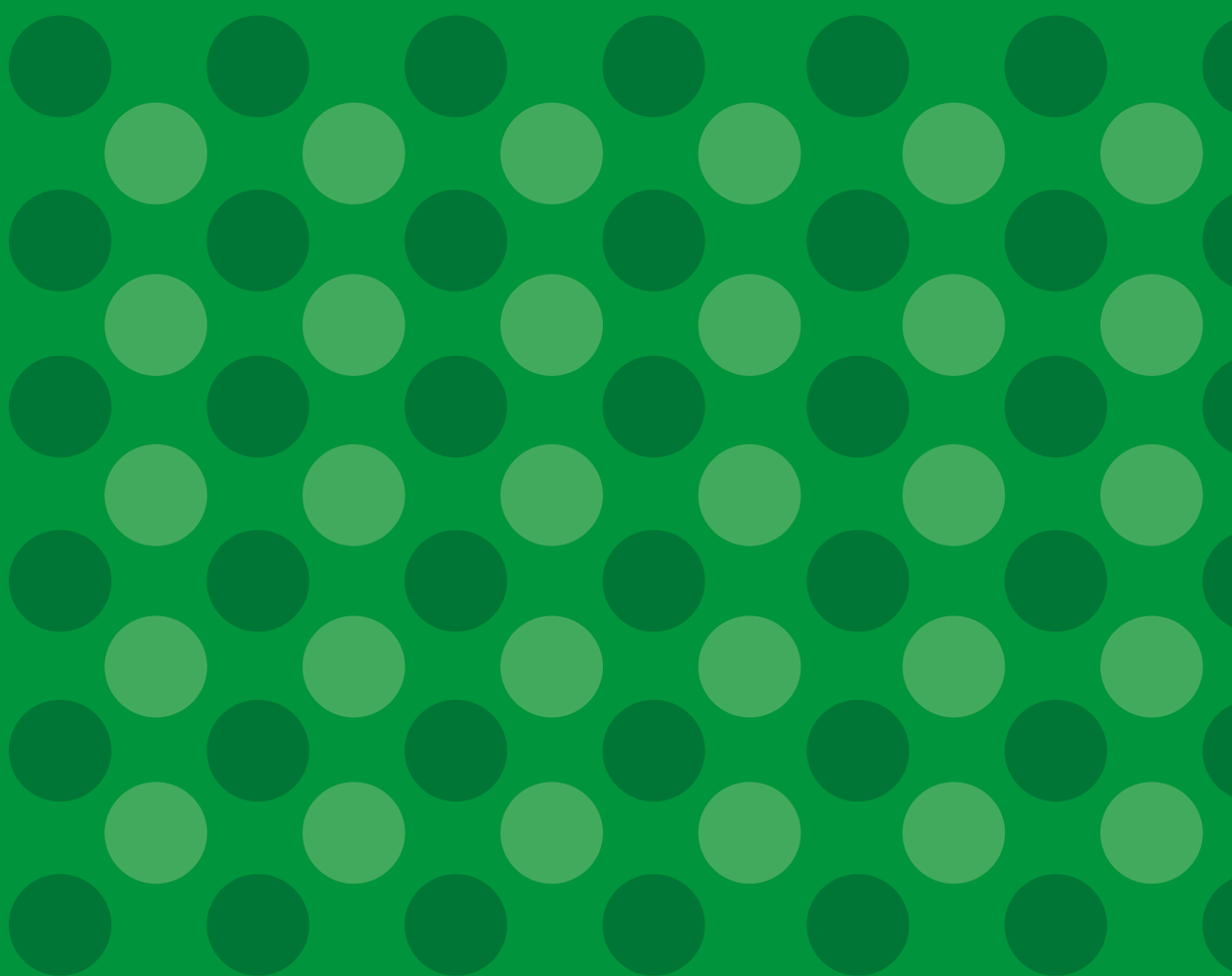


Маркування будівельної продукції для ЄС

Покроковий гайд



2025

Зміст

| | |
|--|----|
| 1. Вступ | 4 |
| 1.1. Мета маркування CE | 5 |
| 1.2. Коли маркування CE є обов'язковим? | 5 |
| 2. Обов'язки виробника | 11 |
| 2.1. Виробничий процес | 11 |
| 2.1.1. Основні характеристики | 12 |
| 2.1.2. Оцінка і підтвердження сталості характеристик (системи AVCP) | 13 |
| 2.1.3. Показники не визначені (NPD) | 16 |
| 2.1.4. Додаткові вимоги під час використання шляху EOTA | 17 |
| 2.1.5. Спрощені процедури | 17 |
| 2.1.6. Технічна документація | 19 |
| 2.1.7. Унікальний ідентифікаційний код | 20 |
| 2.2. Коли вам потрібно починати робити нову оцінку? | 21 |
| 2.3. Документи, які потрібно надати вашим клієнтам | 22 |
| 2.3.1. Декларація про експлуатаційні характеристики (DoP) | 22 |
| 2.3.2. Маркування CE | 24 |
| 2.3.3. Інструкції та інформація з безпеки | 25 |
| 2.3.4. Вимоги регламенту REACH | 26 |

Передмова

Україна впевнено продовжує свій шлях європейської інтеграції, адаптуючи національне законодавство, технічні регламенти і стандарти до норм Європейського Союзу. Для українських виробників це означає потребу не лише відповідати підвищеним вимогам безпечності та якості, а й чітко розуміти правила доступу до внутрішнього ринку ЄС.

Сфера будівельної продукції є однією з найбільш технічно складних і водночас стратегічно важливих для українського експорту. Вона регулюється Регламентом (ЄС) № 305/2011, який визначає вимоги до оцінки відповідності, маркування CE, технічної документації та участі нотифікованих органів.

У найближчі роки очікується впровадження оновленої редакції регламенту, що міститиме додаткові екологічні й цифрові вимоги до продукції, включно із цифровим паспортом будівельного виробу й індикаторами сталого розвитку.

Щоб допомогти українським компаніям впевнено орієнтуватися в цих вимогах, було підготовлено «Маркування будівельної продукції для ЄС: покроковий гайд». Цей практичний інструмент містить пояснення щодо:

- визначення обов'язковості маркування CE для конкретного продукту;
- процедур за гармонізованими стандартами (CEN) і через технічну оцінку (EOTA);
- систем AVCP і ролі виробника й нотифікованих органів;
- складання декларації про експлуатаційні характеристики (DoP) і технічної документації;
- вимог до маркування, інструкцій, інформації з безпеки й хімічної відповідності згідно з REACH.

«Маркування будівельної продукції для ЄС: покроковий гайд» орієнтований на виробників, експортерів, дистриб'юторів, консультантів і всіх, хто бере участь у просуванні української будівельної продукції на ринки Європейського Союзу.

Торгово-промислова палата України продовжує всебічно підтримувати український бізнес на шляху до відповідності європейським технічним, екологічним і регуляторним вимогам. Ми переконані, що цей гайд стане практичним помічником для всіх, хто прагне успішно інтегруватися в європейський ринок і розширювати горизонти для зростання.

Президент Торгово-промислової палати України

Геннадій Чижиков

Вступ

Якщо ви плануєте експортувати будівельну продукцію до Європейського Союзу, цей посібник допоможе вам розібратися в процедурі маркування продукції знаком CE. У ньому подано покроковий алгоритм дій для належного маркування нових виробів, а також указано, як діяти в разі змін у продукції, зокрема зміни конструкції, сировини, виробничих процесів чи результатів випробувань, що можуть вимагати оновлення технічної документації. Оскільки вимоги до маркування CE періодично оновлюються, посібник також містить поради щодо підтримання відповідності вашої продукції актуальним вимогам законодавства ЄС.

