

**Федеральное агентство
по техническому регулированию и метрологии**

Система добровольной сертификации «Национальная система сертификации»

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федерального агентства
по техническому регулированию
и метрологии

А.В. Абрамов

«24» апреля 2019 г.



ПРАВИЛА
проведения сертификации в Национальной системе сертификации

Москва, 2019

Предисловие

Настоящие правила сертификации в Национальной системе сертификации (далее – Правила) разработаны Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии.

Настоящие Правила устанавливают порядок проведения работ по сертификации в Национальной системе сертификации.

В настоящих Правилах учтены требования следующих нормативных правовых актов, документов по стандартизации, а также документов Национальной системы сертификации:

Федерального закона от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании»;

Федерального закона от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации»;

Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации»;

ГОСТ Р 1.12 Стандартизация в Российской Федерации. Термины и определения;

ГОСТ ISO/IEC 17000 Оценка соответствия. Словарь и общие принципы;

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065 Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг;

ГОСТ ИСО/МЭК 17025 Оценка соответствия. Требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий;

ГОСТ Р 53603 Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации;

ГОСТ 31814 Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия;

ГОСТ Р 51293 Идентификация продукции. Общие положения;

ГОСТ Р 54293 Анализ состояния производства при подтверждении соответствия;

ГОСТ 31815 Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации;

ГОСТ Р 54296 Оценка соответствия. Конфиденциальность. Принципы и требования;

ГОСТ Р 54294 Оценка соответствия. Беспристрастность. Принципы и требования;

ГОСТ Р 54297 Оценка соответствия. Раскрытие информации. Принципы и требования;

ПР 132356.1.002-2018 Правила заполнения и представления каталожных листов продукции;

Правил функционирования Национальной системы сертификации.

Настоящие Правила разработаны взамен редакции от 4 марта 2019 г.

Примечание – При пользовании настоящими Правилами целесообразно проверить действие ссылочных документов. Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании Правилами следует руководствоваться замененным (измененным) документом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

ПРАВИЛА

проведения сертификации в Национальной системе сертификации

1 Общие положения

1.1 Добровольная сертификация проводится по инициативе заявителя в целях подтверждения соответствия требованиям документов национальной системы стандартизации.

1.2 Заявителями сертификации в Национальной системе сертификации (далее – Система) могут быть любые отечественные и зарубежные организации, являющиеся владельцами заявляемого объекта сертификации и зарегистрированные в качестве юридического лица или индивидуального предпринимателя в соответствии с национальным законодательством заявителя.

1.3 Сертификацию объектов оценки соответствия проводят органы по сертификации в пределах области аккредитации, отвечающие требованиям, установленным в Положении «Об органах по сертификации в Национальной системе сертификации», назначенные в Системе и включенные в Реестр органов по сертификации оператором Системы.

1.4 Объектами оценки соответствия в Системе являются:

- продукция, производимая на основании требований документов по стандартизации;
- процессы производства, эксплуатации, хранения, перевозки, реализации и утилизации продукции, выполняемые на основании требований документов по стандартизации.

1.5 При сертификации объектов оценки соответствия подтверждается соответствие показателей качества требованиям, установленным в документах национальной системы стандартизации.

При сертификации используются методы, позволяющие провести идентификацию и подтвердить соответствие объектов оценки соответствия требованиям, установленным в документах национальной системы стандартизации.

1.6 Недопустима подмена обязательного подтверждения соответствия добровольной сертификацией.

1.7 В случае если заявляемый объект оценки соответствия подлежит обязательному подтверждению соответствия требованиям технических

регламентов или требованиям национальных стандартов, то проведение добровольной сертификации этого объекта возможно после предоставления заявителем документа о пройденном обязательном подтверждении соответствия (сертификата соответствия/декларации).

2 Порядок проведения сертификации

Добровольная сертификация в Системе включает в общем случае следующие основные этапы (в зависимости от схемы сертификации):

2.1 Подача заявителем заявки на проведение сертификации и рассмотрение представленных материалов органом по сертификации.

Орган по сертификации рассматривает заявку (Приложение 1) и проверяет в том числе наличие зарегистрированного в установленном порядке каталожного листа продукции (далее – КЛП), регистрирует заявку.

В случае отсутствия копии КЛП заявителю рекомендуется заполнить и представить на регистрацию в государственные региональные центры стандартизации, метрологии и испытаний каталожный лист в соответствии с правилами стандартизации ПР 132356.1.002-2018 «Правила заполнения и представления каталожных листов продукции».

Заявитель в заявке на сертификацию вправе выбрать схему сертификации согласно требованиям ГОСТ Р 53603 для данного объекта оценки соответствия.

2.2 Принятие органом по сертификации решения по заявке на проведение сертификации, в том числе выбор схемы сертификации.

Решение по заявке (Приложение 2) содержит основные условия сертификации:

- о схеме сертификации;
- о документах национальной системы стандартизации, на основании которых будет проводиться сертификация;
- сведения о лаборатории, которой поручено проведение испытаний;
- информация о проведении анализа состояния производства (если это предусмотрено схемой сертификации) или номер предоставленного сертификата системы менеджмента и срок действия;
- номер договора на проведение работ по сертификации.

Не позднее 5 рабочих дней после регистрации заявки орган по сертификации сообщает заявителю решение.

В случае несогласия органа по сертификации с предложенной заявителем схемой сертификации в решении по заявке эксперт представляет

мотивированное обоснование невозможности применения предложенной схемы и обоснование назначения иной схемы по подтверждению соответствия.

2.3 Отбор и идентификация образцов продукции.

Отбор образцов для испытаний осуществляет орган по сертификации или по его поручению испытательная лаборатория. Отбор образцов оформляется актом (Приложение 3).

Одновременно с отбором образцов проводится идентификация продукции (тождественности характеристик) с сертифицируемой (сертифицированной) продукцией по признакам, установленным для данной продукции в технической документации; информация о продукции включает: наименование продукции, штриховой код, наименование и местонахождение изготовителя, дату изготовления, срок годности (срок хранения), обозначение документа, по которому изготавливается продукция, объем представленной партии, вид упаковки и т.д.

Идентификацию проводят с целью удостоверения, что представленные образцы действительно относятся к сертифицируемой продукции.

