический Комитет
по стандартизации
№529 «Парфюмерно-
косметическая продукция»**

109012 Москва, Новая пл. 10 оф.22
тел. секретариата МТК 529: (495) 280-2272, e-mail: info@apcohm.org, www.apcohm.org

**Протокол заседания Технического комитета от 25.11.2025
(в формате видеоконференции)**

Участвовали:

От Республики Беларусь	Т.В.Королькова, Представитель Республики Беларусь в МТК 529
	В.Г.Круглик, Консультант Управления технического нормирования и стандартизации Госстандарта РБ
	В.И.Никитин, Начальник сектора стандартизации и экспертизы отдела НИОЗТМ, НТП РУП «БелГИМ»
	О.А.Емельянова, Зав. лабораторией изучения микробиоты объектов среды обитания человека и молекулярно- биологических исследований НИИ гигиены, токсикологии, эпидемиологии, вирусологии и микробиологии государственного учреждения «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»
	Е.И.Гудкова, ведущий научный сотрудник лаборатории биобезопасности с коллекцией патогенных микроорганизмов» НИИ гигиены, токсикологии, эпидемиологии, вирусологии и микробиологии государственного учреждения «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»
От Республики Казахстан	Д.С.Валуев, ведущий технолог ТОО «ПК «Аврора»
От Секретариата МТК 529	П.И.Бобровский, председатель МТК
	Г.Г.Уланцева, ответственный секретарь МТК

Повестка заседания:

1. Обсуждение предложений и замечаний, поступивших от Республики Казахстан, к проекту межгосударственного стандарта ГОСТ 34803 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности» (разработчик - Республика Беларусь).

Обсудили:

1. Предложение Т.В.Корольковой не включать данный ГОСТ в соответствующий Перечень ТР ТС 009/2011 в течение 3-х лет. В этот период собрать статистику применения ГОСТ.
2. Т.В.Королькова отметила, что есть сноска, предусматривающая возможность для изготовителя иной вариант по времени экспозиции с упоминанием в протоколе, а также применение иных микробов с упоминанием в протоколе.
3. Д.С.Валуев отметил, что некоторые вопросы не отражены в представленной редакции проекта ГОСТ.
4. Е.И.Гудкова пояснила, что, в основном, предполагается использование данных 4-х микробов.
5. П.И.Бобровский предложил до 07 декабря согласовать все неурегулированные замечания и завершить голосование в АИС МГС по указанному проекту ГОСТ.
6. Д.С.Валуев отметил, что до 07 декабря будет направлено официальное письмо с позицией по голосованию в национальный орган по стандартизации РК.

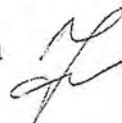
Решили:

Просить Республику Казахстан проголосовать по указанному проекту ГОСТ в возможно короткий срок, после получения позиции (п.6 Протокола) по сохраняющимся замечаниям (срок направления позиции – до 07.12.2025).

Секретариату МТК 529 разослать протокол представителям Республики Беларусь и Республики Казахстан.

Ответственный секретарь

Межгосударственного Технического Комитета



Г.Г.Уланцева

СВОДКА ОТЗЫВОВ
на окончательную редакцию изменения № 1 в межгосударственный стандарт ГОСТ 34803—2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности»

по результатам голосования национальными органами по стандартизации государств-членов Соглашения в АИС МГС

