

Порядок проведения сертификации продукции в органа по сертификации «Regional certification center» ГУ «UzTest»

(выписка с ПСК-14 «Порядок сертификации продукции» ОС)

1 Порядок проведения сертификации продукции включает:

- подачу заявки на сертификацию и её рассмотрение;
- анализ НД и других документов;
- выбор схемы сертификации;
- принятие решения по заявке;
- подготовку и утверждение программы испытаний (кроме схемы 9);
- идентификацию продукции;
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию (кроме схемы 9);
- испытания образцов сертифицируемой продукции (кроме схемы 9);
- обследование состояния производства продукции (для схем 3, 4);
- декларирование о соответствии продукции (схема 9);
- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия;
- оформление и выдачу сертификата соответствия с регистрацией в Реестре ОС.

2. Подача и рассмотрение заявки.

2.1 Для проведения сертификации в рамках НСС Уз заявитель подаёт заявку через сайт <http://singlewindow.uz>. Далее ОС получает заявку через <http://portal.standart.uz>.

Заявка после резолюции руководителя ОС передаётся для работы специалисту ОС. Заявка регистрируется в специальном журнале ОС

2.2 Для сертификации производимой продукции вместе с заявкой представляются:

- копия НД на заявленную продукцию;
- образец маркировки продукции;
- при наличии, копия санитарно-эпидемиологического заключения, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора и сведения о других требованиях, установленных в НД (ветеринарное и фитосанитарное заключения, экологическая экспертиза).

В случае если заявителем было подано одновременно заявление на получение санитарно-эпидемиологического заключения и сертификата соответствия, копия санитарно-эпидемиологического заключения с протоколами испытаний представляется после оформления его в установленном порядке.

2.3. Для сертификации ввозимой продукции представляются:

- копии протоколов испытаний санитарно-эпидемиологического содержащего результаты испытаний в лаборатории органа Государственного санитарного надзора и сведения о других требованиях, установленных в НД

2.4 Необходимость проведения санитарно-эпидемиологической и ветеринарной экспертиз, фитосанитарного контроля и экологической экспертизы определяется ОС при наличии соответствующих санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных или экологических требований в НД на заявленную продукцию. Данные процедуры могут проводиться одновременно с сертификационными испытаниями и должны быть завершены с предоставлением соответствующих документов заявителю до выдачи сертификата соответствия.

2.5 Заявитель может представлять в ОС дополнительные документы, содержащие результаты испытаний по конкретным показателям в АИЛ, которые ОС может использовать для оценки соответствия без дополнительных испытаний. При этом срок давности испытаний не должен превышать срока годности по НД на продукцию.

2.6 Документы должны представляться на государственном или русском языках.

2.7 ОС рассматривает заявку, проводит анализ представленных документов, при этом специалистом ОС проводится анализ заявки на предмет:

- достаточности информации о заказчике и продукции для проведения сертификации заявленной продукции;

- требуемая в заявке продукции (область сертификации) определена заказчиком четко и данные продукции имеются в области аккредитации ОС;
- ОС располагает всеми ресурсами для выполнения всех действий по оцениванию, в том числе компетентными кадрами обладающие знаниями и навыками для проведения процесса сертификации, наличие испытательных лабораторий (собственных и субподрядных) для проведения испытаний, нормативных документов и т.д.

При этом любое непонимание между ОС и заказчиком разрешается до начала процесса сертификации продукции. А именно, после анализа и в течение 2-х дней после её (заявки) получения готовится решения по заявке, которая сообщается и согласуется устно с заказчиком, в том числе согласуется выбранная схема сертификации, испытательная лаборатория для испытаний, методы оплаты, выбранный НДС на проведение сертификации, методы и место обследования производства (если это предусмотрено схемой сертификации). В решении указывается необходимость получения разрешительных документов от других органов контроля (протоколы санитарно-эпидемиологических лабораторий, экологические сертификаты и т.д.) аккредитованных лабораторий.

ОС оформляет с заявителем счёт-договор на проведение работ по сертификации продукции.

2.8 ОС, располагает опытом проведения сертификации согласно ее области аккредитации, сертификация продукции заказчика проводится только по тем продукциям которые указаны в ее области.

При этом ОС гарантирует заказчикам своих услуг и заинтересованным лицам, что он обладает компетентностью и возможностью для проведения всех необходимых мероприятий по сертификации согласно установленным в РУз требованиям, а также ОС поддерживает в установленном порядке все записи виде решения по заявке, обосновывающие принятие данного решения по проведению работ по сертификации.

2.9 К участию в рассмотрении материалов заявки могут привлекаться сторонние специалисты для консультации. Необходимость привлечения сторонних специалистов определяет руководитель ОС.