Результат идентификации образцов указывают в акте отбора образцов.

Количество образцов, порядок их отбора, хранения и правила идентификации устанавливаются в соответствии с документами национальной системы стандартизации, ГОСТ 31814 и ГОСТ Р 51293.

Заявитель представляет необходимую техническую документацию к образцу (образцам).

2.4 Оценка состояния производства или сертификация системы менеджмента (производства), если это предусмотрено схемой сертификации.

В зависимости от схемы сертификации проводится анализ состояния производства в соответствии с ГОСТ Р 54293.

Орган по сертификации определяет программу работ по анализу состояния производства (Приложение 4), формирует комиссию, в состав которой входят эксперты органа по сертификации (либо назначает эксперта по сертификации), для проведения анализа состояния производства, уведомляет организацию-заявителя о необходимости представления исходных документов и сроках проведения проверок.

Результаты проверки отражают в акте о результатах анализа состояния производства (Приложение 5). Сведения (документы) о проведенном анализе состояния производства объекта указывают в сертификате соответствия.

2.5 Проведение испытаний образцов продукции в испытательной лаборатории (центре).

Испытания для целей подтверждения соответствия проводятся в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах), назначенных для

проведения работ в Системе на основании направления на испытания (Приложение 6), если отбор образцов осуществлял орган по сертификации.

Протоколы испытаний представляются заявителю и в орган по сертификации.

Испытания проводятся на образцах, конструкция, состав и технология изготовления которых должны быть такими же, как у продукции, поставляемой потребителю (заказчику).

Заявитель может представить в орган по сертификации протоколы испытаний (с учетом сроков их действия), проведенных при разработке и постановке продукции на производство, или документы об испытаниях, выполненных испытательными лабораториями, аккредитованными и назначенными в Системе.

После анализа представленных протоколов (соответствия содержащихся в них результатов действующим документам национальной системы стандартизации, сроков их выдачи, внесенных изменений в конструкцию (состав), материалы, технологию) орган по сертификации может принять решение о сокращении объема испытаний или проведении недостающих испытаний, что отражается в решении по заявке.

2.6 Анализ полученных результатов и принятие решения о внесении объекта сертификации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (далее – Реестр), или мотивированный отказ во внесении в Реестр.

Орган по сертификации проводит анализ полученных результатов и принимает решение о внесении объекта оценки соответствия в Реестр (выдаче сертификата соответствия /выписки из реестра) (Приложение 7) заявителю.

Результатом положительного решения по сертификации объекта оценки соответствия является внесение органом по сертификации информации в Реестр, формирование и выдача QR-кода заявителю, а также заключение договора с заявителем на право использования знака Системы.

Результатом отрицательного решения по сертификации объекта оценки соответствия является мотивированный отказ во внесении в Реестр (Приложение 8).

Срок действия записи об объекте оценки соответствия в Реестре устанавливается бессрочно. Действие записи в Реестре подтверждается не реже одного раза в год при проведении органом по сертификации инспекционного контроля сертифицированной продукции.

2.7 Выдача органом по сертификации сертификата соответствия на бланке Системы / выписки из реестра.

Выдача сертификата соответствия на бланке Системы /выписки из

реестра органом по сертификации осуществляется по запросу заявителя (Приложение 1).

В случае требования заявителя о выдаче сертификата соответствия на бланке Системы сертификат распечатывается органом по сертификации из автоматизированной информационной системы «Национальная система сертификации» (далее – АИС НСС), подписывается руководителем органа по сертификации, экспертом(-ами) – аудитором(-ами) органа по сертификации и вручается заявителю.

Срок действия сертификата соответствия/ выписки из реестра, выданных органом по сертификации с внесением информации о сертифицированной продукции в Реестр устанавливается на период нахождения соответствующей записи в указанном Реестре – бессрочно.

Сертификат соответствия может формироваться из Реестра автоматически средствами АИС НСС на основе предоставленных в реестрах сведений Системы в двух видах: информации для выписки из Реестра (Приложение 9) и информации для размещения на официальном бланке Системы (Приложение 10).

Выписка из Реестра и сертификат соответствия считаются недействительными, если объект оценки соответствия не внесен в Реестр.

Оператор Системы обеспечивает органы по сертификации бланками для выдачи заявителям сертификатов соответствия.

2.8 Осуществление органом по сертификации инспекционного контроля сертифицированным объектом сертификации, если он предусмотрен схемой сертификации.

Инспекционный контроль проводится органом по сертификации, в том числе с привлечением испытательной лаборатории и органов инспекции.

Инспекционный контроль за сертифицированными объектами оценки соответствия проводится (если это предусмотрено схемой сертификации) в течение всего срока действия записи в Реестре, не реже одного раза в год, в форме систематического отслеживания и анализа информации о сертифицированных объектах, в том числе сообщений заявителя об изменениях, вносимых в продукцию или в производственные процессы, и в форме инспекционных проверок (плановых или внеплановых), включающих процедуры, предусмотренные схемой сертификации.

Инспекционный контроль осуществляется с целью установления того, продолжает ли выпускаемый объект соответствовать требованиям документов национальной системы стандартизации, на соответствие которым он был сертифицирован, и применяется ли должным образом маркировка продукции знаком Системы.

При определении периодичности и объема плановой инспекционной проверки учитываются следующие факторы: степень потенциальной опасности продукции, характер производства (серийный, массовый, единичный, сезонный), стабильность производства, объем выпуска, наличие системы менеджмента, информация о результатах испытаний и проверок продукции и ее производства, проведенных изготовителем, органами государственного контроля (надзора), включая информацию об аналогичной продукции, выпускаемой тем же изготовителем.

Внеплановые проверки могут проводиться в случаях поступления информации о претензиях к качеству продукции от потребителей, торговых организаций, а также органов, осуществляющих общественный или государственный контроль за качеством продукции, на которую выдан сертификат.

Инспекционный контроль содержит следующие виды работ:

- анализ поступающей информации о сертифицированном объекте;
- формирование комиссии для проведения инспекционной проверки;
- разработку программы инспекционной проверки в зависимости от схемы сертификации. Программу инспекционной проверки разрабатывает орган по сертификации. Программа в зависимости от схемы сертификации должна содержать (кроме общих сведений о предприятии, сертифицированной продукции, сроках проведения проверки) задания по проверке;

- проведение инспекционной проверки;
- оформление результатов контроля и принятие решений.

