

ПРОЦЕДУРА СИСТЕМЫ МЕНЕДЖМЕНТА

ПОРЯДОК СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ (парфюмерно-косметической /пищевой продукции)

ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Орган по сертификации (ОС) проводит обязательную сертификацию продукции в соответствии с Законом РУз «О техническом регулировании» №ЗРУ-819 от 27.02.2023, Положением №502 от 14.08.2024 и стандартом O'z DSt ISO/IEC 17065:2015. Риск-ориентированный подход применяется ОС в пределах требований законодательства Республики Узбекистан и не заменяет обязательные процедуры, установленные техническими регламентами, схемами сертификации и иными нормативными правовыми актами, а используется для обоснования объема и глубины оценочных мероприятий в рамках допустимой процедуры.

Настоящий раздел определяет применение следующих технических регламентов:

- **UzTR.905-027:2017 «Общий технический регламент о безопасности ветеринарных лекарственных средств и кормовых добавок» — применяется в части продукции для кормления животных (комбикорма, кормовые добавки, кормовое сырье).**

Регламенты применяются для сертификации продукции. Процедуры учитывают риск-ориентированный подход и упрощения 2025 года.

Применимость нормативных документов к продукции, включённой в область аккредитации ОС

Область: Парфюмерно-косметическая продукция и товары бытовой химии — по перечню приложения 2 ПКМ №318 от 06.07.2004 г.; пищевая продукция и продовольственное сырье — по перечню приложения 2 ПКМ №502 от 14.08.2024 г., согласно действующей области аккредитации ОС.

Применение в ОС:

- Сертификация пищевой продукции осуществляется по схемам 1С и 3С (приложение 2 ПКМ №502 от 14.08.2024 г.); сертификация парфюмерно-косметической продукции и товаров бытовой химии — по схемам 3, 4 и 7 (приложение 2 ПКМ №318 от 06.07.2004 г.).
- Испытания проводятся по показателям безопасности и качества (физико-химическим, микробиологическим, органолептическим, показателям маркировки и др.), установленным ГОСТ и O'z DSt, включёнными в перечень нормативных документов области аккредитации ОС для соответствующей группы продукции.
- **Риск-ориентированный подход:** программа испытаний формируется с учетом применимых обязательных требований, схемы сертификации, идентифицированных рисков и особенностей продукции; сокращение или расширение объема испытаний должно быть обосновано и документировано.
- **Интеграция:** ОС включает применимые требования технических регламентов и НД в программу испытаний, проверяет принадлежность продукции области аккредитации ОС при анализе заявки, признаёт результаты аккредитованных ИЛ (O'z DSt ISO/IEC 17025:2019).

Общая ответственность ОС

ОС несет ответственность за соблюдение законодательства в области технического регулирования и оценки соответствия, включая юридическую ответственность за действия по сертификации и управление информацией, полученной в процессе подтверждения соответствия, в соответствии с Законом № ЗРУ-819 и Положением № 502.

Ответственность руководителя ОС

Руководитель ОС отвечает за:

- точность и объективность информации, представленной ОС, включая рекламные материалы;
- разработку и внедрение системы качества в ОС, анализ ее эффективности;
- соблюдение процедур сертификации, выдачу сертификатов, периодичность контроля;
- своевременное предоставление отчетов в Агентство.
- обеспечение функционирования системы внутреннего контроля и управления рисками в рамках процедур сертификации;
- ответственность за взаимодействие с органами надзора и регуляторами в случае выявленных нарушений;
- техническое обучение персонала ОС;
- обеспечение функционирования системы внутреннего контроля и *управления рисками* в рамках процедур сертификации, включая идентификацию *выявленных* и *потенциальных рисков* и разработку мер по их минимизации.

Ответственный за СМ ОС отвечает за:

- контроль выполнения процедур сертификации;
- проведение внутренних аудитов (в соответствии с ПСМ ОС 03);

- ведение учета несоответствий и разработку корректирующих мероприятий;
- организация и контроль за реализацией ПСМ ОС 05 на основании внутренних и внешних аудитов;

Ответственность специалистов ОС

Специалисты ОС отвечают за:

- проведение сертификации по назначенным заявкам, включая идентификацию, отбор образцов, испытания;
- оформление сертификатов, регистрацию в реестре, периодический контроль;
- подготовку материалов для Агентства.

ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ

Схемы сертификации включают следующие последовательные процедуры:

- ✓ заявитель или его официальный представитель подает в ОС заявку на сертификацию продукции;
- ✓ изучение и проверка соблюдения прав интеллектуальной собственности (товарных знаков, наименований мест происхождения и географических указаний) при выдаче сертификатов на продукцию;
- ✓ рассмотрение и анализ заявки и приложенных к ней документов со стороны ОС, принятие решения о проведении сертификационных работ или об отказе в проведении сертификационных работ и уведомление о решении заявителя (непосредственно или в электронной форме);
- ✓ идентификация и (или) отбор образцов (копий) продукции для испытаний и измерений, если это предусмотрено схемой сертификации;
- ✓ если схемой сертификации предусмотрены испытания и измерения, ОС назначает аккредитованную испытательную лабораторию, с которой сотрудничает на основании договора (при необходимости) для проведения испытаний и измерений (далее - АИЛ), если заявитель считает, что проведение испытаний и измерений в задействованной АИЛ по каким-либо причинам невозможно, он должен сообщить об этом в ОС (с указанием причин отказа). В этом случае ОС привлекает другую АИЛ, с которым он сотрудничает для проведения испытаний и измерений;
- ✓ если это предусмотрено схемой сертификации, проведение испытаний и измерений образцов продукции, отобранных АИЛ;
- ✓ проведение ОС исследований типа продукции, если это предусмотрено схемой сертификации;
- ✓ проведение ОС конструкторских исследований продукции, если это предусмотрено схемой сертификации;
- ✓ выездную оценку производства ОС, если это предусмотрено схемой сертификации;
- ✓ анализ результатов сертификации продукции ОС и принятие решения о выдаче или об отказе в выдаче сертификата соответствия;
- ✓ выдача сертификата соответствия;
- ✓ внесение в Государственный реестр сведений о сертификатах соответствия;
- ✓ если это предусмотрено схемой сертификации, маркировку продукции заявителем в установленном порядке;
- ✓ периодическую оценку сертифицированной продукции со стороны ОС, если это предусмотрено схемой сертификации.

Порядок подачи заявок на сертификацию

Орган по сертификации обеспечивает **понятную, прозрачную и недискриминационную процедуру подачи заявок**, доступную для всех заинтересованных сторон, чья деятельность подпадает под область аккредитации.

Подача заявок через информационную систему TRIS

Приём заявок на сертификацию осуществляется **исключительно в электронном виде** с использованием **государственной информационной системы TRIS**, обеспечивающей автоматизацию процесса, контроль сроков и прозрачность обработки обращений.

Система TRIS:

- обеспечивает **равный и открытый доступ** к подаче заявок для всех заинтересованных сторон, независимо от их местоположения, юридического статуса или принадлежности к каким-либо организациям;
- функционирует на базе **единого электронного портала государственных услуг Узбекистана (my.gov.uz)**;
- предоставляет возможность отслеживать статус заявки в режиме реального времени;
- использование электронной системы TRIS обеспечивает прослеживаемость обработки заявок, фиксирование сроков и последовательности действий, а также снижает риск субъективного или предвзятого отношения к заявителям;

- минимизирует влияние человеческого фактора за счёт автоматизированной регистрации и распределения заявок.