2.10 При рассмотрении заявки на сертификацию продукции учитываются:

- соответствие показателей сертифицируемой продукции требованиям НДС по протоколам испытаний к санитарно-эпидемиологических и других аккредитованных испытательных лабораторий;
- содержание НДС на сертифицируемую продукцию (результаты их анализа в ОС);
- использование предполагаемой схемы сертификации;
- использование возможностей испытательных лабораторий для проведения сертификационных испытаний;
- другие факторы, в зависимости от наименования сертифицируемой продукции и требований НСС;

Необходимость проверки всех требований НДС при сертификации определяет ОС в каждом конкретном случае, с учётом имеющихся у него дополнительных документов (сертификат на систему менеджмента или производства, протоколы испытаний компетентных организаций, техническая документация поставщика и др.).

2.11 Если ОС не осуществляет какие либо действия, полагаясь на ранее выданный сертификат соответствия с действующим сроком для данного заявителя, в этом случае ОС ссылается на существующий сертификат в своих записях. По требованию заявителя ОС предоставляет обоснование отказа от проведения сертификации.

2.12. Перечень видов продукции, подлежащих подтверждению соответствия путём декларирования, приведён в приложении 1 к Постановлению Кабинета Министров Республики Узбекистан № 122.

Порядок регистрации декларации о соответствии приведён в «Положении о порядке декларирования соответствия продукции требованиям её безопасности», зарегистрированном Минюстом Республики Узбекистан за №1465 от 06.04.2005 года.

2.13 Срок оформления и выдачи сертификата соответствия на продукцию (кроме транспортных средств) с момента подачи всех необходимых документов (протоколы испытаний, акт обследования и т.д.) не должен превышать трех рабочих дней.

2.14 В случае не представления заявителем необходимого НДС или технических характеристик по безопасности на ввозимую продукцию сертификация данной продукции осуществляется по документации на аналогичные виды продукции или на основании санитарно-эпидемиологического протокола с проведением её идентификации.

Сертификация продукции, не имеющей НД, не подлежащей санитарно-эпидемиологическому испытанию, а также при отсутствии АИЛ для испытаний, проводится путём идентификации.

При недостаточном количестве продукции для проведения испытаний на соответствие НД сертификация проводится путем идентификации.

2.15 При добровольной сертификации ОС определяет номенклатуру характеристик сертифицируемой продукции и методы их определения с учётом предложений заявителя.

3 Выбор схемы сертификации.

При сертификации продукции ОС может применять схемы № 1, № 2, № 3, № 4, № 7, №7А, № 8, № 9 по Правилам сертификации продукции за № 1458. А именно:

Схема № 1. Испытания образцов по обязательным показателям, в первую очередь по безопасности. Данная схема также применяется, при отсутствии чётко определённого НД на продукцию.

Схема № 2. Испытания образцов по обязательным показателям. Инспекционный контроль путём испытаний образцов, взятых в сфере торговли (у потребителя).

Схема № 3. Испытания образцов и обследование производства. Инспекционный контроль путём испытаний образцов, взятых у изготовителя и обследование производства с периодичностью не реже одного раза в год.

Схема № 4. Испытания образцов и обследование состояния производства. Инспекционный контроль путём испытаний образцов, взятых как у изготовителя, так и в сфере торговли с периодичностью не реже одного раза в год.

При сертификации по схемам №3, №4 проводится обследование производства продукции.

При обследовании состояния производства анализируется следующее:

- а) наличие НД на выпускаемую продукцию, заявленную к сертификации;
- б) наличие и состояние лаборатории, или договор с лабораторией, осуществляющей контроль качества сырья и готовой продукции;
- в) оснащённость технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием, средствами измерений и их состояние (поверка, калибровка);
- г) соблюдение технологических режимов при производстве продукции;
- д) наличие специалистов, осуществляющих производство и контроль продукции;
- е) наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья.

По результатам обследования составляется акт, который используется при принятии решения о выдаче сертификата соответствия.

Срок проведения обследования производства не должен превышать 10 рабочих дней с момента отбора образцов для испытаний.

Сведения о проведённом обследовании производства приводятся в сертификате соответствия на продукцию.

Схема № 7. Применяется при сертификации партии продукции и предусматривает испытание продукции

Схема № 7А. Применяется при сертификации продукции (кроме транспортных средств) в рамках одного внешнеторгового договора (контракта) и предусматривает испытание продукции в АИЛ для проверки обязательных показателей.

Схема № 8. Испытания каждого изделия, изготовленного предприятием или импортируемого.

Схема № 9. Выдача сертификата соответствия на основании декларации о соответствии продукции установленным требованиям.

Декларация о соответствии принимается в отношении конкретного вида продукции или группы продукции, на которую установлены единые требования действующими нормативными документами.

