

УТВЕРЖДАЮ  
Руководитель ГУ «UzTest»  
Самаркандского филиала



К.А.Муродов

«07» июля 2025 г.

## ПОРЯДОК СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ

*Документ является собственностью ГУ «UzTest» Самаркандский филиал и носит конфиденциальный характер. Содержание данного документа не может воспроизводиться целиком или по частям, либо передаваться третьим лицам, не являющимися сотрудниками предприятия, без предварительного согласования с ПРК.*

### СОГЛАСОВАНО

Начальник отдела координации и  
развития деятельности ОС

Х.А. Арипов

«07» июля 2025 г.

### СОГЛАСОВАНО

Руководитель  
орган по сертификации продукции  
«Самарканд»

М.И. Асатуллаева

«07» июля 2025 г.

### РАЗРАБОТАНО

Менеджер по качеству

Д.Бахриева

«07» июля 2025 г.

Код документа

ПСК-14

Редакция №

2

Действует с

07.07.2025

## Содержание

	Лист регистрации изменений	3
1.	Область применения	5
2.	Нормативные ссылки	5
3.	Термины, определения и сокращения	6
4.	Общие положения	6
5.	Общие требования к нормативным документам на сертифицируемую продукцию	7
6	Перечень сертифицируемой продукции	7
7	Порядок проведения сертификации	8
7.1	Порядок проведения сертификации продукции	7
7.2	Выбор схемы сертификации.	13
7.3	Подготовка программы испытаний	14
7.4	Идентификация и отбор образцов продукции	14
7.5	Проведение испытаний для сертификации	16
7.6	Анализ протоколов испытаний.	16
7.7	Обследование производства	16
7.8	Исследование типа	18
7.9	Исследование конструкции	19
7.10	Оценивание	19
7.11	Оформление и выдача сертификата соответствия	19
7.12	Порядок выдачи заключения на технологического оборудование	21
7.13	Периодический контроль за сертифицированной продукцией и корректирующие мероприятия по его результатам	21
8.	Информационное обеспечение	22
9.	Признание зарубежных сертификатов и деклараций о соответствии	22
10.	Рассмотрение жалоб и апелляций	22
11.	Учёт и хранение документов по сертификации	22
12.	Порядок расширения или сокращения области распространения сертификата соответствия	23
13.	Порядок проведения повторной оценки	23
14.	Порядок внесения изменений, переоформления сертификата соответствия	24

15.	Порядок внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации	24
16.	Порядок прекращения и приостановления сертификатов соответствия	24
17.	Внесение изменений в конструкцию (состав) продукции	26
18.	Приложения	27
	Приложение А - План действий по оцениванию с целью обеспечения всех необходимых мероприятий при сертификации продукции	28
	Приложение В - Форма Анализ до принятия и регистрации заявки	30
	Приложение С - Форма Решение по заявке на проведение сертификации-	31
	Приложение D - Форма Программа испытаний продукции	32
	Приложение Е - Форма акта идентификации и отбора образцов (проб)	33
	Приложение F - Форма Акт о списании (возврате) продукции	35
	Приложение G - Форма решения ОС ГУ «UzTest» о выдаче сертификата соответствия	36
	Приложение H - Форма Соглашение о предоставлении права применения сертификата соответствия и использовании знака соответствия	38
	Приложение K- Форма Обследование акта производства	41
	Приложение J- Заключение об оценке типа	42
	Приложение L- Заключение о конструкции изделия	44
	Приложение M- Форма Решение по результатам сертификации продукции	45



## 1. Область применения

Настоящий документ устанавливает основные требования к порядку подготовки и проведения обязательной сертификации, а также сертификации продукции в соответствии с требованиями стандартов продукции в соответствии с требованиями нормативных документов.

## 2. Нормативные ссылки

В настоящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы:

Постановление Кабинета Министров, 06.07.2004 г, №318 «О дополнительных мерах по упрощению процедуры сертификации продукции».

Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан, от 14.08.2024 г. № 502 «Об утверждении Положения о государственной регистрации продукции и процедурах подтверждения соответствия»

Указ Президента Республики Узбекистан №УП-6240 от 02.06.2021г. "О кардинальном совершенствовании государственного управления в области технического регулирования"

Постановление Президента Республики Узбекистан №ПП-5133 от 02.06.2021г. "О мерах по организации деятельности Узбекского агентства по техническому регулированию при Министерстве инвестиций и внешней торговли Республики Узбекистан"

- Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан №43 от 30.01.2021 г. «Об утверждении перечней объектов оценки соответствия в Республике Узбекистан, соответствие которых подлежит подтверждению»

- Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан №683 от 16.11.2021 г. «О внесении изменений и дополнений в некоторые решения Правительства Республики Узбекистан (указы Президента Республики Узбекистан от 2 июня 2021 года № УП-6240 «О кардинальном совершенствовании государственного управления в области технического регулирования» и от 9 июня 2021 года №УП-6244 «О дополнительных мерах по повышению промышленного потенциала регионов»)

Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан №528 от 29.08.2020г. О дополнительных мерах по совершенствованию порядка оказания метрологических услуг в Республике Узбекистан.

О'z DSt 1.0:98 Система стандартизации Республики Узбекистан. Основные положения

О'z DSt 1.10:98 Система стандартизации Республики Узбекистан. Основные термины и определения

О'z DSt 1.19:2000 Система стандартизации Республики Узбекистан. Знаки подтверждения соответствия. Форма, начертание, основные размеры.

О'zDSt ISO/IEC 17065:2015 Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг.

О'z DSt 5.5:2009 Национальная система сертификации Республики Узбекистан. Основные термины и определения.

О'z DSt 5.8:2006 Национальная система подтверждения соответствия Республики Узбекистан. Знак подтверждения соответствия.

О'z DSt ISO/IEC 17025:2019 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий.

О'z DSt ISO/IEC 7:2002 Требования к нормативным документам, используемым для подтверждения соответствия..

О'zDSt ISO 9000:2016 Системы менеджмента качества. Основные положения и словарь.

О'zDSt ISO 9001:2015 Системы менеджмента качества. Требования

О'z DSt ISO/PAS 17003:2016 Оценка соответствия. Жалобы и апелляции. Принципы и требования.

### 3. Термины, определения и сокращения

В настоящем документе применены термины и определения, соответствующие О'z DSt 1.10, О'z DSt 5.5, О'z DSt ISO 9000.

**Процесс** - Совокупность взаимосвязанных и(или) взаимодействующих видов деятельности, использующих входы для получения намеченного результата.

**Процедура** - Установленный способ осуществления деятельности или *процесса*.

**система** - Совокупность взаимосвязанных и(или) взаимодействующих элементов.  
**качество** - Степень соответствия совокупности присущих *характеристик*, объекта, требованиям

**требование** - Потребность или ожидание, которое установлено, обычно предполагается или является обязательным.

**несоответствие** - Невыполнение *требования*.

**продукция** - *Выход организации*, который может быть произведен без какого-либо взаимодействия между организацией и *потребителем*.

**испытание** - *Определение соответствия требованиям* для конкретного предполагаемого использования или применения.

В настоящем документе применены следующие сокращения:

НД – нормативный документ.

ОС – орган по сертификации.

АИЛ – аккредитованная испытательная лаборатория.

СНГ – Содружество независимых государств.

ОИС - объекты интеллектуальной собственности (товарные знаки, знаки обслуживания, наименования мест происхождения товаров, географические указания и промышленные образцы).

ГУ «UzTest» – Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытания и контроля качества»

### 4. Общие положения

4.1 Сертификация продукции в Республике Узбекистан направлена:

- на недоступность реализации продукции, потребление которой создаёт угрозу жизни, здоровью человека и может нанести вред окружающей среде;

- на защиту потребителей от приобретения продукции с техническими характеристиками, несоответствующими требованиям НД и требованиям контрактов.

4.2 По правилам системы сертификации проводится:

- сертификация продукции как импортируемой в Республику Узбекистан, так и изготавливаемой, и реализуемой в Республике и за её пределами.

4.3 Оплата работ по сертификации продукции производится заявителем в соответствии с условиями договора. Заявитель оплачивает все этапы работ по сертификации. Оплата работ производится на договорной основе, независимо от полученных результатов в порядке, установленном законодательством. При этом, работа по сертификации осуществляется после предварительной оплаты. Порядок оплаты работ приведен в ПСК-13.

## **5. Общие требования к нормативным документам на сертифицируемую продукцию**

5.1 При обязательной сертификации оценивается соответствие продукции требованиям технических регламентов, при этом используются стандарты по безопасности, стандарты на методы испытаний, законодательные акты, и другие официально изданные НД (где это применимо).

ОС осуществляет подтверждение соответствия продукции требованиям, установленным стандартами на сертифицируемую продукцию, содержащий перечень характеристик (показателей), подлежащих проверке при сертификации. В случае отсутствия в стандартах раздела о сертификационных испытаниях или применения межгосударственного стандарта, то ОС из всего комплекса характеристик, указанных в стандартах, выбирает в первую очередь показатели, характеризующие требования по безопасности. При сертификации кроме стандартов на конкретную продукцию ОС руководствуется нормативно-правовыми актами и другими официально изданными нормативными актами, устанавливающими обязательные требования к продукции.

5.2 Нормативные документы, используемые для сертификации, должны содержать:

- перечень характеристик (показателей), подлежащих проверке при сертификации;
- методы испытаний, в том числе объём и порядок проведения сертификационных испытаний;
- требования к маркировке, упаковке, транспортированию, хранению и др.

Если в НД отсутствует раздел о сертификационных испытаниях или применяется межгосударственный стандарт, то из всего комплекса характеристик, указанных в НД или межгосударственном стандарте, необходимо выбрать требования по безопасности.

5.3 Экспортируемая продукция сертифицируется по стандартам, гармонизированным или международными стандартами НД стран-импортёров с учётом согласованных в контракте дополнительных требований между организацией (заявителем) и заказчиком.

5.4 В разделе «Маркировка» должны содержаться требования к маркировке, позволяющие обеспечить её идентификацию.

## **6. Перечень сертифицируемой продукции**

6.1 Перечень сертифицируемой продукции и нормативных документов, на соответствие которым проводится сертификация, установлен Областью аккредитации Органа по сертификации.

## **7. Порядок проведения сертификации**

Данная процедура определяет порядок проведения сертификации производимой и завозимой продукции включенной в область аккредитации ОС на соответствие требованиям технических регламентов и стандартов.

