

**Федеральное государственное унитарное предприятие
«Российский научно-технический центр информации по стандартизации,
метрологии и оценке соответствия»**

Система добровольной сертификации «Национальная система сертификации»

УТВЕРЖДАЮ

**И.о. генерального директора
ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»**



К.В. Леонидов

2021 г.

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

Москва, 2021

Предисловие

Настоящие Правила устанавливают порядок проведения работ по сертификации продукции в системе добровольной сертификации «Национальная система сертификации» на соответствие документам по стандартизации.

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 1.12-2020 Стандартизация в Российской Федерации. Термины и определения;

ГОСТ ISO/IEC 17000-2012 Оценка соответствия. Словарь и общие принципы;

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг;

ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий;

ГОСТ Р 53603-2020 Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации;

ГОСТ Р 58972-2020 Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия;

ГОСТ Р 51293-1999 Идентификация продукции. Общие положения;

ГОСТ Р 54293-2020 Анализ состояния производства при подтверждении соответствия;

ГОСТ Р 58984-2020 Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации;

ГОСТ Р 54296-2010 Оценка соответствия. Конфиденциальность. Принципы и требования;

ГОСТ Р 54294-2010 Оценка соответствия. Беспристрастность. Принципы и требования;

ГОСТ Р 54297-2010 Оценка соответствия. Раскрытие информации. Принципы и требования;

ПР 132356.1.002 Правила заполнения и представления каталожных

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации листов продукции;

Правил функционирования Национальной системы сертификации.

Настоящие Правила разработаны взамен редакции от 4 марта 2020 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 которых дана ссылка на него, применяются в части, не затрагивающей эту ссылку.

ПРАВИЛА

проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

1 Общие положения

1.1 Сертификация продукции в системе добровольной сертификации «Национальная система сертификации» (далее – Система) проводится на добровольной основе по инициативе заявителя в целях подтверждения соответствия положениям документов по стандартизации, устанавливающих требования к продукции.

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

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

1.2 Заявителем сертификации в Системе может быть любая отечественная и зарубежная организация, являющаяся владельцем заявляемого объекта оценки соответствия и зарегистрированная в качестве юридического лица или индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством, действующим на территории регистрации заявителя.

1.3 Сертификацию продукции проводят органы по сертификации, аккредитованные в соответствии с законодательством Российской Федерации об аккредитации в национальной системе аккредитации, уполномоченные для проведения таких работ ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» в установленном порядке и включенные в Реестр органов по сертификации Системы.

1.4 Уполномоченные в Системе органы по сертификации оказывают услуги по оценке соответствия продукции положениям документов по стандартизации, при условии наличия соответствующих наименований объектов подтверждения соответствия в области аккредитации органа по сертификации.

1.5 Недопустима подмена обязательного подтверждения соответствия добровольной сертификацией.

1.6 В случае, если продукция подлежит обязательному подтверждению соответствия требованиям технических регламентов или положениям национальных стандартов, то проведение добровольной сертификации такой

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации продукции возможно после предоставления заявителем документа о пройденном обязательном подтверждении соответствия (сертификата соответствия/ декларации о соответствии).

2 Особенности сертификации продукции в Системе

2.1 Особенности сертификации продукции в Системе на соответствие положениям документов национальной системы стандартизации

2.1.1 При сертификации продукции в Системе на соответствие положениям документов национальной системы стандартизации (далее – Стандарт) подтверждается соответствие всем применимым к продукции разделам и/или пунктам Стандарта, устанавливающим требования к продукции.

2.1.2 Для маркирования такой сертифицированной продукции используется знак соответствия Системы согласно пункту 2.1 Порядка применения знаков соответствия в Национальной системе сертификации.

Форма сертификата соответствия Стандарту и выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, представлены в Приложении 9 и Приложении 11.

2.2 Особенности сертификации продукции в Системе на соответствие положениям документов по стандартизации

2.2.1 При сертификации продукции в Системе на соответствие положениям стандартов организации, технических условий, технических спецификаций, иных документов по стандартизации (за исключением Стандартов), подтверждается соответствие всем применимым к продукции разделам и/или пунктам стандарта организации, технических условий, технических спецификаций, иных документов по стандартизации (за исключением Стандартов).

2.2.2 Для маркирования такой сертифицированной продукции используется знак соответствия Системы согласно пункту 2.2 Порядка применения знаков соответствия в Национальной системе сертификации.

Форма сертификата соответствия документам по стандартизации (за исключением Стандартов) и выписки их Реестра представлена в Приложении 12 и Приложении 13.

3 Порядок проведения сертификации продукции

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

1) подача заявителем заявки на проведение сертификации в Системе (далее – заявка) и рассмотрение представленных материалов органом по сертификации;

2) принятие решения по заявке органом по сертификации Системы;

3) отбор, идентификация образцов продукции и их испытания;

4) анализ состояния производства или оценка системы менеджмента в зависимости от выбранной схемы сертификации;

5) принятие решения органом по сертификации о внесении записи о продукции в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (далее – Реестр), либо мотивированный отказ во внесении записи в Реестр;

6) в случае принятия решения о внесении записи о сертифицированной продукции в Реестр - внесение записи в Реестр и выдача заявителю QR-кода и/или сертификата на официальном бланке Системы и/или выписки из Реестра (по выбору заявителя);

7) осуществление органом по сертификации инспекционного контроля за сертифицированной продукцией (если он предусмотрен схемой сертификации).

3.1 подача заявителем заявки на проведение сертификации в Системе и рассмотрение представленных материалов органом по сертификации

3.1.1 Заявитель оформляет заявку на проведение сертификации продукции в Системе по форме, представленной в Приложении 1, и направляет ее с прилагаемыми документами в орган по сертификации Системы.

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

3.1.3 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.

3.2 Принятие органом по сертификации решения по заявке на проведение сертификации

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

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

- о схеме сертификации;
- о документах по стандартизации, на основании которых будет проводиться сертификация;
- информацию по процедуре отбора образцов (проб) продукции;
- сведения об испытательной лаборатории (центре), которой поручено проведение испытаний;
- информация о проведении анализа состояния производства (если это предусмотрено схемой сертификации) или номер предоставленного сертификата системы менеджмента и срок действия.

3.2.2 Не позднее 5 (пяти) рабочих дней после регистрации заявки орган по сертификации сообщает заявителю решение по заявке.

3.3 Выбор схемы сертификации

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

3.3.2 В случае выявления в ходе экспертизы заявки несоответствия организационно-технических возможностей заявителя условиям применения и требованиям выбранной им схемы сертификации 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.