На момент підготовки цього посібника в Європейському Союзі існують два нормативні акти, що регулюють ринок будівельної продукції:

1. [Регламент \(ЄС\) № 305/2011¹](#) — чинний нормативний документ, який встановлює умови для введення будівельної продукції в обіг у ЄС через обов'язкове або добровільне маркування CE. Саме на нього зараз спираються всі основні процедури. Регламент має скорочену назву — Регламент CPR (аббревіатура CPR походить від англійської назви Construction Products Regulation, що дослівно перекладається як Регламент про будівельну продукцію).
2. [Регламент \(ЄС\) COM\(2022\) 144 final²](#) — нова редакція регламенту, запропонована Європейською комісією у 2022 році. Її мета — модернізувати і спростити правила, посилити екологічні вимоги й цифровізацію. Цей документ ще не набрав чинності повністю, але поступово впроваджується, й обидва регламенти CPR тимчасово співіснують.

Усі процедури, описані в цьому посібнику, відповідають чинним правилам Регламенту 305/2011, з урахуванням ключових змін, що вносяться через новий Регламент COM(2022) 144 final, зокрема в добровільну систему CE-маркування.

¹ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02011R0305-20241117>

² <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=celex:52022PC0144>

1.1. Мета маркування CE

Наявність маркування CE відкриває вільний доступ продукції до всього європейського внутрішнього ринку. Усі країни ЄС зобов'язані дозволяти продаж будівельної продукції, що має належно нанесений знак CE. Це означає, що національні органи влади не можуть вимагати додаткових сертифікатів, спеціальних дозволів або повторного тестування виробів.

Завдяки цьому виробник, а також імпортери чи дистриб'ютори, мають можливість реалізовувати продукцію в будь-якій державі-члені ЄС, використовуючи той самий комплект технічної документації. Разом з декларацією про експлуатаційні характеристики (Declaration of Performance, DoP) маркування CE дозволяє кінцевим споживачам, замовникам чи регуляторам перевірити технічні характеристики виробу і порівняти його з іншими аналогічними продуктами за єдиним підходом.

Нанесення знака CE на продукцію свідчить про те, що:

- виробник бере на себе відповідальність за відповідність виробу вимогам технічного регулювання ЄС;
- продукція відповідає заявленим характеристикам і була виготовлена згідно з вимогами відповідних гармонізованих стандартів або європейських технічних оцінок.

Знак CE також виконує роль інформаційного інструмента — він містить базову інформацію про продукцію та слугує посиланням на технічну документацію, у якій міститься повна інформація щодо оцінки відповідності. У цьому посібнику детально роз'яснюється, як правильно підготувати такі документи, а також наведено приклади для кращого розуміння процесу.

1.2. Коли маркування CE є обов'язковим?

Маркування знаком CE є обов'язковою вимогою для більшості будівельних виробів, які вводяться в обіг на ринку Європейського Союзу. Воно застосовується до продукції, на яку поширюється дія гармонізованих європейських стандартів (hEN) або яка отримала європейську технічну оцінку (European Technical Assessment, ETA).

Водночас існує низка категорій будівельної продукції, для яких маркування CE не є обов'язковим, однак може бути здійснене на добровільній основі — за певних умов. У таких випадках виробник має право маркувати продукцію, якщо забезпечено відповідність вимогам, установленим у добровільно застосовній європейській технічній оцінці (ETA), і проведено відповідну процедуру оцінки й перевірки постійності експлуатаційних характеристик.

Приклад: керамічна плитка підпадає під гармонізовані стандарти, коли використовується для підлоги, але не підпадає, коли використовується для підвіконь.

Як перевірити, чи є маркування CE обов'язковим для вашого продукту

Перший крок у визначенні обов'язковості маркування CE для вашої продукції — це перевірка, чи охоплюється вона дією гармонізованих європейських стандартів (hEN).

Для цього необхідно знайти останню публікацію [переліку назв і посилань на гармонізовані стандарти](#)³ до [Регламенту \(ЄС\) № 305/2011 \(CPR\)](#)⁴ (див. рисунок 1 — сторінка сайту Єврокомісії щодо будівельного регламенту).

Рисунок 1

Regulation (EU) No 305/2011, Directive 89/106/EEC (CPD)

Short name Construction products (CPD/GPR)

Base

- [Council Directive 89/106/EEC](#) of 21 December 1988 on the approximation of laws, regulations and administrative provisions of the Member States relating to construction products OJ No L 40 of 11 February 1989
- [Regulation \(EU\) No 305/2011](#) of the European Parliament and of the Council of 9 March 2011 laying down harmonised conditions for the marketing of construction products and repealing Council Directive 89/106/EEC OJ L 88 of 4 April 2011

Modification [Directive 93/68/EEC](#) [CE Marking]

Directives repealed []

Guide for application [Declaration of performance and CE marking](#)

European Commission contact point Directorate-General for Internal Market, Industry, Entrepreneurship and SMEs
[Email](#)
[Construction](#) webpage

European assessment documents European assessment documents (Articles 19 of the CPR)
The European assessment documents (EAD) shall be drawn up and adopted by the organisation of TABs (EOTA) following a request for an European technical assessment when conditions of art.19 (1) are met.

For information about the content and availability of European standards, please contact the [European Standardisation Organisations](#).

For information about the publication of EADs please visit the [EOTA website](#).

Since 1 December 2018 the references of harmonised standards are published in, and withdrawn from the Official Journal of the European Union by means of 'Commission implementing decisions'.

The references published under Regulation (EU) No 305/2011 on Construction Products are found in the Commission communication published in OJ C 092 of 9 March 2018 and in Commission Implementing Decision (EU) 2019/451 of 19 March 2019 (OJ L 77, 20 March 2019) listed below. They need to be read together, taking into account that the decision modifies some references published in Communication. The summary list below gives a consolidated overview of all publications in the Official Journal.

Publications

Publications in the Official Journal

[Commission Implementing Decision \(EU\) 2019/451 of 19 March 2019 on the harmonised standards for construction products drafted in support of Regulation \(EU\) No 305/2011 of the European Parliament and of the Council \(Text with EEA relevance\) C/2019/2028, OJ L 77, 20 March 2019, p. 80-82](#)

- [Contingendum of 10 December 2019 to Implementing Decision \(EU\) 2019/451](#)
- [Amendment of 1 December 2022 to Implementing Decision \(EU\) 2019/451](#)
- [Amendment of 7 November 2023 to Implementing Decision \(EU\) 2019/451](#)

[Commission communication in the framework of the implementation of Regulation \(EU\) No 305/2011 of the European Parliament and of the Council of 9 March 2011 laying down harmonised conditions for the marketing of construction products and repealing Council Directive 89/106/EEC - OJ C 092 of 09/03/2018](#)

³ https://single-market-economy.ec.europa.eu/single-market/european-standards/harmonised-standards/construction-products-cpdcp_en

⁴ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02011R0305-20241117>

У публікації представлено таблицю з актуальними стандартами. Вона може містити два типи записів:

- **Нові гармонізовані стандарти** — якщо ваш продукт підпадає під їхню дію, маркування CE буде добровільним протягом перехідного періоду (періоду співіснування), після чого стане обов'язковим.
- **Оновлення чинних стандартів** — коли новий стандарт замінює попередній, у таблиці зазначається посилання на скасований стандарт. У такому випадку також діє період співіснування, протягом якого ви можете використовувати або стару, або нову версію стандарту. Після завершення цього періоду застосовувати можна буде лише оновлену версію.