### **7.1. Порядок проведения сертификации продукции**

**7.1.1 Порядок проведения сертификации электротехнической продукции в соответствии требованиям схем включает:**

- подачу заявки на сертификацию;
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности;
- рассмотрение и анализ заявки, принятие решения о проведении сертификации или отказ от проведения и уведомление заявителя о решении (непосредственно или в электронной форме);
- выбор схемы сертификации;
- подготовку и утверждение программы испытаний;
- идентификацию продукции;
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию;
- испытания образцов сертифицируемой продукции;

- обследование состояния производства продукции (для схем 1С, 3, 4);
- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия;
- выдача и предоставление сертификата соответствия;
- электронную регистрацию сертификатов соответствия в Государственном реестре;
- оформление соглашения о применении знака соответствия;
- периодическую оценку сертифицированной продукции (для схем 1С, 3, 4);

При испытании электротехнической продукции по показателям безопасности проводится контроль продукции по сопротивлению изоляции, электропрочности изоляции, требований к конструкции, остаточное напряжение, комплектность, механическая прочность, вибропрочность, выдержка к изменению напряжения, климатическим испытаниям на влагостойкость, холодостойкость и теплостойкость, радиопомехам, коэффициент полезного действия, ударопрочность, взрывоопасность, пожароопасность, испытаниям на стартерном режиме, утечки тока, механическая прочность соединений, работоспособность на функционирование, свободному падению, нагреву поверхности, повышенному и пониженному напряжению, светотехнические показатели, а также по обязательным требованиям, включая показатели маркировки и упаковки, в соответствии с установленными требованиями НД на конкретный вид сертифицируемой электротехнической продукции.

#### **7.1.2 Порядок проведения сертификации метрологического оборудования в соответствии требованиям схем включает:**

- приём заявки на сертификацию;
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности;
- изучение и проверка наличия средств измерений в Государственном реестре средств измерений Республики Узбекистан, при отсутствии в реестре заявителю необходимо пройти Государственные испытания средств измерений и представить ОС сертификат об утверждении типа. (для схем 3,7)
- изучение и проверка сертификата метрологической аттестации средств измерений или средств испытаний (для схемы 8)
- рассмотрение и анализ заявки, принятие решения о проведении сертификации или отказ от проведения и уведомление заявителя о решении (непосредственно или в электронной форме);
- выбор схемы сертификации;
- подготовку и утверждение программы испытаний (для схем 3, 7, 8);
- идентификацию продукции;
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию (для схем 3, 7, 8);
- испытания образцов сертифицируемой продукции (для схем 3, 7, 8);
- обследование состояния производства продукции (для схем 3);
- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия;
- выдача и предоставление сертификата соответствия;
- электронную регистрацию сертификатов соответствия в Государственном реестре;
- оформление соглашения о применении знака соответствия;
- периодическую оценку сертифицированной продукции (для схемы 3);

Процедуры реализуются поэтапно в соответствии с утвержденными схемами. Каждый последующий этап выполняется при положительных результатах предыдущего.

#### **7.1.3 Порядок проведения сертификации продукции в соответствии с требованиями технической регламентов и схем включает:**

- подачу заявки на сертификацию;
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности;

- рассмотрение и анализ заявки, принятие решения о проведении сертификации или отказ от проведения и уведомление заявителя о решении (непосредственно или в электронной форме);
- выбор схемы сертификации;
- подготовку и утверждение программы испытаний (для схем 1С, 3С);
- идентификацию продукции (для схем 1С, 3С, 4С);
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию (для схем 1С, 3С);
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности (товарные знаки, наименования мест происхождения товаров и географические указания) (ОИС) (для схем 1С, 3С, 4С);
- испытания образцов сертифицируемой продукции (для схем 1С, 3С);
- обследование состояния производства продукции (для схем 1С);
- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия (для схем 1С, 3С, 4С);
- выдача и предоставление сертификата соответствия (для схем 1С, 3С, 4С);
- электронную регистрацию сертификатов соответствия в Государственном реестре (для схем 1С, 3С, 4С);
- оформление соглашения о применении знака соответствия (для схем 1С);
- периодическую оценку сертифицированной продукции (для схем 1С);

Сертификация осуществляется по инициативе заявителя на условиях договора между заявителем и ОС в соответствии схем 1С, 3С, 4С. Изм. 1 от 07.08.2025г.

#### **7.1.4 Порядок проведения сертификации продукции в соответствии с требованиями стандартов и схем включает:**

- подачу заявки на сертификацию;
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности;
- рассмотрение и анализ заявки, принятие решения о проведении сертификации или отказ от проведения и уведомление заявителя о решении (непосредственно или в электронной форме);
- выбор схемы сертификации;
- подготовку и утверждение программы испытаний (для схем 3, 4, 7, 8);
- идентификацию продукции (для схем 3, 4, 7, 8);
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию (для схем 3, 4, 7, 8);
- испытания образцов сертифицируемой продукции (для схем 3, 4, 7, 8);
- обследование состояния производства продукции (для схем 3, 4);
- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия (для схем 3, 4, 7, 8);
- выдача и предоставление сертификата соответствия (для схем 3, 4, 7, 8);
- электронную регистрацию сертификатов соответствия в Государственном реестре (для схем 3, 4, 7, 8);
- оформление соглашения о применении знака соответствия (для схем 3, 4);
- периодическую оценку сертифицированной продукции (для схем 3, 4);

Сертификация осуществляется по инициативе заявителя на условиях договора между заявителем и ОС в соответствии схем 3, 4, 7, 8. Объектами сертификации продукции в соответствии с требованиями стандартов могут быть продукция, производственные процессы, другие объекты, требования к которым установлены стандартами и условиями договоров.

#### **7.1.4. Поддача и рассмотрение заявки**

7.1.4.1 Для проведения сертификации заявитель подаёт заявку через электронную систему по форме приведенной в Приложении А1 ПСК-14.

В заявке указывается следующая информация:

а) полное наименование МСО, его место нахождения (адрес юридического лица);

б) для юридического лица - полное наименование заявителя, его место нахождения (адрес юридического лица) и место нахождения (если отличается) или для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, - фамилия, имя, отчество, место жительства и место нахождения (если отличается), а также персональный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер заявителя, банковские реквизиты, номер телефона и адрес электронной почты, присвоенные при государственной регистрации в качестве физического лица в соответствии с законом или законодательством республики;

в) должность, фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя юридического лица или организации, уполномоченных в соответствии с законодательством республики на обращение в МСО (с указанием наименования и реквизитов документа, уполномочивающего);

г) для юридического лица - полное наименование изготовителя и его филиалов, его место нахождения (адрес юридического лица) и адрес места производства продукции (если адреса разные) или для лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, - фамилия, имя, отчество, адрес места жительства и места производства продукции (если адреса разные);

г) информация, обеспечивающая идентификацию продукции, в том числе: наименование продукции, присвоенное изготовителем, и иное (при наличии) обозначение (в случаях, предусмотренных техническими регламентами);

наименование продукции (для вида продукции, установленного законодательством) (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) (при наличии);

иная информация о товаре, обеспечивающая его идентификацию (при наличии);

Код(ы) товара в соответствии с Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Республики Узбекистан (далее – коды ТН ВЭД Республики Узбекистан);

обозначение и наименование документа (документов), являющегося основанием для производства продукции (национальный стандарт Республики Узбекистан, международный стандарт, стандарт региональных или зарубежных стран или иные нормативные документы, установленные законодательством);

Наименование объекта сертификации (серийное производство, партия или единичное изделие). При серийном производстве делается запись «серийное производство». Для партии продукции указывается объём партии, для единичного изделия — серийный номер изделия (при наличии). При отсутствии серийного номера делается запись «в единственном экземпляре» или «единичное изделие»;

реквизиты договора (договора поставки) с указанием объема единичного товара или партии товара (для партии товара и единичного товара) и сопроводительных документов;

д) схема сертификации, выбранная заявителем;

к) наименование технического регламента, требованиям которого проводится оценка соответствия продукции;

з) в случае, если изготовитель от своего имени размещает заказ на производство (изготовление) продукции другим юридическим лицам, в том числе физическим лицам, находящимся за пределами республики и зарегистрированным в качестве индивидуальных предпринимателей в соответствии с законодательством республики (далее - производственные площадки), полное наименование, место нахождения (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места производства продукции;

и) сведения о соответствующем сертификате соответствия, подтверждающем внедренную систему менеджмента (если он предусмотрен схемой сертификации);

щ) особенности группы продукции, в том числе ее состав и размер (количество единиц продукции, входящих в группу) (в случае, если это предусмотрено схемой сертификации);

л) сведения, определяющие уникальность (если это предусмотрено схемой сертификации). Текст изменен Изм. 1 от .07.08.2025г.

Заявка регистрируется в ОС в электронном виде с проставлением на ней входящего номера и даты.

Заявка после резолюции руководителя ОС передается для работы специалисту ОС и оформляется Соглашение на проведении работ по сертификации форма которого приведена в Приложении А Руководства по качеству.

Информация о каждом этапе проведения работ ОС от принятия решения до выдачи сертификата соответствия или отказе в его выдачи исполнителем вносится в электронную систему. Информацию о статусе заявки, выданных документах заявитель получает через сайт электронно.

7.1.4.2 Для сертификации продукции вместе с заявкой представляются:

- копия НД на заявленную продукцию;
- образец маркировки продукции;
- копия документа, являющегося основанием для производства продукции (для схем 1С, 3,4);

- копии сертификатов соответствия сложных комплектующих, материалов, комплектующих или комплектующих изделий (при наличии);

- договор, заключаемый с изготовителем (в том числе иностранным изготовителем), предусматривающий соответствие поставляемой на территорию республики продукции требованиям технического регламента и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для лица, уполномоченного изготовителем, (для схем 1С, 3,4);

иные документы, представленные заявителем, подтверждающие соответствие продукции требованиям технического регламента (при наличии, (для схем 1С, 3,4);

- копия контракта (договора поставки), определяющего его размер для ввозимой партии (партии) или одного (единственного) вида продукции, и копия документов, прилагаемых к грузу (для схем (для схем 1С, 3,4);

- 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);

- при наличии копия охранного документа (свидетельство, патент или приложение к ним) о регистрации соответствующего объекта, подтверждающего права на ОИС, используемое в продукции, или копия лицензионного договора на его использование.

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.

7.1.4.3 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.

7.1.4.4 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.