Структурный элемент стандарта	Сокращенное наименование национального органа	Предложение, замечание	Заключение разработчика
По проекту в целом	Минэкономики Республики Армения (24.03.2025)	За принятие	Принято
	Кыргызстандарт (24.03.2025)	За принятие	Принято
	Узстандарт (25.03.2025)	За принятие	Принято
	Таджикистандарт (20.03.2025)	За принятие	Принято
По тексту стандарта	Госстандарт Республики Казахстан (письмо от 02.12.2025 №24/18096-И)	Против	Принято
Раздел 1		<p>Изложить в редакции:</p> <p>Настоящий стандарт устанавливает методы определения антимикробной активности (бактериостатической и фунгиостатической) парфюмерно-косметической продукции (далее – продукция).</p> <p>Настоящий стандарт не распространяется на средства для дезинфекции кожных покровов (кожные антисептики) и не предназначен для определения бактерицидного и фунгицидного антимикробного действия продукции</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«Настоящий стандарт устанавливает методы определения антимикробной активности (бактериостатическое и фунгиостатическое действие) парфюмерно-косметической продукции (далее – продукция).</p> <p>Настоящий стандарт не распространяется на средства для дезинфекции кожных</p>

Структурный элемент стандарта	Сокращенное наименование национального органа	Предложение, замечание	Заключение разработчика
		<p>Дополнить сноской¹ следующего содержания:</p> <p>¹ для определения бактерицидной и фунгицидной активности продукции, подтверждающей маркировку о наличии антимикробного действия, могут быть использованы иные стандарты</p> <p>С учётом состоявшегося обсуждения, в ходе которого было признано, что ГОСТ предназначен для определения лишь статического действия продукции.</p>	<p>покровов (кожные антисептики), которые обладают бактерицидным и фунгицидным антимикробным действием...»</p> <p>Бактерицидное и фунгицидное действие — это способность антимикробных средств уничтожать микроорганизмы. Данное свойство характерно для дезинфицирующих средств, парфюмерно-косметическая продукция такими свойствами не обладает.</p> <p>Принято к сведению</p> <p>В данной ссылке нет необходимости, так как мы уже обозначили в разделе 1 что стандарт не предназначен для определения бактерицидного и фунгицидного антимикробного действия.</p>
Раздел 7		<p>Дополнить предпоследним абзацем следующего содержания:</p> <p>Дополнительно антимикробная активность может быть изучена на иных штаммах микроорганизмов.</p>	<p>Принято</p> <p>Изложено в редакции:</p> <p>«¹ Допускается проводить определение антимикробной активности на иных штаммах</p>

Структурный элемент стандарта	Сокращенное наименование национального органа	Предложение, замечание	Заключение разработчика
		Позволяет оценивать антимикробную активность в отношении значимых для потребителей/заявителя видов микроорганизмов	микроорганизмов, по заявлению изготовителя, что в обязательном порядке отражается в протоколе испытания».
Раздел 9		<p>Пункт 9.4.2 Следует переработать методику подтверждения наличия антимикробной активности при окрашивании содержимого пробирок в красный или бордовый цвет или, что может оказаться более простым, оценить риск «ложного срабатывания» ТТХ до инкубирования. При наличии такого риска предусмотреть перечень действий, например, переход на методы, описанные в п. 9.5.</p> <p>С учётом того, что стандарт не предусматривает нейтрализацию и, следовательно, позволяет определять только статическую антимикробную активность, наличие роста на плотной среде при посеве из пробирок, в которых произошло окрашивание ТТХ, не означает отсутствия статического действия при «ложном срабатывании» ТТХ. Это связано с тем, что ПКП лишь ингибировала метаболическую активность микробных клеток, но не уничтожила их. Таким образом, нужен иной метод проверки того, что ТТХ не окрасился под действием ингибиторов ПКП.</p> <p>Пункт 9.4.2 В случае, если методика будет дополнена адекватным методом проверки «ложного срабатывания» ТТХ и перечнем действий, которые следует предпринять, если такое</p>	<p>Принято к сведению</p> <p>После применения стандарта в течение 3-х лет будет проведен анализ результатов применения стандарта и принято решение о необходимости разработки изменений в изложенную методику.</p>

Структурный элемент стандарта	Сокращенное наименование национального органа	Предложение, замечание	Заключение разработчика
		«ложное срабатывание» произошло, критерии антимикробной активности могут быть оставлены в исходной редакции	