Рисунок 2

| ESO (1) | Reference and title of the standard (and reference document) | Reference of superseded standard | Date of applicability of the standard as a harmonised standard | Date of the end of the co-existence period |
|---------|--|----------------------------------|--|--|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) |
| CEN | EN 771-1:2011+A1:2015 Specification for masonry units — Part 1: Clay masonry units | EN 771-1:2011 | 10.6.2016 | 10.6.2017 |
| CEN | EN 771-2:2011+A1:2015 Specification for masonry units — Part 2: Calcium silicate masonry units | EN 771-2:2011 | 10.6.2016 | 10.6.2017 |
| CEN | EN 771-3:2011+A1:2015 Specification for masonry units — Part 3: Aggregate concrete masonry units (Dense and lightweight aggregates) | EN 771-3:2011 | 10.6.2016 | 10.6.2017 |

Припустімо, ви виробляєте пустотілі бетонні блоки для будівництва несучих стін.

1. У переліку стандартів (див. рисунок 2) знаходимо запис: *EN 771-3:2011+A1:2015 — Specification for masonry units — Part 3: Aggregate concrete masonry units (Dense and lightweight aggregates)*.
2. Бачимо, що:
 - є дата початку обов'язкового застосування стандарту;
 - указано період співіснування, протягом якого дозволяється використовувати попередню версію стандарту.

Ваш продукт (пустотілі бетонні блоки) потрапляє до сфери застосування EN 771-3 (це можна перевірити в першому розділі стандарту або на сайті [CEN](#)⁵).

⁵ <https://standards.cencenelec.eu/dyn/www/f?p=CEN:105::RESET>

3. У додатку ZA до стандарту буде визначено:

- які характеристики повинні бути задекларовані (наприклад, міцність на стиск, щільність, морозостійкість тощо);
- яка система оцінки відповідності застосовується (наприклад, система 2+);
- яку документацію потрібно підготувати (включно з декларацією про експлуатаційні характеристики та технічною документацією).

Висновок: якщо ви виробляєте бетонні блоки згідно з EN 771-3, то їх необхідно маркувати знаком CE, дотримуючись вимог додатка ZA до стандарту.

Ваші дії:

1. Зіставте свій продукт із переліком стандартів.
2. Перевірте, чи входить ваша продукція до сфери стандарту.
3. Зверніть увагу на додаток ZA в стандарті. Саме в цьому додатку зазначено інформацію, що стосується відповідності Регламенту CPR і вимог до маркування CE. Там ви знайдете перелік суттєвих характеристик, необхідних процедур і вимоги до документації.

Необов'язкове CE-маркування⁶ (шлях [EOTA⁷](#))

І чинний, і новий Регламент CPR передбачають **добровільну можливість маркування CE** для виробів, які не охоплюються гармонізованими стандартами. Ця процедура здійснюється через участь **органу з технічної оцінки (TAB⁸)** та отримання **європейської технічної оцінки (ETA⁹)**.

Такий підхід дає змогу виводити на ринок інноваційну продукцію та підтримує функціонування єдиного ринку ЄС.

Якщо ваша продукція не охоплюється жодним гармонізованим стандартом, ви можете скористатися добровільною процедурою маркування CE.

Для цього спочатку потрібно перевірити, чи існує **європейський оціночний документ¹⁰** (European assessment documents, EAD), який охоплює ваш тип продукції.

Перейдіть на сайт Європейської комісії, у розділ **NANDO (New Approach Notified and Designated Organisations)¹¹**, де публікується офіційний перелік органів з технічної оцінки (TAB) і чинних європейських оціночних документів (EADs) (рисунки 3).

⁶ https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/construction/construction-products-regulation-cpr/voluntary-ce-marking-eota-route_en

⁷ <http://www.eota.eu/>

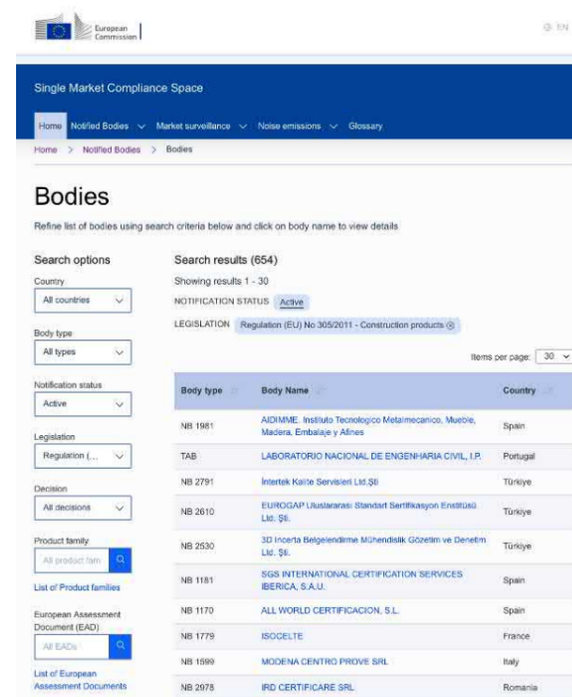
⁸ У ЗУ «Про надання будівельної продукції на ринку» № 850-IX застосовується термін «орган з визначення технічної прийнятності»

⁹ У ЗУ № 850-IX застосовується термін «європейський висновок про технічну прийнятність»

¹⁰ У ЗУ № 850-IX застосовується термін «європейський документ з визначення прийнятності»

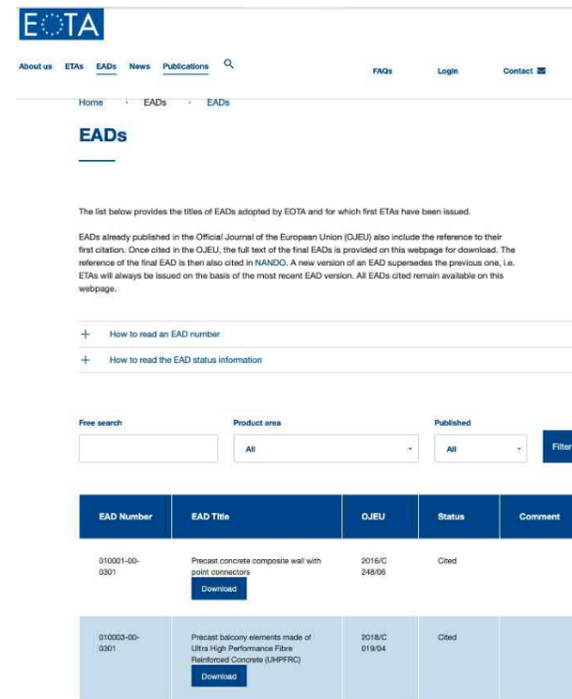
¹¹ <https://webgate.ec.europa.eu/single-market-compliance-space/notified-bodies>

Рисунок 3



Також переглянути актуальний перелік EAD можна на **офіційній сторінці EOTA¹²**, яка містить назви EAD, номери документів, сферу застосування — **розділ EADs¹³** (рисунки 4).

Рисунок 4



¹² <https://www.eota.eu/>

¹³ <https://www.eota.eu/eads>

Якщо ваш продукт входить до сфери дії одного із чинних EAD, ви можете звернутися до відповідного органу TAB з проханням оцінити продукцію та видати європейську технічну оцінку (ETA).

Якщо жоден із чинних EAD не охоплює ваш продукт, матеріали, з яких він виготовлений, або передбачене використання, ви можете звернутися до органу TAB з проханням **ініціювати розробку нового EAD**. Ця процедура займає більше часу, оскільки охоплює погодження проєкту документа, оцінку, а також подальшу публікацію EAD в Офіційному журналі ЄС.

