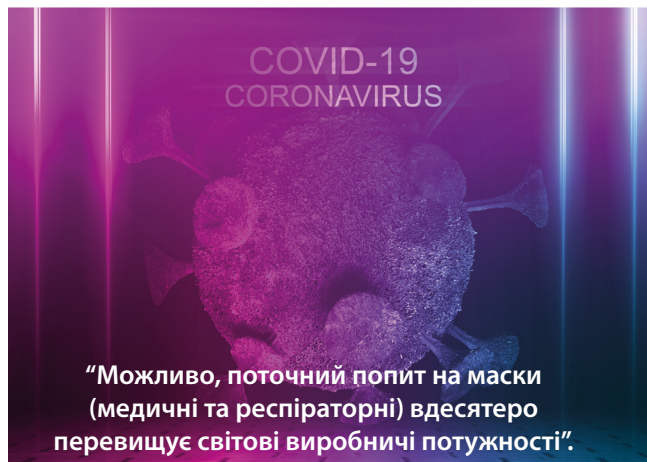


ЯК ДОВЕСТИ БЕЗПЕЧНІСТЬ МАСОК, РУКАВИЧОК І КОМБІНЕЗОНІВ, ЯКІ ВИКОРИСТОВУЮТЬ ДЛЯ ЗАХИСТУ ВІД COVID-19:

Настанова для бізнесу щодо доведення відповідності продукції цільовому призначенню, законодавству України, а також щодо підготовки продукції до експорту

«Щотижня з ринку ЄС вилучають і відкликають продукцію 4-х брендів»



COVID-19 збільшив світовий попит на засоби захисту, які використовують для індивідуального захисту, безпеки працівників і громадян, а також у сфері охорони здоров'я.

Це означає більше можливостей для виробників продавати такі засоби, особливо маски, рукавички та комбінезони (включаючи халати, фартухи тощо).

Але важливо, щоб такі засоби відповідали вимогам цільового ринку. В Україні та ЄС така продукція повинна відповідати Регламенту щодо засобів індивідуального захисту, Директиві щодо медичних виробів і Директиві про загальну безпечність продукції.

Організація економічного співробітництва та розвитку

У період з 16 березня по 23 липня 2020 року за недотримання регуляторних вимог ЄС з ринку ЄС було вилучено рукавички, комбінезони та маски (маски становлять 90%) 63-х брендів.

(<http://www.oecd.org/coronavirus/policy-responses/the-face-mask-global-value-chain-in-the-covid-19-outbreak-evidence-and-policy-lessons-a4df866d/>)

У липні 2020 року з міркувань безпечності Уряд Великої Британії зупинив використання 50 мільйонів медичних масок, передбачених для Служби охорони здоров'я.

Нові правила життя свідчать, що найближчим часом попит збережеться у зв'язку із:

- законодавчими вимогами;
- оцінюванням ризиків на робочих місцях і реагуванням на них.



Нові правила життя – використання масок, рукавичок і халатів для зниження ризику зараження вірусами, як-от COVID та у разі ПАНДЕМІЙ у майбутньому.

«ЗА ОЦІНКАМИ, У 2020 РОЦІ ОБСЯГ СВІТОВОГО РИНКУ МАСОК ДЛЯ ОБЛИЧЧЯ СТАНОВИТЬ ПОНАД 300 МІЛЬЯРДІВ ДОЛАРИВ США».

Всесвітній економічний форум

<https://www.weforum.org/agenda/2020/05/coronavirus-face-masks-rules-supply/>

«ПРОГНОЗУЮТЬ, ЩО ДО 2023 РОКУ СВІТОВИЙ РИНОК РЕСПІРАТОРІВ І МЕДИЧНИХ МАСОК ЗРОСТЕ НА 22,9%».

The Market Research Company

<https://blog.marketresearch.com/the-global-respiratory-masks-market-projected-to-grow-22.9>

«ДЛЯ БОРОТЬБИ З COVID-19 ЩОМІСЯЦЯ ПОТРІБНО 86 МІЛЬЙОНІВ РЕСПІРАТОРІВ І МЕДИЧНИХ МАСОК ТА 76 МІЛЬЙОНІВ РУКАВИЧОК. ЦЕ ВИМАГАЄ ЗБІЛЬШЕННЯ ПОТОЧНОГО ВИРОБНИЦТВА НА 40%».