Заявка регистрируется в **Журнале ОС (см. РСМ ОС 08: А). Заявка** после резолюции (распределении) руководителя ОС передаётся для работы специалисту ОС.

Кодирование заявителей в TRIS

После подачи заявки через информационную систему TRIS, каждому заявителю автоматически присваивается уникальный код, обеспечивающий его однозначную идентификацию в базе данных органа по сертификации.

Код используется для:

- ведения электронной учётной записи по каждому заявителю;
- прослеживаемости всех этапов сертификации;
- защиты персональных данных и минимизации открытого обращения к наименованиям организаций;
- удобства при формировании статистики, отчётов и планирования периодической оценки сертифицированной продукции (инспекционного контроля).

Присвоение кода осуществляется автоматически при регистрации заявки в TRIS и не требует действий со стороны заявителя. Все сведения о заявителе сохраняются в защищённой форме в информационной системе.

Для сертификации продукции вместе с заявкой представляются:

- ✓ копии технических (конструкторских и (или) конструкторских и (или) технологических и (или) эксплуатационных) документов на продукцию;
- ✓ перечень стандартов (их обозначение и наименования, если соблюдение требований технического регламента осуществляется не путем полного применения стандартов, включенных в перечень международных и региональных стандартов, а путем применения их отдельных разделов (глав, пунктов) предусмотрены отдельные разделы (главы, пункты) настоящих стандартов. В случаях, когда национальные стандарты Республики Узбекистан и международные стандарты отсутствуют, стандарты региональных или зарубежных стран, их добровольное применение (в случае их использования) заявитель в результате обеспечивает соответствие требованиям технических регламентов;
- ✓ в случае, если добровольные стандарты, обеспечивающие соблюдение требований технических регламентов, не применяются или не существуют, описание принятых технических решений и результаты оценки рисков, подтверждающие соответствие требованиям технических регламентов (при необходимости);
- ✓ образец маркировки продукции (сведения о продукции), образец маркировки продукции для сертификации импортируемой продукции (сведения о продукции, подлежащие маркировке на национальном языке, основаны на латинице, отображаемой узбекским алфавитом) (кроме продукции, предназначенной для некоммерческих целей);
- ✓ копия документа(ов), являющегося(их) основанием для производства продукции (национальный стандарт Республики Узбекистан, международный стандарт, стандарт регионального или зарубежного государства, или иной документ);
- ✓ копия сертификата соответствия (далее - сертификат соответствия системы менеджмента), подтверждающего соответствие внедряемой изготовителем системы менеджмента требованиям соответствующего стандарта на систему менеджмента и выданного органом по сертификации системы менеджмента (в случаях, предусмотренных схемой сертификации);
- ✓ копии сертификатов соответствия сложных комплектующих, материалов, комплектующих или комплектующих изделий (при наличии);
- ✓ копия договора, заключенного с изготовителем (в том числе иностранным изготовителем), предусматривающего соответствие поставляемой на территорию республики продукции требованиям технических регламентов и ответственность за несоответствие такой продукции требованиям для лица, уполномоченного изготовителем;
- ✓ Документ о защите регистрации ОИС (сертификат или патент) или лицензия ОИС (при наличии);
- ✓ -иные документы, представляемые заявителем, подтверждающие соответствие продукции требованиям технического регламента (при наличии);
- ✓ копия контракта (договора поставки), определяющего его размер для ввозимой партии (партии) или одного (единственного) вида продукции, и копия документов, прилагаемых к грузу;
- ✓ копия сертификата соответствия системы менеджмента (если это предусмотрено схемой сертификации);
- ✓ сведения о проведенных исследованиях продукции (если это предусмотрено схемой сертификации);
- ✓ протоколы испытаний и измерений, проведенных производителем или АИЛ (если это предусмотрено схемой сертификации);

для сертификации по схеме 7А дополнительно представляются: копия внешнеторгового Документ, прилагаемые к заявлению и составленные на иностранном языке, должны быть представлены с переводом на государственный язык Республики Узбекистан.

Процесс изучения и проверки прав на объекты интеллектуальной собственности

Проверка проводится с использованием данных Портала защиты промышленной собственности Министерства юстиции Узбекистана.

Цель процесса: Определение соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности в наименованиях, упаковке и других элементах сертифицируемой продукции.

Сбор документов: Заявитель должен предоставить всю необходимую документацию, включая копии регистрационных охранных документов ОИС (сертификаты, патенты) или договоры на использование ОИС.

Изучение и проверка: Отбор образцов: ОС проводит отбор образцов продукции, включая этикетки и упаковку.

Сравнение с данными: Исследования и проверки осуществляются путем сравнения отобранных образцов с информацией на «Портале защиты промышленной собственности» Министерства юстиции Республики Узбекистана.

Проверка наличия документов: если у заявителя есть копия регистрационного охранного документа ОИС или договора, процесс проверки не проводится.

Установление фактов: в случае обнаружения незаконного использования ОИС (контрафакта) ОС прекращает процесс сертификации. Заявитель получает мотивированный отказ в сертификации.

Информирование органов: ОС, установивший факт незаконного использования, обязан уведомить Агентство технического регулирования Узбекистана и Министерство юстиции в течение одного рабочего дня.

Ведение записей: Все этапы изучения и проверки должны быть документированы, включая результаты сравнительного анализа и уведомления о прекращении процесса сертификации.

Обратная связь

Анализ процесса: после завершения процедуры следует оценить эффективность процесса проверки ОИС и при необходимости внести коррективы в регламенты.

Процесс рассмотрения и анализа заявки (см. Приложение А) на сертификацию продукции

Цель процесса: Обеспечение качественного и своевременного анализа поданных заявок и комплектов документов для сертификации продукции. ОС проводит *анализ риска*, классифицируя продукцию по применимым UzTR (например, комбикорма и кормовые добавки: UzTR.905-027:2017 + ГОСТ на конкретный вид продукции; кондитерские изделия, косметическое средство и иная продукция вне действия национальных TR: O'z DSt/ГОСТ на конкретный вид продукции) через TRIS, определяет схемы сертификации (1С, 3С) на основе *оценки риска*.

Проверка заявки:

Проверка заявки:

- правильность заполнения заявки;
- полнота и достаточность приложенных материалов;
- идентификация *выявленных* и *потенциальных рисков* несоблюдения требований технических регламентов (в том числе UzTR.905-027:2017 — для комбикормов и кормовых добавок) и иных нормативных документов, применимых к продукции согласно области аккредитации ОС.

Сроки рассмотрения: ОС завершает рассмотрение в течение двух рабочих дней с момента подачи заявки.

Результаты рассмотрения:

Положительное решение: Заявитель уведомляется о принятом решении, условиях сертификации, схеме сертификации, порядке отбора образцов и программе испытаний, учитывающей применимые UzTR.

Отрицательное решение: Заявитель получает мотивированный отказ через TRIS в течение одного рабочего дня, сформированный автоматически в соответствии с форматом системы.