Порада: навіть якщо ваш виріб новий або інноваційний, існує висока ймовірність, що EAD з відповідною або подібною сферою застосування вже розроблений. Рекомендується почати з аналізу вже опублікованих EAD перед поданням запиту на розробку нового документа.

Процедура EOTA передбачає два основних етапи:

1. Розробка європейського оціночного документа (EAD) — за участю органу TAB та EOTA.
2. Оцінка продукції та підготовка ETA — на основі EAD.

Ці етапи детально описані в наступних розділах посібника.

Винятки з правил маркування CE

У деяких випадках, навіть якщо ваш продукт формально входить до сфери дії гармонізованого стандарту, його не обов'язково маркувати знаком CE. Такі винятки чітко передбачені Регламентом (ЄС) № 305/2011 (CPR).

До винятків належать:

- індивідуально виготовлені вироби, призначені для спеціального, разового використання в межах конкретного будівельного об'єкта;
- продукція, виготовлена за традиційними методами, якщо це необхідно для збереження об'єктів культурної спадщини (пам'ятки архітектури, історичні споруди тощо).

Перед тим як скористатися таким винятком, **переконайтеся, що він дійсно застосовується до вашого продукту**. Неправильне тлумачення винятків може призвести до:

- відмови в реалізації продукції;
- претензій з боку органів ринкового нагляду;
- адміністративних або фінансових наслідків.

2. Обов'язки виробника

Маркування знаком CE — це не лише нанесення знака на продукцію. Це цілісний процес, що передбачає виконання низки технічних і документальних вимог. У цьому розділі ви знайдете детальний опис усіх етапів, які необхідно пройти для належного маркування вашої будівельної продукції.

Перед початком процедури та протягом усього процесу вам потрібно мати або придбати основні документи, залежно від обраного шляху оцінки відповідності.

I — для шляху через CEN (гармонізовані стандарти) — гармонізований європейський стандарт (hEN), що застосовується до вашого продукту. Його можна придбати через орган стандартизації у країні ЄС (перелік національних органів стандартизації доступний на сайті [CEN](https://www.cen.eu/)¹⁴).

Гармонізовані стандарти можуть також посилатися на інші документи, зокрема:

- методи випробувань,
- нормативні таблиці,
- допоміжні стандарти, які також потрібно враховувати.

II — для шляху через EOTA (європейську організацію з технічної оцінки) — європейський оціночний документ (EAD), що охоплює ваш тип продукції. Ви можете завантажити EAD з [офіційного розділу публікацій на сайті EOTA](https://www.eota.eu/eads)¹⁵.

Як і у випадку з hEN, EAD може містити посилання на додаткові стандарти, які потрібно врахувати під час підготовки технічної документації.

Порада: перед початком процесу варто уважно ознайомитися зі змістом стандарту або EAD, зокрема з його сферою застосування, суттєвими характеристиками, а також з додатком ZA, у якому описано процедуру оцінки відповідності.

2.1. Виробничий процес

У процесі маркування CE виробник несе відповідальність за оцінку характеристик продукції та контроль виробничого процесу, щоб гарантувати стабільність якості продукції протягом усього періоду її виготовлення.

Ці дії можуть виконуватись:

- у межах внутрішньої системи управління якістю підприємства,
- за участю зовнішніх лабораторій чи постачальників випробувальних чи сертифікаційних послуг.

¹⁴ <https://www.cen.eu/>

¹⁵ <https://www.eota.eu/eads>

Контроль та оцінка необхідні для того, щоб підтвердити, що **експлуатаційні характеристики продукції залишаються стабільними** із часом, і забезпечити відповідність вимогам, визначеним у гармонізованому стандарті або EAD.

Ці дії в правовому полі ЄС мають назву **оцінка і підтвердження сталості експлуатаційних характеристик (AVCP — Assessment and Verification of Constancy of Performance)**^{16,17}.

Залежно від рівня ризику, пов'язаного з використанням продукції, деякі етапи AVCP можуть виконуватись не самим виробником, а незалежними організаціями, що мають офіційне визнання в ЄС. Такі організації називаються **нотифікованими органами (notified bodies)**.

Перелік нотифікованих органів доступний у базі [NANDO](#)¹⁸. У ній можна знайти органи за типом продукції, процедурою AVCP або країною.

Порада: рівень участі нотифікованого органу залежить від системи AVCP, визначеної в додатку ZA стандарту або EAD. У наступних розділах посібника подано пояснення кожної із систем (1+, 1, 2+, 3+, 3, 4) і приклади їхнього застосування.

2.1.1. Основні характеристики

Оцінка будівельної продукції для цілей маркування CE здійснюється через визначення **основних експлуатаційних характеристик (essential characteristics)**. Це ті властивості виробу, які мають значення для його передбачуваного використання та безпеки.

Де знайти перелік основних характеристик:

- у додатку ZA до відповідного гармонізованого стандарту (hEN) або
- у європейському оціночному документі (EAD) — якщо ви використовуєте процедуру через EOTA.

Перелік основних характеристик залежить від передбачуваного призначення продукції. Якщо ваш виріб має декілька способів використання (наприклад, як для внутрішнього, так і для зовнішнього монтажу), ви повинні оцінити характеристики для кожного з них.

Кожна основна характеристика в додатку ZA або EAD супроводжується вказівкою системи AVCP, яка визначає, які саме процедури мають бути застосовані для оцінки цієї характеристики та хто повинен їх виконувати — виробник чи нотифікований орган.

2.1.2. Оцінка і підтвердження сталості характеристик (системи AVCP)

Після того як ви визначили перелік основних експлуатаційних характеристик, що застосовуються до вашої продукції, наступним кроком є **виконання процедур їхньої оцінки й декларування**.

Що включає процедура оцінки й декларування?

Використання визначених методів оцінки, наведених у гармонізованому стандарті або EAD:

- випробування зразків;
- розрахунки;
- табличні значення;
- або інші вказані способи визначення характеристик.

Впровадження контролю виробничого процесу (Factory Production Control, FPC) — системи внутрішнього контролю, яка гарантує стабільність характеристик у серійному виробництві.

Для кожної основної характеристики визначена **система AVCP (Assessment and Verification of Constancy of Performance)**. Вона встановлює, **хто і як** повинен проводити оцінку відповідності.

В окремих випадках це здійснює лише виробник.

Для продукції з підвищеним рівнем ризику до процесу залучається нотифікований орган, який виконує незалежну перевірку або сертифікацію.

У таблицях 1 і 2 нижче наведено, які саме обов'язки покладаються на виробника та призначені органи залежно від системи AVCP, встановленої для конкретної характеристики.

¹⁶ У законодавстві України використовується термін «система оцінки та перевірки стабільності показників»

¹⁷ <https://zakon.rada.gov.ua/laws/show/596-2021-п#Text>

¹⁸ <https://ec.europa.eu/growth/tools-databases/nando/>

Таблиця 1 — Системи AVCP

| Завдання | Система оцінки і підтвердження сталості характеристик | | | | | |
|--|---|------------|------------|----------------|--------------|---|
| | 1+ | 1 | 2+ | 3 | 3+ | 4 |
| Контроль виробничого процесу (FPC) | В | В | В | В | В | В |
| Випробування зразків продукції | В | В | В | | | |
| Оцінка експлуатаційних характеристик | ПО | ПО | В | ПО лабораторія | В | В |
| | нот. орган | нот. орган | | | | |
| Інспекція виробництва (FPC) | ПО | ПО | ПО | | ПО | |
| | нот. орган | нот. орган | нот. орган | | нот. орган | |
| Постійний нагляд, оцінка і перевірка виробництва (FPC) | ПО | ПО | ПО | | | |
| | нот. орган | нот. орган | нот. орган | | | |
| Аудит — випробування зразків, відібраних призначеним органом | ПО | | | | | |
| | нот. орган | | | | | |
| Валідація моделювання, припущень, даних, ПЗ, виробництва (лише 3+) | | | | | ПО валідація | |
| | | | | | | |