Директор БелГИМ


A.V. Казачок

Разработчики стандарта и (или) составители сводки отзывов

Заместитель директора


Ю.С. Иванов

Начальник отдела испытаний пищевой и с/х продукции


Н.В. Вошула

Начальник отдела НИОЗТМ, НТП


Р.М. Андросенко

Ведущий инженер по стандартизации


Т.В. Королькова



Дзяржаўны камітэт
па стандартызацыі
Рэспублікі Беларусь
(Дзяржстандарт)

Старавіленскі тракт, 93, 220053, г. Мінск
тэл. +375 17 379 62 13, факс +375 17 363 25 88
e-mail: belst@gosstandart.gov.by

08.12.2025 № 03-06/2124
на № _____ ад _____

Государственный комитет
по стандартизации
Республики Беларусь
(Госстандарт)

Старовиленский тракт, 93, 220053, г. Минск
тел. +375 17 379 62 13, факс +375 17 363 25 88
e-mail: belst@gosstandart.gov.by

Председателю Комитета
технического регулирования и
метрологии Министерства
торговли и интеграции
Республики Казахстан
Есенбековой Ж.Р.

О проекте изменения к стандарту

Уважаемая Жанна Рашидовна!

Государственный комитет по стандартизации Республики Беларусь (далее – Госстандарт) информирует, что Республикой Беларусь в соответствии с пунктом 62 программы по разработке (внесению изменений, пересмотру) межгосударственных стандартов для технического регламента Таможенного союза ТР ТС 009/2011 «О безопасности парфюмерно-косметической продукции» разработан проект изменения № 1 ГОСТ 34803-2021 «Продукция парфюмерно-косметическая. Методы определения антимикробной активности» (далее - изменения № 1 ГОСТ 34803-2021) (комплект документов прилагается). Проектом уточнены требования к отбору образцов и к методу для определения антимикробной активности в парфюмерно-косметической продукции.

От Республики Казахстан поступили замечания по окончательной редакции изменения № 1 ГОСТ 34803-2021, которая не отличалась от первой редакции, хотя по первой редакции замечаний от Республики Казахстан не поступало.

Отмечаем, что в соответствии с пунктом 3.4.8 ГОСТ 1.2-2015 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены» (далее – ГОСТ 1.2-2015) при рассмотрении окончательной редакции проекта межгосударственного стандарта замечания редакционного и нередкционного характера по проекту межгосударственного стандарта

допускается приводить только в случае, когда окончательная редакция проекта межгосударственного стандарта существенно отличается от первой редакции.

В трех отзывах (11.07.2025, 05.08.2025, 03.11.2025) от Республики Казахстан отсутствовали конструктивные мотивированные (аргументированные) предложения по существу проекта, приведены замечания, которые ранее отсутствовали при рассмотрении первой редакции, что противоречит пунктам 3.3.10 и 3.4.8 ГОСТ 1.2-2015.

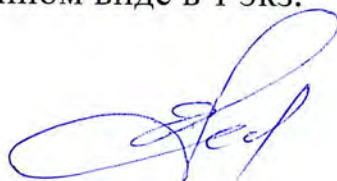
В целях урегулирования вопроса предлагаем принять изменение № 1 ГОСТ 34803-2021. В качестве альтернативного варианта предлагаем Республике Казахстан рассмотреть вопрос о разработке дополнительной методики определения антимикробной активности парфюмерно-косметической продукции и на ее основании разработать межгосударственный стандарт.

Учитывая, что окончание работ по разработке изменения № 1 ГОСТ 34803-2021 должно быть завершено в декабре 2025 года и работы финансируются из средств республиканского бюджета Республики Беларусь Госстандартом предложено включить в повестку 68 заседания Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации вопрос о принятии изменения № 1 ГОСТ 34803-2021.

Просим оказать содействию в положительном решении вопроса о принятии изменения № 1 ГОСТ 34803-2021.

Приложение: в электронном виде в 1 экз.

С уважением,
Председатель



Е.М.Моргунова