

**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

« 4 »

апреля

2020 г.

**ПРАВИЛА
проведения сертификации продукции
в Национальной системе сертификации**

Москва, 2020

Предисловие

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

Настоящие Правила устанавливают порядок проведения работ по сертификации продукции 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 Правила заполнения и представления каталожных листов продукции;

Правил функционирования Национальной системы сертификации.

Настоящие Правила разработаны взамен редакции от 24 апреля 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 продукции в Национальной системе сертификации

1 Общие положения

1.1 Сертификация продукции, производимой на основании требований документов по стандартизации в Национальной системе сертификации (далее – Система) проводится на добровольной основе по инициативе заявителя в целях подтверждения соответствия положениям документов национальной системы стандартизации.

Примечание: к документам по стандартизации относятся документы национальной системы стандартизации, стандарты организаций, в том числе технические условия.

К документам национальной системы стандартизации относятся национальные стандарты Российской Федерации и предварительные национальные стандарты Российской Федерации.

1.2 Заявителями сертификации в Системе могут быть любые отечественные и зарубежные организации, являющиеся владельцами заявляемого объекта оценки соответствия и зарегистрированные в качестве юридического лица или индивидуального предпринимателя в соответствии с национальным законодательством заявителя.

1.3 Сертификацию продукции проводят органы по сертификации, аккредитованные в национальной системе аккредитации и 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 Назначенные в Системе органы по сертификации оказывают услуги по оценке соответствия положениям документов национальной системы стандартизации в соответствии с областью аккредитации.

1.5 При сертификации продукции подтверждается соответствие её показателей положениям, установленным в документах национальной системы стандартизации или положениям, установленным отдельными пунктами документов национальной системы стандартизации, применительно к данной продукции.

При сертификации используются методы, позволяющие провести идентификацию и подтвердить соответствие продукции положениям, установленным в документах национальной системы стандартизации.

1.6 Недопустима подмена обязательного подтверждения соответствия добровольной сертификацией.

1.7 В случае, если продукция подлежит обязательному подтверждению соответствия требованиям технических регламентов или положениям национальных стандартов, то проведение добровольной сертификации такой продукции возможно после предоставления заявителем документа о пройденном обязательном подтверждении соответствия (сертификата соответствия/ декларации).

2 Порядок проведения сертификации продукции

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

- подачу заявителем заявки на проведение сертификации и рассмотрение представленных материалов органом по сертификации;
- принятие органом по сертификации решения по заявке на проведение сертификации;
- отбор и идентификация образцов продукции и их испытания;
- оценка состояния производства или оценка системы качества производства;
- анализ полученных результатов и принятие решения о внесении продукции в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (далее – Реестр);
- внесение в Реестр (выдача сертификата соответствия органом по сертификации на бланке Системы / выписки из Реестра);
- осуществление органом по сертификации инспекционного контроля за сертифицированной продукцией.

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 Правила заполнения и представления каталожных листов продукции.

Заявитель в заявке на сертификацию вправе выбрать схему сертификации согласно пункту 2.3 настоящих Правил.

2.2 Принятие органом по сертификации решения по заявке на проведение 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 (пяти) рабочих дней после регистрации заявки орган по сертификации сообщает заявителю решение.

2.3 Выбор схемы сертификации

Заявитель в заявке на сертификацию вправе предложить одну из схем сертификации, предусмотренных настоящими Правилами.

В случае выявления в ходе экспертизы заявки несоответствия организационно-технических возможностей заявителя условиям применения и требованиям выбранной им схемы орган по сертификации должен в решении по заявке изложить мотивированное обоснование нецелесообразности проведения сертификации по данной схеме и предложить иную схему сертификации с обоснованием назначения иной схемы.

Оценка соответствия продукции в Системе проводится в соответствии со схемами сертификации, указанными в таблице 1:

Таблица 1

№ схемы	Элемент схемы		
	Исследование, испытание продукции	Оценка производства (системы качества)	Инспекционный контроль
1	Испытание образцов продукции	-	Испытание образцов продукции
2	Испытание образцов продукции	Анализ состояния производства	Испытание образцов продукции и анализ состояния производства
3	Испытания образцов продукции	Оценка системы качества	Контроль системы качества, испытание образцов продукции

2.4 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 органом по сертификации 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 и подтверждают протоколом идентификации.