7.1.4.5 Документы, прилагаемые к заявлению и написанные на иностранном языке, должны быть представлены с переводом на государственный язык Республики Узбекистан.

7.1.4.6 ОС рассматривает заявку, проводит анализ представленных документов чтобы удостовериться в том, что:

- a) информация о заказчике и продукции достаточна для проведения работ по сертификации;
- b) любое расхождение в понимании между органом по сертификации и заявителем устранено, включая достижение согласия по поводу стандарта или нормативного документа
- c) требуемая область сертификации определена;
- d) в наличии имеются средства для выполнения всех оценочных работ;
- e) орган по сертификации обладает компетентностью и способностью для выполнения всех работ.

Результаты анализа заявки оформляется в соответствии с формой, установленным в Приложении В.

ОС должен гарантировать, что обладает компетентностью и возможностью для осуществления всех работ, которые он обязуется выполнять, и что ведутся записи, обосновывающие его решение по принятию обязательств по проведению сертификации.

ОС может отказаться от проведения конкретных видов сертификации, если не обладает достаточной компетентностью и возможностями для этого.

После анализа заявки в течение 2-х дней после её получения сообщает заявителю решение. Форма решения приведена в приложении С.

ОС оформляет с заявителем счёт-договор на проведение работ по сертификации продукции. Порядок оформления счета-договора отражён в ПСК-13.

7.1.4.7 В решении указываются схема сертификации и необходимый НД, на соответствие которым будет проведена сертификация, а также АИЛ, которая будет проводить испытания и кем будет проведено обследование состояния производства (если это предусмотрено схемой сертификации).

В решении указывается необходимость получения протоколов санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных аккредитованных лабораторий.

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

7.1.4.9 При рассмотрении заявки на сертификацию продукции учитываются:

- соответствие показателей сертифицируемой продукции требованиям НД по протоколам испытаний к санитарно-эпидемиологических и других аккредитованных испытательных лабораторий;
- содержание НД 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;

Необходимость проверки всех требований НД 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.).

7.1.4.10 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.

7.1.4.11 При отрицательных результатах рассмотрения и анализа поданной заявителем заявки и приложенных к ней документов ОС уведомляет заявителя через электронную

систему об отказе в проведении сертификационных работ с указанием недостатков заявки, в течение одного рабочего дня со дня подачи заявления.

Решение МСО об отказе в проведении сертификационных работ не препятствует заявителю повторно подать заявку и комплект документов в этот орган при устранении недостатков, послуживших основанием для отказа в приеме заявки.

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

7.1.4.13 В случае не представления заявителем необходимого НД 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.

7.1.4.14 При сертификации продукции в соответствии с требованиями стандартов ОС определяет номенклатуру характеристик сертифицируемой продукции и методы их определения с учётом предложений заявителя.

7.1.4.15 В процессе сертификации продукции ОС проведет изучение и проверку с целью определения того, соблюдены ли права ОИС в наименовании, упаковке и других реквизитах, используемых в соответствующей продукции.

7.1.4.16 Данные исследования и проверки проводятся путем сравнения знаков, наименований и других деталей, используемых в образцах продукции (этикетках и упаковке), отобранных для сертификационных испытаний, с информацией, размещенной на «Саноат мулки мухофазаси портали» Министерства юстиции Республики Узбекистана.

7.1.4.17 При подаче заявки на сертификацию продукции, в случае представления копии охранного документа о регистрации соответствующего объекта, подтверждающего права на ОИС (свидетельство, патент или приложение к ним), используемое в продукции, или копии лицензионного договора на его использование, изучение и проверка соблюдения прав на ОИС в процессе сертификации такой продукции не осуществляется.

7.1.4.18 Со стороны ОС в период изучения и проверки соблюдения прав на ОИС, используемое в продукции, осуществляется следующее:

а) в процессе рассмотрения заявки на сертификацию продукции, включая идентификацию, отбор и доставку образцов в лабораторию, изучение и проверка соблюдения прав на ОИС, используемое в продукции, осуществляется ОС в течение двух рабочих дней. При этом обозначение, наименование и другие реквизиты, использованные в отобранных образцах продукции (этикетках и упаковках) для проведения сертификационных испытаний, сопоставляются с информацией, имеющейся на «Портале охраны промышленной собственности» Министерства юстиции Республики Узбекистан.

б) при обнаружении тождественности и сходства до степени смешения ОИС, охраняемых законодательными актами с обозначениями, наименованиями и иными реквизитами, использованными в образцах продукции (этикетках и упаковках), отобранных для проведения сертификационных испытаний в период изучения и проверки, ОС выдает заявителю мотивированный отказ.

в) При обнаружении нарушения прав ОИС, в течение одного дня ОС предоставляет соответствующую информацию в Агентство по техническому регулированию при Кабинете Министров Республики Узбекистан и Министерство юстиции Республики Узбекистан.

Результаты проверки на прав ОИС отображаются в Приложении В.

### **7.2 Выбор схемы сертификации**

Орган по сертификации применяет при соответствии требованиям технических регламентов схемы:

- сертификации №1С, №3С, №4С;

При сертификации на соответствии требованиям стандартов схемы №3, №4, №7, №8.

Схема №1С. Применяется при сертификации серийно производимой продукции. Заявителем является изготовитель (лицо, уполномоченное изготовителем) и обеспечивает маркировку сертифицированной продукции знаком соответствия;

Схема 3С. Применяется при сертификации партии продукции. Заявителем является изготовитель (лицо, уполномоченное изготовителем) или продавец (импортер) и обеспечивает маркировку (импортируемая продукция в удобной для заявителя форме) сертифицированной продукции знаком соответствия. Продукция может быть сертифицирована по этой схеме до ее поступления на территорию Республики Узбекистан. В этом случае заявитель несет ответственность за выбранные образцы сертифицируемой продукции и их доставку в орган по сертификации;

Схема 4С - применяется к единичному (единичному) изделию при условии отсутствия повреждений изделия в ходе испытаний и измерений, предусмотренных техническим регламентом. Заявителем является изготовитель (лицо, уполномоченное изготовителем) или продавец (импортер);

Схема №3. Применяется при сертификации выпускаемой продукции и предусматривает проведение испытаний продукции в ИЛ для проверки обязательных показателей и оценки продукции. Настоящая схема предусматривает проведение инспекционного контроля на предприятии путем испытания продукции, полученной от производителя.

Схема №4. Применяется при сертификации выпускаемой продукции и предусматривает проведение испытаний продукции в ИЛ для проверки обязательных показателей и оценки условий производства. Настоящая схема предусматривает проверку продукции путем испытания образцов, взятых с места реализации (от потребителя) и производства.

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

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

Продукция, сертифицированная по схемам №3, №4, №7, №8, 1С, 3С может быть маркирована Знаком соответствия в установленном порядке.

### **7.3 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. Форма программы испытаний продукции приведена в приложении D.

Программа испытаний утверждается руководителем ОС.

### **7.4 Идентификация и отбор образцов продукции.**

7.4.1 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. Этикетка (маркировка) товара и товарно-транспортная накладная являются идентификаторами.

Если по результатам идентификации установлено, что представленные заявителем образцы не соответствуют требованиям, указанным в стандартах, или не являются типовыми образцами сертифицируемой продукции, отбор образцов не проводится и заявителю представляется мотивированный отказ в сертификации (ПКМ 318 п. 20).

При отборе образцов используются приборы и вспомогательные оборудования подведомственных испытательных лабораторий согласно методике отбора образцов.

При получении заявки из отдаленных областей ОС взаимодействует с другими аккредитованными органами по сертификации продукции для осуществления отбора, порядок приведен в ПСК 03.

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

**При идентификации электротехнической продукции учитываются:**

- марка, тип, модель, модификация изделия;
- наличие маркировки производителя, знаков соответствия, серийного номера;
- соответствие конструктивных и эксплуатационных характеристик требованиям нормативных документов (ГОСТ, ТУ, стандартов серии МЭК и др.);
- техническая документация, паспорта, протоколы испытаний;
- при необходимости — визуальный осмотр, проверка схем, функций, защитных элементов.

**Отбор образцов электротехнической продукции:**

- осуществляется поштучно с разных участков партии, при этом количество определяется программой сертификации и требованиями стандартов;
- особое внимание уделяется продукции, представляющей потенциальную опасность (напр., нагревательные приборы, кабельно-проводниковая продукция);
- в случае крупногабаритной или стационарной продукции (щитки, трансформаторы) — допускается отбор функциональных модулей или проведение испытаний на месте эксплуатации.

7.4.2 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 стране – 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).

7.4.3 Идентификация продукции проводится на месте складирования всей партии продукции оформляется актом идентификации и отбора образцов (проб) по форме согласно приложению Е.

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

7.4.5 Идентификация продукции должна осуществляться с учётом наличия штрихового кода, при его наличии, проставляемого в соответствии с требованиями O'z DSt 6.17.05.

7.4.6 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, подлежащей 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.

При отсутствии требований к количеству отбора образцов в нормативных документах применяются статистические методы отбора по НД принятых на территории РУз для конкретной продукции.

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

Процесс идентификации и отбора образцов продукции или отобранной продукция, а также все процессы, связанные с идентификацией и отбором образцов продукции, в соответствии требований ПКМ №502 п.9 ОС снимает на фото и видео или указывает локацию с места отбора образцов. Данные материалы загружаются в электронную программу tris.uz.

~~Образцы печатаются 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.~~

~~Подчёркнутый текст исключен-Изм.1. 07.08.2025г.~~

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

7.4.7 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.

7.4.8 Идентификация и отбор образцов продукции для проведения сертификационных испытаний осуществляется специалистами ОС, ИО и другими ОС в однодневный срок со дня подачи заявки. В случаи непредоставления возможности отбора образцов со стороны заявителя, ОС дает письменное заключение об невозможности проведения сертификационных работ.

## **7.5 Проведение испытаний для сертификации**

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

7.5.2 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.

Порядок взаимодействия с испытательными лабораториями установлен в ПСК-03.

7.5.3 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 Республики Узбекистан.

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

7.5.5 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, по форме согласно приложению F.

#### **7.6 Анализ протоколов испытаний.**

7.6.1 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.

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

При отрицательных результатах испытаний, а также неполного комплекта документов, ОС выдает заявителю обоснованный отказ в выдаче сертификата соответствия.

7.6.3 В целях исключения дублирования проведения испытаний по одним и тем же показателям, аккредитованные испытательные лаборатории (далее — АИЛ) обязаны осуществлять взаимопризнание результатов испытаний, проведенных в других АИЛ.