Номенклатура показателей продукции, подтверждаемых декларацией, устанавливается изготовителем в соответствии с нормативными документами или по условиям контракта.

Декларация о соответствии оформляется на государственном и (или) русском языках.

Декларация о соответствии может применяться поставщиком по своей инициативе, либо по требованию заказчика (потребителя) на продукцию, не подлежащую обязательному подтверждению соответствия.

Если декларация о соответствии распространяется на экспортируемую продукцию, то она должна отвечать требованиям международных стандартов или национальных стандартов стран – импортёров или требованиям, оговоренным в контракте.

Декларация должна содержать достаточно информации, по которой можно определить принявшего декларацию о соответствии поставщика, указанные в ней продукцию, нормативные документы и лицо, подписавшее декларацию о соответствии.

Продукция, произведённая в период действия сертификата соответствия считается сертифицированной и повторной сертификации не подлежит.

Реализация поставщиком части сертифицированной продукции может сопровождаться копией сертификата соответствия, заверенной подписью и печатью (при наличии печати) держателя подлинника сертификата или органа, выдавшего сертификат, либо нотариального органа.

Продукция, сертифицированная по схемам № 3, № 4, № 7, №7А, № 8, № 9 может быть маркирована Знаком соответствия в установленном порядке

4 Подготовка программы испытаний.

Подготовку программы испытаний продукции осуществляет специалист ОС, которому поручено проведение сертификации.

При участии в испытаниях двух и более лабораторий, программа испытаний составляется одна с указанием номера аккредитации АИЛ и с учётом определяемых показателей продукции.

В программе испытаний указываются наименование продукции, НД на продукцию, перечень показателей для испытаний с соответствующими НД, АИЛ для проведения испытаний.

5 Идентификация и отбор образцов продукции.

5.1 После принятия положительного решения по заявке на проведение сертификации продукции или заявке на признание сертификата соответствия специалисты ОС подготавливают соответствующие приборы для отбора образцов. Идентификация и отбор образцов проводится на месте, где хранится партия продукции. При отборе образцов используются приборы и вспомогательные оборудования подведомственных испытательных лабораторий согласно методики отбора образцов.

При идентификации и отборе образцов продукции учитывается специфичность продукции согласно НД на продукцию.

Для транспортирования продукции в испытательную лабораторию используется автомашины ОС либо автомашины специалистов или пользуются автотранспорт заказчика (автомобили рефрижераторы, автофургоны и т.д.). Хранения отобранных образцов проводит испытательная лаборатория, проводящая сертификационные испытания.

5.2 Для идентификации заявитель представляет в ОС следующую информацию о продукции:
- образец маркировки в виде этикетки, ярлыка (бирки), листа-вкладыша, упаковки (потребительской тары), на которых нанесена информация, отражающая отличительные признаки продукции;
- сертификат соответствия, выданный в НСС страны – экспортёра (оригинал или копия, заверенная оригиналом печати держателя подлинника сертификата соответствия, или органа по сертификации, выдавшего сертификат соответствия, или нотариально);

Также могут быть использованы представленная заявителем эксплуатационная документация (руководство по эксплуатации, паспорт, формуляр).

5.3 Идентификация продукции проводится на месте складирования всей партии продукции или на транспортном средстве и оформляется актом идентификации и отбора образцов (проб).

5.4 Идентификация продукции, находящейся на хранении под таможенным обеспечением, проводится представителями ОС в присутствии инспектора таможенного органа (заведующий складом) и владельца товара, либо его представителя.

5.5 Идентификация продукции должна осуществляться с учётом наличия штрихового кода, при его наличии

5.6 Отбор образцов (проб) производимой продукции оформляется актом идентификации и отбора образцов (проб) в двух экземплярах, один из которых вручается заявителю.

Количество образцов, порядок отбора устанавливаются в НД на продукцию, подлежащую сертификации, в том числе методиками испытаний

Отбор образцов ввозимой в Республику продукции осуществляется от каждой партии ввозимой продукции с учётом обеспечения проведения испытаний, согласно НД на методы испытаний.

Количество отобранных образцов от партии ввозимой продукции должно соответствовать действующей в Республике НД на данную или идентичную продукцию при условии, что объём партии соответствует норме, указанной в НД.

Отбор, маркировку и пломбирование образцов (проб) осуществляет специалист ОС в присутствии заявителя.

Образцы печатываются и транспортируются в аккредитованную испытательную лабораторию. В отбираемую для сертификационных испытаний выборку может дополнительно включаться по одному образцу каждого вида продукции (кроме скоропортящейся) для хранения её в лаборатории в качестве контрольных образцов с целью решения возникающих разногласий и апелляций, сохранения наглядности сертифицированной продукции при возможном возникновении необходимости (в дальнейшем) её идентификации (внешнего описания), в том числе для проверки качества продукции, заложенной на длительное хранение.