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).

2.5 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 вправе представить в орган по сертификации протоколы испытаний, с учетом сроков их действия (срок выдачи протокола, результаты испытаний которого учитываются в Системе не более 6 месяцев с даты выдачи протокола), или документы об испытаниях, выполненных испытательными лабораториями (центрами), 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 вправе принять решение о проведении процедуры сертификации без отбора образцов продукции и сокращении объема испытаний, или проведении недостающих испытаний, что отражается в решении по заявке.

2.6 Анализ состояния производства

Анализ состояния производства осуществляют органы по сертификации в соответствии с ГОСТ Р 54293.

Основанием для проведения анализа состояния производства является решение органа по сертификации по заявке, содержащей указания о схеме сертификации и включающей анализ состояния производства.

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.

Заявитель вправе представить в орган по сертификации акт анализа состояния производства, который был проведен в рамках обязательного подтверждения соответствия органом по сертификации, назначенным в Системе, при условии, что с момента проведения анализа состояния производства прошло не более 6 месяцев.

2.7 Оценка системы качества

Заявитель подает заявку на сертификацию своей продукции по своему выбору в один из назначенных в Системе органов по сертификации, имеющий данную продукцию в области аккредитации. В заявке изготовитель указывает процедуру проверки системы качества (оценка или сертификация), а также документ, на соответствие которому он предпочитает проводить оценку (сертификацию) системы качества.

Оценку (сертификацию) системы качества проводит орган по сертификации систем менеджмента качества, определенный органом по сертификации продукции, либо сам орган по сертификации продукции, если сертификация систем менеджмента качества входит в его область аккредитации. При положительных результатах оценки системы качества орган по сертификации выдает заключение о соответствии требований системы качества заявителя применительно к конкретной сертифицируемой продукции.

При положительных результатах сертификации системы качества орган по сертификации систем менеджмента качества выдает сертификат соответствия.

Оценка (сертификация) системы качества может не проводиться, если заявитель представил сертификат на систему качества, полученный ранее от назначенного в Системе органа по сертификации, при условии принятия соответствующего решения органом по сертификации продукции, осуществляющим сертификацию продукции заявителя.

2.8 Анализ полученных результатов и принятие решения о внесении продукции в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации.

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

Результатом положительного решения по сертификации продукции 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 продукции 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.

2.9 Внесение в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

Орган по сертификации вносит информацию о сертифицированной продукции в Реестр, направляет QR-код заявителю и заключает договор с заявителем на право использования знака Системы.

Выдача сертификата соответствия на бланке Системы /выписки из Реестра органом по сертификации осуществляется по требованию заявителя.

Сертификат соответствия формируется автоматически посредством автоматизированной информационной системы «Национальная система сертификации» (далее – АИС НСС) на основе предоставленных сведений в Реестр в двух видах: информации для размещения на официальном бланке Системы (Приложение 9) информации для выписки из Реестра (Приложение 10).

Сертификат соответствия предоставляется заявителю, исключительно на номерных бланках, выданных оператором Системы.

Если на бланке сертификата соответствия недостаточно места для размещения всей необходимой информации о продукции, эти сведения могут быть указаны на бланке приложения к сертификату соответствия. Приложение оформляется исключительно на номерных бланках, выданных оператором Системы.

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**.

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

Оператор Системы обеспечивает органы по сертификации бланками сертификатов и приложений к ним.

2.10 Осуществление органом по сертификации инспекционного контроля сертифицированной продукции.

Инспекционный контроль проводится органом по сертификации, выдавшим сертификат соответствия на данную продукцию в соответствии с ГОСТ 31815, в том числе с привлечением испытательной лаборатории.

В случае прекращения деятельности органа по сертификации полномочия по проведению инспекционного контроля передаются другому органу по сертификации, назначенному в Системе с уведомлением об этом оператора Системы.

Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией в Системе проводится не реже одного раза в год, в форме систематического отслеживания и анализа информации, 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 положениям 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.

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 вправе:

- подтвердить действие записи в Реестре до последующего инспекционного контроля (Приложение 12);

- 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, в случае несоответствия объекта оценки соответствия положениям документов национальной системы стандартизации, контролируемых при сертификации.

Решение о приостановлении действия записи в Реестре (Приложение 13) 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 назначенной в Системе испытательной лаборатории (центре) 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 15) 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 проведение повторных исследований (испытаний), измерений невозможно (в том числе по

причине отказа производителя/изготовителя сертифицированной продукции), или результаты повторных исследований (испытаний), измерений показывают несоответствие объекта документам национальной системы стандартизации, то действие записи в Реестре (сертификата соответствия) отменяется (Приложение 14).

Отмена действия сертификата вступает в силу с момента исключения данных о продукции из Реестра. Заявитель (держатель сертификата), в случае получения сертификата соответствия на бланке Системы обязан возвратить сертификат в орган по сертификации, выдавший сертификат.

Информация о подтверждении, приостановлении, возобновлении, отмене действия записи в Реестре доводится органом по сертификации, его выдавшим, до сведения заявителя, потребителей, Росстандарта и других заинтересованных участников Системы.

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.

Приложение 1
(обязательное)

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 продукции, информация, позволяющая идентифицировать продукцию

**тип
производства**

_____ код(ы) по ОКПД2/ ТН ВЭД ЕАЭС

_____ серийный выпуск

выпускаемая по

_____ обозначение и наименование документа по стандартизации

Изготовителем

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

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

**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

Приложение 2
(обязательное)

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.

Р Е Ш Е Н И Е П О З А Я В К Е
на сертификацию № __ от «__» _____ 20__ г.

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:

_____ наименования и обозначения документов национальной системы стандартизации

_____ сроки проведения работ
2. Сертификация будет проведена по схеме:

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

_____ наименования испытательной лаборатории (центра), адрес

4. Работы проводятся на основе договора № _____

номер договора на сертификацию

5. Отбор образцов будет проводить:

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

наименования ОС, адрес

Эксперт _____

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 3
(обязательное)

Типовая форма акта отбора образцов

Наименование органа по сертификации/
наименование испытательной лаборатории (центра)

Номер аттестата аккредитации органа по сертификации

Адрес места нахождения органа по сертификации

АКТ ОТБОРА ОБРАЗЦОВ
№ ____ от « ____ » _____ 20__ г.

Заявитель

наименование и адрес заявителя

Изготовитель

наименование и адрес изготовителя

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

Перечень прилагаемой документации: Протокол идентификации и др.

Подписи участников отбора

От органа по сертификации

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

От заявителя

Должность

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 4 (обязательное)

Типовая форма программы работ по анализу состояния производства

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	а) проверить наличие необходимых элементов инфраструктуры, обеспечивающих выполнение в процессе производства обязательных требований к изготавливаемой продукции; б) если в техническом регламенте на изготавливаемую продукцию установлены требования к элементам инфраструктуры, эти элементы подлежат проверке в обязательном порядке	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. 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 обязательные требования
2	Документация	Проверить документацию: а) требуемую техническим регламентом в отношении сертифицируемой продукции или процесса ее изготовления; б) необходимую для поддержания в рабочем состоянии инфраструктуры технологического оборудования и средств измерений; в) описывающую выполнение специальных процессов и контрольных операций, связанных с формированием и контролем обязательных требований к готовой продукции; г) устанавливающую требования к проведению входного контроля (сырья, материалов, комплектующих изделий); д) определяющую обязательные требования к персоналу (в части знаний, опыта, состояния здоровья и т.д.); е) относящуюся к записям, подтверждающим выполнение требований, установленных п.п.а)-д)	1. Документы, указанные в графе "Требования", п.п.а)-г), могут быть представлены в виде: - нормативных; - конструкторских; - технологических; - организационно-распорядительных (инструкции, распоряжения, стандарты организации, приказы и т.п.). Состав документов определяется заявителем. 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. 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. 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: - 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, освоенной менее 1 года назад). 5. Заявитель определяет: - количество и виды документов из числа указанных в графе "Требования", п.п.а)-е);