Результаты инспекционного контроля оформляют актом (Приложение 11), в котором дается оценка результатов испытаний образцов и других проверок, делается общее заключение о состоянии производства сертифицированного объекта и возможности сохранения действия записи в реестре (выданного сертификата).

Акт хранится в органе по сертификации, а его копии направляются заявителю и в организации, принимавшие участие в инспекционном контроле.

По результатам инспекционного контроля орган по сертификации может:

- подтвердить действие записи в Реестре до последующего инспекционного контроля;

- приостановить, отменить действие записи в Реестре, внести запись в Реестр продукции, заявленной изготовителем как соответствующей национальному стандарту, но не прошедшей процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, а также продукции, не соответствующей требованиям национальных стандартов, заявленных в маркировке этой

продукции, в случае несоответствия объекта оценки соответствия требованиям документов национальной системы стандартизации, контролируемых при сертификации, а также в случаях:

- изменения нормативного документа на продукцию или метода испытаний, если изменения могут вызвать несоответствие продукции требованиям, контролируемым при подтверждении соответствия;
- изменения конструкции (состава), комплектности продукции;
- изменения организации и (или) технологии производства;
- изменения (невыполнения) требований технологии, методов контроля и испытаний, системы обеспечения качества (если перечисленные изменения могут вызвать несоответствие продукции требованиям, контролируемым при подтверждении соответствия);
- уклонения заявителя от проведения и (или) от оплаты проведения инспекционного контроля.

Решение о приостановлении действия записи в Реестре (Приложение 12) принимается в том случае, если путем корректирующих мероприятий, согласованных с органом, его выдавшим, заявитель может устранить обнаруженные причины несоответствия и подтвердить без повторных испытаний в аккредитованной испытательной лаборатории соответствие объекта документам национальной системы стандартизации.

После выполнения заявителем корректирующих действий с положительным результатом орган по сертификации принимает решение о возобновлении действия записи в Реестре (Приложение 14) и вносит информацию о принятом решении в Реестр.

Если корректирующие действия выполнить невозможно, то необходимо провести повторные исследования (испытания), измерения в испытательной лаборатории (центре), назначенной в Системе, на соответствие объекта документам национальной системы стандартизации. Если провести повторные исследования (испытания), измерения невозможно, то действие записи в Реестре (сертификата соответствия) отменяется (Приложение 13).

Информация о приостановлении, возобновлении, отмене действия записи в Реестре доводится органом по сертификации, его выдавшим, до сведения заявителя, потребителей, Росстандарта и других заинтересованных участников Системы. Отмена действия сертификата вступает в силу с момента исключения данных о продукции из Реестра.

3 Изменения

3.1 Проверка актуальности данных Правил производится на ежегодной основе оператором Системы.

В случае необходимости оператор Системы вносит соответствующие изменения (поправки) и представляет на утверждение Учредителю Системы.

Типовая форма заявки на сертификацию

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

**ЗАЯВКА
на проведение сертификации в системе добровольной сертификации
«Национальная система сертификации» (РОСС RU.0001.03НСС0)**

1. Заявитель

_____ полное и сокращенное (при наличии) наименование организации-заявителя

_____ основной государственный регистрационный номер (ОГРН/ОГРНИП), ОКПО и банковские реквизиты организации-заявителя (р/с, банк, к/с, БИК)

_____ место нахождения и фактический адрес организации-заявителя, включая филиалы, имеющие отношение к объекту сертификации

_____ телефон, адрес электронной почты организации-заявителя

в лице

_____ должность, ФИО руководителя (уполномоченного лица) организации-заявителя

заявляет, что

_____ наименование объекта сертификации, информация об объекте сертификации, позволяющая идентифицировать объект

тип объекта
сертификации

_____ код(ы) по ОКПД2/ ТН ВЭД ЕАЭС

_____ серийный выпуск, партия определенного размера или единица продукции

выпускаемая по

_____ обозначение и наименование документа по стандартизации

и просит провести сертификацию
на соответствие требованиям

_____ обозначение и наименование документа национальной системы стандартизации

по схеме

_____ указание на схему сертификации

Заявитель обязуется выполнять правила проведения добровольной сертификации

Дополнительные сведения

перечень сведений, документов, представляемых с заявкой в качестве доказательств соответствия

Руководитель организации

подпись

инициалы, фамилия

Примечание: – В дополнение к информации, приведенной в типовой форме заявки, ОС вправе в конкретных условиях устанавливать заявителям иные требования к оформлению заявок на добровольную сертификацию в Системе в зависимости от вида заявляемого объекта сертификации и требований по его идентификации и сертификации в соответствии с правилами Системы.

Типовая форма решения по заявке

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

«__» _____ 20__ г.

М.П.

**РЕШЕНИЕ № __
по заявке на сертификацию**

Рассмотрев заявку № _____

номер и дата заявки

на добровольную сертификацию продукции:
наименование организации - заявителя, адрес

сообщаем:
наименование продукции, код ОКПД 2 (ТНВЭД ЕАЭС)

1. Сертификация будет проведена на соответствие требованиям:

наименование и обозначение документов национальной системы стандартизации

2. Сертификация будет проведена по схеме:
сроки проведения работ

3. Исследования (испытания) и измерения будут проведены в
номер схемы сертификации

наименование испытательной лаборатории (центра), адрес

4. Работы проводятся на основе договора № _____

номер договора на сертификацию

5. Отбор образцов будет проводить:

наименование ОС или ИЛ, адрес
6. Анализ производства будет проводить (или с учетом СМК):

наименование ОС, адрес

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Типовая форма акта отбора образцов

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

АКТ ОТБОРА ОБРАЗЦОВ № ___

Заявитель

наименование и адрес заявителя

Орган по сертификации

наименование и адрес органа по сертификации

Цель отбора

схема сертификации

Наименование продукции

наименование продукции

Идентификационные признаки

размер партии, дата изготовления и др.