Процесс идентификации, отбора образцов, испытаний и измерений продукции

Процесс отбора проб и испытаний продукции

Цель: определить порядок отбора проб, испытаний и измерений продукции для подтверждения ее соответствия установленным стандартам.

Область применения: Процесс применяется к продукции, подлежащей сертификации, в соответствии с национальными и международными стандартами.

Отбор проб:

Место отбора: Пробы отбираются на складе готовой продукции, таможенном складе или непосредственно на производственной линии.

Методы отбора: Методы отбора проб соответствуют O'z DSt или требованиям технических регламентов контракта (договора поставки), в котором **четко указан точный общий объем (количество)** ввозимой продукции на срок действия контракта (но не более одного календарного года); соглашение (договор) между поставщиком и получателем (импортером);

Примечание: Сертификат по данной схеме выдается один раз на идентичные товары в рамках одного контракта на срок **не более одного календарного года** на основании одного контракта.

Документирование: Результаты отбора фиксируются в акте отбора проб.

Идентификация продукции

Описание: Продукция идентифицируется по признакам, указанным в техническом регламенте.

Документирование: Составляется **Акт отбора и идентификации образца**.

Испытания и измерения

Проведение испытаний: Образцы направляются в аккредитованную лабораторию (O'z DSt ISO/IEC 17025:2019) для проведения испытаний по стандартам, указанным в перечнях нормативных документов области аккредитации ОС (ГОСТ, O'z DSt) для соответствующего вида продукции. Для продукции, подпадающей под несколько регламентов, испытания комбинируются (например, для комбикормов и кормовых добавок — показатели безопасности продукции по ГОСТ и показатели по UzTR.905-027:2017). Результаты фиксируются в протоколе испытаний. Выбор АИЛ осуществляется ОС с учётом требований беспристрастности (п. 4.2, 7.1.4 O'z DSt ISO/IEC 17065:2015). АИЛ не должна иметь аффилированности с заявителем.

Критерии успешности: Соответствие продукции установленным стандартам.

Документы и записи: Акт отбора и идентификации проб и протокол испытаний.

Управление несоответствиями: В случае отрицательных результатов испытаний процесс сертификации приостанавливается или прекращается.

Мероприятия по устранению выявленных несоответствий документируются.

Изучение типа продукта

Изучение типа продукции включает анализ параметров и характеристик данного вида изделий в соответствии с требованиями технических регламентов и документации, регламентирующей производство аналогичной продукции.

Изучение вида продукции осуществляется в следующих случаях:

- а) Для продукции, используемой на опасных производственных объектах.
- б) При невозможности проведения полноценных испытаний и измерений перед установкой (сборкой) изделия.
- в) Если заявитель не применяет стандарты, обеспечивающие соответствие техническим регламентам, в результате их добровольного применения.

Вид продукции изучается одним из следующих способов:

- а) Испытание образца продукции как репрезентативного для всей планируемой продукции.
- б) Анализ технической документации, испытаний образца или важных компонентов продукции.

Изучение вида продукции проводится ОС (может потребоваться участие АИЛ).

Результаты изучения оформляются в виде заключения. Заключение выдается в двух экземплярах, один из которых направляется заявителю. **Форма заключения согласно Приложения В.**

Изучение дизайна продукта

Изучение дизайна изделия включает анализ технической документации, являющейся основой для производства, а также оценку расчетов, результатов испытаний, обмеров чертежей и моделей продукции.

Изучение конструкции продукции осуществляется ОС на основании представленной технической документации, которая должна содержать информацию о проектировании, производстве и требованиях безопасности. Документация должна быть предоставлена в достаточном объеме для проверки соответствия проектируемого изделия требованиям технического регламента.

Результаты изучения проектного дизайна оформляются в виде резюме, документ оформляется в двух экземплярах, один из которых отправляется заявителю. **Форма резюме согласно Приложения С.**

Периодический контроль продукции

Производитель отвечает за постоянное обеспечение соответствия выпускаемой продукции требованиям технических регламентов и осуществляет производственный контроль в соответствии с настоящими требованиями.

Для обеспечения стабильного соответствия продукции требованиям технических регламентов необходимо:

- контролировать доступ к сырью, материалам и комплектующим.
- осуществлять технологический контроль производства.
- проводить контроль приемки готовой продукции.
- контролировать продукцию, не соответствующую требованиям.
- обеспечивать контроль оборудования и средств измерений.
- вести контроль документации и экологических показателей.
- обеспечивать безопасность персонала и производства.
- проводить периодический контроль готовой продукции.

Если у производителя внедрена и сертифицирована система менеджмента, это способствует стабильности всех процессов.

Процесс обследования производства

Процесс обследования производства включает несколько ключевых этапов, каждый из которых важен для обеспечения соответствия продукции требованиям технических регламентов.

Оценка производства: Осуществляется ОС для подтверждения соответствия выпускаемой продукции и наличия необходимых условий у изготовителя. Оценка может проводиться в рамках сертификации или периодической оценки.

Комиссия по оценке продукции: Комиссия из 3–5 экспертов формируется приказом ОС с учетом их квалификации.

Место проведения оценки: Оценка осуществляется на месте производства по разработанной программе, которая учитывает различные аспекты, такие как наличие специалистов, производственная инфраструктура и техническое оборудование.

Критерии оценки: Оценка включает анализ документации, состояния оборудования, контроля качества, технологических процессов, условий хранения и маркировки продукции, а также взаимодействия с потребителями.

Документирование результатов: По завершении оценки комиссия предоставляет отчет с выводами и рекомендациями. Если выявлены несоответствия, изготовитель должен устранить их в срок не более одного месяца.

Процедура сертификации: если несоответствия не устранены, процесс сертификации может быть приостановлен или прекращен. В случае устранения выявленных проблем, процесс может быть возобновлен.

Оценка новой продукции: при поступлении заявок на сертификацию новой продукции, схожей с ранее сертифицированной, результаты предыдущих оценок могут быть частично или полностью пересмотрены.

Выдача сертификата соответствия продукции

Подготовка документов: Заявитель должен представить комплект документов, включая протоколы испытаний, отчет об оценке продукции и заключения по конструкторским исследованиям, если это предусмотрено схемой сертификации.

Анализ документов: ОС анализирует предоставленные документы и принимает решение о выдаче сертификата соответствия или об отказе с указанием уважительных причин. Уведомления о решении отправляются заявителю и соответствующим организациям.

Оформление сертификата: Сертификат соответствия оформляется в единой электронной форме и подтверждается электронной подписью руководителя ОС. Для серийно выпускаемой продукции сертификат выдается на срок три года.

Подтверждение сертификации: Продукция, произведенная в течение срока действия сертификата, считается сертифицированной и не требует повторной сертификации. Знак соответствия и дата производства в эксплуатационных документах подтверждают сертификацию.

Передача прав: Заявитель не имеет права передавать сертификат соответствия или знак соответствия другим лицам.

Сертификат системы менеджмента: если сертификат системы менеджмента истекает до окончания срока действия сертификата продукции, изготовитель обязан поддерживать действующий сертификат системы менеджмента.