Срок хранения контрольных образцов должен соответствовать сроку действия сертификата или сроку годности продукции.

5.7 Отбор образцов (проб) от находящихся на хранении под таможенным контролем импортных товаров для проведения сертификации производится специалистом ОС в присутствии таможенного инспектора и владельца товара либо его представителя. При этом специалистом ОС составляется акт идентификации и отбора образцов (проб) в 3-х экземплярах, из которых один экземпляр остаётся в ОС, второй – вручается представителю таможенного органа, третий – владельцу товара.

В случае не подтверждения соответствия ввозимого товара требованиям по качеству и безопасности, ОС выдаётся заявителю и в Государственный таможенный комитет официальное заключение о несоответствии данного товара.

5.8 Процесс испытаний колёсных транспортных средств с учётом их места расположения, территориальной удалённости от места хранения и фактических возможностей собственной ИЛ проводится в следующем порядке:

- ОС после идентификации и отбора образцов подготавливает на имя руководство таможенного поста гарантийное письмо, о том, чтоб вывезти колёсно-транспортное средство за пределами таможенного поста для проведения испытаний. При этом в письме указывается, что ответственность за вывоз и возврат автотранспортных средств несет заказчик.
- Заказчик осуществляет транспортировку автотранспортного средства до испытательной лаборатории (испытательный полигон) для прохождения процесса испытаний.
- После проведения испытаний заказчик возвращает автотранспортное средства в таможенный пост, о чем сообщает ОС устно либо письменно.

5.9 Идентификация и отбор образцов продукции для проведения сертификационных испытаний осуществляется специалистами ОС с выездом на место или по решению ОС компетентными сотрудниками АИЛ, ИО и другими ОС в двухдневный срок со дня подачи заявки. В случаи не предоставления возможности отбора образцов со стороны заявителя, ОС дает письменное заключение об невозможности проведения сертификационных работ.

6 Проведение испытаний для сертификации.

6.1 Испытания для сертификации проводятся в испытательных лабораториях, аккредитованных на право проведения тех испытаний, которые предусмотрены в нормативных документах, используемых при сертификации продукции.

6.2 Ответственность за хранение, качество и достоверность испытаний образцов несёт испытательная лаборатория, аккредитованная на техническую компетентность и независимость. Протоколы испытаний подписываются уполномоченными специалистами и утверждаются руководителем испытательной лаборатории.

6.3 Заявитель также может представить в ОС протоколы испытаний, проведённых при разработке и постановке продукции на производство, или документы об испытаниях, выполненных отечественными или зарубежными испытательными лабораториями, аккредитованными или признанными в НСА Республики Узбекистан.

6.4 Во избежание дублирования испытаний при сертификации, санитарно-эпидемиологическое заключение должно сопровождаться официально оформленными протоколами в органе государственного санитарного надзора.

6.5 После проведения испытания специалист ОС совместно с представителем испытательной лаборатории в присутствии заявителя (или его представителя) составляют акт о списании (возврате) продукции полностью разрушенной, частично разрушенной или не подвергшейся разрушению в период испытания, не позднее пяти рабочих дней после окончания работы по сертификации.

7 Анализ протоколов испытаний.

7.1 Протоколы испытаний представляются в ОС, в случае необходимости и заявителю.

Если испытания продукции по отдельным показателям проводились в разных АИЛ, то положительной оценкой соответствия продукции, установленным требованиям считается наличие всех необходимых протоколов с положительными результатами испытаний.

7.2 Результаты испытаний должны быть представлены в виде конкретных фактических значений показателей продукции.

7.3 В целях исключения дублирования проведения испытаний по одним и тем же показателям, АИЛ обязаны осуществлять взаимопризнание результатов испытаний, проведенных в других АИЛ.

8 Оценивание

8.1 План действий по оцениванию сертифицируемой продукции на её соответствие требованиям нормативного документа включает анализ представленных документов к заявке, идентификацию и отбор образцов, анализ протоколов испытаний, обследование условий производства и т.д. с целью обеспечения всех необходимых мероприятий по оценке продукции.

8.2 Специалистом ОС оценивание продукции проводится согласно требованиям, включенным в область сертификации, а также другим требованиям, указанным в схеме сертификации.

8.3 О выявленных несоответствиях при идентификации и отборе образцов, обследовании условий производства, ОС информирует заявителя. В том числе информирования происходит следующим способами:

- если при идентификации и отборе образцов обнаружены несоответствия, подготавливается официальное письмо с указанием несоответствий;
- если при обследовании обнаруживаются несоответствия, то оформляется промежуточный акт обследования, где приводятся все установленные несоответствия.

8.4 Если заявитель выражает заинтересованность в продолжении процесса сертификации, то после устранения им несоответствий процесс должен быть повторен в части действий, в которых установлено несоответствие.