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

Таблица 1

Номер схемы	Элемент схемы			Применение	Сведения (документ), подтверждающие соответствие
	Исследования (испытания) и измерения	Оценка производства	Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией		
1	Испытание образцов продукции	—	Посредством идентификации, испытаний образцов продукции	Для продукции, выпускаемой серийно. Заявителем является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо)	запись в Реестре (сертификат соответствия на продукцию, выпускаемую серийно)
2	Испытание образцов продукции	Анализ состояния производства	Посредством идентификации, испытаний образцов продукции и (или) анализа состояния производства	Для продукции, выпускаемой серийно. Заявителем является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо)	запись в Реестре (сертификат соответствия на продукцию, выпускаемую серийно)
3	Испытание образцов	Оценка системы	Посредством идентификации,	Для продукции, выпускаемой серийно	запись в Реестре (сертификат

	продукции	менеджмента	испытаний образцов продукции	при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента, сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента Системы. Заявителем является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо)	соответствия на продукцию, выпускаемую серийно)
4	Испытания образцов продукции	—	—	Для партии продукции. Заявителем является изготовитель (уполномоченное изготовителем лицо), продавец (импортер)	запись в Реестре (сертификат соответствия на партию продукции)

3.4 Отбор и идентификация образцов (проб) продукции

3.4.1 Отбор образцов (проб) продукции при подтверждении ее соответствия положениям документов по стандартизации осуществляют для их исследований (испытаний) и измерений (далее – испытания) по ГОСТ Р 58972-2020 и по нормативным документам на методы отбора проб и испытаний, установленным в национальных стандартах на конкретную продукцию.

3.4.2 Отбор образцов (проб) продукции проводит орган по сертификации в присутствии заявителя. Результаты отбора образцов (проб) продукции оформляют актом отбора образцов (проб) продукции по форме, приведенной в Приложении 3.

3.4.3 Одновременно с отбором образцов (проб) продукции проводят идентификацию продукции. Результаты идентификации образцов указывают в акте отбора образцов.

3.4.4 По согласованию с заявителем отбор образцов (проб) продукции допускается проводить уполномоченному органом по сертификации лицу, в качестве которого может выступать испытательная лаборатория (центр).

3.4.5 Если отбор образцов проводила испытательная лаборатория (центр), возможно оформление отбора в соответствии с установленными испытательной лабораторией (центром) формами записей об отборе образцов, без оформления направления образцов (проб) на испытания согласно Приложению 6.

3.5 Проведение испытаний образцов (проб) продукции в испытательной лаборатории (центре)

3.5.1 Испытания для целей подтверждения соответствия продукции проводятся в аккредитованных испытательных лабораториях (центрах), уполномоченных для проведения работ в Системе и внесенных в Реестр

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации испытательных лабораторий Системы на основании направления на испытания, оформленного органом по сертификации согласно Приложению 6, если отбор образцов осуществлял орган по сертификации.

3.5.2 Протоколы испытаний представляются заявителю и в орган по сертификации.

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

3.5.4 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 (шести) месяцев с даты выдачи протокола), выданные уполномоченными в Системе испытательными лабораториями (центрами).

3.5.5 После анализа представленных протоколов (соответствия содержащихся в них результатов действующим документам по 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.

3.6 Анализ состояния производства

3.6.1 Анализ состояния производства проводит орган по сертификации при подтверждении соответствия серийно выпускаемой продукции или при проведении инспекционного контроля за сертифицированной продукцией в соответствии с ГОСТ Р 54293-2020.

3.6.2 Анализ состояния производства проводят эксперты органа по сертификации продукции, имеющие знания и навыки для подтверждения соответствия конкретной продукции.

3.6.3 Анализ состояния производства проводят по адресу места осуществления деятельности по изготовлению продукции (нахождения производства (изготовления) продукции) в соответствии с разработанной органом по сертификации программой анализа состояния производства (Приложение 4).

3.6.4 Орган по сертификации формирует комиссию, состоящую из эксперта (-ов) органа по сертификации и/или иных компетентных организаций, уведомляет заявителя о необходимости предоставления исходных документов, порядке и сроках проведения оценки.

3.6.5 По результатам проведения анализа состояния производства орган по сертификации составляет акт по форме в соответствии с Приложением 5.

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации
Сведения (документы) о проведенном анализе состояния производства объекта необходимо указывать в сертификате соответствия.

3.6.6 Заявитель вправе представить в орган по сертификации акт анализа состояния производства, который был проведен в рамках обязательного подтверждения соответствия органом по сертификации, уполномоченным в Системе и внесенным в Реестр органов по сертификации Системы, при условии, что с момента проведения анализа состояния производства прошло не более 6 (шести) месяцев.

3.7 Оценка системы менеджмента

3.7.1 Применяется для серийно выпускаемой продукции при наличии у изготовителя внедренной системы менеджмента (системы менеджмента качества или системы менеджмента безопасности пищевой продукции), сертифицированной органом по сертификации систем менеджмента, уполномоченным в Системе.

3.7.2 Оценку (сертификацию) системы менеджмента проводит уполномоченный в Системе орган по сертификации систем менеджмента, определенный органом по сертификации продукции, либо сам орган по сертификации продукции, если сертификация систем менеджмента 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 менеджмента орган по сертификации систем менеджмента качества вносит запись в Реестр (выдает сертификат соответствия).

3.7.3 Сертификация системы менеджмента может не проводиться, если заявитель представил сертификат соответствия, выданный уполномоченным в Системе органом по сертификации, при условии принятия соответствующего решения органом по сертификации, осуществляющим сертификацию продукции заявителя.

3.8 Принятие решения и внесение записи о сертифицированной продукции в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации

3.8.1 Орган по сертификации проводит анализ полученных результатов и принимает решение о внесении записи о сертифицированной продукции (далее – запись) в Реестр, в том числе о выдаче по запросу заявителя сертификата соответствия, форма которого установлена в Приложении 7.

3.8.2 Результатом положительного решения по сертификации продукции является внесение органом по сертификации записи в Реестр, формирование и выдача QR-кода заявителю, предоставление права использования знака

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации Системы (условия использования знака Системы указываются в договоре на проведение работ по сертификации).

Выдача сертификата соответствия на бланке Системы или выписки из Реестра осуществляется по требованию заявителя.

3.8.3 Результатом отрицательного решения по сертификации продукции является мотивированный отказ во внесении записи в Реестр (в выдаче сертификата соответствия) (Приложение 8).

3.8.4 Срок действия записи на серийно выпускаемую сертифицированную продукцию в Реестре устанавливается **не более 3 (трех) лет**.

3.8.5 Срок действия записи Реестра на партию продукции, сертифицированную в Системе, соответствует сроку годности продукции, но **не более 5 (пяти) лет**.