Единица измерения и объем выборки

для исследований (испытаний), измерений

для контрольных образцов

Дата отбора

Место отбора

Отбор образцов проведен в соответствии

Результат наружного осмотра образцов

состояние упаковки, маркировки

Результат идентификации образцов

Представленная продукция идентифицирована (не может быть идентифицирована) с образцом и (или) ее описанием

Подписи участников отбора

от органа по сертификации

подпись

ФИО

должность

от заявителя

подпись

ФИО

должность

Примечание – В случае отбора образцов испытательной лабораторией (центром) слова "орган по сертификации" следует заменить словами "испытательная лаборатория" или "испытательный центр" с соответствующими сведениями.

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

« _____ » _____ 20__ г.

ПРОГРАММА РАБОТ ПО АНАЛИЗУ СОСТОЯНИЯ ПРОИЗВОДСТВА

№ п/п	Объекты проверки	Указания по проведению проверки	
		Требования	Рекомендации
1	Инфраструктура	<p>а) проверить наличие необходимых элементов инфраструктуры, обеспечивающих выполнение в процессе производства обязательных требований к изготавливаемой продукции;</p> <p>б) если в техническом регламенте на изготавливаемую продукцию установлены требования к элементам инфраструктуры, эти элементы подлежат проверке в обязательном порядке</p>	<p>1. В случае, если в техническом регламенте установлены требования к инфраструктуре и(или) технологический процесс содержит большое количество разнородных операций, для выполнения которых установлены существенно различные требования к инфраструктуре, целесообразно предварительно (до выезда на предприятие) ознакомиться со следующей документацией по инфраструктуре, например: план территории, планировки цехов, схема размещения оборудования, схемы кондиционирования воздуха, схемы перемещения продукта, сведения об отделочных материалах помещений и т.д. и т.п., в зависимости от характера изготавливаемой продукции.</p> <p>2. Проверка может носить выборочный характер. При этом в состав проверяемых объектов (помимо указанных в графе "Требования", п.б) следует в первую очередь включать связанные с выполнением специальных процессов, из числа имеющих отношение к формированию характеристик готовой продукции, для которых установлены</p>

			обязательные требования
2	Документация	<p>Проверить документацию:</p> <p>а) требуемую техническим регламентом в отношении сертифицируемой продукции или процесса ее изготовления;</p> <p>б) необходимую для поддержания в рабочем состоянии инфраструктуры технологического оборудования и средств измерений;</p> <p>в) описывающую выполнение специальных процессов и контрольных операций, связанных с формированием и контролем обязательных требований к готовой продукции;</p> <p>г) устанавливающую требования к проведению входного контроля (сырья, материалов, комплектующих изделий);</p> <p>д) определяющую обязательные требования к персоналу (в части знаний, опыта, состояния здоровья и т.д.);</p> <p>е) относящуюся к записям, подтверждающим выполнение требований, установленных п.п.а)-д)</p>	<p>1. Документы, указанные в графе "Требования", п.п.а)-г), могут быть представлены в виде:</p> <ul style="list-style-type: none"> - нормативных; - конструкторских; - технологических; - организационно-распорядительных (инструкции, распоряжения, стандарты организации, приказы и т.п.). <p>Состав документов определяется заявителем.</p> <p>2. Документы, указанные в графе "Требования", п.б), могут быть представлены в виде паспортов, эксплуатационной документации, графиков осмотров, обслуживания, ремонтов, проверок и т.д. и т.п.</p> <p>3. Документы, указанные в графе "Требования", п.в), могут быть представлены в виде операционных карт, технологических инструкций, методик выполнения измерений, графиков периодических испытаний и т.д. и т.п.</p> <p>4. Документы, указанные в графе "Требования", п.е), могут быть представлены в виде журналов, протоколов, актов, отчетов, справок и т.п. Как правило, ведение записей проверяют:</p> <ul style="list-style-type: none"> - за период, соответствующий гарантийному сроку или сроку годности продукции (если указанные сроки превышают 1 год); - за период, соответствующий 1 году с момента обращения в орган по сертификации (если гарантийный срок на продукцию или срок ее годности менее 1 года); - с момента запуска сертифицируемой продукции в производство (для продукции, освоённой менее 1 года назад). <p>5. Заявитель определяет:</p> <ul style="list-style-type: none"> - количество и виды документов из числа указанных в графе "Требования", п.п.а)-е);

			<p>- вид носителя (бумажный или электронный);</p> <p>- форму ведения записей.</p> <p>6. При отсутствии у заявителя каких-либо документов из числа указанных в графе "Требования", п.п.а)-е), или неполном их составе заявитель должен предоставить объективные свидетельства того, что он имеет доступ к данным, содержащимся в отсутствующих документах, в любое время рабочего дня.</p> <p>7. Документацию целесообразно предварительно запросить и проверить до выезда на предприятие. В случае, если проверка документации (по согласованию с заявителем) будет выполняться на предприятии, для снижения трудоемкости и затрат на проведение анализа предварительно рекомендуется запросить у заявителя перечень регистрационно-учетной документации (записей) по форме Приложения 4.1</p>
3	Оборудование	Проверить наличие средств технологического оснащения (СТО) и условий для поддержания их в работоспособном состоянии (в отношении СТО, предназначенных для выполнения технологических операций, связанных с формированием характеристик продукции, для которых установлены обязательные требования)	<p>1. В случае, если общее количество операций, на которых формируются показатели безопасности продукции, превышает 10, допускается выборочный контроль СТО. При этом в выборку следует включать в первую очередь СТО, предназначенные для выполнения операций, относящихся к специальным процессам.</p> <p>2. Допускается формировать отдельные выборки для проверки оборудования, проверки оснастки и проверки инструмента</p>
4	Средства измерений	1. Проверить наличие необходимых средств измерений (СИ) и их соответствие Закону "Об обеспечении единства измерений" (в отношении СИ, используемых для контроля характеристик продукции, для	1. Проверка выполняется в отношении средств измерений, задействованных для выполнения основных технологических и контрольных операций при изготовлении сертифицируемой продукции. В случае, если контроль (испытания) продукции