#### **7.7 Обследование производства.**

7.7.1 При сертификации по схемам № 3, № 4, № 1С, 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) оснащенность технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием, средствами измерений и их состояние (поверка, калибровка);
- г) соблюдение технологических режимов при производстве продукции;
- д) компетентности и безопасности работников, выполняющих работы, влияющие на соответствие выпускаемой продукции требованиям стандартов;
- е) производственной инфраструктуры (совокупности объектов, расположенных на территории производителя и необходимых для организации производства (производственные объекты, грузовые автомобили и другие));
- ё) контроля доступа к закупаемой продукции, влияющий на показатели безопасности сертифицированной продукции (сырья, материалов, комплектующих);
- ж) условий маркировки, упаковки и консервации готовой продукции;

- з) взаимодействия с потребителем (включая рассмотрения жалоб и недовольств на продукцию данного производителя);
- и) контроля продукции, не соответствующей требованиям, указанным в стандартах;
- й) идентификации и обслуживаемости продукции;
- к) корректирующих и профилактических мер.
- л) технологических процессов, в том числе специальных (при наличии соответствующих требований в стандарте);
- м) приемочного контроля и периодических испытаний, связанных с контролем характеристик готовой продукции, установленных стандартами;

По результатам обследования в течение трех рабочих дней составляется акт в двух экземпляров, который используется при принятии решения о выдаче сертификата соответствия.

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

7.7.3 Сведения о проведенном обследовании производства приводятся в сертификате соответствия на продукцию.

7.7.3.1 Перед проведением обследования состояния производства проводится изучение документации и составляется план обследования состояния производства, который включает изучение следующих вопросов:

- организация работы изготовителя (структура управления, ответственность и полномочия руководства и исполнителей);
- обеспечение качества продукции в процессе производства;
- организация финишного (приемочного) контроля продукции;
- регистрация данных о качестве;
- выполнение процедур корректирующих действий;
- наличие доступа к оборудованию для оценки соответствия продукции требованиям технического регламента;
- организация системы метрологического обеспечения производства.

7.7.3.2 В целях обеспечения квалифицированной оценки, связанной с производством и особенностями продукции, в состав комиссии по оценке производства должны быть включены специалисты, обладающие базовыми знаниями о виде продукции, требованиях, установленных стандартами, и технологии производства.

7.7.3.3 Обследование состояния производства продукции осуществляется по плану, утверждаемому органом по сертификации. При проведении обследования, перечень и глубина изучения вопросов должны корректироваться с учетом индивидуальных особенностей обследуемого изготовителя (вид и объем производства, объемы и способ организации поставок, комплектующих и т.д.).

7.7.3.4 Заявитель обеспечивают необходимые условия для проведения обследования состояния производства, в том числе, беспрепятственный доступ аудиторов к объектам оценки, а также к документации, которая ведется изготовителем в целях выполнения требований настоящего технического регламента.

Уклонение изготовителя от выполнения настоящего пункта может служить основанием для решения о приостановлении или прекращении процедуры оценки соответствия.

7.7.3.5 Изготовитель продукции принимает участие в осуществлении необходимых мероприятий по обследованию состояния производства, а также организаций, привлекаемых им для осуществления технологических операций, поставщиков компонентов, если органом по сертификации принято решение о необходимости обследования состояния производства в этих организациях.

7.7.3.6 Оценка производства осуществляется по месту производства продукции в соответствии с программой оценки продукции, разработанной и утвержденной руководителем ОС, форма программы оценки производства приведена в Приложении К 1 ПСК-14.

По результатам обследования в течение трех рабочих дней составляется акт в двух экземпляров, форма приведена в Приложении К ПСК-14, акт 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 проведенном обследовании производства приводятся в сертификате соответствия на продукцию.

Отрицательные результаты обследования являются основанием для приостановления оформления документов, сроком на один месяц. Решение о приостановлении работ по сертификации отменяется, если заявителю удастся устранить выявленные несоответствия и их причины в течение одного месяца.

В случае невозможности устранить выявленные несоответствия корректирующими мероприятиями или невыполнения корректирующих мероприятий в установленный срок принимается решение о прекращении работ по сертификации.

В случае принятия решения о прекращении работ по сертификации ОС уведомляет об этом заявителя.

7.7.3.7 При поступлении в ОСП заявления на сертификацию новой продукции с незначительным отличием по конструкции (составу, рецептуре) или технологии производства от ранее сертифицированной продукции, по решению ОСП результаты предыдущего анализа оценки производства могут быть частично или полностью применены к данной продукции при соблюдении следующих условий:

а) работу по сертификации продукции осуществляет ОСП, проводивший оценку производства и утвердивший состав комиссии, составившей документ по результатам оценки производства;

б) изменения, вносимые производителем в конструкцию (состав, рецептуру) или технологию производства продукции, не влияют на соответствие продукции требованиям стандартов;

в) заявитель подал заявление на сертификацию новой продукции в срок, не превышающий одного года со дня оформления акта о проведении оценки производства и результатах оценки производства или акта о проведении периодической оценки и регистрации ранее сертифицированной продукции.

7.7.3.8 Результаты обследования состояния производства учитываются при установлении периодичности проведения периодической оценки на продукции требованиям технического регламента.

## **7.8 Исследование типа продукции**

7.8.1 Исследование типа продукции подразумевает анализ параметров и характеристик данного вида продукции в соответствии с требованиями технических регламентов и технических документов при производстве аналогичной продукции.

7.8.2 Тип продукции изучается ОС (при необходимости с участием СЛ) следующим образом:

- а) для продукции, используемой на опасных производственных объектах;
- б) при невозможности проведения полных испытаний и измерений перед установкой (сборкой) изделия на месте использования;

в) если заявитель не применяет стандарты, обеспечивающие соответствие требованиям технического регламента, в результате их добровольного применения при подтверждении соответствия продукции (в том числе для инновационной продукции).

7.8.3 Тип продукта изучается одним из следующих способов:

а) испытать образец продукции для планируемого производства данной продукции;

б) анализ технической документации, испытание образца продукции или важных частей (компонентов) продукции.

7.8.4 Исследования типа продукции оформляются ОС в виде заключения.

Заключение об исследовании типа продукции оформляется в двух экземплярах, один экземпляр направляется заявителю. Форма заключения приведена в Приложении J.

### **7.9. Исследование конструкции изделий**

7.9.1 Исследование конструкции изделия осуществляется ОС путем рассмотрения представленной заявителем технической документации, включающей этапы проектирования, производства и применения продукции, а также определяющей требования безопасности.

Техническая документация представляется заявителем в достаточном объеме для проверки соответствия проекта изделия требованиям, указанным в техническом регламенте на продукцию.

7.9.2 Результаты исследования **конструкции изделий** оформляются ОС в виде заключения.

Форма приведена в приложении L ПСК 14.

Заключение об исследовании проекта изделия выдается в двух экземплярах. Один экземпляр остается в ОС, второй передается заявителю.

### **7.10. Оценивание**

7.10.1 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 (для схем №3, № 4, № 1С).

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

7.10.3 О выявленных несоответствиях при анализе документов, идентификации и отборе образцов, обследовании условий производства, ОС информирует заявителя.

7.10.4 Если заявитель выражает заинтересованность в продолжении процесса сертификации, то после устранения им несоответствий процесс должен быть повторен в части действий, в которых установлено несоответствие. Сертификационные работы возобновляются после письменного извещения заявителя об устранении несоответствий.

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

План действий по оцениванию с целью обеспечения всех необходимых мероприятий при сертификации продукции приведен в Приложении А.

### **7.11. Оформление и выдача сертификата соответствия.**

7.11.1 ОС несёт ответственность за принятие решений по сертификации. Полномочия по принятию решений по сертификации определены пост аккредитационным договором, которое заключается с органом по аккредитации по результатам оценки ОС.

ОС гарантирует, что он обладает компетентностью и возможностью для проведения всех необходимых мероприятий по сертификации, а также поддерживает записи согласно ПСК-02 «Порядок управление записями», обосновывающие принятие решения по проведению работ по сертификации.

7.11.2 В целях обеспечения беспристрастности и объективности при оценке

соответствия продукции анализ и решение по выдаче (или в отказе в выдаче) принимается лицом (членом технического комитета), который не участвовал в проведении оценки. Для выполнения данного требования в ОС назначены независимые эксперты согласно ПТК «Положение о техническом комитете» для проведения анализа всей информации и результатов, связанных с оцениванием, который не принимал участия в процессе проведения конкретного оценивания.

Рекомендации по принятию решения по сертификации, основанные на результатах анализа, документально оформляются, за исключением случая, когда анализ и принятие решения по сертификации выполняются одновременно одним и тем же лицом.

Решение принимается на основании информации, полученной при проведении оценивания и анализа его результатов.

*Примечание - Анализ и принятие решения по сертификации могут выполняться одновременно одним и тем же лицом.*

7.11.3 После получения протокола с результатами испытаний, комплект документов передается на рассмотрение техническому комитету по контролю результатов работ по сертификации.

После рассмотрения протоколов испытаний, обследования состояния производства и документов, представленных заявителем с заявкой, Технический комитет принимает решение о выдаче сертификата соответствия или отказывает в его выдаче. Форма решения приведена в приложении G.

Технический комитет проверяет полноту, соответствие комплекта документов требованиям нормативной документации в области технического регулирования и соблюдение сроков выполнения работ на всех этапах оценки соответствия. После рассмотрения весь комплект документов передается для оформления сертификата (при положительных результатах) или на доработку исполнителю (при отрицательных результатах).

Руководитель ОС проводит анализ результатов сертификации и утверждает решение по форме приведенной в Приложении M.

После принятия руководителем ОС решения о выдаче сертификата соответствия ОС оформляет сертификат соответствия на государственном или русском языках. Заказчик получает сертификат соответствия в электронном виде через электронную систему. 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.

7.11.4 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) – два года, для серийно производимой продукции – на три года.

7.11.5 Оформленный сертификат соответствия оформляется по единой электронной форме и регистрируются в журнале, форма приведена в ПСК 02.

7.11.6 Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера.

7.11.7 Сертификат соответствия подтверждается руководителем ОС электронной подписью.

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

7.11.9 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 соглашения приведена в приложении Н.

Форма, размеры и технические требования Знака соответствия, установлены в O'z DSt 1.19. Правила нанесения Знака соответствия на конкретную продукцию установлены в O'z DSt 5.8.