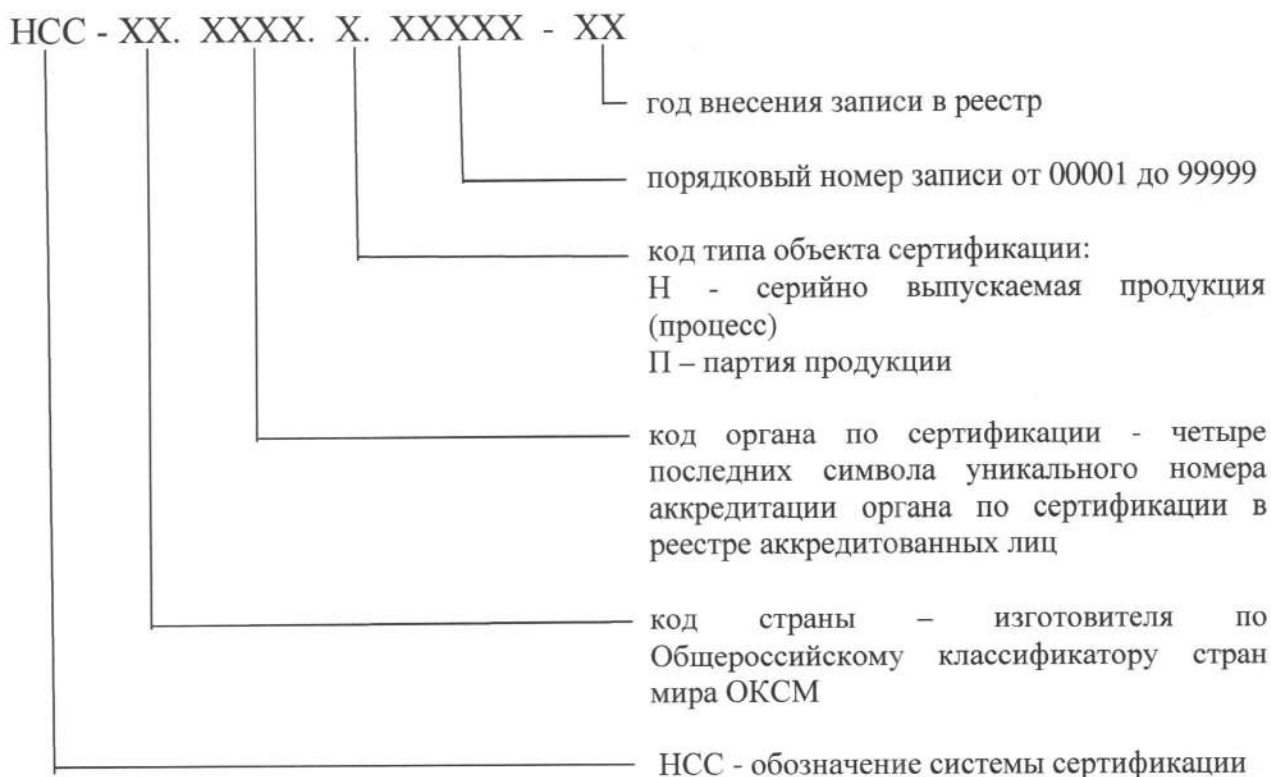
Примечание: срок действия записи в Реестре о сертифицированной партии продукции, включающей в себя продукцию с разными датами изготовления (например, партия: 13.01.2020, 16.01.2020 и 24.01.2020), соответствует наименьшему сроку годности продукции, включенной в партию сертифицируемой продукции, но не более 5 (пяти) лет.

3.8.6 Действие записи в Реестре подтверждается не реже 1 (одного) раза в год при проведении органом по сертификации инспекционного контроля сертифицированной продукции, если он предусмотрен схемой сертификации.

3.8.7 Сертификат соответствия формируется автоматически на основе сведений, включенных в Реестр посредством автоматизированной информационной системы (далее – АИС НСС), доступны два формата выгрузки информации о сертифицированной продукции: информация для размещения на официальном бланке сертификата соответствия Системы (Приложение 9, Приложение 12) и информация для оформления выписки из Реестра (Приложение 11, Приложение 13).

3.8.8 Сертификат соответствия предоставляется заявителю исключительно на номерных бланках, выданных ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ».

Структура номера записи в Реестре объектов оценки соответствия,
прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(номера сертификата соответствия)



3.8.9 Если на бланке сертификата соответствия недостаточно места для размещения всей необходимой информации о продукции (например, сведений об адресах производства, сведений о наименованиях продукции), эти сведения могут быть указаны на бланке приложения к сертификату соответствия (Приложение 10). Приложение оформляется исключительно на номерных бланках, выданных ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ».

3.8.10 Срок действия сертификата соответствия/выписки из Реестра, выданных органом по сертификации с внесением информации о сертифицированной продукции в Реестр, устанавливается органом по сертификации на период нахождения соответствующей записи в указанном Реестре – **не более 3 лет**.

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

3.8.12 ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» обеспечивает органы по сертификации бланками сертификатов соответствия и приложений к ним.

3.9 Проведение органом по сертификации инспекционного контроля сертифицированной продукции

3.9.1 Инспекционный контроль (если он предусмотрен схемой сертификации) за сертифицированной продукцией (далее - инспекционный

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации контроль) осуществляет орган по сертификации, проводивший сертификацию данной продукции в соответствии с ГОСТ Р 58984-2020.

3.9.2 В случае прекращения деятельности органа по сертификации полномочия по проведению инспекционного контроля передаются другому органу по сертификации, уполномоченному в Системе, с уведомлением об этом ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ».

3.9.3 Основанием для проведения инспекционного контроля является договор на сертификацию (дополнительное соглашение к нему), заключенный заявителем с органом по сертификации, или отдельный договор между этими сторонами о проведении инспекционного контроля.

3.9.4 Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией в Системе проводится не реже 1 (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.

3.9.5 В зависимости от схемы сертификации инспекционный контроль может включать:

- отбор образцов и их испытания;
- анализ информации о рекламациях на продукцию за проверяемый период (по сведениям заявителя);
- анализ информации о продукции от основных потребителей, надзорных органов и пр. (при наличии, по сведениям заявителя);
- анализ применения знака соответствия;
- анализ состояния производства или оценку системы менеджмента (в зависимости от схемы сертификации);
- анализ внесенных изменений в продукцию и/или технологический процесс (при наличии внесенных изменений).

3.9.6 В случае приостановки производства сертифицированной продукции и (или) отсутствия образцов для испытаний заявитель до установленного срока проведения инспекционного контроля официально извещает об этом орган по сертификации. На основании полученной информации орган по сертификации может перенести срок запланированного инспекционного контроля, но не более чем на 6 (шесть) месяцев.

3.9.7 Внеплановый инспекционный контроль проводится по решению органа по сертификации, основанием может служить информация:

- о претензиях к качеству и безопасности продукции от потребителей, торговых организаций, а также органов и организаций, осуществляющих

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации общественный или государственный контроль за продукцией, которая внесена в Реестр;

- полученная от органов государственного контроля (надзора) о выявленных нарушениях и необходимости приостановления или прекращения действия записи в Реестре;

- об изменениях, внесенных в документы, содержащие требования к сертифицированной продукции, конструкцию (состав), комплектность, технологию ее производства, которые могут повлиять на характеристики (показатели), подтвержденные при сертификации;

- полученная от производителя с просьбой о проведении инспекционного контроля по причине изменений в его деятельности, связанных с сертификационными требованиями;

- полученная от производителя сертифицированной продукции об изменениях, внесенных в техническую документацию на сертифицированную продукцию или технологический процесс ее производства;

- об изменениях контрактов на поставку сырья, материалов, комплектующих, которые могут повлиять на характеристики (показатели), подтвержденные при сертификации;

- о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия системы менеджмента качества;

- о нарушении или возможности нарушений требований к выпускаемой продукции, вызывающих необходимость проверки до планового срока проведения очередной инспекционной проверки;

- о выявленных нарушениях использования знаков Системы.