Регистрация и маркировка

Сертификат соответствия подлежит регистрации в Государственном реестре. Владелец сертификата обязан обеспечить маркировку продукции знаком соответствия в установленном порядке.

Для применения знака соответствия владелец сертификата обязан заключить с органом по сертификации соглашение о праве использования знака соответствия (**см. Приложение D**). Указанное соглашение регулируется следующими положениями:

- **Условия использования:** Соглашение определяет порядок и условия нанесения знака соответствия на продукцию, упаковку или сопроводительную документацию, а также обязательства сторон по соблюдению требований к качеству и безопасности продукции.
- **Срок действия:** Срок действия соглашения соответствует сроку действия сертификата соответствия, указанному в его регистрационных данных, либо может быть продлен при условии перерегистрации сертификата.
- **Обязанности сторон:** ОС обеспечивает выдачу и регистрацию сертификата, а владелец сертификата — соблюдение условий соглашения, включая периодический контроль и предоставление отчетности в ОС.
- **Ответственность:** Нарушение условий соглашения, включая несанкционированное использование знака соответствия, влечет приостановление или аннулирование сертификата соответствия, с уведомлением Национального агентства по техническому регулированию.
- Маркировка продукции знаком соответствия подтверждает ее соответствие установленным требованиям и осуществляется после регистрации сертификата в Государственном реестре.

Уникальность сертификата: Сертификат соответствия выдается один раз, повторные сертификаты на ту же продукцию не выдаются.

Процедура внесения сведений о сертификатах соответствия

Подготовка документов

- Решение по заявке
- Информация об ОИС
- Акт отбора и идентификации образца
- Протоколы испытаний
- Отчет об оценке производства
- Решение о выдаче или об отказе в выдаче сертификата соответствия
- Акт о (возврате) образца
- Сертификат соответствия

Дата регистрации сертификата соответствия фиксируется в реестре.

Внесение данных в электронную программу ОС в день выдачи сертификата формируется пакет документов по сертификации ОС:

- Решение по заявке
- Информация об ОИС
- Акт отбора и идентификации образца
- Протоколы испытаний
- Отчет об оценке производства
- Решение о выдаче или об отказе в выдаче сертификата соответствия
- Акт о (возврате) образца
- Сертификат соответствия

Процесс приостановления и прекращения действия сертификата соответствия

Цель: Обеспечение контроля и управления процессом приостановления или прекращения действия сертификатов соответствия в соответствии с установленными нормами и требованиями.

Область применения: Процесс применяется ко всем сертификатам соответствия, выданным ОС, и охватывает все случаи приостановления и прекращения их действия.

Ответственные лица

Ответственный за СМ ОС: Общая ответственность за соблюдение процесса.

Специалисты по сертификации: Проведение оценки и внесение изменений в реестр.

Приостановление действия сертификата соответствия

Действие сертификата может быть приостановлено в следующих случаях:

- Угроза жизни и здоровью людей или окружающей среде.
- Несоответствие продукции требованиям технического регламента.
- Отказ владельца сертификата от периодической оценки.
- Изменения в конструкции или технологии продукции.
- Письменное заявление владельца сертификата.
- Отсутствие действующего сертификата системы менеджмента.
- Представление контрольной инспекции о приостановлении действия сертификата.

Прекращение действия сертификата соответствия

Действие сертификата прекращается в следующих случаях:

- Подтвержденная угроза продукции.
- Повторная экспертиза подтверждает несоответствие.
- Неудовлетворительные результаты периодической оценки.
- Изменения в конструкции или технологии, не уведомленные в ОС.
- Ликвидация владельца сертификата или прекращение производства.
- Изменения в техническом регламенте.
- Представление контрольной инспекции о прекращении действия сертификата.

Процедура приостановления

Идентификация проблемы: Владелец сертификата выявляет продукцию, не соответствующую требованиям.

Корректирующие действия: Разработка и выполнение мероприятий по устранению недостатков.

Уведомление: Уведомление о приостановлении/прекращении направляется заявителю в течение 1 рабочего дня.

Документация: Уведомление ОС о предпринятых действиях.

Решение ОС: ОС принимает решение о приостановлении и вносит сведения в государственный реестр.

Процедура восстановления

Корректирующие действия: после устранения недостатков владелец СС уведомляет ОС.

Оценка: Проведение периодической оценки сертифицированной продукции.

Решение ОС: Восстановление действия сертификата и внесение изменений в реестр.

Документация: Все действия фиксируются в соответствующих документах и отчетах.

Внесение изменений в государственный реестр осуществляется в день принятия решения.

Контроль и мониторинг Регулярный анализ случаев приостановления и прекращения сертификатов.

Обратная связь и улучшение процесса на основе выявленных недостатков.

Заключение

Процесс приостановления и прекращения действия сертификата соответствия обеспечивает контроль за качеством продукции и защиту интересов потребителей, а также соблюдение законодательства.

Внесение изменений в конструкцию (состав) изделий

Уведомление о изменениях: Заявитель должен уведомить ОС об изменениях в конструкции, составе изделия или технологии производства за 30 дней до введения в обращение.

Уведомление должно быть в письменной форме с приложением подтверждающих документов.

Анализ и решение ОС:

ОС анализирует представленные документы в течение 10 рабочих дней.

Принимается решение о необходимости проведения испытаний и измерений либо об отсутствии такой необходимости.

Решение направляется заявителю напрямую или по электронной почте.

Если испытания не требуются, продукция с изменениями может быть введена в обращение только после получения соответствующего решения от ОС.

Если испытания необходимы, заявитель и ОС заключают договор на их проведение.

По результатам испытаний ОС принимает решение о соответствии или несоответствии продукции стандартам.

Решение о соответствии: если продукция соответствует стандартам, ОС сообщает, что она может быть введена в обращение на основании действующего сертификата.

Решение о несоответствии: если продукция не соответствует стандартам, действие сертификата приостанавливается до принятия корректирующих мер. Если корректирующие меры не приняты в срок, сертификат аннулируется.

Документация и отчетность: Все документы, выданные ОС, включаются в сбор доказательств и могут быть переданы для государственного контроля и заинтересованным сторонам по запросу.

Периодическая оценка сертифицированной продукции

Определение цели: Периодическая оценка проводится для подтверждения соответствия продукции стандартам в течение срока действия сертификата. Оценка учитывает требования применимых технических регламентов и НД области аккредитации ОС (в том числе UzTR.905-027:2017 — для комбикормов и кормовых добавок), изменения продукции анализируются по каждому регламенту. Плановая оценка проводится с периодичностью не реже одного раза в год, устанавливаемой на основе оценки риска и в соответствии со схемой сертификации. Внеплановая оценка осуществляется по обращениям Агентства, жалобам потребителей и при наличии информации о возможном несоответствии продукции установленным требованиям.

Процедура:

- Заключение договора на оценку.
- Формирование экспертной группы.
- Разработка программы оценки, включающей требования всех применимых UzTR.
- Идентификация, отбор образцов, испытания и оценка производства.
- Документирование результатов.

Методы оценки:

Проводится идентификация, испытания и измерения образцов, а также оценка продукции.

Периодичность оценки:

График плановых оценок утверждается ежегодно руководителем ОС. (см. Приложение Е).