8.5 Результаты всех действий по оцениванию оформляются документально перед проведением анализа для принятия решения по сертификации.

9 Оформление и выдача сертификата соответствия.

9.1 В целях обеспечения беспристрастности и объективности при оценке соответствия продукции анализ и решение по выдаче (или в отказе в выдаче) принимается лицом (экспертом который является членом технического комитета), который не участвовал в проведении оценки. Решение принимается на основании информации, полученной при проведении оценивания и анализа его результатов.

При принятии положительного решения ОС оформляет сертификат соответствия на государственном или русском языках. Заказчик получает сертификат соответствия в электронном виде с проставленным особым QR-кодом через сайт <http://singlewindow.uz>. По желанию заказчика, сертификат соответствия оформляют в бумажном виде. Порядок заполнения бланка сертификата соответствия установлен в документе Агентства по техническому регулированию «Инструкция заполнения сертификатов соответствия». Сертификат соответствия выдаётся на товар одного наименования либо на группу аналогичных товаров (указанных в заявке) и его действие распространяется на всю партию товара, фактически ввозимого на территории Республики Узбекистан, но не более количества, указанного в сертификате соответствия.

9.2 Сертификат соответствия выдаётся заявителю в течение трех рабочих дней с момента получения ОС результатов испытаний. Сертификат соответствия выдаётся на партию продукции на

срок годности (гарантийный срок) продукции, а на не имеющую срок годности (гарантийный срок) - без указания срока действия, для серийно производимой продукции – на три года.

9.3 Оформленный сертификат соответствия, признании деклараций о соответствии регистрируются в журнале.

9.4 Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера.

9.5 В случае оформления сертификата соответствия в бумажном виде, сертификат подписывают руководитель ОС и эксперт ОС, заверяют печатью ОС и выдаётся заявителю. Заявитель подписывается в копии сертификата о его получении.

9.6 Выдача копии сертификатов осуществляется ОС, путём заверения копий печатью органа по сертификации.

9.7 При принятия отрицательного решения о выдаче сертификата соответствия ОС уведомляет заявителя в письменном виде с обоснованием причин такого решения.

9.8 На основании выданного сертификата соответствия с учётом установленной схемы сертификации продукции заключается соглашение о предоставлении заявителю права применения сертификата соответствия и использования знака соответствия.

Форма, размеры и технические требования Знака подтверждения соответствия, применяемого в НСС Уз, установлены в О'z DSt 1.19.

Правила нанесения Знака подтверждения соответствия на конкретную продукцию установлены в О'z DSt 5.8.

10 Порядок регистрации уведомления о соответствии произведенной продукции требованиям её качеству и безопасности

10.1 Регистрация уведомления о соответствии осуществляется в том случае, если в перечне видов продукции, подлежащей обязательной сертификации производимых в Республике Узбекистан, (приложения № 1 к ПКМ РУз от 28.04.2011г №122 продукция подлежит подтверждению соответствия путем уведомления производителем (отмечен код ТН ВЭД звездочкой **).

10.2 Для подтверждения соответствия производимой продукции требованиям законодательства и нормативным документам, на соответствии которым она произведена, производитель продукции заполняет уведомление.

10.3 Представитель производителя в двух экземплярах представляет в ОС уведомление о соответствии произведенной продукции.

10.4 ОС проводит регистрацию уведомления о соответствии произведенной продукции в журнале, проставляет регистрационный номер на уведомлении о соответствии произведенной продукции и один экземпляр с регистрационным номером, заверенным печатью ОС передает представителю производителя продукции.

10.5 При этом срок действия зарегистрированного уведомления о соответствии произведенной продукции составляет 3 года с даты регистрации уведомления о соответствии.

10.6 По истечении 3 лет после регистрации уведомления о соответствии производитель продукции представляет новое уведомление в орган по сертификации.

10.7 Уведомление о соответствии подлежит перерегистрации при изменении требований в нормативных документах на производимую продукцию и влияющих на изменение показателей качества и безопасности.

10.8 Производитель обращается в орган по сертификации для перерегистрации уведомления о соответствии в течении 10 дней со дня внесения изменений в нормативную документацию.

10.9 Регистрация уведомления о соответствии произведенной продукции осуществляется на бесплатной основе в течении одного рабочего дня.

10.10 Зарегистрированное уведомление о соответствии произведенной продукции является основанием для реализации произведенной продукции на территории Республики Узбекистан.

10.11 Сертификация продукции, произведенной для поставки на экспорт, осуществляется на добровольной основе.

10.12 Зарегистрированное уведомление о соответствии может служить основанием для сопровождения произведенной продукции.