3.9.8 Внеплановый инспекционный контроль проводится по решению органа по сертификации на основании следующих сведений от заявителя:

- о расширении ассортимента выпускаемой продукции;

- об изменении места нахождения или открытия новых производственных площадок;

- об изменении юридического адреса (адреса регистрации/ места жительства индивидуального предпринимателя) заявителя;

- об изменении организационно-правовой формы организации изготовителя.

3.9.9 Объем внепланового инспекционного контроля определяется органом по сертификации, исходя из полученной информации и характера отмеченных в ней нарушений установленных требований.

3.9.10 Результаты инспекционного контроля оформляют актом (Приложение 14), в котором дают оценку результатов испытаний образцов продукции и других проверок, делают вывод о возможности (невозможности)

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации подтверждения действия записи в Реестре.

3.9.11 Результаты инспекционного контроля служат основанием для принятия решения органом по сертификации:

- о подтверждении действия записи в Реестре до последующего инспекционного контроля (Приложение 15);
- о приостановлении действия записи в Реестре (Приложение 16);
- о возобновлении действия записи в Реестре (Приложение 17);
- о прекращении действия записи в Реестре (Приложение 18).

Орган по сертификации может принять решение о приостановлении или прекращении действия записи в Реестре (сертификата соответствия) при несоответствии продукции установленным требованиям, а также в случаях:

- изменения нормативного документа на продукцию или методы испытаний;
- изменения конструкции (состава) и комплектности продукции;
- изменения организации и (или) технологии производства;
- изменения (невыполнения) требований технологии, методов контроля и испытаний, системы менеджмента;
- отказа заявителя от проведения или оплаты инспекционного контроля;
- отсутствия у заявителя необходимых условий для проведения инспекционного контроля в установленный срок.

Приостановление или прекращение действия сертификата соответствия вступает в силу с момента принятия соответствующего решения органом по сертификации.

Орган по сертификации, выдавший сертификат соответствия, письменно информирует заявителя и заинтересованные стороны о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия.

3.9.12 Информацию о принятом решении о подтверждении, приостановлении, возобновлении, прекращении действия записи в Реестре орган по сертификации вносит в личный кабинет автоматизированной информационной системы «Национальная система сертификации» (далее – АИС НСС) и уведомляет об этом ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», который отображает данную информацию в Реестре.

3.9.13 В случае приостановления, прекращения или окончания срока действия записи в Реестре не допускается ссылка на запись и маркирование знаком Системы.

3.9.14 Орган по сертификации может принять решение о приостановлении или прекращении действия записи в Реестре при несоответствии продукции установленным требованиям, а также в случаях:

- изменения нормативного документа на продукцию;

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

- изменения конструкции (состава) и комплектности продукции;
- изменения организации и (или) технологии производства;
- изменения (невыполнения) требований технологии, методов контроля и испытаний, системы менеджмента;
- отказа заявителя от проведения или оплаты инспекционного контроля;
- отсутствия у заявителя соответствия необходимых условий для проведения инспекционной проверки в установленный органом по сертификации срок.

3.9.15 Приостановление или прекращение действия записи в Реестре вступает в силу с момента принятия решения органом по сертификации (срок принятия органом по сертификации решения – не более 10 (десяти) рабочих дней) и внесения соответствующих сведений в Реестр.

Орган по сертификации письменно информирует заявителя и заинтересованные стороны о приостановлении или прекращении действия записи, о приостановлении или прекращении использования знака Системы.

3.9.16 Заявитель (держатель сертификата), в случае получения сертификата соответствия на бланке Системы в случае принятия решения органом по сертификации о прекращении действия записи в Реестре (сертификата соответствия) обязан вернуть сертификат в орган по сертификации, выдавший сертификат.

3.9.17 Решение о приостановлении действия записи в Реестре принимается в случае, если путем корректирующих мероприятий, разработанных исполнителем и согласованных с органом по сертификации, в соизмеримые сроки (**не более 1 месяца**) возможно устранение причин несоответствия.

3.9.18 После выполнения заявителем корректирующих действий с положительным результатом и в согласованные сроки, орган по сертификации принимает решение о возобновлении действия записи в Реестре.

3.9.19 Если корректирующие действия выполнить невозможно, то необходимо провести повторные испытания на соответствие объекта документам по стандартизации в испытательной лаборатории (центре) Системы.

Если проведение повторных испытаний невозможно (в том числе по причине отказа производителя/изготовителя сертифицированной продукции), или результаты повторных испытаний показывают несоответствие объекта документам по стандартизации, то действие записи в Реестре (сертификата соответствия) прекращается (Приложение 18).

**4 Внесение изменений в действующую запись в Реестре
и замена сертификата соответствия (при необходимости сохранения
QR-кода)**

4.1.1 В случаях, предусмотренных пунктом 3.9.8, при изменении указанных данных, при необходимости сохранения QR-кода, заявителю/изготовителю, прошедшему сертификацию в Системе необходимо обратиться в орган по сертификации, выдавший сертификат, с целью уведомления об изменениях и получения нового сертификата.

4.1.2 Орган по сертификации проводит внеплановый инспекционный контроль (при наступлении сроков планового контроля проводится плановый инспекционный контроль). Объем внепланового инспекционного контроля орган по сертификации определяет, исходя из полученной информации об изменениях.

4.1.3 Орган по сертификации на основании акта инспекционного контроля, в случае принятия решения о подтверждении действия записи в Реестре, вносит информацию о принятом решении в личный кабинет АИС НСС и уведомляет об этом ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», который отображает данную информацию в Реестре.

4.1.4 Орган по сертификации по требованию заявителя выдает новый сертификат соответствия, при этом номер сертификата соответствия остается прежним, срок начала действия сертификата соответствия указывается как в решении о подтверждении действия записи, с даты внесения изменений в запись.

Срок окончания действия сертификата соответствия остается прежним. Сертификат соответствия, выданный ранее, заявитель обязан вернуть в орган по сертификации.