7.11.10 Ответственность за достоверность сведений, указанных в сертификате соответствия, нарушение сроков и правил сертификации возлагается на ОС.

Лица, виновные в нарушении требований сертификации продукции, установленных в РУз, несут ответственность в соответствии с законодательством.

7.11.11 Внесение сведений об оформленных сертификатах соответствия в единый государственный реестр

7.11.11.1 Срок действия сертификата соответствия исчисляется с даты его регистрации в государственном реестре.

Сертификаты соответствия считаются зарегистрированными в государственном реестре с даты присвоения им регистрационного номера.

7.11.11.2 В электронную программу в день регистрации ОС внесет следующие документы, оформленные в процессе сертификации:

решение по заявке;

информация об ОИС;

акт отбора и идентификации образца;

протоколы испытаний;

акт оценки производства;

принятие решения о выдаче или об отказе в выдаче сертификата соответствия;

акт о списании (возврате) образца;

сертификат соответствия.

### **7.12 Порядок выдачи заключения на технологическое оборудование.**

7.12.1 Заявитель в адрес которого поступают товары в качестве составных частей технологического оборудования обращается в ОС через портал [www: singlewindow.uz](http://www.singlewindow.uz) для получения заключения о проведении сертификации технологического оборудования.

7.12.2 По результатам проведённого анализа документов, прилагаемых к письму заявителя, ОС с выездом на место проводит идентификацию поступившего технологического оборудования и выдаёт заключение в электронном виде о проведении сертификации технологического оборудования после его полной сборки и монтажа.

Сведения о выданных заключениях отражаются в журнале «Регистрация выдачи заключения на технологическое оборудование», а также в электронном виде.

### **7.13 Периодическая оценка за сертифицированной продукцией и корректирующие мероприятия по его результатам**

7.13.1 ОС ГУ «UzTest» выдавший сертификат соответствия на серийно производимую продукцию, не реже одного раза в год проводит периодическую проверку сертифицированной продукции с целью подтверждения ее соответствия требованиям, установленным при сертификации. Основанием для проведения периодической оценки является приказ ОС, в котором указываются конкретные сроки его проведения. При периодической оценке в зависимости от схемы сертификации проводятся испытания продукции и/или обследование производства.

7.13.2 По результатам периодической оценке действие сертификата соответствия и применение знака соответствия может быть подтверждено, приостановлено или прекращено.

Решение о подтверждении действия сертификата соответствия и применения знака соответствия может быть подтверждено при положительных результатах периодической оценке за сертифицированной продукцией.

Решение о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия принимается в случае не устранения несоответствий, выявленных в ходе периодической оценке за сертифицированной продукцией.

При выполнении корректирующих действий по несоответствиям, установленным при периодической оценке, ОС принимает решение о возобновлении действия приостановленного или частично приостановленного сертификата соответствия.

Решение об прекращении действия сертификата соответствия принимается в случае невыполнения корректирующих действий по выявленным несоответствиям в установленные сроки.

7.13.3 ОС обязан информировать изготовителя и Узбекское агентство технического регулирования о приостановлении действия или прекращении сертификата и права применения заявителем знака подтверждения соответствия. Агентство технического регулирования определяет необходимость информирования соответствующие органы государственного управления и средства массовой информации о прекращенных сертификатах.

Процедура проведения периодической оценке установлена в ПСК-15.

#### **7.14 Порядок процесса сертификации продукции с применением информационной системы TRIS.uz**

Порядок осуществляется в установленной последовательности и включает в себя ряд этапов:

- подача заявки от заявителя в орган по сертификации, прием и направление заявки на рассмотрение уполномоченному в соответствии ПСК 06 специалисту ОС;

- предварительная проверка комплекта документов, подтверждающих соответствие продукции установленным требованиям, оформление договора на проведение сертификации. регистрация в системе TRIS.uz, используя личный кабинет осуществляется уполномоченным специалистом ОС и оформляется решение о проведении или отказе в проведении сертификации. Решение утверждается руководителем ОС.

-уполномоченным специалистом по направлению руководителя ОС при необходимости проводится обследование производства, идентификация продукции, отбор образцов, специалист с помощью мобильного устройства обозначает места проведения данных процедур и загружает локацию и акты подтвержденные электронной подписью в TRIS.uz .

-отобранные образцы передаются специалистом ОС лабораторию, через TRIS.uz направляется электронно оформленная программа испытаний.

-лаборатория направляет протокол испытания в ОС, уполномоченный специалист ОС проводит анализ протокола испытаний, акт обследования производства (по требованию схем), при полноте всех записей оформляет решение о выдаче сертификата соответствия и направляет его через TRIS.uz в Технический комитет.

-Технический комитет проводит анализ всех документов, при положительном результате утверждает решение или при отрицательном отклоняет с указанием основания.

- Уполномоченный специалист оформляет сертификат соответствия в информационной системе TRIS.uz . Порядок ведения записей в системе TRIS.uz осуществляется в соответствии ПСК 02.

## **8. Информационное обеспечение**

8.1 Орган по сертификации ведёт учёт выданных, приостановленных, прекращенных им сертификатов соответствия, а также отказов в выдаче сертификатов соответствия и по запросу Агентства по техническому регулированию направляет информацию о них.

8.2 ОС регистрирует и ведёт Реестр выданных сертификатов соответствия.

8.3 ОС обменивается информацией по работе с другими Органами по сертификации.

## 9. Признание зарубежных сертификатов и деклараций о соответствии

9.1 Орган по сертификации имеет право признания сертификатов на продукцию и деклараций о соответствии продукции, поступающих из стран СНГ и дальнего зарубежья, с кем заключено соглашение о признании.

Процедура признания установлена в ПСК-10.

## 10. Рассмотрение жалоб и апелляций

10.1 В случае неправомерных действий отдельных специалистов ОС по вопросам сертификации заявитель вправе обратиться с жалобой на них руководителю ОС.

10.2 Общий порядок подачи и рассмотрения жалоб и апелляций по процедурам сертификации установлен в O'z DSt ISO/PAS 17003.

10.3 Порядок подачи и рассмотрения жалоб и апелляций представлен в процедурном документе ПСК-09.

## 11. Учёт и хранение документов по сертификации

11.1 Сроки хранения документов, подтверждающих соответствие продукции, вместе с комплектом удостоверяющих документов определяются стандартом.

11.2 Если сроки хранения сертификатов соответствия продукции вместе с комплектом доказательных материалов не установлены стандартами, - не менее 1 года со дня окончания срока действия сертификата соответствия;

11.3 Пакет доказательственных документов, в том числе комплект документов, связанных с осуществлением деятельности по подтверждению соответствия (заявки, решения, образцы документов по отбору и идентификации, документы по оценке продукции, программы и отчеты испытаний, сертификаты соответствия и иные документы, предусмотренные законодательством) в течение срока их действия, сертификата соответствия представляется заявителем и (или) ОС в органы государственного контроля (по запросу) и иным заинтересованным лицам, ответственным за проведение государственного контроля и надзора за соблюдением требований стандартов в республике.

11.2 Порядок учёта и хранения документов по сертификации представлен в процедурном документе ПСК-01.

## 12. Порядок расширения или сокращения области распространения сертификата соответствия

В случае подачи заявки держателем сертификата на внесение изменений в область распространения уже выданного сертификата соответствия руководитель ОС выносит решение, какая процедура оценки позволяет определить, следует ли не вносить эти изменения в сторону расширения или сокращения области распространения сертификата и действовать в соответствии с ней.

В случае, если заявленное изменение требует дополнительных исследований, то руководитель ОС ставит в известность поставщика (обладателя сертификата) о приостановке выпуска сертифицированной продукции, полученной в результате таких изменений до получения от ОС соответствующего уведомления. Руководитель ОС проводит анализ заявления поставщика по внесению изменений в область распространения сертификата. По результатам анализа заявления поставщика ОС принимает одно из двух решений:

12.1 Сокращение области распространения сертификата.

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 периодической оценке по отдельным наименованиям продукции.

На основании решения ОС оформляется новый сертификат соответствия с сокращением наименований продукции по вышеуказанным случаям. При этом действие

ранее выданного сертификата соответствия прекращается. К ранее выданному соглашению на право использования знака соответствия оформляется изменение.

#### 12.2 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.

### 13. 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 внеплановой периодической оценки.

### 14. Порядок внесения изменений и переоформления сертификата соответствия

#### 14.1 Переоформление 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).

ОС через отдел координации работ по сертификации ГУ «UzTest» письменно обращается в Узбекское агентство по техническому регулированию об внесении изменений в портале в сертификаты соответствия выданные электронно.

#### 14.2 Внесение изменений.

ОС вносит изменение в сертификат соответствия продукции в следующих случаях:

- при допущении ошибок и орфографических ошибок в сертификате соответствия продукции и приложениях к нему;
- при изменении юридического адреса производителя;
- при изменении кода ТН ВЭД Республики Узбекистан.

При этом заказчик обращается в ОС в письменной форме с заявлением о внесении изменений в сертификат соответствия продукции, прилагая документы, являющиеся основанием для внесения изменений в сертификат соответствия и (или) его приложения.

ОС рассматривает заявление и представленные документы, и принимает решение о внесении изменений в сертификат соответствия продукции и направляет его заказчику. (непосредственно или по электронной почте).

ОС вносит соответствующие данные в сертификат соответствия продукции и в государственный реестр в течение 10 рабочих дней со дня получения заявления.

Для внесения изменений в информационной электронной системе TRIS.uz ОС письменно обращается в Узбекское агентство технического регулирования, порядок приведен в ПСК 02.

### **15. Порядок внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации**

15.1 При намерении внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации, ОС сообщает 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 удостоверяется в том, путем анализа предоставленных Заказчиком подтверждающих записей, что поставщик внес в свою документацию все необходимые уточнения в срок, который, по мнению ОС является обоснованным.

15.2 Если в схеме сертификации, согласно которой был выдан сертификат соответствия вводятся новые или пересмотренные требования, оказывающие влияние на заказчика, ОС письменно (в произвольной форме) информирует Заказчика. При необходимости внесения изменений ОС проводит согласованную с заявителем дополнительную оценку в установленном порядке в соответствии с требованиями схем.

15.3 Внесение изменений в ранее оформленные документы в системе TRIS.uz осуществляется в соответствии ПСК 02.

### **16. Порядок приостановления и прекращения сертификатов соответствия**

16.1 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 в «Узбекское агентство по техническому регулированию».