10.13 Ответственность за достоверность сведений, указанных в уведомлении о соответствии произведенной продукции, а также обеспечение соблюдения обязательных требований

нормативных документов, предъявляемых к качеству и безопасности производимой продукции, несет предприятие-производитель в соответствии с законодательством.

10.14 ОС не несет ответственность за качество и безопасность производимой продукции оцененной методом уведомления.

10.15 Копии, зарегистрированных уведомлений о соответствии хранятся в течении 3 года с даты регистрации уведомления о соответствии

11 Порядок выдачи заключения на технологического оборудование.

11.1 Заявитель в адрес которого поступают товары в качестве составных частей технологического оборудования письменно обращается в ОС для получения заключения о проведении сертификации технологического оборудования.

11.2 По результатам проведенного анализа документов, прилагаемых к письму заявителя, ОС выдает заключение в письменном виде о проведении сертификации технологического оборудования после его сборки.

Сведения о выданных заключениях отражаются в журнале «Регистрация выдачи заключения на технологическое оборудование»

12 Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией.

12.1 Общие положения

Целью инспекционного контроля является подтверждение условий стабильности выпуска сертифицированной продукции, соответствие требованиям НД указанным в сертификате соответствия, принятие решения о подтверждении, отмене, приостановке сертификата соответствия, соглашения на применение сертификата соответствия и использования знака соответствия.

Основными задачами инспекционного контроля являются:

- оценка соответствия сертифицированной продукции требованиям НД и правил обязательной сертификации;
- определение причин несоответствия продукции требованиям НД;
- принятие мер по устранению и предотвращению выпуска продукции, несоответствующей обязательным требованиям НД.

Основными документами, на соответствие которым проверяется продукция, являются:

- НД, указанный в сертификате соответствия на данный вид продукции;
- технологические инструкции и прочие технологические документы, позволяющие произвести контроль продукции на этапах ее производства.

12.2. Порядок подготовки и проведения инспекционного контроля

Основанием для проведения инспекционного контроля является приказ ГУ «UzTest», в котором указывается состав комиссии, осуществляющей инспекционный контроль и конкретные сроки его проведения. Сроки проведения инспекционного контроля не должны превышать тридцати календарных дней.

Члены комиссии должны соблюдать требования по обеспечению конфиденциальности.

Периодичность инспекционного контроля устанавливается ОС в соглашении о применении сертификата соответствия и использования знака соответствия и в самом сертификате соответствия. При этом плановый инспекционный контроль сертифицированной продукции проводится в соответствии с планом-графиком, подготовленным руководителем ОС.

Характер инспекционных проверок, их объем, определяемый в каждом случае задачами проверки, устанавливается ОС.

12.3 Порядок подготовки инспекционного контроля.

Подготовка к проверке проводится в ОС, при этом:

- изучается исходная информация о специфике производства выпускаемой сертифицированной продукции (назначение, маркирования, упаковывание транспортирование и хранение) и НД, устанавливающие обязательные требования к этой продукции;
- определяются виды и методы контроля и испытаний продукции, возможные трудозатраты на проведение проверки.

Программа проверки утверждается руководителем ОС и доводится до участников проверки.

В случае выявления несоответствия НД, исходной информации о производстве, проверка приостанавливается, а предприятию направляются рекомендации по устранению выявленных недостатков.

После устранения выявленных недостатков проверка сертифицированной продукции продолжается непосредственно на предприятии заказчика.

12.4 Проведение инспекционного контроля

Инспекционный контроль проводится специалистами группы инспекционного контроля ОС, а также при необходимости, с привлечением специалистов АИЛ.

Специалисты, осуществляющие руководство работами по инспекционному контролю должны быть штатными сотрудниками ГУ «UzTest».

При проведении инспекционного контроля изучается и устанавливается

- наличие необходимой нормативной и технологической документации на сертифицированную продукцию;
- правильность и своевременность внесения в нее изменений;
- факты выпуска продукции по отмененным стандартам, техническим условиям;
- правильность применения сертификата соответствия и нанесения в документы (маркировочные этикетки, товаросопроводительные документы и т.д.) согласно установленного в соглашении месте проставления знака соответствия на выпускаемую продукцию;
- правильность ссылки на систему сертификации;
- наличие оттисков и сертификатов поверки и аттестации средств измерения и испытательного оборудования и их своевременное выполнение;
- факты регистрации и учета рекламаций (претензий, жалоб) на сертифицированную продукцию, информирование о них ОС;
- соблюдение условий хранения сертифицированной продукции;
- своевременность проведения периодических испытаний.

При отрицательных результатах проверки по выше перечисленным позициям комиссия составляет промежуточный акт. Комиссия может приостановить проверку и предложить предприятию заказчика устранить выявленные недостатки.