*- типовые формы, установленные рекомендуемыми приложениями к настоящим Правилам проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации, могут быть дополнены информацией, установленной в документах системы менеджмента качества органа по сертификации

Типовая форма заявки на сертификацию

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

ЗАЯВКА

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

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

просит провести сертификацию продукции

наименование продукции, информация, позволяющая идентифицировать продукцию

код(ы) по ОКПД2/ ТН ВЭД ЕАЭС

тип производства

серийный выпуск, партия

выпускаемую по

обозначение и наименование документа по стандартизации

изготовителем

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

на соответствие положениям

обозначение и наименование документа по стандартизации

по схеме

указание на схему сертификации

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации
Дополнительные сведения

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

Заявитель просит выдать сертификат соответствия: *

на бланке Национальной системы сертификации/ в виде выписки из Реестра
выбрать необходимое

Заявитель обязуется выполнять правила проведения добровольной сертификации.

Руководитель организации

подпись

инициалы, фамилия

М.П

«__» _____ 20__ г.

* - пункт заполняется по требованию заявителя. Результатом проведения сертификации является внесение информации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Системе.

Типовая форма решения по заявке

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель органа по сертификации

ФИО

«___» _____ 20__ г.

М.П.

РЕШЕНИЕ ПО ЗАЯВКЕ

на сертификацию № ___ от «___» _____ 20__ г.

Орган по сертификации рассмотрел заявку

номер и дата заявки

наименование организации - заявителя, адрес

на добровольную сертификацию продукции:

наименование продукции, код ОКПД 2 (ТНВЭД ЕАЭС)

принял решение:

о проведении сертификации / об отказе в проведении сертификации (указать причину)

выбрать необходимое

1. Сертификация будет проведена на соответствие положениям

обозначение и наименование документа по стандартизации

сроки проведения работ

2. Сертификация будет проведена по схеме:

номер схемы сертификации

3. Исследования (испытания) и измерения будут проведены в

наименование уполномоченной испытательной лаборатории (центра) в Системе, адрес

4. Отбор образцов будет проводить:

наименование органа по сертификации или испытательной лаборатории, адрес

5. Анализ состояния производства (оценку системы менеджмента) будет проводить:

наименование органа по сертификации, адрес

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

Типовая форма акта отбора образцов (проб)*

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

АКТ ОТБОРА ОБРАЗЦОВ (ПРОБ)

№ ____ от « ____ » _____ 20__ г.

Заявитель

наименование и адрес заявителя

Орган по сертификации/ испытательная лаборатория (центр) *

наименование и адрес органа по сертификации/ испытательной лаборатории (центра)

Цель отбора

схема сертификации

Наименование продукции

Идентификационные признаки

размер партии, дата изготовления и др.

Единица измерения и объем выборки
для испытаний

для контрольных образцов (проб)

Дата отбора

Место отбора

Отбор образцов (проб) проведен в соответствии

Результат наружного осмотра образцов (проб)

состояние упаковки, маркировки

Результат идентификации образцов (проб)

Условия и место хранения образцов (проб)

Перечень прилагаемой документации: *например, протокол идентификации и др.*

От органа по сертификации

Эксперт

подпись

инициалы, фамилия

От заявителя

Должность

подпись

инициалы, фамилия

* допускается оформление акта в соответствии с формой, установленной в документах системы менеджмента качества испытательной лаборатории

Типовая форма программы анализа состояния производства

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
« ____ » _____ 20__ г.

ПРОГРАММА РАБОТ ПО АНАЛИЗУ СОСТОЯНИЯ ПРОИЗВОДСТВА

Наименование заявителя:

полное и сокращенное (при наличии) наименование организации-заявителя

Адрес производства, где проводится анализ состояния производства:

фактический адрес организации-изготовителя, включая филиалы, имеющие отношение к объекту сертификации (адрес производства)

Работы проводятся на основании:

заявка (номер, дата), решение по заявке (номер, дата)

Сроки выполнения работ по анализу состояния производства: с ____ по ____

Эксперты, назначенные для проведения работ:

ФИО

продукция выпускаемая по

обозначение и наименование документа по стандартизации

Объекты проверки	Указания по проведению проверки	
	Требования	Рекомендации
в соответствии с ГОСТ Р 54293—2020		

Эксперт(-ы) по
сертификации

подпись

инициалы, фамилия

Типовая форма акта о результатах анализа состояния производства

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

**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 нормативного документа на продукцию

2. Основание: решение по заявке на сертификацию

номер, дата

3. Время проведения

4. Эксперты, проводившие анализ

фамилия, инициалы

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

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

С актом ознакомлен:

Должность, наименование
организации-заявителя

подпись

инициалы, фамилия

Типовая форма направления на проведение испытаний в испытательную лабораторию

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

НАПРАВЛЕНИЕ

на проведение испытаний в испытательную лабораторию (центр)

№ ____ от « ____ » _____ 20 ____ г.

Заказчик: _____
наименование органа по сертификации

_____ реквизиты

Адрес: _____

Телефон: _____ Адрес эл. почты: _____

Исполнитель: _____
наименование уполномоченной испытательной лаборатории (центра) в Системе

Адрес: _____

Телефон: _____ Адрес эл. почты: _____

Направляет образцы продукции
_____ наименование продукции, код ОКПД 2, ТН ВЭД ЕАЭС

_____ серийный выпуск, партия
выпускаемой изготовителем

_____ наименование изготовителя, адрес, наименование НД изготовителя

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

_____ обозначение и наименование документа по стандартизации

По показателям
_____ перечень контрольных показателей

Перечень прилагаемой документации: *например, копия акта отбора образцов и др.*

Эксперт _____
подпись инициалы, фамилия

ПЕРЕДАЛ

ПРИНЯЛ

должность, ФИО, подпись ответственного лица,
передавшего образцы

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

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

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
«____» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ О ВНЕСЕНИИ
записи в Реестр объектов оценки соответствия,
прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(о выдаче сертификата соответствия) № ____ от «____» _____ 20__ г.

По результатам рассмотрения заявки

номер и дата заявки, наименование заявителя, адрес
и комплекта документов

наименование и реквизиты документов
а также анализа полученных результатов, учитывая положения документа по стандартизации, единой технологии изготовления и идентичность используемого сырья и др.

Орган по сертификации принял решение:

1. Распространить в полном объёме результаты испытаний на продукцию:

наименование продукции

код ОКПД 2, код ТН ВЭД ЕАЭС
выпускаемую изготовителем

наименование изготовителя
ПО

наименование и реквизиты документации изготовителя, в соответствии с которыми выпускается продукция
соответствующую положениям документа по стандартизации

обозначение и наименование документа по стандартизации

2. Внести запись в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации, присвоить QR-код.

3. Установить срок действия записи: не более 3 лет

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

4*. Выдать заявителю сертификат соответствия:

на бланке Национальной системы сертификации/ в виде выписки из Реестра

выбрать необходимое

Сроком действия: не более 3-х лет

5*. Установить контроль за качеством серийно выпускаемой продукции:

- периодический инспекционный контроль не реже 1 раза в год

Первый инспекционный контроль будет проведен в период

с по

дата

Работы по инспекционному контролю проводятся на основании договора.