			- вид носителя (бумажный или электронный); - форму ведения записей. 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. 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
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)	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. 2. Допускается формировать отдельные выборки для проверки оборудования, проверки оснастки и проверки инструмента
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 которых установлены обязательные требования). 2. При проведении проверки убедиться в том, что СИ	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 по требованиям безопасности выполняется в аккредитованной испытательной лаборатории, эти средства измерений в состав проверяемых могут не включаться. 2. Если количество средств измерений,

		находятся в управляемых условиях: периодически поверяются (калибруются), используются и хранятся надлежащим образом	подлежащих проверке, превышает 10, допускается выборочная проверка. При этом выборку формируют с учетом следующих критериев: а) в состав проверяемых включают все СИ (из числа подлежащих проверке), используемые на контрольных операциях, которые выполняются не в аккредитованной испытательной лаборатории; б) в оставшуюся часть выборки включают в первую очередь СИ (из числа подлежащих проверке), используемые для контроля технологических режимов (параметров) на специальных процессах
5	Персонал	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	1. Проверку выполняют в отношении персонала, задействованного на специальных процессах (операциях). 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)
6	Входной контроль	1. Проверить выполнение входного контроля продукции (в отношении продукции, для которой установлены требования безопасности). 2. При проведении проверки убедиться в том, что установлены и соблюдаются требования к: - составу контролируемых параметров входной продукции; - периодичности контроля; - объему контроля; - методам контроля; - регистрации результатов контроля; - идентификации статуса проконтролированной продукции или способам защиты от передачи в производство	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)

		несоответствующей входной продукции	
7	Специальные процессы	1. Проверить выполнение валидации специальных процессов (операций), связанных с формированием характеристик продукции, для которых установлены обязательные требования. 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	В составе документов, подтверждающих проведение валидации специальных процессов, могут рассматриваться: - 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	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). 2. При проведении проверки следует убедиться в наличии установленных требований к: а) составу контролируемых показателей; б) методам контроля и испытаний, кроме операций, выполняющихся в аккредитованной испытательной лаборатории; в) планам контроля (в случае выборочного контроля показателей), включая требования по применению бездефектных планов контроля и изменению жесткости контроля в зависимости от накопленных результатов;	В случае аккредитации испытательной лаборатории на техническую компетентность по ГОСТ Р ИСО/МЭК 17025 проверки, относящиеся к ее деятельности, могут не проводиться

		г) частоте периодических испытаний; д) хранению записей по результатам контроля (периодических испытаний); е) условиям проведения испытаний. 3. При проверке следует убедиться в наличии записей по результатам контроля (периодических испытаний)	
9	Маркировка	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)	1. Проверка выполняется, как правило, на складе готовой продукции заявителя на соответствие требованиям общих нормативных документов [2, 3] и документов на продукцию. 2. Для проверки формируют случайную выборку, объем которой и решающие правила приемки определяют из действующей документации

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 4.1 (рекомендуемое)

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.

Приложение 5
(обязательное)

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
(обязательное)

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

НАПРАВЛЕНИЕ № ____ от «__» _____ 20__ г.
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 _____
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
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.

ПЕРЕДАЛ

ПРИНЯЛ

ФИО эксперта, передавшего образцы на хранение

должность, ФИО, подпись ответственного лица, принявшего образцы на исследования (испытания) и измерения

Приложение 7
(обязательное)

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 № __ от «___» _____ 20__ г.
продукции 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 ОКПД 2

код ТН ВЭД 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

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 _____ бессрочно

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 требованию заявителя.

Приложение 8
(обязательное)

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.