Результаты и решения:

Признание сертификата действующим.

Приостановление или аннулирование сертификата.

Приостановление требует разработки плана корректирующих действий.

Документирование и отчетность: Результаты оформляются и передаются заявителю.

Информация о статусе сертификата передается в соответствующие органы.

Дополнительные условия:

Оценка может быть отложена на 6 месяцев при определенных условиях.

В случае устранения несоответствий сертификат может быть подтвержден повторно.

Формирование и хранение доказательственных документов

Формирование комплекта документов:

После внесения сведений о сертификате соответствия в государственный реестр, подготавливается комплект подтверждающих документов.

В комплект включаются копии технической документации, перечень стандартов, документы об идентификации и отборе образцов, акты испытаний и измерений, сертификаты соответствия и другие необходимые документы.

Состав документов:

- Техническая документация: проектная, конструкторская, технологическая, эксплуатационная.
- Перечень стандартов и описание технических решений при их отсутствии.
- Документы об испытаниях и идентификации образцов.
- Сертификаты на важные компоненты и материалы, если применимо.
- Копии контрактов и товаросопроводительных документов.

Хранение документов: Документы, включенные в электронную программу, хранятся в установленной форме. Сроки хранения установлены в соответствии со стандартом, но не менее всего срока действия свидетельства об аккредитации согласно условиям поставккредитационного договора.

Предоставление документов: По запросу предоставляется комплект подтверждающих документов в органы государственного контроля и другим заинтересованным сторонам.

Документы доступны для проверки и соответствуют всем требованиям стандартов.

Управление и обновление: комплект документов в случае изменения стандартов или требований обновляется. Обеспечен доступ к актуальным документам всем заинтересованным сторонам.

Выбор схемы сертификации:

Анализ типа продукции:

Определите, является ли продукция серийной или единичной.

Учитывайте, предназначена ли продукция для внутреннего рынка или экспорта.

Цели сертификации:

Определите, нужно ли сертифицировать всю серию продукции или отдельные изделия.

Импортируемая продукция:

Если продукция импортируется, и заявителем выступает продавец или импортер, рассмотрите схему 3С.

Примеры схем сертификации:

Схема 1С: Серийная продукция без дополнительных условий.

Схема 3С: Импортируемая продукция или продукция, поставляемая в большом количестве.

Применимые схемы сертификации в ОС и обоснование:

- **Схема 1С (Серийная продукция):**
 - Обоснование: подходит для серийного производства электрооборудования (розетки, кабели), полимерной продукции (упаковочные пленки) и машиностроительной продукции. Заявителями могут быть изготовители, что соответствует массовому выпуску.
 - Пример: Серийный выпуск продукции для внутреннего рынка.
- **Схема 3С (Партия товаров):**
 - Обоснование: Идеальна для партий импортируемой продукции, где заявителями выступают продавцы или импортеры.
 - Пример: Партия импортной продукции.

Орган по сертификации продукции применяет схемы сертификации 1С, 3С, что позволяет охватить все основные формы подтверждения соответствия — для серийной продукции, партий, изделий, выпускаемых с применением системы менеджмента качества, а также единичных изделий.

Схема 1С применяется при сертификации серийной продукции (например, мясная и молочная продукция, кондитерские изделия, напитки);

Схема 3С — для сертификации партий продукции, в том числе импортируемого парфюмерно-косметической продукции и товаров бытовой химии. Сертификация по этой схеме возможна до ввоза продукции на территорию Республики Узбекистан;

Применение указанных схем соответствует требованиям национальной системы оценки соответствия и обеспечивает гибкость в выборе подхода к сертификации в зависимости от вида продукции, формы поставки и производственного процесса.

Информационное обеспечение

Ведение учета: Орган по сертификации ведет учет всех сертификатов, включая:

- Оформленные и утвержденные сертификаты.
- Приостановленные и прекращенные сертификаты.
- Случаи отказа в выдаче сертификатов.

Отчетность: Ежемесячно ОС предоставляет отчетность в Агентство, включая информацию о:

- Выданных сертификатах.
- Приостановленных и прекращенных сертификатах.
- Случаях отказа в выдаче сертификатов.
- Информирование заинтересованных сторон

Информационная деятельность:

Данные в Государственном реестре обновляются в TRIS в реальном времени.

ОС информирует заинтересованные организации о своей деятельности.

Выдает сертификаты соответствия и предоставляет информацию о них по запросу.

Размещение информации:

Агентство публикует на своем веб-сайте:

- Государственный реестр продукции, сертифицированной на соответствие.
- Информацию о приостановлении и прекращении действия сертификатов соответствия.

Рассмотрение апелляций

Основания для обращения:

Если результаты аттестации не удовлетворяют заинтересованные лица, они могут подать апелляцию в Апелляционный совет Агентства или обратиться в суд.

Рассмотрение апелляций:

Апелляционный совет Агентства рассматривает апелляции на решения ОС и ИЛ.

Порядок работы Апелляционного совета утверждается приказом руководителя Агентства.

Процесс рассмотрения:

Апелляционная комиссия рассматривает апелляцию и уведомляет заявителя о принятом решении письменно.

Обжалование решений:

Решения Апелляционной комиссии могут быть обжалованы в суде в соответствии с законодательством.

Заключительные положения

Запрос документов:

Орган или надзорная инспекция может запросить у ОС сертификат соответствия и сопутствующие документы.

Контроль Агентства:

Агентство осуществляет постоянный контроль за выдачей сертификатов через электронную систему.

При выявлении несоответствий Агентство может отключить ОС от системы до их устранения.

Ответственность ОС:

ОС несет ответственность за достоверность информации в сертификате соответствия и соблюдение требований.

Юридическая ответственность:

Лица, нарушившие положения, привлекаются к ответственности в установленном законодательством порядке.

О ПОРЯДКЕ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ ПО ТРЕБОВАНИЯМ СТАНДАРТОВ

Общие положения

Сертификация продукции по требованиям стандартов осуществляется в соответствии с Положением «О порядке сертификации продукции на соответствие требованиям стандартов», утвержденным постановлением Кабинета Министров Республики Узбекистан от 6 июля 2004 года №318 (Приложение №2). Процедура сертификации направлена на подтверждение соответствия продукции требованиям национальных и международных стандартов, обеспечение прозрачности процессов и упрощение сертификации, включая процедуры для продукции, ввозимой по внешнеторговым контрактам.

Определение порядка сертификации

Порядок сертификации каждого вида продукции устанавливается на основе Положения, разработанного и утвержденного органом по сертификации. Процедура включает последовательные этапы, адаптированные под тип продукции и схему сертификации, с учетом особенностей продукции.

Изменения в продукции

При сертификации изменения в конструкции или внешних характеристиках продукции, не влияющие на ранее проверенное описание безопасности, не требуют дополнительной оценки модернизированной продукции. Обязательные описания безопасности определяются в стандартах. В рамках риск-ориентированного подхода изменения оцениваются с учетом потенциального влияния на уровень риска продукции; если изменения повышают риск, проводится дополнительный анализ.