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

* - пункт 4 заполняется по требованию заявителя. Результатом проведения сертификации является внесение информации в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Системе.

* - пункт 5 заполняется для серийно выпускаемой продукции.

Типовая форма решения об отказе во внесении записи в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(в выдаче сертификата соответствия)

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
«____» _____ 20__ г.
М.П.

Р Е Ш Е Н И Е О Б О Т К А З Е
во внесении записи в Реестр объектов оценки соответствия,
прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(в выдаче сертификата соответствия) № ____ от «____» _____ 20__ г.

1. В результате рассмотрения заявки

номер и дата заявки, наименование организации-заявителя

на проведение сертификации продукции

наименование продукции, код ОКПД 2, ТН ВЭД ЕАЭС

серийный выпуск, партия

выпускаемой

наименование изготовителя, адрес, телефон

по

наименование и реквизиты документации изготовителя, в соответствии с которыми выпускается продукция

представленных заявителем документов, подтверждающих соответствие продукции
установленным требованиям

наименование и реквизиты документов

и анализа полученных результатов

номер протокола испытаний, акт анализа о состоянии производства и др.

Орган по сертификации принял решение:

Отказать заявителю во внесении записи в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших
процедуру сертификации в Национальной системе сертификации по причине:

Эксперт (-ы) по сертификации

причина отказа

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

Форма заполнения сертификата соответствия документам
национальной системы стандартизации



ГОСТ 12345-67

РОСС RU.0001.03HCC0

**СЕРТИФИКАТ
СООТВЕТСТВИЯ**

HCC-RU-XX00-X-00000-00



Срок действия с 00.00.0000 – 00.00.0003

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

Орган по сертификации «Наименование», Адрес: индекс, страна, область, город, улица, дом, телефон:
+7(000)000-00-00, эл. почта: mail@mail.ru

ПРОДУКЦИЯ

Наименование продукции, изготавливаемой в соответствии с :
обозначение и наименование документа по стандартизации
Серийный выпуск/ партия

ОКПД 2:

00.00.00

ТН ВЭД:

0000

СООТВЕТСТВИЕ НАЦИОНАЛЬНОМУ СТАНДАРТУ

ГОСТ Обозначение и наименование стандарта

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО «ХХХ», ИНН: 0000000000, ОГРН/ОГРНИП: 00000000000000, Адрес: индекс, страна, область, город,
улица, дом, Адрес производства: страна, область, город, улица, дом

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

ООО «ХХХ», ИНН: 0000000000, ОГРН/ОГРНИП: 00000000000000, Адрес: индекс, страна, область, город,
улица, дом, телефон: +7(000)000-00-00, эл. почта: unknown@mail.ru

НА ОСНОВАНИИ

1. Протокола испытаний № 00 от 00.00.0000 испытательной лаборатории «Наименование лаборатории»,
уникальный номер об аккредитации в реестре аккредитованных лиц № RA.RU.00XX00;
2. Акта о результатах анализа состояния производства органа по сертификации продукции «Наименование
органа по сертификации» № 00 от 00.00.0000;
3. Решения о внесении записи в Реестр объектов оценки соответствия HCC № 00 от 00.00.0000

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: 2

Действие настоящего сертификата соответствия подтверждается не реже одного раза в год
при проведении органом по сертификации «Наименование» инспекционного контроля сертифицированной
продукции.

М.П. **Руководитель**
органа по сертификации подпись инициалы, фамилия

Эксперт 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 на бланке сертификата соответствия
документам национальной системы стандартизации**

НОМЕР СЕРТИФИКАТА: формируется автоматически АИС НСС.

СРОК ДЕЙСТВИЯ СЕРТИФИКАТА: срок действия сертификата соответствия устанавливается с даты внесения записи в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Системе (дата указывается: число - двумя арабскими цифрами, месяц - двумя арабскими цифрами, год - четырьмя арабскими цифрами).

Срок действия сертификата соответствия в Системе устанавливается не более 3 лет для продукции.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ: указывается уникальный номер записи об аккредитации органа по сертификации в реестре аккредитованных лиц, полное и сокращенное (при наличии) наименование органа по сертификации, юридический адрес, фактический адрес (место осуществления деятельности), телефон, адрес электронной почты.

ПРОДУКЦИЯ: указывается полное наименование продукции, идентификационные сведения о продукции, такие как тип, марка, модель, артикул, исполнение и другая информация, обеспечивающая идентификацию продукции;

наименование и реквизиты документа, в соответствии с которым изготовлена продукция;

тип объекта сертификации «Серийный выпуск/ Партия»;

код(-ы) ОКПД 2 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008), код(-ы) ТН ВЭД ЕАЭС.

СООТВЕТСТВИЕ НАЦИОНАЛЬНОМУ СТАНДАРТУ: указывается обозначение и наименование национального стандарта (далее - ГОСТ), соответствие положениям которого подтверждено сертификацией. Не допускается указывать несколько ГОСТ или пункты ГОСТ.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ: полное и сокращенное (при наличии) наименование изготовителя, ИНН, ОГРН (ОГРНИП) изготовителя, юридический адрес, фактический адрес (место нахождения) 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, юридический адрес заявителя, 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).

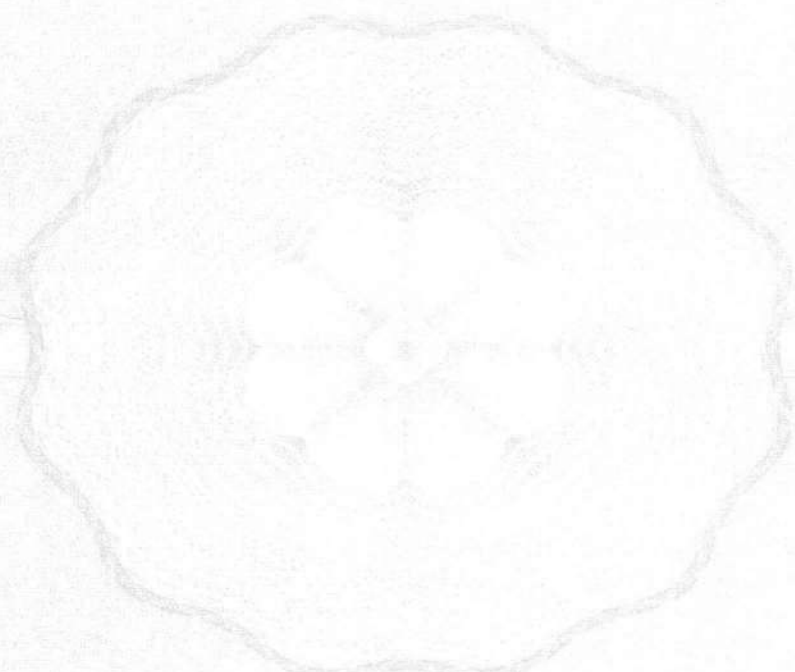
ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ: указывается схема сертификации, сведения о необходимости и периодичности (сроках) проведения инспекционного контроля сертифицированного объекта. При необходимости, сведения об условиях и сроках хранения продукции, сроке службы (годности) продукции, кодификации объекта сертификации по иному классификатору, иные сведения, идентифицирующие сертифицированный объект.