Всесвітня організація охорони здоров'я

<https://www.who.int/news-room/detail/03-03-2020-shortage-of-personal-protective-equipment-endangering-health-workers-worldwide>

ПОДОРОЖІ



РОБОТА



КРАМНИЦІ ТА МІСЦЯ ДОЗВІЛЛЯ



Посольство
Великої Британії
в Україні

Ця публікація видана за фінансової підтримки Посольства Великої Британії в Україні в рамках проекту "Підтримка МСП у виробництві засобів індивідуального захисту (ЗІЗ) відповідно до законодавчих вимог", який впроваджує CTA Economic & Export Analysts Ltd. Погляди, висловлені в цій публікації, належать автору(-ам) і можуть не збігатися з офіційною позицією Уряду Великої Британії.



ТОРГОВО-ПРОМИСЛОВА
ПАЛАТА УКРАЇНИ

ПРОЦЕС ДОВЕДЕННЯ ВІДПОВІДНОСТІ

Щоб і далі бути присутніми на цьому дедалі більшому ринку, виробникам важливо **відповідати законодавчим вимогам** ринку(-ів), на якому(-их) вони продають свою продукцію. Українські виробники, які продають свою продукцію в Україні, ЄС та інших країнах, законодавство яких погоджене із законодавством ЄС, повинні забезпечувати відповідність продукції вимогам законодавства ЄС.

ШЛЯХ ДО ВІДПОВІДНОСТІ



АБИ ПРОДУКЦІЮ МОЖНА БУЛО РОЗМІСТИТИ НА РИНКУ, НЕОБХІДНО ОЦІНИТИ ЇЇ ВІДПОВІДНІСТЬ, ВИКОНАВШИ ТАКІ КРОКИ:

- 01 Зрозуміти законодавчі вимоги, застосовні до продукції
- 02 Оцінити безпечність продукції відповідно до законодавчих вимог
- 03 Оцінити відповідність, застосовуючи відповідні стандарти та випробування
- 04 Підготувати технічний файл і декларацію про відповідність



Спосіб доведення відповідності залежить від **заявлених властивостей і призначення** продукції.

ТРИ НОРМАТИВНО-ПРАВОВІ АКТИ, БАЗУЮЧИСЬ НА ЯКИХ ДОВОДЯТЬ ВІДПОВІДНІСТЬ БІЛЬШОСТІ ЗАСОБІВ ЗАПОБІГАННЯ COVID-19:

- o Регламент щодо засобів індивідуального захисту (ЗІЗ) - захист користувачів від вірусних інфекцій
- o Директива щодо медичних виробів - захист інших людей, якщо вірус діагностовано у користувача
- o Директива про загальну безпечність нехарчової продукції - зниження ризику передавання вірусів

Усе законодавство вимагає підготовки **технічної документації**, яка доводить відповідність продукції, але не всі засоби захисту потрібно маркувати знаком СЕ або знаком відповідності технічним регламентам України.

Зараз, враховуючи дефіцит засобів захисту від COVID-19, споживачі не зважають на дієвість засобів, які вони купують, але коли нові правила життя усталяться, вони стануть більш обізнаними і вибагливими, тому, навіть якщо продукція не буде повністю визнана засобом індивідуального захисту, потрібно буде застосовувати **стандарти** (без маркування знаком СЕ) навіть у рамках законодавства про загальну безпечність продукції, і застосування стандартів, як-от до багатьох респіраторів FFP-2 (N95), стане нормою.

- Торгово-промислова палата України підготувала серію Настанов для бізнесу з метою інформування та пояснення законодавчих правил щодо масок, рукавичок і комбінезонів. Настанови допоможуть бізнесу довести відповідність продукції вимогам, а також отримати можливість продавати її в Україні та експортувати.
- Торгово-промислові палати також пропонують низку платних послуг із супроводу бізнесу в доведенні відповідності продукції.
- **ЩОБ ОТРИМАТИ ДОКЛАДНІШУ ІНФОРМАЦІЮ** про те, як торгово-промислові палати можуть допомогти Вашому бізнесу, завантажте Настанови: ucci.org.ua/safe-ppe