В — виробник
ПО — призначений орган (нотифікаційний орган, орган з валідації оцінки, нотифікована лабораторія)

Таблиця 2 — Типи призначених органів

| Критерій | Нотифікований орган | Орган з валідації оцінки | Нотифікована лабораторія |
|------------------------------|--|---|--|
| Тип завдань | Фізичні перевірки, інспекції, аудит, сертифікація | Валідація цифрових оцінок, перевірка моделювання | Проведення випробувань, вимірювань, аналізу |
| Що перевіряє? | - Виробництво (FPC) - Виріб через тестування - Виробника через аудит | - Чи правильно виробник зробив цифрову оцінку - Дані, програмне забезпечення, моделі | - Випробування фізичних зразків продукції |
| Залучення в системах AVCP | Системи 1+, 1, 2+ | Система 3+ | Система 3 |
| Формати документів, що видає | Сертифікати відповідності або сталості характеристик | Звіт про валідацію оцінки | Звіти про випробування |
| Форма участі | Перевіряє фактичний процес виробництва і/або продукцію | Перевіряє правильність проведеної оцінки (але не продукт) | Виконує випробування зразків (напр., міцність, вогнестійкість) |

Якщо всі ваші характеристики підпадають під систему **AVCP 4**, ви не зобов'язані укласти договір з нотифікованим органом. Уся відповідальність за оцінку і контроль покладається на вас як на виробника.

Якщо ви застосовуєте систему **AVCP 3**, експлуатаційні характеристики продукції мають бути підтверджені шляхом випробувань, проведених нотифікованою лабораторією. Зверніть увагу: для кожної окремої основної характеристики може знадобитися інша лабораторія, залежно від її спеціалізації.

У разі оцінки продукції за системою **AVCP 3+** ви виконуєте моделювання, цифрові розрахунки або симуляції, а нотифікований орган з валідації оцінки перевіряє правильність цього процесу. Укладання договору з таким органом є обов'язковим, якщо цифрове моделювання є основою вашої оцінки.

Систему 3+ (AVCP 3+) було додано у 2024 році з метою адаптації європейського законодавства до сучасних методів оцінки будівельної продукції, які базуються не на фізичних випробуваннях, а на моделюванні та цифрових даних.

У багатьох сучасних продуктах (наприклад, енергоефективні системи, програмно керовані матеріали, конструкції з прогнозованими властивостями) експлуатаційні характеристики визначаються через цифрові розрахунки, моделювання або використання спеціального програмного забезпечення. У таких випадках випробування не проводяться на фізичних зразках, результати залежать від коректності введених даних, застосованих моделей і алгоритмів.

З'явився новий тип призначеного органу — орган з валідації оцінки (Assessment Validation Body), який:

- перевіряє правильність вхідних даних;
- оцінює припущення, на яких базується моделювання;
- валідує сам процес оцінки;
- перевіряє використане програмне забезпечення;
- інспектує підприємство для підтвердження специфічних параметрів.

Якщо характеристики підпадають під **систему AVCP 1, 1+ або 2+**, нотифікований орган здійснюватиме інспекцію підприємства, аудит, сертифікацію продукції чи виробничого контролю. Тому найзручнішим рішенням зазвичай є укладання єдиного договору з одним нотифікованим органом, який зможе виконати всі необхідні процедури.

Порада: щоб правильно організувати процес, рекомендується створити матрицю відповідності, де будуть зазначені кожна характеристика; відповідна AVCP-система; необхідні дії виробника; участь нотифікованого органу (якщо передбачено).

Приклад: міцність на стиск як основна характеристика.

Міцність на стиск є однією з ключових характеристик для багатьох конструкційних будівельних виробів, як-от бетонні блоки, кам'яні елементи або кладкові матеріали.

Ця характеристика зазначена в додатку ZA до відповідного гармонізованого стандарту та має визначену систему AVCP 2+, яка регулює процедури її оцінки.

Відповідно до системи AVCP 2+, виробник зобов'язаний:

- провести початкові типові випробування виробу для визначення міцності на стиск;
- впровадити і підтримувати систему постійного контролю виробничого процесу (FPC);
- проводити випробування зразків у межах внутрішнього контролю якості згідно з методами, передбаченими стандартом.

У системі 2+ участь незалежного нотифікованого органу є обов'язковою. Він виконує такі функції:

- початкова інспекція підприємства, включно з перевіркою виробничих потужностей і системи FPC;
- періодичний нагляд за функціонуванням FPC — для підтвердження, що система контролю працює належним чином і характеристики продукції залишаються стабільними.

Така модель оцінки забезпечує поєднання відповідальності виробника і незалежної перевірки, що особливо важливо для конструкційної продукції з високим рівнем відповідальності.

2.1.3. Без визначеної продуктивності (NPD)

Під час підготовки декларації про експлуатаційні характеристики (DoP) виробник повинен обрати, які саме основні характеристики продукції він буде декларувати. Це рішення слід ухвалювати з урахуванням:

- **вимог країн ЄС** — кожна держава-член Європейського Союзу може мати власні вимоги до характеристик будівельної продукції, які застосовуються на її національному ринку. Тому перед виходом на ринок певної країни варто перевірити, які характеристики є обов'язковими для декларування в цій країні;
- **вимог замовників** — ви також можете вирішити не декларувати певні характеристики, якщо вони не є релевантними для ваших споживачів чи ринку збуту (наприклад, якщо властивість не впливає на безпечність або ефективність використання продукції у відповідних умовах).

У випадках, коли ви не декларуєте конкретної характеристики, замість числового значення ви маєте право вказати: **NPD — No Performance Determined (показники не визначені)**.

Для продукції за шляхом CEN (гармонізовані стандарти) ви зобов'язані заявити **принаймні одну характеристику**, продуктивність якої визначено. Повної відмови від декларування всіх характеристик не допускається.

Для деяких характеристик NPD не дозволено. У додатку ZA до відповідного гармонізованого стандарту зазначено, які характеристики мають бути задекларовані обов'язково.

Перед складанням DoP уважно перевірте цей розділ!

Порада: використання NPD дозволяє вам адаптувати свою продукцію до вимог різних ринків, уникаючи зайвих витрат на оцінку непотрібних характеристик. Однак важливо не зловживати цим механізмом і завжди зберігати відповідність актуальним нормативним вимогам.

2.1.4. Додаткові вимоги під час використання шляху EOTA

Якщо продукція не охоплена гармонізованим стандартом, ви можете пройти процедуру оцінки відповідності через систему EOTA, яка базується на європейських оціночних документах (EAD).

Перший крок — це звернення до органу з технічної оцінки (TAB), що працює у відповідній галузі продукції. Орган TAB проведе оцінку відповідно до EAD і видасть документ, який називається **європейська технічна оцінка (ETA)**. Цей документ є ключовим для подальших етапів, зокрема для складання декларації про експлуатаційні характеристики (DoP) і нанесення знаку CE.

2.1.5. Спрощений підхід

Для деяких основних характеристик оцінювання не потрібне, оскільки на європейському рівні допускається використання **загального значення або декларації**. У таких випадках Європейська комісія публікує правовий акт, який містить відповідну інформацію.

Але щоб скористатися цією можливістю, виробник має підготувати документ, який пояснює, що його продукція підпадає під дію цього правового акта. Цей документ офіційно називається **відповідна технічна документація** (appropriate technical documentation).