Методы контроля и испытаний

При сертификации указываются характеристики, которые подлежат подтверждению, и методы контроля. Если в стандартах нет раздела о сертификационных испытаниях, ОС выбирает показатели безопасности из технических условий стандартов. Риск-ориентированный подход позволяет использовать предварительную информацию от участников внешнеэкономической деятельности для анализа рисков.

Нормативные документы

При сертификации необходимо руководствоваться не только стандартами, но и нормативными правовыми документами, определяющими обязательные требования к продукции, включая систему управления рисками.

Взаимное признание результатов

Чтобы избежать дублирования испытаний, аккредитованные испытательные лаборатории должны взаимно признавать результаты испытаний, проведенных в других аккредитованных ИЛ. Если у ИЛ есть результаты испытаний, ОС может использовать их для сертификации без дополнительных испытаний, при условии, что срок действия результатов соответствует требованиям стандартов. В риск-ориентированном подходе взаимное признание применяется с учетом оценки потенциальных рисков.

Оплата сертификации

Оплата за работы по сертификации производится заявителем вне зависимости от результатов подтверждения соответствия, в порядке, установленном законодательством. Оценка проводится только после внесения предоплаты.

Срок выдачи сертификата

Срок оформления и выдачи сертификата соответствия продукции не должен превышать трех рабочих дней с момента предоставления всех необходимых документов (протоколов испытаний и других документов).

Процедура сертификации продукции

Сертификат соответствия выдается органом по сертификации продукции. Заявитель самостоятельно выбирает один из аккредитованных ОС для подачи заявки. Подача заявки осуществляется через электронную систему с учетом предварительной информации для анализа рисков.

Процедуры сертификации

Схемы сертификации продукции включают следующие последовательные процедуры с интеграцией риск-ориентированного подхода:

- Подача заявки на сертификацию в ОС и ее рассмотрение, включая предварительный анализ рисков на основе предоставленной информации.
- Анализ представленного стандарта на продукцию и других документов, прилагаемых к заявке, с классификацией по уровням риска.
- Принятие решения по заявлению с учетом профилей риска.
- Изучение и проверка соблюдения прав интеллектуальной собственности (товарные знаки, наименования мест происхождения и географические указания).
- Подготовка и утверждение программы испытаний, адаптированной под уровень риска (минимальные для низкого риска).
- Идентификация, отбор и доставка проб в испытательную лабораторию.
- Испытания образцов в ИЛ.
- Оценка условий производства продукции (для схемы 3).
- Анализ полученных результатов, выдача сертификата соответствия или отказ в его выдаче.
- Электронная регистрация сертификата соответствия в государственном реестре.

Документы, предоставляемые заявителем и ОС

Заявитель обязан в любое время предоставить следующие документы, а ОС — по первому требованию:

- Правила сертификации продукции, относящиеся к области аккредитации.
- Прейскурант цен (тарифов) на сертификационные услуги.
- Свидетельства об аккредитации.

Подача заявки на сертификат соответствия

Для оформления сертификата соответствия на выпускаемую или импортируемую продукцию заявитель обращается в орган по сертификации продукции через электронную систему. К заявлению прилагаются следующие документы:

- Стандартный экземпляр продукта.
- Образец маркировки продукции (информация о продукции).
- Документ о защите регистрации интеллектуальной собственности (сертификат или патент) или лицензия (при наличии).
- Иные документы, подтверждающие соответствие продукции требованиям стандартов (при наличии), включая предварительную информацию для анализа рисков.

Документы, прилагаемые к заявлению и написанные на иностранном языке, должны быть представлены с переводом на государственный язык Республики Узбекистан. Если в стандарте на представленную продукцию содержатся экологические требования или СанПиН (санитарные правила и нормы), ОС определяет необходимость проведения контроля или экологической экспертизы с учетом уровня риска. Указанные мероприятия могут проводиться одновременно с сертификационными испытаниями и должны быть завершены до выдачи сертификата соответствия, с предоставлением соответствующих документов. Если это предусмотрено в заявке, ОС может

начать сертификацию продукции с отсрочкой получения копий документов. В этом случае сертификат соответствия может быть выдан только после предоставления заявителем всех необходимых копий документов с положительным результатом.

Изучение и проверка прав на объекты интеллектуальной собственности

В процессе сертификации продукции ОС проводится изучение и проверка, направленные на определение соблюдения прав интеллектуальной собственности в наименовании, упаковке и других характеристиках продукции. Данные проверки осуществляются путем сравнения знаков, наименований и других деталей образцов продукции (этикеток и упаковки), отобранных для сертификационных испытаний, с информацией, размещенной на «Портале защиты промышленной собственности» Министерства юстиции а также в базе данных Мадридской системы международной регистрации товарных знаков, администрируемой Всемирной организацией интеллектуальной собственности (ВОИС), для учета международных регистраций, дополняющих ограниченный перечень внутреннего реестра. Если имеется копия охранного документа (сертификата, патента или приложения) о регистрации ОИС, используемого в соответствующем изделии, или копия договора на использование ОИС, то проверка не проводится. В случае выявления незаконного использования ОИС (контрафакта) в продукции, ОС прекращает процесс сертификации и выдает заявителю мотивированный отказ. При этом ОС, установивший факт незаконного использования (контрафакта) ОИС, обязан в течение одного дня представить соответствующую информацию в Агентство технического регулирования Узбекистана при Кабинете Министров и в Министерство юстиции.

Рассмотрение и анализ заявки и комплекта документов, представленных на сертификацию

ОС проводит рассмотрение и анализ поданного заявителем заявления и прилагаемых документов с следующих точек зрения:

- Правильность заполнения заявления.
- Полнота и достаточность материалов в комплекте документов, включая данные для анализа рисков.

После подачи заявки ОС обязуется рассмотреть ее и проанализировать представленные документы, не позднее двух рабочих дней после получения заявки предоставив заявителю основные условия сертификации, нормативные документы, а также испытания, которые подлежат проведению с учетом уровня риска. Если в стандартах на сертифицируемую продукцию указаны экологические нормы и требования, в решении также будет отмечена необходимость получения соответствующих заключений. При отрицательных результатах рассмотрения и анализа заявления и документов, представленных заявителем, ОС в течение одного рабочего дня со дня подачи заявления уведомляет заявителя об отказе, указав причины недостатков. Решение ОС об отказе в проведении сертификационных работ не препятствует заявителю повторно подать заявку и комплект документов после устранения недостатков.

Специалист ОС проводит анализ риска по каждой заявке с учетом вида продукции, применимых технических регламентов, полноты технической документации, истории несоответствий, изменений в продукции или производстве, а также иных значимых факторов.

Результаты анализа риска документируются и используются при выборе схемы сертификации, определении объема испытаний, необходимости оценки производства и планировании периодического контроля.