Проверка продукции начинается с открытия аудита, где участвуют все участники оценки, в том числе ответственные лица предприятия заказчика. В практике инспекционный контроль начинается с отбора образцов и их внешнего осмотра. Количество образцов продукции, отбираемых для испытания (измерения) устанавливается по НД.

При отрицательных характеристиках, полученных при испытании образцов продукции, комиссия приступает к выявлению причин несоответствия продукции требованиям НД. Это вызывает необходимость проверки производственного процесса в деятельности структурных подразделений, прямо или косвенно связанных с организацией разработки и изготовления сертифицированной продукции.

При этом проверяется:

- состояние испытательной техники, порядок и правильность назначения (выбора) методики испытаний, обеспечивающих получение достоверных характеристик, определяющих качество продукции;
- метрологическое обеспечение производства, в том числе: состояние, правильность назначения и применения средств измерений;
- соблюдение технологических процессов, в том числе: правильность назначения и выполнения операций контроля;
- правильность организации и выполнения транспортировки и хранения продукции, в том числе: выполнение погрузочно-разгрузочных работ, упаковки, и складирования продукции, обеспечивающих сохранность ее потребительских свойств;
- правильность определения и использования технологического оборудования, оснастки, инструментария;
- правильность определения и использования сырья, материалов, комплектующих изделий в изготовлении продукции;
- своевременность выполнения корректирующих мероприятий, если на необходимость их разработки и выполнения ранее было указано ОС.

Проверка может считаться завершенной, если при обнаружении нарушений требований НД найдены (определены) причины этих нарушений. После оформления акта инспекционного контроля и подписание его ответственными лицами.

Внеплановый инспекционный контроль проводится в случае поступления жалоб и претензий от потребителей сертифицированной продукции о конкретных аргументированных и документально подтвержденных фактах обнаружения существенных несоответствий, при

изменении НД на продукцию и технологического процесса производства, а также при изменении юридического статуса предприятия заказчика.

12.5 Оценка и оформление результатов инспекционного контроля

Проверка может считаться полной, если на основе полученной информации о проверенном объекте дана объективная оценка.

Оценка не должна вызывать затруднений и неуверенности сторон (проверяющего и проверяемого), принимать качественные решения по результатам проверки. Оценка должна исключать возможность расплывчатого и двойного толкования соответствия сертифицированной продукции (изделии) требованиям НД. Результаты проверки оформляются актом установленной формы.

На основании оценки данных, оформленных актом, принимается одно из следующих решений:

- считать сертификат соответствия и соглашения на применение сертификата соответствия и использования знака соответствия подтвержденным;
- приостановить действие сертификата соответствия и (или) соглашения на применение сертификата соответствия и использования знака соответствия;
- отменить действие сертификата соответствия и соглашения на применение сертификата соответствия и использования знака соответствия.

На основании заключительного акта, содержащего заключение о соответствии, ОС в срок не более 3 дней принимает решение о подтверждении, приостановлении или аннулировании действия сертификата соответствия и соглашения на применение сертификата соответствия и использования знака соответствия.

Один экземпляр оформленного решения направляется владельцу сертификата соответствия, а о приостановлении или аннулировании сертификата соответствия по результатам инспекционного контроля также в Узбекское агентство технического регулирования.

12.5 Порядок приостановки действия сертификата соответствия

На основании оценки данных, полученных в ходе проверки, ОС при выявлении продукции, несоответствующей требованиям НД, осуществляет следующие действия:

Если продукция не соответствует обязательным требованиям НД, которые проверяются при сертификации, а также если при обследовании производства обнаружены несоответствия, то в этом случае ОС приостанавливает действие сертификата соответствия, сообщает предприятию заказчику о необходимости приостановить производство. При этом предприятия заказчик должна будет подготовить план мероприятия по устранению несоответствий, не позднее 5 дней после подписания акта инспекционного контроля, с указанием четких действий по устранению несоответствий и сроков устранения.

В случае обращения производителя о временной приостановке сертификата соответствия ОС приостанавливает выданный сертификат соответствия до следующей заявки производителя о возобновлении деятельности. О приостановлении действия сертификата соответствия ОС сообщает Узбекскому агентству технического регулирования.

В случае не предоставления предприятием возможности проведения планового инспекционного контроля (не оплаты за контроль, не создании условий для контроля и т.д.), ОС принимает решение в одностороннем порядке о приостановлении действия сертификата соответствия сроком от 1 месяца до 3 месяцев. О принятом решении ОС сообщает предприятию заказчику (используя службы почты), в местное налоговое управление и отделу работы с предпринимателями хокимията, в котором расположено предприятие, а также заинтересованные организации государственного контроля и надзора.

12.6 Отмена (аннулирование) сертификатов соответствий.