База даних документів та інших інструментів для спрощення декларування характеристик опублікована на сайті Європейської комісії «[Support tools and studies](https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/construction/support-tools-and-studies_en)»¹⁹. На сторінці сайту розміщено посилання на добірку рішень щодо загального значення — Classified without further testing (CWFT) / [Published Commission decisions for construction products](https://ec.europa.eu/docsroom/documents/30223)²⁰.

Якщо характеристика, для якої ви використовуєте цей підхід, підпадає під систему AVCP 1 або 1+, то **нотифікований орган повинен перевірити відповідну технічну документацію** перед тим, як буде видано ETA або складено декларацію.

Порада: застосування узагальнених значень може скоротити витрати на оцінювання, але потребує чіткої відповідності вимогам нормативного акта. Усі технічні документи мають бути оформлені належним чином і доступні для перевірки під час нагляду.

¹⁹ https://single-market-economy.ec.europa.eu/sectors/construction/support-tools-and-studies_en

²⁰ <https://ec.europa.eu/docsroom/documents/30223>

Приклад: клас реакції на вогонь без проведення випробувань.

Виробники сталевих листів з поліестеровим покриттям, що застосовуються як одношарова зовнішня оболонка (тобто без утеплювача позаду), можуть не проводити випробувань на реакцію на вогонь, якщо виконуються умови, визначені в рішенні Європейської комісії.

Відповідно до [рішення комісії](#)²¹, такі вироби можуть автоматично вважатися такими, що відповідають класу реакції на вогонь A1, за умови, що:

- номінальна товщина сталевих листів з металевим покриттям становить від 0,4 до 1,5 мм;
- виріб використовується без утеплювача або інших шарів позаду.

Якщо продукція відповідає зазначеним вимогам, виробник має право не проводити випробувань на реакцію на вогонь і підготувати документ, який підтверджує відповідність рішенню комісії.

Цей документ повинен містити:

- посилання на відповідне рішення Європейської комісії;
- результати вимірювання товщини виробу (які підтверджують, що вона знаходиться у встановлених межах — 0,4–1,5 мм).

Такий документ вважається **відповідною технічною документацією** і є достатньою підставою для декларування класу A1 у декларації про експлуатаційні характеристики (DoP).

Зверніть увагу: якщо характеристика підпадає під систему AVCP 1 або 1+, то зазначену документацію повинен перевірити нотифікований орган перед її використанням у процесі декларування.

Ще одна можливість спростити оцінювання продукції — **використання спільних результатів випробувань** з іншими виробниками. У цьому разі необхідно підготувати додаткову відповідну технічну документацію, яка містить:

- результати випробувань, отримані іншим виробником;
- дозвіл від цього виробника на використання його результатів;
- документальне підтвердження, що обидва виробники використовують аналогічні технологічні процеси і сировину.

Якщо ваша продукція є системою, складеною з компонентів, які ви виробляєте або монтуєте, і деякі характеристики вже були оцінені виробником компонента, ви можете скористатися цими результатами.

Ця процедура називається **каскадуванням** (cascading). Для її застосування також потрібно підготувати відповідну технічну документацію, що містить:

- результати випробувань, надані постачальником системи / компонента;
- дозвіл на їхнє використання;

- підтвердження того, що оцінювання може бути застосоване до компонента або всієї системи, включно з документуванням правильного монтажу відповідно до інструкцій.

2.1.6. Технічна документація

Після завершення процедур оцінки відповідності (випробувань, розрахунків, перевірок тощо), ви як виробник маєте зібрати пакет технічної документації, який підтверджує належну оцінку експлуатаційних характеристик вашої продукції.

До цього пакета можуть входити:

1. Протокол початкового тестування продукції — застосовується для шляху через гармонізовані стандарти (CEN):

- перелік основних характеристик, що були оцінені;
- результати випробувань або інші визнані методи визначення (наприклад, табличні значення, розрахунки).

2. Європейська технічна оцінка (ETA) — використовується лише для шляху EOTA. Замінює окремі протоколи випробувань; містить інформацію про основні характеристики і призначення використання продукції.

3. Документація з контролю виробничого процесу (FPC):

- опис системи постійного контролю виробничого процесу на підприємстві;
- містить процедури, інструкції, записи внутрішнього контролю;
- має бути впроваджена незалежно від того, чи залучається нотифікований орган.

4. Сертифікат (або сертифікати) від нотифікованого органу:

- необхідні у випадках, коли це вимагається системою AVCP (наприклад, для систем 1+, 1, 2+);
- містять сертифікат відповідності продукції або виробництва, протоколи інспекцій тощо.

5. Відповідна технічна документація складається у випадках, коли для деяких характеристик використовуються узагальнені значення, встановлені на рівні ЄС. Повинна містити обґрунтування відповідності нормативному акту (наприклад, рішенню комісії). У системах AVCP 1 або 1+ потребує перевірки з боку нотифікованого органу.

6. Специфічна технічна документація:

- може містити особливі документи, передбачені специфічними стандартами або регламентами (наприклад, розширені технічні розрахунки, альтернативні методи оцінювання тощо);
- використовується у випадках нестандартних ситуацій або на вимогу ринкового нагляду.

²¹ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/PDF/?uri=CELEX%3A32010D0737&rid=2>

Порада: усі ці документи мають зберігатися виробником і бути доступними для перевірки органами ринкового нагляду протягом мінімум 10 років після останнього виготовлення продукції, якщо інше не передбачено нормативними вимогами.

2.1.7. Унікальний ідентифікаційний код (Unique ID-code)

Після завершення оцінки ви повинні призначити код вашому продукту. Назва цього коду — **унікальний ідентифікаційний код типу продукту**, і він пов'язаний з видом продукту, який ви виготовляєте, а також із його експлуатаційними характеристиками. Коли ви розробляєте новий продукт, ви повинні призначити йому новий унікальний ідентифікаційний код, а у випадку зміни характеристик продукту ви також повинні змінити цей код.

Приклад: AnyProduct-123.ABC-2014.07.17.

Розшифрування:

- AnyProduct — назва продукції або серії;
- 123.ABC — внутрішній код, пов'язаний з конкретним виробничим процесом, партією чи варіацією;
- 2014.07.17 — дата завершення первинної оцінки (формат YYYY.MM.DD).

Така система кодування дозволяє:

- швидко ідентифікувати тип продукції в технічній документації;
- відслідковувати зміни у виробничому процесі або оцінках;
- оновлювати декларації або сертифікати, коли змінюється будь-який з параметрів.

Порада: використовуйте цей код у всіх основних документах — декларації про експлуатаційні характеристики (DoP), протоколах випробувань, сертифікатах, маркуванні продукції тощо. Це полегшить контроль за відповідністю в разі перевірок або запитів від клієнтів.

2.2. Коли вам потрібно починати робити нову оцінку?

Нові продукти — кожного разу, коли ви розробляєте новий продукт, вам доведеться повторювати всі завдання, зокрема й, у разі потреби, укласти контракт з нотифікованим органом та органом технічної оцінки.

Зміни у виробництві — якщо в процесі виробництва відбулися зміни або коригування, або ж ваш внутрішній контроль виробничого процесу (FPC) виявив відхилення, ви як виробник зобов'язані перевірити, чи вплинули ці зміни на основні експлуатаційні характеристики, які ви декларуєте в декларації про експлуатаційні характеристики (DoP).

Алгоритм дій у разі змін

1. Перевірка впливу змін — проаналізуйте, чи впливають зміни (у сировині, рецептурі, технології, умовах виробництва тощо) на значення задекларованих характеристик.