Идентификация, отбор проб, испытания и измерение продукции

ОС осуществляет отбор и идентификацию образцов продукции для сертификационных испытаний в течение двух рабочих дней с момента принятия решения и оплаты заявителем. Количество образцов, порядок отбора проб, правила идентификации и хранения определяются стандартами на продукцию с учетом риск-подхода. Акт идентификации образцов продукции, представляемых на сертификацию, оформляется на основании стандартов и соответствующих правил сертификации, разработанных и утвержденных ОС, с оформлением Акта отбора и идентификации продукции. Этикетка и товарная накладная служат идентификаторами. Если в результате идентификации будет установлено, что предоставленные образцы не соответствуют требованиям стандартов или недостаточны для проведения испытаний, отбор образцов не будет осуществлен, и заявителю будет отказано в проведении работ. Акт отбора и идентификации образцов продукции оформляется в двух экземплярах, один из которых передается заявителю. Заявитель может предоставить технические характеристики сертифицируемой продукции по своему усмотрению, а также документы (протоколы испытаний) об испытаниях, проведенных аккредитованными лабораториями как в Узбекистане, так и за рубежом. ОС анализирует соответствие этих протоколов требованиям стандартов и в течение одного рабочего дня утверждает их или сообщает заявителю об отказе с указанием причин. Срок оформления и выдачи протоколов испытаний определяется исходя из длительности испытаний в соответствии с методами, указанными в стандартах. Лаборатория несет ответственность за сохранность и качество образцов. Протоколы испытаний подписываются ответственными специалистами и подтверждаются подписью и печатью руководителя лаборатории. ОС подтверждает необходимость проверки всех требований стандарта при сертификации, включая дополнительные документы (сертификаты, протоколы испытаний, заключения и прочее). Заявитель может предоставить дополнительные документы по испытаниям продукции в аккредитованных лабораториях. Если в дополнительных документах содержатся результаты

испытаний, ОС может использовать их для оценки соответствия без дополнительных испытаний, при этом срок действия таких результатов не должен превышать срок годности продукции, указанный в стандартах. Неоплата работ по сертификации, отрицательные результаты испытаний и проверок, а также неполный комплект документов являются основанием для отказа в выдаче сертификата соответствия. ОС информирует заявителя об этом в письменной форме, указав соответствующие нормы законодательства. В этом случае ОС официально представит заявителю, Агентству, Налоговому комитету и Таможенному комитету заключение о несоответствии товара в течение двух дней. Заявитель может обжаловать заключение ОС в установленном порядке. Акт списания (возврата) продукции, поврежденной или неиспорченной в ходе испытаний, оформляется в присутствии заявителя.

Оценка продукции

Оценка продукции проводится ОС для определения наличия у производителя необходимых условий для обеспечения постоянного соответствия выпускаемой продукции требованиям стандартов при сертификации.

Схемы оценки

В зависимости от схемы сертификации оценка продукции может проводиться:

- В рамках подтверждения соответствия продукции с учетом уровня риска.
- При периодической оценке сертифицированной продукции.
- Оценка продукции может проводиться одновременно с идентификацией продукции, отбором проб и испытаниями.

Осуществление оценки

Оценку продукции проводит комиссия, утверждаемая приказом ОС. Приказом определяются:

- Состав комиссии (руководитель и эксперты).
- Сроки проведения оценки, которые не должны превышать десяти рабочих дней.

Состав комиссии

В зависимости от объема производства, технологических процессов и сложности продукции, в комиссию могут входить до пяти экспертов, обладающих необходимыми знаниями о продукции и технологиях производства.

Оценка продукции включает:

- Анализ технической документации.
- Оценку компетентности работников.
- Проверку производственной инфраструктуры.
- Оценку оборудования и его обслуживания.
- Анализ контроля качества и безопасности продукции.
- Проверку маркировки, упаковки и условий хранения.
- Оценку взаимодействия с потребителем и механизмов рекламации.
- После завершения оценки комиссия составляет отчет в течение трех рабочих дней.

Отчет включает:

- Результаты анализа.
- Ссылки на подтверждающие документы.
- Сроки устранения выявленных несоответствий (не более одного месяца).

Акт оценки подписывается всеми членами комиссии и изготовителем, который имеет право выразить свое мнение о результатах.

Принятие решений по сертификации

Орган по сертификации может приостановить или прекратить действие сертификата соответствия на основании результатов оценки с учетом рисков.

Решение о приостановлении принимается в случае выявления несоответствий, требующих устранения заявителем в установленный срок.

В случае, если заявитель устраняет несоответствия в срок — действие сертификата может быть возобновлено.

При не устранении несоответствий — действие сертификата может быть прекращено, а работы по сертификации — аннулированы.

Возобновление сертификационных работ

Для возобновления сертификации заявитель должен:

- Разработать и реализовать корректирующие меры.
- Сообщить ОС о выполнении мероприятий.

Если заявитель не устранит недостатки в установленный срок, работы по сертификации аннулируются.

Оценка новых продуктов

При поступлении заявки на сертификацию новой продукции с незначительными изменениями результаты предыдущей оценки могут быть частично или полностью применены, если:

- ОС проводил предыдущую оценку.
- Изменения не влияют на соответствие требованиям стандартов и уровень риска.

- Заявка подана в течение одного года с момента предыдущей оценки.

Выдача сертификата соответствия продукции

ОС проводит анализ представленных документов и результатов испытаний. В случае положительного результата, ОС принимает решение о выдаче сертификата соответствия в течение двух рабочих дней.

Отказ в выдаче сертификата:

Если результаты анализа отрицательные, ОС уведомляет заявителя об отказе с указанием уважительных причин. Уведомление отправляется в день принятия решения.

Оформление сертификата: Сертификат оформляется в электронной форме. Сертификат подтверждается электронной подписью руководителя ОС.

Срок действия сертификата:

Сертификаты выдаются на:

- Гарантийный срок годности продукции (если имеется).
- Два года для продукции без срока годности.
- Три года для серийно выпускаемой продукции.

Подтверждение сертификации:

Продукция, произведенная в течение срока действия сертификата, считается сертифицированной и не требует повторной сертификации. Знак соответствия и дата производства в эксплуатационных документах подтверждают сертификацию.

Ограничения:

В течение срока действия сертификата заявителю запрещается передавать право на использование сертификата и знака соответствия третьим лицам.

Внесение сведений о формализованных сертификатах соответствия в единый государственный реестр

Регистрация сертификатов:

Срок действия сертификата соответствия начинается с даты его регистрации в государственном реестре. Сертификаты считаются зарегистрированными с момента присвоения им уникального регистрационного номера.

Ведение государственного реестра: Государственный реестр сертификатов соответствия ведется в соответствии с установленным порядком.

Документы для внесения:

В процессе сертификации в соответствующую электронную программу ОС вносятся следующие документы в день их выдачи:

- Решение по заявке.
- Информация об ОИС.
- Акт отбора и идентификации образца.
- Протоколы испытаний.
- Отчет об оценке производства (для схемы 3).
- Решение о выдаче или отказе в выдаче сертификата соответствия.
- Акт о возврате образца.
- Сертификат соответствия.

Изменение сертификата соответствия

Изменение сертификата соответствия продукции и/или ее применения допускается без соблюдения стандартных процедур в следующих случаях:

- Исправление ошибок и опечаток в сертификате и приложениях.
- Изменение организационно-правовой формы работодателя.
- Изменение юридического адреса производителя.
- Изменение кода ТН ВЭД Республики Узбекистан.