В случае принятия решения о прекращении сертификата соответствия, решение или письмо о прекращении сертификата направляется в «Узбекское агентство по техническому регулированию», налоговые и таможенные органы, и, при необходимости, в средства массовой информации.

В случае принятия решения о прекращении или приостановлении сертификата соответствия, ОС направляет заказчику письменное обращение с приложенным к нему решением о приостановлении или прекращении сертификата соответствия.

16.2 Действие сертификата соответствия продукции ОС в следующих случаях:

1) приостанавливается:

а) если продукция представляет угрозу жизни и (или) здоровью людей, имуществу, окружающей среде, безопасности животных и (или) растений;

б) когда продукция не соответствует требованиям стандартов;

в) при наличии отрицательных результатов периодической оценки сертифицированной продукции;

г) в случае отказа заявителя от проведения периодической оценки сертифицированной продукции;

д) при внесении изменений в конструкцию (состав) продукции или технологию ее производства (изготовления), которые могут повлиять на показатели безопасности, удостоверяемые при сертификации продукции, в случае не уведомления заявителем ОС, в письменной форме с приложением документов, подтверждающих такие изменения (конструкторская документация, схемы, спецификации), до ввода такой продукции в обращение;

е) при наличии письменного заявления заявителя;

ж) при отсутствии у заявителя действующего сертификата соответствия системы менеджмента (в случаях, предусмотренных схемой сертификации);

- при приостановлении деятельности ОС, со стороны Инспекции по контролю в области технического регулирования Узбекского агентства по техническому регулированию

2) прекращается:

а) когда подтверждено, что продукция представляет угрозу безопасности жизни и (или) здоровья людей, имуществу, окружающей среде, животному и (или) растительному миру;

б) когда при повторной оценке подтверждено несоответствие продукции требованиям стандартов;

в) при подтверждении повторного наличия отрицательных результатов периодической оценки сертифицированной продукции;

г) при внесении изменений в конструкцию (состав) продукции или технологию ее производства (изготовления), которые могут повлиять на показатели безопасности, удостоверяемые при сертификации продукции, если известно, что заявитель реализовал такую продукцию без письменного уведомления ОС, с приложением документов, подтверждающих такие изменения (конструкторская документация, схемы, спецификации);

г) при наличии письменного заявления заявителя;

е) когда действующий сертификат соответствия существующей системы менеджмента заявителя не продлен (в случаях, предусмотренных схемой сертификации);

ё) при прекращении деятельности заявителя и (или) организации-производителя либо прекращении производства серии продукции по инициативе заявителя;

ж) когда действие стандартов, применимых к продукции, прекращается или отменяется при его изменении;

- при прекращении деятельности ОС со стороны Инспекции по контролю в области технического регулирования Узбекского агентства по техническому регулированию

16.3. ОС, в случае приостановления действия сертификата соответствия на продукцию:

а) принимает решение о прекращении действия сертификата соответствия продукции и временно запрещает использование знака соответствия;

б) вносит в государственный реестр сведения о прекращении действия сертификата соответствия продукции;

в) устанавливает срок принятия заявителем мер по устранению недостатков;

г) контролирует выполнение заявителем корректирующих мер.

16.4. При приостановлении действия сертификата соответствия продукции заявитель:

а) идентифицирует и определяет количество продукции, не соответствующей требованиям стандартов;

б) разрабатывает и обеспечивает выполнение корректирующих мероприятий по устранению выявленных недостатков;

в) информирует потребителей о рисках использования (применения) продукции в порядке, установленном законодательством;

г) Уведомляет ОС в письменном виде о предпринятых корректирующих действиях.

16.5. После выполнения заявителем корректирующих действий ОС:

а) принимает решение о возобновлении действия сертификата соответствия продукции и разрешает использование знака соответствия;

б) вносит сведения о возобновлении действия сертификата соответствия продукции в государственный реестр.

16.6. Если заявитель не имеет возможности устранить выявленные недостатки и их причины и существует риск использования (применения) продукции, ОС принимает решение о прекращении сертификата соответствия.

16.7. Если приостановление (возобновление) или прекращение сертификата соответствия произведенной продукции осуществляется по инициативе заявителя, заявитель подает заявление с указанием причин в ОС.

Вместе с заявлением представляются сертификат соответствия продукции и документы, являющиеся основанием для приостановления (возобновления) или прекращения действия сертификата соответствия продукции.

ОС принимает решение о приостановлении (возобновлении) или прекращении выданного сертификата соответствия.

16.7 Если заявитель требует возобновления сертификата соответствия продукции, действие которого было приостановлено, ОС принимает решение о возобновлении сертификата соответствия после периодической оценки сертифицированной продукции.

16.8 ОС вносит в государственный реестр соответствующую запись о приостановлении (возобновлении) или прекращении сертификата соответствия продукции.

16.9 Действие сертификата соответствия продукции приостанавливается (возобновляется) или прекращается со дня внесения соответствующих сведений в государственный реестр.

### **17. Внесение изменений в конструкцию (состав) продукции**

При внесении изменений в конструкцию (состав) продукции, на которую выдан сертификат соответствия, или в технологию ее производства, которые могут повлиять на соответствие продукции требованиям стандартов, заявитель уведомляет об этом ОС, в письменной форме за 30 дней до ввода продукции в обращение с приложением документов, подтверждающих внесение изменений в конструкцию (содержание) продукции или технологию производства.

ОС принимает решение о необходимости проведения испытаний и измерений образцов продукции и (или) оценки производства в течение 10 рабочих дней с даты получения уведомления, установленного на основании анализа представленных заявителем документов (предусмотренных схемой сертификации оценки производства для такой продукции) или об отсутствии такой необходимости.

ОС направит заявителю решение о необходимости проведения испытаний и измерений образцов продукции и (или) оценки производства напрямую или по электронной почте.

Если ОС примет решение об отсутствии необходимости проведения испытаний и измерений для оценки образцов (проб) продукции и (или) производства, то только после получения заявителем такого решения допускается выпуск в обращение продукции, в конструкцию (состав) или технологию производства которой были внесены изменения.

По результатам проведенной работы ОС принимает решение о соответствии (несоответствии) продукции требованиям стандартов. Это решение будет отправлено заявителю напрямую или по электронной почте.

В решении о соответствии продукции требованиям, указанным в стандартах, ОСП сообщает, что данная продукция может быть введена в обращение на основании действующего сертификата соответствия.

В решении о несоответствии продукции требованиям стандартов ОС сообщает, что выпуск продукции в обращение на основании действующего сертификата соответствия невозможен, и приостанавливает действие этого сертификата до тех пор, пока заявитель не примет корректирующие меры в сроки, согласованные с ОС.

Если заявитель не примет корректирующие меры в установленный срок, ОС принимает решение о прекращении сертификата соответствия продукции. Решение будет отправлено заявителю напрямую или по электронной почте.

### **18. Приложения**

Приложение А - План действий по оцениванию с целью обеспечения всех необходимых мероприятий при сертификации продукции

Приложение А1 – Форма заявки

Приложение В - Форма Анализа до принятия и регистрации заявки

Приложение С - Форма Решения по заявке на проведение сертификации

Приложение D - Форма Программа испытаний продукции

Приложение Е - Форма акта идентификации и отбора образцов (проб)

Приложение F - Форма Акт о списании (возврате) продукции

Приложение G - Форма решения ОС ГУ «UzTest» о выдаче сертификата соответствия

Приложение H - Форма Соглашение о предоставлении права применения сертификата соответствия и использовании знака соответствия

Приложение K- Форма Обследования акта производства

Приложение K1 Форма Программы оценки производства.

Приложение J- Форма Заключения об оценке типа

Приложение L- Форма Заключения о конструкции изделия

Приложение M- Форма Решения по результатам сертификации продукции

**План действий по оцениванию с целью обеспечения всех необходимых мероприятий при сертификации продукции**

№	Действия	Схемы № (1С, 3С, 4С, 3, 4, 7, 8)	Срок	Ответственный исполнитель
1.	Принятия заявки	По всем схемам	В тот же день	Руководитель ОС
2.	Анализ заявки	По всем схемам	В течение двух рабочих дней	Эксперт
3.	Принятие решения по сертификации Возвращение документов, если документы не полные	По всем схемам	В течение одного рабочего дня	Эксперт
4.	Подготовка и утверждение программы испытаний	кроме схем 4С	В течение одного рабочего дня	Эксперт
5.	Идентификация	По всем схемам		
6.	Отбор	кроме схем 4С		
7.	Изучение прав ОИС	По всем схемам		
8.	Уведомляет заявителя о выявленных несоответствиях в ходе процессов идентификации и отбора образцов, исследованиях ОИС или проекта продукции, или исследования типа продукта	По всем схемам	В течение 10 рабочих дней	Эксперт
9.	Приостановление регистрации, если несоответствия, выявленные в ходе процессов идентификации и отбора образцов, исследования ОИС или проекта продукции или исследования типа продукта, не устранены.	По всем схемам	До 1 месяца  (по результатам готовности заявителя)	Эксперт
10.	Уведомляет заявителя о прекращении сертификационных работ, в случае непредставления информации и подтверждающих документов об устранении несоответствий.	По всем схемам	В течение трех рабочих дней	Эксперт
11.	Сдача образцов в испытательную лабораторию образцов	кроме схем 4С	В течение одного рабочего дня	Эксперт
12.	Испытания образцов	кроме схем 4С	Согласно НД на продукцию	АИЛ
	Оформление протокола испытаний	кроме схем 4С	В течение одного рабочего дня	
13.	Анализ состояния производства и оформление акта обследования	для схем 1С, 3, 4.	В течение 10 дней с момента отбора образцов	Эксперт
14.	Уведомляет об устранении выявленных несоответствий, обнаруженных в процессе оценки производства	для схем 1С, 3, 4.	В течение двух рабочих дней	Эксперт

15.	Приостанавливает процесс сертификации, если недостатки, выявленные в ходе оценки производства не устранены.		В течение 1 месяца (по желанию заявителя)	Эксперт
16.	Принимает решение о продолжении работы при предоставлении информации и подтверждающих документов об устранении недостатков.		В течение 2 рабочих дней	Эксперт
17.	Принимает решение о прекращении при непредоставлении информации и подтверждающих документов об устранении недостатков и уведомляет заявителя о завершении работ по сертификации.			
18.	Устраняет несоответствия выявленные в процессе оценки производства и передает данные в ОС с подтверждающими документами.	для схем 1С, 3, 4.	В течение 1 месяца (по желанию заявителя)	Заявитель
19.	Анализ комплектов документов и принятия решения о выдаче (об отказе) сертификата	По всем схемам	2 рабочих дня после получения всех необходимых документов	ТК (независимый эксперт)
20.	Составляет акт о списании (возврате) продукции	По всем схемам	В течение двух рабочих дней	Эксперт
21.	Оформление сертификата	По всем схемам	В течение трех рабочих дней	Эксперт
22.	Утверждение сертификата	По всем схемам		Руководитель ОС
23.	Инспекционный контроль	для схем 1С, 3, 4.	Не менее одного раза в год.	Эксперт