2. Якщо характеристики змінилися, ви маєте два варіанти дій:

- 1) відновити відповідність — скоригувати виробництво так, щоб продуктивність знову відповідала раніше задекларованим значенням;
- 2) провести повторну оцінку і виконати всі вимоги системи AVCP для змінених характеристик повторно.

Якщо зміни стосуються характеристик, для яких застосовується система AVCP 1, 1+ або 3, ви повинні:

- укласти новий контракт або оновити наявний з відповідним нотифікованим органом;
- забезпечити проведення необхідних випробувань або перевірок.

У разі якщо продукція оцінюється на підставі європейської технічної оцінки (ETA):

- зміни в характеристиках вимагають участі не лише нотифікованого органу, а й органу з технічної оцінки (TAB);
- у результаті може знадобитися отримання нової ETA.

У будь-якому з описаних випадків (зміна характеристик або розробка нового продукту) ви повинні:

- оновити або створити нову технічну документацію (зокрема протоколи випробувань, контроль FPC, специфічні документи тощо);
- актуалізувати документи, що передаються клієнтам, зокрема:
 - декларацію про експлуатаційні характеристики (DoP),
 - маркування CE (якщо необхідно),
 - інструкції, технічні паспорти тощо.

Порада: ведення журналу змін у виробництві або складі продукції допоможе вам оперативно реагувати і зменшити витрати на повторне оцінювання.

2.3. Документи, які потрібно надати вашим клієнтам

- Декларація про експлуатаційні характеристики (DoP).
- CE-маркування та супровідна інформація про продукт.
- Інструкції та інформація з безпеки.
- Інформація щодо REACH.

2.3.1. Декларація про характеристики (DoP)

Використовуючи зібрану інформацію, перший документ, який потрібно скласти, — це декларація про характеристики. Це найбільш важливий документ, який підтримує CE-маркування, оскільки містить повну інформацію про виробника, продукт і його продуктивність. CE-маркування резюмує інформацію, яка міститься в декларації про експлуатаційні характеристики.

Розробляючи власний формат для декларації про експлуатаційні характеристики вашої продукції, потрібно слідувати інструкціям, опублікованим в Офіційному журналі Європейського Союзу: [Delegated Regulation amending Annex III of the CPR](#)²².

Нижче наведена таблиця 2, що описує кожен пункт, який необхідно заповнити в декларації про експлуатаційні характеристики, а також додаткові пояснення, які допоможуть вам зрозуміти, яку інформацію потрібно включити.

Таблиця 3

| ДЕКЛАРАЦІЯ ПРО ЕКСПЛУАТАЦІЙНІ ХАРАКТЕРИСТИКИ (DoP) | |
|--|--|
| Номер декларації про експлуатаційні характеристики | Цей номер дозволяє класифікувати декларацію про експлуатаційні характеристики. Він може бути таким самим, як унікальний ідентифікаційний код типу продукту. |
| 1. Унікальний ідентифікаційний код типу продукту | Цей код пов'язаний із заявленими характеристиками продукту. Він має однозначно ідентифікувати зв'язок між продуктом і його характеристиками. |
| 2. Передбачуване використання | У цьому пункті потрібно зазначити всі передбачувані варіанти використання вашого продукту. |
| 3. Виробник | Ви повинні вказати не тільки назву вашої компанії, зареєстровану торгову марку, а й вашу контактну адресу як виробника. |
| 4. Уповноважений представник | Уповноважений представник має бути зазначений у документі тільки тоді, якщо ви як виробник його призначили. Зауважимо, що для всіх компаній, які походять з-за меж Європейського Союзу, пункт щодо наявності уповноваженого представника є обов'язковим. |
| 5. Система / системи AVCP | Система або системи оцінки та перевірки постійності характеристик (система AVCP), як зазначено в додатку ZA гармонізованого стандарту або в розділі про AVCP європейського оціночного документа. |

²² <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A32014R0574&qid=1743446905855>

| | |
|---|---|
| 6a. Гармонізований стандарт (або 6a, або 6b) | У цьому пункті потрібно вказати реєстраційний номер гармонізованого стандарту, зокрема й дату його видання відповідно до Офіційного журналу Європейського Союзу. |
| Нотифікований орган / органи | Якщо нотифіковані органи виконували завдання з оцінки та перевірки постійності характеристик (AVCP), ви повинні вказати їхні ідентифікаційні номери. |
| 6b. Європейський оціночний документ | У цьому пункті потрібно вказати реєстраційний номер європейського оціночного документа, зокрема й дату його видання. |
| Європейська технічна оцінка | Номер європейської технічної оцінки, виданої відповідним TAB — органом з технічної оцінки. |
| Орган з технічної оцінки | Назва органу з технічної оцінки, який видає європейську технічну оцінку. |
| Notified body/ies | Якщо нотифіковані органи виконували завдання з оцінки та перевірки постійності характеристик (AVCP), ви повинні вказати їхні ідентифікаційні номери. |
| 7. Заявлені характеристики | Це основна частина документа і складається із заявлених характеристик продукту. Ви повинні вказати повний список основних характеристик, як це зазначено в додатку ZA гармонізованого стандарту або європейському оціночному документі для передбачуваних варіантів використання, які вже були заявлені в пункті 2. Найкращий спосіб заповнити цей пункт під час складання декларації про експлуатаційні характеристики на папері — це використати таблицю з рядком для кожної основної характеристики і заявленими характеристиками в стовпцях. Якщо застосовуються різні системи AVCP, додайте додаткові стовпці для них. |
| 8. Відповідна технічна документація та/або специфічна технічна документація | Коли оцінка вашого продукту проводиться за спрощеною процедурою, вам потрібно вказати посилання на специфічну та/або відповідну технічну документацію, яку ви розробили. |
| Посилання на онлайн-копію декларації про експлуатаційні характеристики | Якщо ви плануєте завантажити копію декларації про експлуатаційні характеристики на вебсайт, ви можете вказати посилання для доступу до неї. |

Пусті поля можна видалити. Можна також змінити порядок наданої інформації та/або об'єднати пункти, якщо така комбінація зробить декларацію про експлуатаційні характеристики більш зрозумілою.

Якщо ви виробляєте ряд типових продуктів, для яких показники майже всіх заявлених характеристик однакові, ви можете внести в той самий документ різні варіації типів продуктів, наприклад у таблиці. У цьому випадку для кожної варіації необхідно чітко показати номер декларації про експлуатаційні характеристики, ідентифікаційний код згідно з пунктом 1 (якщо він не відрізняється від номера декларації про характеристики) та заявлений/і показник/и. Це забезпечить чітку і недвозначну інформацію про експлуатаційні характеристики для кожного отримувача продукту.

Після того як ви отримаєте остаточну версію документа, ви повинні **зберігати копію разом з основними технічними документами**. Ви зобов'язані зберігати їх у своїх архівах принаймні 10 років після того, як ви продали цей тип продукту востаннє.

Якщо ви хочете продавати свої продукти в інших країнах ЄС, не забувайте перекласти **декларацію про експлуатаційні характеристики на всі мови, що вимагаються державами-членами, де буде продаватися продукт**.

Якщо ви надсилаєте декларації разом з продуктом поштою або електронною поштою, ви повинні зберігати остаточний документ і додавати копію до ваших поставок. Однак найкращий варіант — це завантажити декларацію про експлуатаційні характеристики ваших продуктів на вебсайт (зазвичай на вебсайт вашої компанії) мовами, які вимагаються країнами, де вони продаються.

Якщо ви можете гарантувати, що документ буде доступний у незміненому вигляді протягом встановлених 10 років і ви поставите посилання на документ на маркуванні CE, ви не зобов'язані надсилати документ своїм клієнтам. Єдиний виняток із цього правила — коли клієнт запитує декларацію про експлуатаційні характеристики (усно або письмово), тоді ви повинні надіслати її йому, навіть якщо вона доступна на вашому вебсайті.