В указанных случаях заявитель должен обратиться в ОС с письменным заявлением о внесении изменений в сертификат соответствия, приложив документы, подтверждающие необходимость изменений. ОС рассматривает заявку и прилагаемые документы, принимает решение о внесении изменений и направляет обновленный сертификат заявителю по электронной почте. Изменения вносятся в сертификат соответствия и государственный реестр в течение 10 рабочих дней с момента получения заявления. При этом в электронном заявлении измененный сертификат помечается как «Измененный». Если изменения не подпадают под указанные случаи, ОС принимает решение о необходимости проведения стандартной процедуры сертификации в зависимости от используемой схемы и уровня риска. В случае согласия заявителя с условиями процедур, ОС проведет их с учетом специфики изменений.

Приостановление или отзыв сертификата соответствия

Приостановление или аннулирование сертификата соответствия продукции осуществляется в следующих случаях:

- Если продукция представляет угрозу для жизни и здоровья человека.

- В случае несоответствия требованиям стандарта.
- При выявлении высокого уровня риска в процессе мониторинга.

В случае приостановления действия сертификата, заявитель обязан выявить и устранить недостатки, информировать потребителей о рисках и уведомить ОС о предпринятых действиях. Восстановление сертификата возможно после выполнения всех корректирующих мероприятий и подтверждения соответствия продукции стандартам.

Внесение изменений в конструкцию (состав) изделий

При внесении изменений в конструкцию или технологию продукции, на которую выдан сертификат соответствия, заявитель обязан уведомить ОС за 30 дней до ввода изменений в обращение. Уведомление должно быть составлено в письменной форме и сопровождаться подтверждающими документами. ОС в течение 10 рабочих дней анализирует предоставленные документы и принимает решение о необходимости проведения испытаний или измерений с учетом изменения уровня риска. Если ОС решает, что испытания не требуются, продукция допускается к обращению только после получения соответствующего решения. В противном случае между заявителем и ОС заключается договор на выполнение необходимых работ. Результаты испытаний и оценок приводят к решению о соответствии или несоответствии продукции стандартам. В случае несоответствия сертификат будет приостановлен до устранения недостатков. Если в установленные сроки заявитель не примет корректирующие меры, сертификат будет аннулирован. Все документы, выданные ОС, передаются для государственного контроля по запросу.

Периодическая оценка сертифицированной продукции

Периодическая оценка сертифицированной продукции — это систематическая проверка, проводимая для подтверждения её соответствия установленным стандартам на протяжении всего срока действия сертификата соответствия. Если предусмотрено схемой сертификации, такая оценка проводится органом, выдавшим сертификат, и включает:

- Идентификацию, испытания и измерения образцов продукции с учетом рисков.
- Оценку продукции.

Первая оценка проводится в течение 12 месяцев с даты сертификации, а последующие — ежегодно, согласно утверждённому графику, но не позднее 12 месяцев после предыдущей. Этапы оценки включают:

- Заключение договора.
- Формирование экспертной группы.
- Разработку программы оценки с риск-анализом.
- Анализ информации о продукции.
- Разработку программы испытаний.
- Идентификацию продукции и отбор образцов.
- Испытание и оценку производства.
- Составление и принятие решения по результатам оценки.

Оценка может быть плановой или внеплановой. В случае прекращения производства или отсутствия образцов, производитель согласует с органом по сертификации новый порядок оценки. Результаты оформляются документально, и на их основе принимается решение: подтвердить, приостановить или аннулировать сертификат. При положительных результатах сертификат подтверждается, при выявленных несоответствиях — разрабатываются корректирующие мероприятия. Если мероприятия не выполнены, сертификат может быть аннулирован. Информация о статусе сертификата передаётся в государственные органы и СМИ в двухдневный срок. Внеплановая оценка проводится при наличии жалоб или возражений по безопасности продукции, или при выявлении потенциальных рисков.

Формирование и хранение доказательственных документов

После внесения сведений о сертификате соответствия в государственный реестр, ОС и заявитель представляют комплект подтверждающих документов, которые подтверждают соответствие продукции стандартам. В зависимости от схемы сертификации могут использоваться электронные формы. Документы включают:

- Копии технической документации (проектной, конструкторской, технологической, эксплуатационной, технических условий).
- Перечень стандартов (название и обозначение), используемых полностью или частично.
- Описание технических решений и результаты оценки рисков, если стандарты не применяются.
- Документы об идентификации и отборе образцов.
- Протоколы испытаний и измерений.
- Копия сертификата соответствия системы менеджмента (если требуется).
- Сертификаты соответствия компонентов и материалов (если имеются).
- Копии контрактов и товаросопроводительных документов.
- Копия договора с изготовителем, предусматривающего соответствие продукции стандартам.

- Сертификат о результатах оценки продукции (если требуется).
- Иные документы, подтверждающие соответствие продукции стандартам.
- Сертификат соответствия продукции.
- Регистрационный номер заявителя как юридического или физического лица.

Документы, не включенные в электронную программу, хранятся у органа сертификации в установленной форме. Комплект документов представляется органам государственного контроля и другим заинтересованным лицам по запросу.

Применение сертификационных схем

ОС применяет схемы сертификации №3, №4, №7, № 7А.

- Схема 3 предназначена для сертификации выпускаемой продукции. Включает испытания в лаборатории для проверки показателей и периодическую оценку сертифицированной продукции (инспекционный контроль) на предприятии.
- Схема 4 применяется при сертификации выпускаемой продукции и предусматривает проведение испытаний продукции в ИЛ для проверки обязательных показателей и оценки условий производства. Данная схема предусматривает проведение периодической оценки сертифицированной продукции (инспекционного контроля) путем испытаний образцов, отобранных в месте реализации (у потребителя) и на производстве.
- Схема 7 применяется для сертификации партии продукции с тестированием в лаборатории.
- Схема 7А — применяется для идентификации и испытаний идентичных товаров в рамках одного внешнеторгового контракта. Сертификат выдается один раз на срок не более одного календарного года.

Особенность: Сертификат действует на весь объем продукции, указанный в контракте, ввозимый партиями в течение года.

Продукция, сертифицированная по схемам №3, №4, №7, №7А может маркироваться знаком соответствия. Выбор схемы учитывает уровень риска.

Информационное обеспечение

ОС ведет учет всех выданных, утвержденных, приостановленных и прекращенных сертификатов, а также случаев отказа в их выдаче, и ежемесячно предоставляет информацию об этом в Агентство, включая данные по рискам.

ОС информирует заинтересованные организации о своей деятельности и выдает сертификаты.

Рассмотрение апелляций

Заинтересованные лица могут обратиться в Апелляционный совет Агентства или в суд, если они не согласны с результатами оценки соответствия, включая применение риск-подхода. Апелляционная коллегия Агентства рассматривает апелляции на решения ОС и ИЛ. Состав и порядок работы комиссии утверждаются приказом руководителя Агентства. Комиссия рассматривает апелляцию и письменно уведомляет заявителя о решении. Заинтересованные лица могут обжаловать решение Апелляционной коллегии в суд в установленном порядке.

Заключительные положения

Агентство может запросить у ОС материалы по подтверждению соответствия. ОС отвечает за достоверность информации в сертификате соответствия и соблюдение условий сертификации, включая риск-ориентированный подход. Лица, нарушившие положения, несут ответственность согласно закону. Общая продолжительность сертификационных процедур определяется исходя из времени, необходимого для испытаний продукции по стандарту.