		<p>которых установлены обязательные требования).</p> <p>2. При проведении проверки убедиться в том, что СИ находятся в управляемых условиях: периодически поверяются (калибруются), используются и хранятся надлежащим образом</p>	<p>по требованиям безопасности выполняется в аккредитованной испытательной лаборатории, эти средства измерений в состав проверяемых могут не включаться.</p> <p>2. Если количество средств измерений, подлежащих проверке, превышает 10, допускается выборочная проверка. При этом выборку формируют с учетом следующих критериев:</p> <p>а) в состав проверяемых включают все СИ (из числа подлежащих проверке), используемые на контрольных операциях, которые выполняются не в аккредитованной испытательной лаборатории;</p> <p>б) в оставшуюся часть выборки включают в первую очередь СИ (из числа подлежащих проверке), используемые для контроля технологических режимов (параметров) на специальных процессах</p>
5	Персонал	<p>Проверить персонал, влияющий на соответствие продукции обязательным требованиям, при наличии требований к компетентности, санитарно-гигиеническому состоянию персонала в техническом регламенте, действующих технологических инструкциях, правилах по изготовлению продукции</p>	<p>1. Проверку выполняют в отношении персонала, задействованного на специальных процессах (операциях).</p> <p>2. В случае, если численность персонала, подлежащего проверке, превышает 10 человек, допускается выборочная проверка. При формировании выборки рекомендуется использовать методы анализа рисков (МЭК 60812:1985, МЭК 61025:1990)</p>
6	Входной контроль	<p>1. Проверить выполнение входного контроля продукции (в отношении продукции, для которой установлены требования безопасности).</p> <p>2. При проведении проверки убедиться в том, что установлены и соблюдаются требования к:</p> <ul style="list-style-type: none"> - составу контролируемых параметров входной продукции; - периодичности контроля; 	<p>В случае, если количество видов входной продукции, подлежащей проверке, превышает 10 наименований, допускается выборочная проверка. При формировании выборки рекомендуется использовать методы анализа рисков (МЭК 60812:1985, МЭК 61025:1990)</p>

		<ul style="list-style-type: none"> - объему контроля; - методам контроля; - регистрации результатов контроля; - идентификации статуса проконтролированной продукции или способам защиты от передачи в производство несоответствующей входной продукции 	
7	Специальные процессы	<p>1. Проверить выполнение валидации специальных процессов (операций), связанных с формированием характеристик продукции, для которых установлены обязательные требования.</p> <p>2. В случае, если в соответствии с действующим законодательством специальный процесс подлежит периодической валидации, следует проверить наличие документов, подтверждающих проведение в установленные сроки двух последних валидаций этого процесса</p>	<p>В составе документов, подтверждающих проведение валидации специальных процессов, могут рассматриваться:</p> <ul style="list-style-type: none"> - протоколы валидации процессов; - протоколы испытаний опытных образцов; - материалы аттестации технологических процессов; - утвержденная в установленном порядке технологическая документация на серийное производство сертифицируемой продукции и др.
8	Приемочный контроль и периодические испытания	<p>1. Проверить выполнение установленных требований по проведению приемочного контроля и периодических испытаний конечной продукции (в отношении операций, связанных с контролем характеристик конечной продукции, для которых установлены обязательные требования).</p> <p>2. При проведении проверки следует убедиться в наличии установленных требований к:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) составу контролируемых показателей; б) методам контроля и испытаний, кроме операций, выполняющихся в аккредитованной испытательной лаборатории; 	<p>В случае аккредитации испытательной лаборатории на техническую компетентность по ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025 проверки, относящиеся к ее деятельности, могут не проводиться</p>

		<p>в) планам контроля (в случае выборочного контроля показателей), включая требования по применению бездефектных планов контроля и изменению жесткости контроля в зависимости от накопленных результатов;</p> <p>г) частоте периодических испытаний;</p> <p>д) хранению записей по результатам контроля (периодических испытаний);</p> <p>е) условиям проведения испытаний.</p> <p>3. При проверке следует убедиться в наличии записей по результатам контроля (периодических испытаний)</p>	
9	Маркировка	<p>Проверить выполнение требований, установленных действующей нормативной документацией, к составу маркируемых данных, способам и качеству их нанесения на продукцию, потребительскую, групповую и транспортную тару (где применимо)</p>	<p>1. Проверка выполняется, как правило, на складе готовой продукции заявителя на соответствие требованиям общих нормативных документов [2, 3] и документов на продукцию.</p> <p>2. Для проверки формируют случайную выборку, объем которой и решающие правила приемки определяют из действующей документации</p>

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 4.1

Форма типового перечня регистрационно-учетной документации

№ п/п	Наименование документа*	Ответственное лицо	Место хранения	Срок хранения
1	2	3	4	5

* Под "документом" понимают: журнал, график, список, папку (с протоколами, актами и т.п.) и другие носители данных (записи), регистрируемых заявителем по этапам жизненного цикла продукции.

Типовая форма акта о результатах анализа состояния производства

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

**АКТ О РЕЗУЛЬТАТАХ АНАЛИЗА
СОСТОЯНИЯ ПРОИЗВОДСТВА**

№ _____ от «__» _____ 20__ г.

наименование организации-заявителя

1. ЦЕЛЬ АНАЛИЗА - проверка наличия необходимых условий для выпуска сертифицируемой продукции

наименование продукции, обозначение НД на продукцию

2. ОСНОВАНИЕ: решение по заявке на сертификацию

номер, дата

3. ВРЕМЯ ПРОВЕДЕНИЯ

4. ЭКСПЕРТЫ, ПРОВОДИВШИЕ АНАЛИЗ:

фамилия, инициалы, номера удостоверений

5. БАЗА АНАЛИЗА

анализ проводился в соответствии с требованиями

наименование рабочей или типовой программы проверки

6. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, ИСПОЛЬЗОВАННЫЕ ПРИ АНАЛИЗЕ СОСТОЯНИЯ ПРОИЗВОДСТВА

7. РЕЗУЛЬТАТЫ ПРОВЕРКИ

состояние объектов проверки

8 ВЫВОДЫ

ЭКСПЕРТЫ:

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

С АКТОМ ОЗНАКОМЛЕН:

Должность,
наименование
организации-заявителя

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 6

Типовая форма направления в испытательную лабораторию на исследования (испытания), измерения

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

« _____ » _____ 20__ г.