ПОДПИСИ: сертификат подписывает руководитель органа по сертификации или его заместитель, либо уполномоченное на это лицо и эксперт, выполнявший работы по подтверждению соответствия.

Приложение 10

(обязательное)

Форма заполнения приложения к сертификату соответствия на продукцию

ПРИЛОЖЕНИЕ		
К СЕРТИФИКАТУ СООТВЕТСТВИЯ № НСС-РУ-ХХ00-Х-000000-00		
Сведения о продукции/ адреса производственных филиалов		
—	наименование продукции	
—	адреса филиалов	
—		
—		
—		
—		
—		
		
М.П.	Руководитель органа по сертификации	подпись инициалы, фамилия
	Эксперт	подпись инициалы, фамилия

Форма выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации на соответствие документам национальной системы стандартизации

**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ**

РОСС RU.0001.03HCC0

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



ГОСТ 12345-67

HCC-RU-XX00-X-00000-00



№ п/п	Наименование показателя	Значение показателя
1	2	3
Орган по сертификации, проводивший работы по оценке соответствия		
1	Полное и сокращенное (при наличии) наименование	Орган по сертификации «Наименование»
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(000)000-00-00
5	Адрес(а) электронной почты	yandex@yandex.ru
Уникальный номер об аккредитации органа по сертификации в реестре аккредитованных лиц		
6	Номер	RA.RU.00XX00
7	Дата регистрации	00.00.0000
8	Кем выдан	Федеральной службой по аккредитации
Заявитель объекта оценки соответствия		
9	Наименование заявителя	Общество с ограниченной ответственностью «XXX» (ООО «XXX»)
10	Сведения о государственной регистрации заявителя (ОГРН/ОГРНИП)	0000000000000

Изготовитель объекта оценки соответствия		
11	Наименование изготовителя продукции	Общество с ограниченной ответственностью «XXX» (ООО «XXX»)
12	Сведения о государственной регистрации изготовителя продукции (ОГРН/ОГРНИП)	00000000000000
Место нахождения изготовителя		
13	Юридический адрес	Индекс, страна, область, город, улица, дом
14	Место(а) осуществления деятельности	Страна, область, город, улица, дом
Контактные данные изготовителя		
15	Номер(а) телефона	+7 (000)000-00-00
16	Адрес(а) электронной почты	unknown@mail.ru
ПРОДУКЦИЯ		
17	Полное наименование продукции	Наименование продукции
Идентификационные сведения о продукции		
18	тип	
19	марка	
20	модель	
21	сорт	
22	артикул	
23	Другое (указать)	
24	Наименование и реквизиты документа(ов), в соответствии с которыми изготовлена продукция	ТУ, ГОСТ, СТО и др.
25	Тип объекта оценки соответствия	Серийный выпуск продукции/ партия продукции, прошедшей добровольную сертификацию
26	Коды ТН ВЭД	0000
27	Коды ОКПД2	00.00.00
28	Национальный стандарт, соответствие положениям которого подтверждено сертификацией	ГОСТ Р 0000-0000 Наименование продукции. Общие технические условия
29	Перечень документов, на основании которых принято решение о внесении записи в Реестр	Наименование документа № 00 от 00.00.0000
Срок действия выписки		
30	Дата начала действия	00.00.0000
31	Действует по	00.00.0003

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

Действие настоящей выписки подтверждается не реже одного раза в год при проведении органом по сертификации «Наименование» инспекционного контроля сертифицированной продукции ООО «XXX».

Выписка является не действительной, 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».

**Руководитель органа по
сертификации**

подпись

инициалы, фамилия

Эксперт

М.П.

подпись

инициалы, фамилия

НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ

РОСС RU.0001.03HCC0



СЕРТИФИКАТ

СООТВЕТСТВИЯ

HCC-RU-XX00-X-00000-00



Срок действия с 00.00.0000 – 00.00.0003

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

Орган по сертификации «Наименование органа по сертификации»,
Адрес: индекс, страна, область, город, улица, дом, телефон: +7(000)000-00-00, эл. почта: mail@mail.ru

ПРОДУКЦИЯ

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

ОКПД 2:
00.00

СООТВЕТСТВИЕ ДОКУМЕНТАМ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ

Обозначение и наименование документа по стандартизации

ТН ВЭД:
0000

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

ООО «XXX», ИНН: 0000000000, ОГРН/ОГРНИП: 00000000000000, Адрес: индекс, страна, область, город, улица, дом, Адрес производства: страна, область, город, улица, дом

СЕРТИФИКАТ ВЫДАН

ООО «XXX», ИНН: 0000000000, ОГРН/ОГРНИП: 00000000000000, Адрес: индекс, страна, область, город, улица, дом, телефон: +7(000)000-00-00, эл. почта: unknown@mail.ru

НА ОСНОВАНИИ

1. Протокола испытаний № 00 от 00.00.2019 испытательной лаборатории «Наименование лаборатории», уникальный номер об аккредитации в реестре аккредитованных лиц № RA.RU.00XX00;
2. Акта о результатах анализа состояния производства органа по сертификации продукции «Наименование органа по сертификации» № 00 от 00.00.0000;
3. Решения о внесении записи в Реестр органа по сертификации «Наименование» № 00 от 00.00.0000

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ

Схема сертификации: 2

Действие настоящего сертификата соответствия подтверждается не реже одного раза в год при проведении органом по сертификации «Наименование органа по сертификации» инспекционного контроля сертифицированной продукции.

Руководитель органа по сертификации подпись инициалы, фамилия

М.П.

Эксперт 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 на бланке сертификата соответствия
документам по стандартизации**

НОМЕР СЕРТИФИКАТА: формируется автоматически АИС НСС.

СРОК ДЕЙСТВИЯ СЕРТИФИКАТА: срок действия сертификата соответствия устанавливается с даты внесения записи в Реестр объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Системе (дата указывается: число - двумя арабскими цифрами, месяц - двумя арабскими цифрами, год - четырьмя арабскими цифрами).

Срок действия сертификата соответствия в Системе устанавливается не более трех лет для продукции.

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ: указывается уникальный номер аккредитации органа по сертификации в реестре аккредитованных лиц, полное и сокращенное (при наличии) наименование органа по сертификации, юридический адрес, фактический адрес (место осуществления деятельности), 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/ Партия»;

код(-ы) ОКПД 2 по Общероссийскому классификатору продукции по видам экономической деятельности ОК 034-2014 (КПЕС 2008), код ТН ВЭД ЕАЭС.

СООТВЕТСТВИЕ ДОКУМЕНТАМ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ: указывается обозначение и наименование документа(-ов) по стандартизации, соответствие положениям которого(-ых) подтверждено сертификацией. Не допускается указание отдельных пунктов документов по стандартизации.