**Р Е Ш Е Н И Е О Б О Т К А З Е № ___ от «___» _____ 20__ г.
во внесении продукции 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

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 продукции 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
(обязательное)

Форма заполнения сертификата соответствия в Национальной системе сертификации

НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ
РОССИИ 0001.03 НССО



ГОСТ 1.1-2002

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ
НСС-RU-XX00-C-00000-19



Срок действия с 00.00.2019 - бессрочно

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ рег. № RA.RU.00XX00

Орган по сертификации продукции, услуг и систем менеджмента Федерального бюджетного учреждения "Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний" (ФБУ «ЦСМ»)
Адрес: Индекс, страна, область, город, улица, дом, телефон: +7(0000) 00-00-00, эл. почта: mail@mail.ru

ПРОДУКЦИЯ

Наименование продукции. Продукция изготовлена в соответствии с:
обозначение и наименование документа по стандартизации
Серийный выпуск.

ОКПД2:
00.00.00

СООТВЕТСТВИЕ ТРЕБОВАНИЯМ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ

ГОСТ Р 0000-0000 Наименование продукции. Общие технические условия

ТН ВЭД:
0000

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО "Компания" ИНН: 000000000 ОГРН/ОГРНИП: 0000000000000000 Адрес: Индекс, страна, область, город, улица, дом

Адрес производства: страна, область, город, улица, дом

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН ООО "Компания" ИНН: ОГРН/ОГРНИП: 0000000000000000 Адрес: Индекс, страна, область, город, улица, дом, телефон: +7(0000) 00-00-00, эл. почта: unknown@mail.ru

НА ОСНОВАНИИ

1. Протокол испытаний № 00 от 00.00.2019, проведенных испытательным центром ФБУ «ЦСМ», аттестат аккредитации № RA.RU.00XX00;
2. Акт о результатах анализа состояния производства № 00 от 00.00.0000, 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.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: 2

Действие настоящего сертификата соответствия подтверждается не реже одного раза в год при проведении Органом по сертификации продукции и услуг инспекционного контроля сертифицированной продукции

Руководитель (уполномоченное
М.П. лицо) органа по сертификации подпись инициалы, фамилия

Эксперт (эксперт-аудитор) 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»

Информация для размещения сертификата соответствия на бланке

Срок действия сертификата соответствия устанавливается с даты внесения записи в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (дата указывается: число - двумя арабскими цифрами, месяц - двумя арабскими цифрами, год - четырьмя арабскими цифрами).

Срок действия сертификата соответствия в Национальной системе сертификации, устанавливается бессрочно для продукции.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ: указывается регистрационный номер в Реестре аккредитованных лиц национальной системы аккредитации, тип соответствующего ОС, выдающего сертификат, полное и сокращенное (при наличии) наименование организации ОС, место нахождения и фактический адрес, телефон, адрес электронной почты.

ПРОДУКЦИЯ: - указывается 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;

- тип объекта сертификации "Серийный выпуск" .

Коды объекта сертификации по общероссийским классификаторам:

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

СООТВЕТСТВИЕ ТРЕБОВАНИЯМ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ: указывается обозначение и наименование национального стандарта, соответствие требованиям которого подтверждено сертификацией.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ: полное и сокращенное (при наличии) наименование изготовителя, ИНН, ОГРН (ОГРНИП) отечественного изготовителя, место нахождения и фактический адрес изготовителя и его филиалов (производств), на которые распространяется действие сертификата, телефон и адрес электронной почты.

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

НА ОСНОВАНИИ: указываются документы, на основании которых выдается сертификат соответствия, с указанием их наименований, номера, даты, наименования и идентификационных реквизитов организации, выдавшей данный доказательственный документ (протоколы испытаний, акты о результатах анализа состояния производства, заключения экспертных организаций и др. документы, применяемые в соответствии с правилами и схемами сертификации для данного объекта сертификации в Системе).

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ: - указывается схема сертификации:

- сведения о необходимости и периодичности (сроках) проведения инспекционного контроля сертифицированного объекта;

- при необходимости, сведения об условиях и сроках хранения продукции, сроке службы (годности) продукции, кодификации объекта сертификации по иному классификатору, иные сведения, идентифицирующие сертифицированный объект.