НАПРАВЛЕНИЕ № _____
на проведение исследований (испытаний), измерений в испытательную лабораторию

ЗАКАЗЧИК: _____

наименование органа по сертификации

ОГРН, код ИНН, код КПП

р/с БИК к/с

платежные реквизиты

Адрес: _____

Телефон: _____

Эл. почта _____

в лице _____

руководителя ОС

должность, ФИО руководителя органа по сертификации

ИСПОЛНИТЕЛЬ: _____

наименование испытательной лаборатории

Адрес: _____

Телефон: _____

Эл. почта _____

Направляет образцы продукции

наименование продукции, код ОКПД 2, ТН ВЭД ЕАЭС,

серийный выпуск или партия определенного размера

выпускаемой изготовителем

наименование изготовителя, адрес, реквизиты документации изготовителя (ТУ, стандарт)

на исследования (испытания), измерения для целей подтверждения соответствия продукции требованиям

наименование и обозначение документа национальной системы стандартизации

Перечень прилагаемой документации: копия акта отбора образцов и др.

Эксперт

_____ *подпись*

_____ *инициалы, фамилия*

Приложение 7

Типовая форма решения о внесении объекта сертификации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (о выдаче сертификата соответствия)

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

«___» _____ 20__ г.
М.П.

**РЕШЕНИЕ О ВНЕСЕНИИ № _____
объекта в Реестр объектов оценки соответствия,
прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(о выдаче сертификата соответствия)**

В результате рассмотрения заявки № __ от «__» _____ 20__ г.
от заявителя

наименование заявителя, адрес

Документов:

- акта анализа состояния производства № __ от «__» _____ 20__ г./ сертификата системы менеджмента качества № __ от «__» _____ 20__ г.;
- протокола исследований (испытаний), измерений № __ от «__» _____ 20__ г.
и анализа полученных результатов принимается следующее решение:
учитывая результаты положительных сертификационных исследований (испытаний), измерений продукции:

наименование продукции

состоящих из типовых компонентов, изготавливается по единой технологии с использованием типовой элементной базы и материалов

Орган по сертификации принимает следующее решение:

1. Распространить в полном объеме, результаты исследований (испытаний), измерений на продукцию:

наименование продукции

код ОК 034 (ОКПД 2)

код ТНВЭД ЕАЭС

код ОКПД2 (код ТН ВЭД ЕАЭС)

2. Продукция, выпускаемая изготовителем

наименование изготовителя

соответствует требованиям

обозначение и наименование документа национальной системы стандартизации

3. Внести запись в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации,

присвоить QR-код

номер записи в реестре

4*. Выдать заявителю

наименование организации-заявителя, адрес

на продукцию

наименование продукции

выпускаемую по

наименование и реквизиты документации изготовителя

Сертификат на соответствие требованиям

обозначение и наименование нормативного документа

на бланке Национальной системы сертификации

в виде выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе

(выбрать необходимое)

Сроком на _____ год(а)

5**. Для серийно выпускаемой продукции, указанной в п. 2, установить следующий контроль:

- периодический инспекционный контроль за качеством сертифицированной продукции осуществлять _____ не реже 1 раза в год
периодичность плановой инспекционной проверки

Первый инспекционный контроль будет проведен в период с _____ по _____ дата

Внеплановые инспекционные проверки качества серийно выпускаемой продукции проводятся по решению органа по сертификации в случаях поступления информации о нарушении или возможности нарушений требований к выпускаемой продукции, вызывающих необходимость проверки до планового срока проведения очередной инспекционной проверки.

6**. Работы по инспекционному контролю проводятся на основании договора между органом по сертификации _____ и _____
наименование фирма заявитель

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

* - пункт 4 заполняется по желанию заявителя.

** - пункты 5 и 6 не заполняются, если инспекционный контроль не предусмотрен схемой сертификации.

Приложение 8

Типовая форма решения об отказе во внесении объекта сертификации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

« _____ » _____ 20__ г.

М.П.

РЕШЕНИЕ ОБ ОТКАЗЕ № _____ во внесении объекта в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

1. В результате рассмотрения заявки № _____ от _____

наименование организации-заявителя,

адрес, телефон, E-mail

на проведение сертификации продукции

наименование продукции

код ОКПД 2, ТН ВЭД ЕАЭС

серийный выпуск, или партия определенного размера, или единица продукции

выпускаемой

наименование изготовителя, адрес, телефон

согласно документам:

наименование и реквизиты документации изготовителя

схема сертификации _____

представленных заявителем документов, подтверждающих соответствие продукции установленным требованиям, протокола исследований (испытаний), измерений и других документов

номер протокола исследований (испытаний), измерений, наименование ИЛ и регистрационный номер

и анализа полученных результатов исследований (испытаний), измерений, орган по сертификации

наименование органа по сертификации

Принимает решение:

Отказать заявителю во внесении объекта сертификации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации в связи с тем, что:

причина отказа

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 9

Информация для выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

Поле 1

Регистрационный номер сертификата, сформированный автоматически в соответствии с Положением о порядке формировании и ведении реестров, QR-код.

Поле 2

Тип соответствующего ОС, выдающего сертификат, полное и сокращенное (при наличии) наименование организации ОС, его место нахождения и фактический адрес, телефон, адрес электронной почты. Также в этом поле указываются регистрационный номер и дата внесения в реестр национальной системы аккредитации сведений об аккредитованном лице

Пример заполнения поля 2:

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ И УСЛУГ

Федеральное бюджетное учреждение «Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний» (ФБУ «ЦСМ»)

Место нахождения и фактический адрес: Российская Федерация, индекс, город, улица, дом

Телефон: +7(000) 000-00-00, адрес электронной почты: mail@mail.ru

Аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00 от 00.00.0000 г.

Поле 3

Полное и сокращенное (при наличии) наименование заявителя (держателя сертификата), ОГРН (ОГРНИП) отечественного заявителя, место нахождения и фактический адрес заявителя и его филиалов (производств), на которые распространяется действие сертификата, телефон и адрес электронной почты. Пример заполнения поля 3:

ЗАЯВИТЕЛЬ

Общество с ограниченной ответственностью «Компания» (ООО «Компания»), ОГРН.

Место нахождения и фактический адрес: Страна, индекс, область, город, улица, дом.