ИЗГОТОВИТЕЛЬ: полное и сокращенное (при наличии) наименование изготовителя, ИНН, ОГРН (ОГРНИП) отечественного изготовителя, юридический адрес, фактический адрес (место нахождения) 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) заявителя, юридический адрес заявителя, 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.

ПОДПИСИ: сертификат подписывает руководитель органа по сертификации или его заместитель, либо уполномоченное на это лицо и эксперт, выполнявший работы по подтверждению соответствия.

Форма выписки из Реестра объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации о соответствии положениям документов по стандартизации

**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ
НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ
РОСС RU.0001.03HCC0**

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



HCC-RU-XX00-X-00000-00



№ п/п	Наименование показателя	Значение показателя
1	2	3
Орган по сертификации, проводивший работы по оценке соответствия		
1	Полное и сокращенное (при наличии) наименование	Орган по сертификации «Наименование»
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(000)000-00-00
5	Адрес(а) электронной почты	yandex@yandex.ru
Уникальный номер об аккредитации органа по сертификации в реестре аккредитованных лиц		
6	Номер	RA.RU.00XX00
7	Дата регистрации	00.00.0000
8	Кем выдан	Федеральной службой по аккредитации
Заявитель объекта оценки соответствия		
9	Наименование заявителя	Общество с ограниченной ответственностью «XXX» (ООО «XXX»)
10	Сведения о государственной регистрации заявителя (ОГРН/ОГРНИП)	00000000000000

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

Изготовитель объекта оценки соответствия		
11	Наименование изготовителя продукции	Общество с ограниченной ответственностью «XXX» (ООО «XXX»)
12	Сведения о государственной регистрации изготовителя продукции (ОГРН/ОГРНИП)	00000000000000
Место нахождения изготовителя		
13	Юридический адрес	Индекс, страна, область, город, улица, дом
14	Место(а) осуществления деятельности по изготовлению	Страна, область, город, улица, дом
Контактные данные изготовителя		
15	Номер(а) телефона	+7 (000)000-00-00
16	Адрес(а) электронной почты	unknown@mail.ru
ПРОДУКЦИЯ		
17	Полное наименование продукции	Наименование продукции
Идентификационные сведения о продукции		
18	тип	
19	марка	
20	модель	
21	сорт	
22	артикул	
23	Другое (указать)	
24	Наименование и реквизиты документа(ов), в соответствии с которыми изготовлена продукция	ТУ, ГОСТ, СТО и др.
25	Тип объекта оценки соответствия	Серийный выпуск продукции/ партия продукции, прошедшей добровольную сертификацию
26	Коды ТН ВЭД	0000
27	Коды ОКПД 2	00.0
28	Документ по стандартизации, соответствие положениям которого подтверждено сертификацией	
29	Перечень документов, на основании которых принято решение о внесении записи в Реестр	Наименование документа № 00 от 00.00.0000 Кто выдал документ.
Срок действия выписки		
30	Дата начала действия	00.00.0000
31	Действует по	00.00.0003

Правила проведения сертификации продукции в Национальной системе сертификации

Действие настоящей выписки подтверждается не реже одного раза в год при проведении органом по сертификации «Наименование органа по сертификации» инспекционного контроля сертифицированной продукции ООО «XXX».

Выписка является недействительной, 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».

**Руководитель органа по
сертификации**

подпись

инициалы, фамилия

Эксперт

М.П.

подпись

инициалы, фамилия

Типовая форма акта инспекционного контроля за сертифицированной продукцией

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
« ____ » _____ 20__ г.
М.П.

АКТ ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ
за сертифицированной продукцией № ____ от « ____ » _____ 20__ г.

Орган по сертификации _____

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

провел в соответствии с утвержденной программой инспекционный контроль

наименование и обозначение продукции

изготовленной _____

наименование изготовителя

по _____

наименование и обозначение нормативного документа

сертифицированной на соответствие _____

наименование и обозначение документа по стандартизации

При проверке установлено:

Объекты проверки	Способы проверки	Исполнители	Заключение
1	2	3	4

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 объектов оценки соответствия в НСС

Приложения: _____

протоколы испытаний, акты анализа состояния производства

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

С актом ознакомлен
(заявитель):

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 15
(рекомендуемое)

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, уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

«__» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ

о подтверждении действия записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия) № __ от «__» _____ 20__ г.

На основании рассмотренных документов:

наименование и реквизиты документов

подтвердить действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия)

номер записи, дата внесения (если в запись вносятся изменения, указывается дата внесения изменений)

внесенной (выданного)

наименование заявителя

о сертифицированной продукции

наименование сертифицированной продукции

Следующий инспекционный контроль будет проведен

дата

Настоящее решение довести до сведения

наименование организаций

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

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

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
«__» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ

**о приостановлении действия записи в Реестре объектов оценки соответствия,
прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(сертификата соответствия) № __ от «__» _____ 20__ г.**

На основании рассмотренных документов:

наименование и реквизиты документов

приостановить действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших
процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия)
и использование знака Национальной системы сертификации

номер записи, дата внесения

внесенной (выданного)

наименование организации заявителя

о сертифицированной продукции

наименование сертифицированной продукции

На срок до _____

Заявителю выполнить корректирующие мероприятия в срок до _____

Настоящее решение довести до сведения

наименование организаций

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

Приложение 17
(рекомендуемое)

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, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
«___» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ
о возобновлении действия записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших
процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(сертификата соответствия) № ___ от «___» _____ 20__ г.

В связи с выполнением заявителем корректирующих мероприятий по устранению несоответствия продукции установленным требованиям возобновить с _____

_____ дата возобновления
действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия) и использование знака Национальной системы сертификации

номер записи, дата внесения
внесенной (выданного)

наименование заявителя
о сертифицированной продукции

наименование сертифицированной продукции

действие которой (которого) было приостановлено решением органа по сертификации

номер решения, дата

Настоящее решение довести до сведения

наименование организаций

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия

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

наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре
аккредитованных лиц, адрес места осуществления деятельности

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель органа по сертификации

ФИО
«__» _____ 20__ г.
М.П.

РЕШЕНИЕ

**о прекращении действия записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших
процедуру сертификации в Национальной системе сертификации
(сертификата соответствия) № __ от «__» _____ 20__ г.**

На основании рассмотренных документов

наименование и реквизиты документов

прекратить действие записи в Реестре объектов оценки соответствия, прошедших процедуру
сертификации в Национальной системе сертификации (сертификата соответствия) и
запретить использование знака Национальной системы сертификации

номер, дата внесения

внесенной (выданного)

наименование заявителя

о сертифицированной продукции

наименование сертифицированной продукции

с

дата

Настоящее решение довести до сведения

наименование организаций

Эксперт (-ы) по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

подпись

инициалы, фамилия