Після завантаження вашої декларації про експлуатаційні характеристики на вебсайт ви не можете видалити її протягом 10 років з моменту останнього продажу типу продукту, який відповідає цій декларації. Якщо ви знаходите помилку в документі або характеристики змінюються, вам потрібно завантажити нову версію, при цьому зберігаючи стару версію доступною.

2.3.2. Маркування CE

Таблиця 3 описує зміст інформації, що супроводжує маркування CE, а також надає додаткові пояснення, які допоможуть вам зрозуміти, яку інформацію потрібно зазначити.

Таблиця 4

| | |
|---|--|
|  | Символ CE можна знайти на сайті Європейської комісії ²³ |
| 14 | Ви зобов'язані вказати останні дві цифри року, у якому цей конкретний знак CE був уперше нанесений. У разі зміни будь-якої інформації в декларації про характеристики, пов'язаної із цим маркуванням CE, вам також потрібно буде оновити ці цифри. |
| Назва й адреса | Ви повинні вказати назву і зареєстровану адресу виробника або ідентифікаційний знак, який легко дозволяє ідентифікувати назву й адресу виробника. |
| Унікальний ідентифікаційний код типу продукту | Унікальний ідентифікаційний код типу продукту без жодних неоднозначностей, який зв'язує маркування CE з декларацією про характеристики і заявленими характеристиками. |
| Реєстраційний номер декларації про характеристики | Якщо унікальний ідентифікаційний код типу продукту не збігається з реєстраційним номером декларації про характеристики, вам також потрібно буде вказати цей номер. Обидва мають подібну мету. |
| Заявлені характеристики | Маркування CE повинно містити заявлені характеристики продукту, що означає, що заявлені значення основних характеристик, які не є NPД, повинні бути зазначені тут. Через обмежений простір на етикетці вам, можливо, доведеться спростити декларацію, але будьте уважні, щоб зберегти її значення. |
| Посилання на гармонізовану технічну специфікацію | Посилання на гармонізований стандарт або на європейський оціночний документ, який був застосований для оцінки продукту. Не потрібно вказувати дату їхнього видання, оскільки ця інформація вже є в декларації про характеристики. |
| Ідентифікаційний номер нотифікованого органу | Також важливо вказати ідентифікаційний номер нотифікованого органу, якщо ваші основні характеристики підлягають системам AVCP 1, 1+, 2+ або 3. |
| Передбачуване використання | Необхідно вказати відповідну інформацію про передбачуване використання або використання (яка є в додатку ZA відповідного гармонізованого стандарту); це повинно бути таким самим, як відповідний пункт у декларації про характеристики. |
| Вебсайт, де можна знайти декларацію про характеристики | Якщо ваша декларація про характеристики доступна на вебсайті, ви також можете вказати тут вебсайт, на якому розміщено документ. |

Можна змінювати макет (оформлення) маркування CE, порядок розміщення інформації, опускати порожні пункти або поєднувати інформацію, якщо таке поєднання робить маркування зрозумілішим. Немає вимоги використовувати певну мову на етикетці, але зазвичай виробники прагнуть використовувати якнайменше тексту, щоб зробити етикетку максимально зрозумілою.

Додатково потрібно ухвалити розмір етикетки, матеріал і місце, де вона повинна бути наклеєна. Етикетка повинна бути наклеєна на продукт таким чином, щоб вона була

видимою, чіткою і незмивною. Однак якщо це неможливо або недоцільно через характер продукту, етикетку можна наклеїти на упаковку, якщо вона є, або на супровідні документи.

Перед вибором одного з варіантів слід врахувати ціну етикетки (вартість друку, клею тощо), чи буде етикетка видалена з продукту, чи упаковка може бути пошкоджена або не дійде до кінцевого споживача тощо.

Ви не можете нанести маркування CE до того, як буде складена декларація про характеристики. Зазвичай нанесення маркування CE відбувається наприкінці виробничої фази.

Рисунок 5

| | |
|---|---|
|  | Символ CE |
| 14 | Останні дві цифри року, коли вперше нанесено знак CE |
| AnyCo Ltd, PO Box 21, B-1050, City, Country | Назва і зареєстрована адреса виробника |
| 12345 - ABCDE - ##### | Референсний номер декларації про експлуатаційні характеристики (DoP) (також унікальний ідентифікаційний код) |
| EN ##### | Посилання на гармонізовану технічну специфікацію |
| Notified Body ### | Ідентифікаційний номер нотифікованого органу |
| Internal and external use | Призначення (застосування) |
| Characteristic: ## | Рівень або клас задекларованих експлуатаційних характеристик |
| Characteristic: Class ## | |
| Characteristic: ### # | |
| Characteristic: Class # | |
| www.anyco-ltd.eu/dop | Вебсайт, де розміщено декларацію DoP |

2.3.3. Інструкції та інформація з безпеки

Як виробник ви зобов'язані підготувати інструкції та інформацію з безпеки, необхідні для правильного, ефективного й безпечного застосування вашого будівельного продукту. Ці документи повинні супроводжувати кожну одиницю продукції та бути доступними для всіх учасників ланцюга постачання — дистриб'юторів, імпортерів, кінцевих користувачів.

²³ https://single-market-economy.ec.europa.eu/single-market/ce-marking_en

2.3.4. Вимоги регламенту REACH

Будівельна продукція також підпадає під дію [Регламенту \(ЄС\) № 1907/2006 \(REACH\)](#)²⁴, що регулює обіг хімічних речовин у ЄС.

Здебільшого виробники будівельної продукції не зобов'язані надавати паспорт безпеки (SDS), оскільки продукція не класифікується як речовина або суміш у розумінні REACH.

Проте якщо ваша продукція є речовиною або сумішшю, або містить небезпечні компоненти, ви повинні:

- отримати необхідну інформацію від постачальників;
- скласти паспорт безпеки (SDS) або іншу документацію відповідно до статей 31 та 33 регламенту REACH;
- надати цю інформацію разом з декларацією про експлуатаційні характеристики (DoP) на всіх етапах ланцюга постачання.

Коли обов'язково надавати паспорт безпеки:

- якщо речовина відповідає критеріям статті 31.1 REACH (наприклад, є небезпечною, підлягає реєстрації або обмеженням);
- якщо ваша продукція класифікується як небезпечна суміш [згідно з Регламентом \(ЄС\) № 1272/2008](#)²⁵;
- якщо ваш продукт містить речовини з «кандидатного списку» REACH (SVHC – Substances of Very High Concern) у концентрації понад 0,1 % за вагою.

Що потрібно:

- перевірте склад вашої продукції або зверніться до постачальників хімічних компонентів;
- визначте, чи підпадає ваш продукт під обов'язок складання SDS або надання додаткової інформації;
- забезпечте надання відповідних документів разом з DoP усім отримувачам продукції.

²⁴ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02006R1907-20241218>

²⁵ <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A32008R1272>

«Європейські вимоги до безпечності косметичної продукції: покроковий гайд» розроблено Торгово-промисловою палатою України в партнерстві з Харківською торгово-промисловою палатою в межах проекту міжнародної співпраці **ReACT4UA («Застосування та імплементація Угоди про асоціацію між ЄС та Україною у сфері торгівлі»)**, що фінансується **урядом Німеччини** й виконується німецькою федеральною компанією **Deutsche Gesellschaft für Internationale Zusammenarbeit (GIZ) GmbH**.

Зміст гайду є виключною відповідальністю Торгово-промислової палати України та Харківської торгово-промислової палати й не обов'язково відображає позицію уряду Німеччини або GIZ.