Адрес производства: Страна, индекс, область, район, город, улица, дом. Телефон: +0(000)000-00-00, адрес электронной почты: unknown@mail.ru

В случае выдачи сертификата соответствия на продукцию в поле 3 после сведений о заявителе вносится запись «ИЗГОТОВИТЕЛЬ», под которой указывается полное и сокращенное (при наличии) наименование изготовителя, ОГРН (ОГРНИП) отечественного изготовителя, место нахождения и фактический адрес изготовителя и его филиалов (производств), которые производят сертифицированную продукцию, при наличии – телефон и адрес электронной почты.

Поле 4

Вид объекта сертификации и полные сведения об объекте сертификации и области сертификации, позволяющие их однозначно идентифицировать.

Для сертифицированной продукции указываются:

- полное наименование продукции;
- идентификационные сведения о продукции, такие как тип, марка, модель, артикул, исполнение (чертеж) и другая информация, обеспечивающая идентификацию продукции;
- наименование и реквизиты документа, в соответствии с которыми изготовлена продукция;
- вносится запись о типе объекта сертификации "Серийный выпуск" или "Партия", или "Единичное изделие". Для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия (при наличии). И для партии продукции и для единичного изделия приводятся наименования и реквизиты товаросопроводительной документации.

Пример заполнения поля 4 при сертификации продукции:

ПРОДУКЦИЯ

Наименование продукции.

Продукция изготовлена в соответствии с: *обозначение и наименование документа по стандартизации.*

Серийный выпуск.

Поле 5

Коды объекта сертификации по общероссийским классификаторам:

- при сертификации продукции – код ОКПД 2 по ОК 034-2014 (КПЕС 2008), код ТН ВЭД ЕАЭС;

Пример заполнения поля 5:

КОД ОКПД 2 ОК 034-2014 (КПЕС 2008) 00.00.00.000

Поле 6

Обозначение и наименование национального(ых) стандарта(ов), соответствие требованиям которых подтверждено сертификацией.

Пример заполнения поля 6:

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 00000-0000 «Наименование продукции. Общие технические условия»

Поле 7

Документы, на основании которых выдается сертификат соответствия объекта сертификации установленным требованиям, с указанием их наименований, номера, даты, наименования и идентификационных реквизитов организации, выдавшей данный доказательственный документ (например, это могут быть протоколы испытаний, акты проверок (оценок), заключения экспертных организаций и другие доказательственные документы, применяемые в соответствии с правилами и схемами сертификации для данного объекта сертификации в Национальной системе сертификации).

Пример заполнения поля 7:

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН НА ОСНОВАНИИ

1. Протокол испытаний № 00 от 00.00.0000 г., проведенных испытательным центром «Наименование ИЦ» ФБУ «Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний», аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00.
2. Акт о результатах анализа состояния производства № 00 от 00.00.0000 г., проведенного органом по сертификации продукции и услуг ФБУ «ЦСМ», аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00.
3. Решение № 00 от 00.00.0000 г. о выдаче сертификата соответствия продукции, принятое органом по сертификации продукции и услуг ФБУ «ЦСМ», аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00.

Поле 8

Дополнительная информация:

- сведения о необходимости и периодичности (сроках) проведения инспекционного контроля сертифицированного объекта, если таковой предусмотрен правилами и схемой сертификации;
- при необходимости - сведения об условиях и сроках хранения продукции, сроке службы (годности) продукции, кодификации объекта сертификации по иному (относительно указанного в поле 5) классификатору, иные сведения, идентифицирующие сертифицированный объект. Пример заполнения поля 8:

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Действие настоящего сертификата соответствия подтверждается не реже одного раза в год при проведении органом по сертификации продукции и услуг ФБУ «ЦСМ» инспекционного контроля сертифицированной продукции ООО «Компания»

Поле 9

Срок действия выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, устанавливается с даты ее регистрации в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (дата указывается: число - двумя арабскими цифрами, месяц - двумя арабскими цифрами, год - четырьмя арабскими цифрами).

Если иное не установлено соответствующими правилами сертификации, то срок действия выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, устанавливается бессрочно для любого типа объекта сертификации.

Пример заполнения поля 9:

СРОК ДЕЙСТВИЯ С 00.00.0000 бессрочно

Поле 10

Информация о работниках ОС, подписывающих выдаваемый сертификат в соответствии с правилами Национальной системы сертификации, и о месте простановки заверяющей печати ОС. Использование факсимиле вместо подписей не допускается.

Пример заполнения поля 10:

<p>М.П.</p>	<p>Руководитель (уполномоченное лицо) органа по сертификации</p>	<p>_____</p> <p style="text-align: center; font-size: small;">подпись</p>	<p>И.О., фамилия</p> <p style="text-align: center; font-size: small;">инициалы, фамилия</p>
<p>М.П.</p>	<p>Эксперт (ы) (эксперт -аудитор)</p>	<p>_____</p> <p style="text-align: center; font-size: small;">подпись</p>	<p>И.О., фамилия</p> <p style="text-align: center; font-size: small;">инициалы, фамилия</p>

Примечание: – Выписка из реестра недействительна, если объект не внесен в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, и реестровая запись данного объекта не имеет статус «действует».

Приложение 10

Информация для размещения сертификата соответствия на бланке

Поле 1

Регистрационный номер сертификата, сформированный автоматически в соответствии с Положением о порядке формирования и ведении реестров, QR-код.

Поле 2

Тип соответствующего ОС, выдающего сертификат, полное и сокращенное (при наличии) наименование организации ОС, его место нахождения и фактический адрес, телефон, адрес электронной почты. Также в этом поле указываются регистрационный номер и дата внесения в реестр национальной системы аккредитации сведений об аккредитованном лице

Пример заполнения поля 2:

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ И УСЛУГ

Федеральное бюджетное учреждение «Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний» (ФБУ «ЦСМ»)

Место нахождения и фактический адрес: страна, индекс, город, улица, дом.

Телефон: +7(000) 000-00-00, адрес электронной почты: mail@mail.ru

Аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00 от 00.00.0000 г.

Поле 3

Полное и сокращенное (при наличии) наименование заявителя (держателя сертификата), ОГРН (ОГРНИП) отечественного заявителя, место нахождения и фактический адрес заявителя и его филиалов (производств), на которые распространяется действие сертификата, телефон и адрес электронной почты.