На основании результатов инспекционного контроля, в случае невыполнения корректирующих мероприятий или невозможности устранить недостатки за приемлемое время ОС выносит решение об аннулировании сертификата соответствия. Также ОС принимает решения в одностороннем порядке об аннулировании сертификата соответствия, при игнорировании проведения инспекционного контроля или не выполнении решении о приостановлении, либо истечении срока решения о приостановлении.

Решение об аннулировании сертификата соответствия ОС направляет в срок не более 3 дней предприятию заказчику (используя службы почты), Узбекскому агентству технического регулирования, таможенные и налоговые органы и заинтересованные организации государственного контроля и надзора.

Решение об аннулировании сертификата соответствия регистрируется в журнале ОС и передается на предприятие, являющееся владельцем сертификата соответствия.

При получении решения об аннулировании сертификата соответствия предприятие обязано вернуть в ОС сертификат соответствия.

Аннулирование сертификата соответствия действует с момента исключения его из Государственного реестра НСС РУз. Аннулированный сертификат соответствия сопроводительным письмом направляется Узбекскому агентству технического регулирования.

13. Порядок выдачи сертификата соответствия в случае его утери или порчи

ОС рассматривает письмо-просьбу заявителя о выдаче сертификата соответствия взамен утерянного или испорченного с объяснением причины его утери или порчи. В случае отказа ОС в письменном виде сообщает причину отказа о выдаче сертификата соответствия.

При принятии решения о выдаче сертификата соответствия и выдается новый сертификат соответствия.

14. Порядок расширения или сокращения области распространения сертификата соответствия

Сокращение области распространения сертификата соответствия на сертифицированную продукцию проводится в следующих случаях:

- истечения срока действия НД на некоторые наименования продукции;
- прекращения выпуска отдельных наименований продукции;
- отрицательных результатов инспекционного контроля по отдельным наименованиям продукции.

На основании решения ОС оформляется новый сертификат соответствия с сокращением наименований продукции по вышеуказанным случаям. При этом ранее выданный сертификат соответствия аннулируется. К ранее выданному соглашению на право использования знака соответствия оформляется изменение.

Расширение области распространения сертификата.

Расширение области распространения сертификата соответствия на сертифицированную продукцию проводится в случае, когда изменение дизайна или внешних характеристик продукции, не влияющих на ранее проверенные в ходе сертификации характеристики по безопасности, не влечет за собой проведение дополнительной сертификации.

При постоянном расширении ассортимента продукции сертификация проводится по результатам идентификации продукции и оценки состояния производства. При положительных результатах на основании решения ОС оформляются дополнение в виде приложения к выданному сертификату соответствия и соглашению на право использования знака соответствия.

15. Порядок проведения повторной оценки

Повторная оценка соответствия продукции требованиям системы сертификации производится в следующих случаях:

- при значительных изменениях, влияющих на состав продукции;
- при значительных изменениях нормативных документов, на соответствие которым сертифицируется продукция;
- поступление информации свидетельствующей о том, что продукция не может больше соответствовать требованиям системы сертификации.

В случае внесения значительных изменений в состав продукции или нормативных документов, которые могут повлиять на характеристики продукции, удостоверяемые при сертификации, изготовитель должен известить об этом ОС. ОС принимает решение о проведении корректирующих мероприятий, включающих идентификацию и испытания продукции, при необходимости обследование состояния производства. При положительных результатах оценки ранее выданный сертификат подтверждается. При отрицательных результатах оценки действие сертификата соответствия приостанавливается.

В случае поступления жалоб и претензий от потребителей сертифицированной продукции, а также поступления любой другой информации, свидетельствующей о том, что продукция не соответствует требованиям системы сертификации, ОС извещает об этом Органа контроля, для проведения внепланового инспекционного контроля.

16. Порядок переоформления сертификата соответствия

Заявитель в случае изменений:

- юридического статуса или формы собственности;
- письменно обращается в ОС о переоформлении сертификата соответствия на продукцию с приложением соответствующих документов, подтверждающих указанные сведения (нотариально заверенная копия Устава, документы, подтверждающие регистрацию о внесении изменений в Устав, оригинал ранее выданного сертификата соответствия, копия НД на продукцию).

17. Порядок внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации

При намерении внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации, ОС должен сообщить об этом поставщику. Для принятия решения относительно конкретной формы и даты вступления изменения в силу, органом по сертификации рассматриваются мнения заинтересованных сторон. После принятия решения об изменении требований и их публикации ОС должен удостовериться в том, что поставщик внес в свою документацию все необходимые уточнения в срок, который, по мнению ОС является обоснованным.

Сокращения:

1. ОС - органа по сертификации «Regional certification center» Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытания и контроля качества»
2. АИЛ – аккредитованная испытательная лаборатория
3. НД- нормативный документ
4. НСС РУз- национальный система сертификации
5. ГУ «UzTest» – Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытания и контроля качества»