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

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ
РОСС RU.0001.03НССО

Выписка из реестра объектов оценки соответствия, маркированных знаком
национальной системы стандартизации



ГОСТ 1.1-2002

СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ
НСС-RU-XX00-C-00000-20



№ п/п	Наименование показателя	Значение показателя
1	2	3
Орган по сертификации, проводивший работы по оценке соответствия		
1	Полное и сокращенное (при наличии) наименование организации ОС	Орган по сертификации продукции, услуг и систем менеджмента Федерального бюджетного учреждения "Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний "
Место нахождения органа по сертификации		
2	Юридический адрес	Индекс, страна, область, город, улица, дом
3	Фактический адрес	Страна, область, город, улица, дом
Контактные данные органа по сертификации		
4	Номер(а) телефона	+7(0000)000000
5	Адрес(а) электронной почты	yandex@yandex.ru
Аттестат аккредитации органа по сертификации		
6	Номер	RA.RU.00XX00
7	Дата регистрации	00.00.2018
8	Кем выдан	Федеральной службой по аккредитации
Заявитель объекта оценки соответствия		
9	Наименование заявителя	Общество с ограниченной ответственностью "Компания" (ООО «Компания»)
10	Сведения о государственной регистрации заявителя	0000000000000

	(ОГРН/ОГРНИП)	
Изготовитель объекта оценки соответствия		
15	Наименование изготовителя продукции	Общество с ограниченной ответственностью "Компания" (ООО «Компания»)
16	Сведения о государственной регистрации изготовителя продукции (ОГРН/ОГРНИП)	0000000000000
Место нахождения изготовителя		
17	Юридический адрес	Индекс, страна, область, город, улица, дом
18	Место(а) осуществления деятельности по изготовлению	Страна, область, город, улица, дом
Контактные данные изготовителя		
19	Номер(а) телефона	+7 (000) 00-00-00
20	Адрес(а) электронной почты	unknown@mail.ru
ПРОДУКЦИЯ		
21	Полное наименование продукции	Наименование продукции
Идентификационные сведения о продукции		
22	тип	
23	марка	
24	модель	
25	сорт	
26	артикул	
27	Другое (указать)	
28	Наименование и реквизиты документа(ов), в соответствии с которыми изготовлена продукция	ТУ, ГОСТ, СТО
29	Тип объекта оценки соответствия	Серийный выпуск продукции, прошедшей добровольную сертификацию
30	Коды ТН ВЭД	0000
31	Коды ОКПД2	00.00.00
32	Национальный(е) стандарт(ы), соответствие требованиям которых подтверждено сертификацией	ГОСТ Р 0000-0000 Наименование продукции. Общие технические условия
33	Перечень документов, на основании которых принято решение о выдаче сертификата соответствия	Наименование документа № 00от 00.00.0000 Кто выдал документ.
Срок действия сертификата		
34	Дата начала действия	00.00.2019
35	Дата окончания действия	бессрочно

Действие настоящего сертификата соответствия подтверждается не реже одного раза в год при проведении Органом по сертификации продукции и услуг «Государственный региональный центр стандартизации, метрологии и испытаний» инспекционного контроля сертифицированной продукции ООО «Компания».

Руководитель (уполномоченное
лицо) органа по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

М.П.

Эксперт (эксперт -аудитор)

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 11

(обязательное)

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 № ___ от «___» _____ 20__ г. 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
(обязательное)

Типовая форма решения о подтверждении 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 № __ от «__» _____ 20__ г.
о подтверждении действия реестровой записи (сертификата соответствия)**

На основании акта инспекционной
проверки № __ от «__» ____ и
результатов анализа информации о :

выпускаемой

наименование и обозначение продукции

наименование предприятия-изготовителя

орган по сертификации

наименование

ПОСТАНОВЛЯЕТ

1. Считать запись в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификат соответствия) № __ от «__» _____ подтвержденными.

2. Установить срок очередной
проверки

дата

3. Настоящее решение довести до
сведения

наименование организации-заявителя

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 13
(обязательное)

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 № __ от «__» _____ 20__ г.
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 14
(обязательное)

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 № __ от «__» _____ 20__ г.
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 15
(обязательное)

Типовая форма решения о возобновлении 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 № __ от «__» _____ 20__ г.
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