Пример заполнения поля 3:

ЗАЯВИТЕЛЬ

Общество с ограниченной ответственностью «Компания» (ООО «Компания»), ОГРН.

Место нахождения и фактический адрес: страна, индекс, область, город, улица, дом. Адрес производства: страна, индекс, область, район, город, улица, дом. Телефон: +0(000)000-00-00, адрес электронной почты: unknown@mail.ru

Поле 4

Вид объекта сертификации и полные сведения об объекте сертификации и области сертификации, позволяющие их однозначно идентифицировать.

Для сертифицированной продукции указываются:

- полное наименование продукции;
- идентификационные сведения о продукции, такие как тип, марка, модель, артикул, исполнение (чертеж) и другая информация, обеспечивающая идентификацию продукции;
- наименование и реквизиты документа, в соответствии с которым изготовлена продукция;
- вносится запись о типе объекта сертификации "Серийный выпуск" или "Партия", или "Единичное изделие". Для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия (при наличии). И для партии продукции и для единичного изделия приводятся наименование и реквизиты товаросопроводительной документации.

Пример заполнения поля 4 при сертификации продукции:

ПРОДУКЦИЯ

Наименование продукции.

Продукция изготовлена в соответствии с: *обозначение и наименование документа по стандартизации.*

Серийный выпуск.

Поле 5

Обозначение и наименование национального(ых) стандарта(ов), соответствие требованиям которых подтверждено сертификацией. Пример заполнения поля 5:

СООТВЕТСТВУЕТ ТРЕБОВАНИЯМ

ГОСТ Р 00000-0000 «Наименование продукции. Общие технические условия»

Поле 6

Срок действия выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, устанавливается с даты ее регистрации в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (дата указывается: число - двумя арабскими цифрами, месяц - двумя арабскими цифрами, год - четырьмя арабскими цифрами).

Если иное не установлено соответствующими правилами сертификации, то срок действия выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, устанавливается бессрочно для любого типа объекта сертификации.

Пример заполнения поля 6:

СРОК ДЕЙСТВИЯ С 00.00.0000 бессрочно

Поле 7

Информация о работниках ОС, подписывающих выдаваемый сертификат в соответствии с правилами Национальной системы сертификации, и о месте простановки заверяющей печати ОС. Использование факсимиле вместо подписей не допускается.

Пример заполнения поля 7:

М.П.	Руководитель (уполномоченное лицо) органа по сертификации	_____	И.О. Фамилия
		подпись	инициалы, фамилия
	Эксперт (эксперт -аудитор)	_____	И.О. Фамилия
		подпись	инициалы, фамилия

Примечание: – Сертификат соответствия недействителен, если объект не внесен в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, или реестровая запись данного объекта не имеет статус «действует»

Приложение 11

Типовая форма акта инспекционного контроля за сертифицированной продукцией

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель ОС

ФИО

« ____ » _____ 20__ г.

м.п.

АКТ № ____ инспекционного контроля за сертифицированной продукцией

Орган по сертификации _____

наименование

в период с « __ » _____ 20__ г. по « __ » _____ 20__ г.

провел в соответствии с утвержденной программой инспекционный контроль продукции

наименование и обозначение продукции

изготовленной _____

наименование изготовителя

по _____

наименование и обозначение нормативного документа

сертифицированной на соответствие _____

наименование и обозначение документа национальной системы стандартизации

При проверке установлено:

Объекты проверки ¹⁾	Способы проверки ²⁾	Исполнители ²⁾	Заключение ²⁾
1	2	3	4

¹⁾ В графе 1 указывают разделы программы, содержащие задания.

²⁾ В графах 2, 3, 4 даются заключения по конкретным заданиям соответствующего раздела программы.

Рекомендации по устранению выявленных недостатков и разработке корректирующих мероприятий по их устранению:

Заключение:

общая оценка соответствия продукции установленным требованиям

состояние ее производства, возможность (невозможность) сохранения действия записи в реестре (сертификата соответствия)

Приложения:

протоколы исследований (испытаний), измерений, акты оценки состояния производства

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

С актом ознакомлен:

Руководитель предприятия-изготовителя
(держателя сертификата соответствия)

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 12

Типовая форма решения о приостановлении действия реестровой записи (сертификата соответствия)

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

« ____ » _____ 20__ г.

М.П.

РЕШЕНИЕ № _____ о приостановлении действия реестровой записи (сертификата соответствия)

На основании рассмотренных документов:

_____ наименование и реквизиты документов

приостановить действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

_____ номер, дата внесения

приостановить действие сертификата соответствия и использование знака национальной системы стандартизации

_____ номер, дата выдачи

выданного _____

наименование организации заявителя

сроком действия с _____ по _____

Держателю сертификата соответствия выполнить корректирующие мероприятия в срок до _____

Настоящее решение довести до сведения _____

наименование организаций

Эксперт _____

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 13

Типовая форма решения об отмене действия записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия)

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

« ____ » _____ 20__ г.

м.п.

РЕШЕНИЕ № ____ об отмене действия реестровой записи (сертификата соответствия)

На основании рассмотренных документов _____

наименование и реквизиты документов

1. Отменить действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

номер, дата внесения, причина отмены

прекратить действие сертификата соответствия и запретить использование знака национальной системы стандартизации

номер, дата выдачи, причина отмены действия

выданного _____

наименование организации-заявителя

сроком действия с _____ по _____

Настоящее решение довести до сведения

наименование организаций

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 14

Типовая форма решения о возобновлении действия реестровой записи (сертификата соответствия)

Наименование органа по сертификации

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС
ФИО

«__» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ № ____ о возобновлении действия реестровой записи (сертификата соответствия)

В связи с выполнением держателем сертификата соответствия корректирующих мероприятий по устранению несоответствия продукции установленным требованиям возобновить с

_____ дата возобновления

1. Действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

_____ номер, дата внесения

2. Возобновить действие сертификата соответствия и использование знака национальной системы стандартизации

_____ номер, дата выдачи

выданного _____

_____ наименование организации-заявителя

действие которого было приостановлено Решением органа по сертификации № _____

_____ номер решения, дата

Настоящее решение довести до сведения _____

_____ наименование организаций

Эксперт _____

_____ подпись

_____ инициалы, фамилия