Приложение А1

\_\_\_\_\_  
(Наименование органа по сертификации)

\_\_\_\_\_  
(адрес органа по сертификации)

**Форма ЗАЯВКА**

**на проведение сертификации продукции в Национальной системе сертификации Республики Узбекистан**

\_\_\_\_\_  
(наименование заявителя (предприятия-изготовителя, поставщика или Ф.И.О. индивидуального предпринимателя))

(адрес заявителя) в лице \_\_\_\_\_ заявляет, что \_\_\_\_\_  
(Ф.И.О. руководителя) (наименование, вид продукции)

код ТН ВЭД, выпускается серийно или партия, каждое изделие (при единичном производстве)

\_\_\_\_\_  
выпускается по

\_\_\_\_\_  
(наименование документации изготовителя)

соответствует требованиям

\_\_\_\_\_  
(наименование и номера нормативных документов)

и просит провести сертификацию данной продукции на соответствие требованиям указанных документов по схеме

\_\_\_\_\_  
(номер схемы сертификации)

Дополнительные сведения

\_\_\_\_\_  
(указывается наличие акта апробации и др. документ)

\_\_\_\_\_  
Заявитель \_\_\_\_\_ (подпись) (Ф.И.О.)

Приложение В

**Форма анализа до принятия и регистрации заявки**

Наименование заявителя	
------------------------	--

Номер и дата обращения	
Наименование продукции	
ТНВЭД код	
Нормативный документ на продукцию	

<b>1. АНАЛИЗ ЗАЯВКИ</b>				
<b>1.1 Проверка правильности заполнения заявки</b>			<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
Полнота информации в заявке согласно правилам сертификации			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<b>1.2 Прилагается к заявке</b>	<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>	<b>Тип носителя</b>	
			На бумаге	В электронном формате
Копия нормативного документа (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Образец маркировки или информация о продукции	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Товаро-сопроводительные документы (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Копии заключений согласно требований установленных в НД (при наличии)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Копия внешнеторгового договора/контракта (для схемы)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Копия охранного документа или копия лицензионного договора на его использование (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<b>2. АНАЛИЗ РЕСУРСОВ</b>			<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
2.1 Наличие ТНВЭД кода и заявленной продукции в области аккредитации			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.2 Наличие соответствующих ресурсов для сертификации (персонал, испытательное лаборатория)			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.4 Необходимость испытания в сторонней лаборатории			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Описание _____				
<b>3. Результаты анализа заявки</b>			<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
Положительный			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<i>Примечание. В случае неудовлетворительного результата анализа заявки, заказчику направляется письменная или электронная информация с приложением результатов этого анализа.</i>				
Специалист ОС	_____			
	Ф.И.О., _____ подпись			
"___" _____ 20__ г.				

Приложение С

**Форма решения по заявке на проведение сертификации**  
**«Uz Test» ДМ Самарканд филиали махсулотларини сертификатлаштириш органи**  
Самарканд вилояти, Самарканд шаҳар, Амир Темур кўчаси, 147А-уй.

**«Тасдиқлайман»**  
Махсулотларини сертификатлаштириш органи  
рахбари

\_\_\_\_\_ (имзо) \_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)  
« \_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 202 \_\_\_\_ й.  
(мухр)

Сертификатлаштиришдан ўтказиш аризаси бўйича

<b>ҚАРОР</b>	
№ _____	« ____ » _____ 202 ____ й.
<i>(ишлаб чиқарувчи корхона, отказиб берувчи номи)</i>	<b>Аризасини кўриб чиқиб</b>
<i>(махсулот номи, ТПФ ТН коди)</i>	<b>Сертификатлаштиришга</b>
Маълум қиламизки: 1. Сертификатлаштириш _____ <i>Сертификатлаштириш чизмаси рақами</i>	<b>Чизмага мувофиқ амалга оширилади</b>
2. Сертификатлаштириш синовларини _____ <i>(аккредитация қилинган синов лабораторияси номи) (манзили)</i>	
	<b>ўтказиш лозим</b>
3. _____ <i>(норматив ҳужжатнинг номи рақами)</i>	
	<b>нинг</b>
<b>талабларига мувофиқ сертификатлаштириш амалга оширилади</b>	
4. Ишлаб чиқаришни ўрганиш _____ <i>(корхона номи)</i>	<b>да ўтказилади</b>
<i>(манзил)</i>	<i>(ўрганиш тури)</i>
5. Ишларга ҳақ тўлаш шакли _____ <i>(хўжалик шартномаси, тарифлар ва бошқа тўлов турлари бўйича)</i>	
6. Сертификатлаштириш мақсадларида _____ <i>(зарур ҳужжатлар рўйхати (санитария-эпидемиология хулосаси, ветеринария хулосаси ва бошқалар))</i>	
<b>тақдим этилиши лозим</b>	

Ижрочи

\_\_\_\_\_ (имзо) \_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)

СО қарори билан  
танишдим:

\_\_\_\_\_ (имзо) \_\_\_\_\_ (Ф.И.О.)



**Форма акта идентификации и отбора образцов (проб)**

**«Uz Test» ДМ Самарканд филиали маҳсулотларни сертификатлаштириш органи**  
Самарканд вилояти, Самарканд шаҳар, Амир Темур кўчаси, 147А-уй.

**Намуналарни танлаб олиш ва идентификация қилиш**

**ДАЛОЛАТНОМАСИ**

**№** \_\_\_\_\_

« \_\_\_\_\_ » \_\_\_\_\_ 202 \_\_\_\_ й.

Ишлаб чиқарувчи (мурожаатчи) номи \_\_\_\_\_

Намуналарни танлаб олинган жой номи ва манзили \_\_\_\_\_

Партиянинг ташқи  
баҳолаш натижалари \_\_\_\_\_

Қадоқлаш, ёрликлаш ҳолатлари \_\_\_\_\_

Маҳсулот турининг номи ва МХИК коди  
(қонунчилик белгиланган маҳсулот турига) \_\_\_\_\_

Ўлчов бирлиги \_\_\_\_\_

Партия ҳажми \_\_\_\_\_

Ишлаб чиқарилган сана \_\_\_\_\_

Олинган намуналар сони \_\_\_\_\_

(бирликни қадоқлаш ҳолати)

(синов учун) \_\_\_\_\_

(назорат намуналари учун) \_\_\_\_\_

Намуна олиш мақсади: норматив ҳужжатларда белгиланган талабларга мувофиқ  
маҳсулотларни хавфсизлик кўрсаткичлари бўйича синовдан  
ўтказиш. \_\_\_\_\_

Намуналарни танлаб олинган жой ва сана \_\_\_\_\_

Имзолар:

Ишлаб чиқарувчи

(мурожаатчи) томонидан \_\_\_\_\_

имзо

Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Сертификатлаштириш органи

томонидан \_\_\_\_\_

имзо

Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Божхона пости инспектори \_\_\_\_\_

имзо

Ф.И.О. \_\_\_\_\_

**МАҲСУЛОТ ИДЕНТИФИКАЦИЯСИ:**

Номи (мавжуд бўлган ҳолларда маркаси, русуми, тури, нави) \_\_\_\_\_

Ишлаб чиқарувчи (давлат ва корхона) \_\_\_\_\_

Қадоқлаш ва ёрлиқланиш ҳақида маълумотлар \_\_\_\_\_

Қўлланилиши \_\_\_\_\_

Асосий хусусиятлари \_\_\_\_\_

Сақлаш шароитлари \_\_\_\_\_

Ишлаб чиқарилган сана \_\_\_\_\_

Қўшимча маълумотлар (мавжуд ҳолатларда)

Сақлаш муддати \_\_\_\_\_

Имзолар:

Сертификатлаштириш органи томонидан \_\_\_\_\_  
имзо \_\_\_\_\_ Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Божхона пости инспектори \_\_\_\_\_  
имзо \_\_\_\_\_ Ф.И.О. \_\_\_\_\_

Ишлаб чиқарувчи (мурожаатчи) томонидан \_\_\_\_\_  
имзо \_\_\_\_\_ Ф.И.О. \_\_\_\_\_



**Форма решения ОС ГУ «UzTest»  
о выдаче (отказе в выдаче) сертификата соответствия**

<b>Наименование заявителя</b>	
<b>Цель оценки (сертификация/др.)</b>	
<b>Номер и дата обращения</b>	
<b>Наименование продукции</b>	
<b>Схема сертификации</b>	
<b>Нормативный документ на продукцию</b>	

<b>1 Полнота комплекта документов по сертификации</b>	<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
1.1 Заявка	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.2 Анализ заявки	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.3 Решение по заявке	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.4 Программа испытаний (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.5 Акт отбора образцов (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.6 Идентификация образцов	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.7 Протоколы испытаний	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.8 Акт обследования состояния производства (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.9 Образец маркировки или информация о продукции	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.10 Копии заключений согласно требований установленных в НД (при наличии)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.11 Копия охранного документа или копия лицензионного договора на его использование (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1.12 Товаро-сопроводительные документы (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<b>2 Анализ результатов/оценивание</b>	<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
		<b>Тип носителя</b>

			На бумаге	В электронном формате
2.1 Правильно ли составлена программа испытаний (при необходимости)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.2 Правильно ли проведена идентификация образцов?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.3 Правильно ли отобраны образцы (при необходимости)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.4 Результаты испытаний соответствуют ли установленным требованиям (при необходимости)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.5 В акте обследования состояния производства имеется ли вся необходимая информация в соответствии с нормативно- правовыми актами (при необходимости)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
<b>3 Решение</b>			<b>ДА</b>	<b>НЕТ</b>
Принято решение			<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Причины отказа: _____ Заполняется в случае отказа в выдаче сертификата				
<b>Член ТК (независимый эксперт)</b>	_____			
	Ф.И.О.,		подпись	
	" ____ " _____ 20__ г.			

**Форма Соглашения № \_\_\_\_\_  
(о предоставлении права применения сертификата соответствия  
и использовании знака соответствия)**

г. Самарканд

« \_\_\_\_ » \_\_\_\_ 20\_\_ г.

Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытаний и контроля качества» (ГУ «UzTest»), именуемое в дальнейшем «**Центр**», в лице директора \_\_\_\_\_, действующего на основании Устава \_\_\_\_\_ именуем(ое)(ая) в

**(наименование хозяйствующего субъекта)**

дальнейшем «**Предприятие**», с другой стороны, в лице \_\_\_\_\_  
**(должность, Ф.И.О.)**, действующ(его)(ей) на основании Устава \_\_\_\_\_

с другой стороны, вместе именуемые «Стороны», заключили настоящее Соглашение о нижеследующем.

### 1. Предмет Соглашения

1.1. Настоящее соглашение о предоставлении Изготовителю (Импортёру) права применения сертификата соответствия и использования знака соответствия заключено на основании выданного сертификата соответствия с учетом установленной схемы сертификации. В соответствии с данным соглашением Изготовитель (Импортёр) уплачивает Центру единовременный разовый платёж за использование знака соответствия (далее- ЕРП).

1.2. Сертифицированная серийно производимая продукция маркируется знаком соответствия на упаковке, таре и сопроводительной документации под ответственность Изготовителя (Импортёра).

1.4. Орган по сертификации Центра (далее- «ОС или ИО») осуществляют ежегодную периодическую оценку с целью подтверждения сертифицированной продукции на соответствие требованиям, установленным при сертификации продукции Изготовителя (Импортёра), а Изготовитель (Импортёр) обеспечивает проведение ежегодного периодической оценки, соблюдает правила сертификации и производит оплату периодической оценке с учётом фактических затрат на основании выписанного счёта.

1.5. Объектами периодической оценки являются следующая сертифицированная продукция: \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ и производство.

1.6. По результатам периодической оценке в течение 3 дней с даты составления акта периодической оценке ОС или ИО принимает решение о подтверждении, приостановлении или прекращения действия сертификата соответствия.

### 2. Права и обязанности сторон

2.1. ОС или ИО имеет право:

проводить внеплановая периодическая оценка в случае поступления жалоб и претензий от потребителей сертифицированной продукции о конкретных аргументированных и документально подтвержденных фактах обнаружения существенных несоответствий, а также при изменении нормативного документа на продукцию и технологического процесса производства.

2.2. ОС или ИО обязан:

раз(а) в год проводить периодическую оценку сертифицированной продукции с целью подтверждения её соответствия требованиям, установленным при сертификации;

при проведении периодической оценки обеспечить соблюдение членами комиссии требований по обеспечению конфиденциальности;

по результатам периодической оценки в течение 3 дней с даты составления акта периодической оценке принять решение о подтверждении, приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия. Один экземпляр решения направляется Предприятию в срок не более трех дней после принятия решения.

2.3. Изготовитель (Импортёр) имеет право:

получать один экземпляр приказа и программы проведения периодической оценки;

по результатам периодической оценке получить один экземпляр акта периодической оценки;

присутствовать при отборе и испытаниях своей продукции;

в случае несогласия с результатами периодической оценки подать изложить свое мнение.

2.4. Изготовитель (Импортёр) обязан:

сертифицированную серийно производимую продукцию (упаковка, тара и сопроводительная документация) маркировать знаком соответствия под ответственность организации -изготовителя;

предоставлять ОС или ИО возможность проведения обследования условий производства и качества сертифицированной продукции на соответствие требованиям нормативных документов;

при планируемых внесении изменений в конструкцию (состав) продукции или технологию её производства, которые могут повлиять на характеристики продукции, удостоверяемые при сертификации, известить об этом ОС или ИО в течение пяти календарных дней со дня внесения данных изменений;

оплатить ЕРП в установленный соглашением срок, обеспечивать проведение периодической оценки, и производить оплату периодической оценке с учётом фактических затрат на основании выписанного счёта.

### **3. Порядок оплаты**

3.1. При получении сертификата соответствия Изготовитель (Импортер) оплачивает ЕРП в размере половины базовой расчетной величины на расчётный счёт Центра.

3.2. Изготовитель (Импортер) оплачивает фактические расходы Центра по инспекционному контролю в течение пяти банковских дней со дня выдачи ему счёта на оплату.

3.3. Оплата ЕРП и расходов по периодической оценке осуществляется платёжным поручением либо в электронном порядке посредством РАУМЕ.

3.4. В соответствии с пунктом 1 постановления Кабинета Министров от 24 апреля 2019 года N 348 "О мерах по дальнейшему совершенствованию деятельности Узбекского агентства стандартизации, метрологии и сертификации", отечественные предприятия - лауреаты Премии стран Содружества Независимых Государств "За достижения в области качества продукции и услуг" освобождаются от уплаты единовременного платежа за использование знака соответствия на период действия сертификата соответствия по номинированной продукции.

### **4. Срок действия Соглашения**

4.1. Настоящее Соглашение вступает в силу со дня заключения и действует в течение срока действия сертификата соответствия.

### **5. Ответственность сторон**

5.1. Стороны несут ответственность в соответствии с Законом Республики Узбекистан №670-І от 28.08.1998г.

### **6. Рассмотрение споров**

6.1. В случае возникновения разногласий по исполнению настоящего Соглашения Стороны передают спор на рассмотрение Ташкентского межрайонного экономического суда.

### **7. Антикоррупционная оговорка**

7.1. При исполнении своих обязательств по настоящему Соглашению Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или для достижения иных неправомерных целей.

7.2. При исполнении своих обязательств по настоящему Соглашению Стороны, их аффилированные лица, работники или посредники не осуществляют действия, квалифицируемые действующим законодательством как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также иные действия, нарушающие требования применимого законодательства и международных актов о противодействии коррупции.

7.3. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта, соответствующая Сторона обязуется уведомить об этом другую Сторону в письменной форме. В письменном уведомлении Сторона обязана сослаться на факты или предоставить материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящего пункта другой Стороной, её аффилированными лицами, работниками или посредниками.

7.4. В случае нарушения одной Стороной положений настоящего пункта, другая Сторона имеет право расторгнуть Соглашение в одностороннем внесудебном порядке путем направления письменного уведомления об отказе от Договора/Соглашения.

### **8. Заключительные положения**

8.1. По результатам периодической оценки действие сертификата соответствия и использование знака соответствия может быть подтверждено, приостановлено или прекращено.

8.2. Ни одна из Сторон не будет нести ответственность за полное или частичное неисполнение своих обязательств, если неисполнение обязательств является следствием форс-мажорных обстоятельств, не зависящих от воли и желания сторон (военные действия, стихийные бедствия, правительственные решения и т.п.).

8.3. Все изменения и дополнения к настоящему Соглашению действительны, если они совершены в письменном виде и подписаны обеими Сторонами.

8.4. Настоящее Соглашение может быть заключено как путём составления одного документа, подписанного Сторонами, так и путём обмена документами посредством почтовой, телефонной, или электронной связи, позволяющей достоверно установить, что документ исходит от Стороны по Соглашению.

8.5. Любое уведомление или другой документ, подлежащий передачи любой из Сторон по настоящему Соглашению, должен передаваться из рук в руки, почтовым отправлением, факсу, электронной почте.

8.6. Адресом любой из Сторон для целей обслуживания юридических процедур, касающихся или

возникающих из настоящего Соглашения, должен быть почтовый адрес Сторон, установленный в учредительных документах Сторон.

8.7. В случае изменения почтового адреса, банковских реквизитов Сторона обязана письменно известить другую Сторону не позднее следующего дня после изменения.

Настоящее Соглашение составлено на понятном Сторонам русском языке в трёх подлинных экземплярах, имеющих одинаковую юридическую силу, два экземпляра для Центра, один экземпляр для Изготовителя (Импортера).

#### 9. Почтовые адреса, средства связи, банковские реквизиты и подписи Сторон

##### Центр

100174, г. Ташкент, Алмазарский район,  
ул. Фараби, 333 «А»

ИНН 204250504 ОКЭД 71200

Tel.: (+998 71)150-63-53 (приёмная),  
150-38-34, 150-19-08 (орган контроля).

Fax: (+998 71) 150-19-16.

E-Mail: \_\_\_\_\_

р/с \_\_\_\_\_

АКБ “\_\_\_\_\_” МФО \_\_\_\_\_

М.п. \_\_\_\_\_

(подпись)

##### Изготовитель (Импортер)

\_\_\_\_\_  
(почтовый индекс, почтовый адрес)

ИНН \_\_\_\_\_ ОКЭД \_\_\_\_\_

Tel.: \_\_\_\_\_

Fax: \_\_\_\_\_

E-Mail: \_\_\_\_\_

р/с \_\_\_\_\_

МФО \_\_\_\_\_

М.п. \_\_\_\_\_

(подпись)

**Форма акта обследование производства**

**“O‘ZBEKISTON ILMIY-SINOV VA SIFAT NAZORATI MARKAZI” DM MAHSULOTLARINI  
SERTIFIKATLASHTIRISH ORGANI**

\_\_\_\_\_ mahsulotlarini 3 va 4-sxema talablari asosida  
sertifikatlashtirish bo‘yicha

202 -yil “ \_\_\_ ” \_\_\_\_\_ -sonli

**ISHLAB CHIQRISH JARAYONINI BAHOLASH DALOLATNOMASI**  
**Tadbirkorlik subyekting nomi, rahbar F.I.Sh. va korxonaning rekvizitlari**  
**Baholash o‘tkazish asosi:**

(Sertifikatlashtirish organining qarori raqami va sanasi, tadbirkorlik sub'ekting ariza raqami va sanasi ko'rsatiladi )

**Tuzildi: Sertifikatlashtirish organi mutaxassisi (lari)**

\_\_\_\_\_ (lavozimi va F.I.Sh.)

**Baholashda ishtirok etdi: Tadbirkorlik subyekting rahbari yoki mas'ul mutaxassis(lari)**

\_\_\_\_\_ (lavozimi va F.I.Sh.)

1. Dastlabki ma'lumotlar.
2. Texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjatlar bilan ta'minlanganlik darajasi.
3. Ishlab chiqarish texnologik jarayoni.
4. Ishlab chiqarishda sifat nazorati.
5. Metrologik ta'minoti.
6. Mahsulotlarning sinash natijasi.
7. Qadoqlash, tamg'alash (yorliqlash), saqlash va tashish.
8. Xulosa.

**Ilovalar:**

\_\_\_\_\_ (namuna tanlash va identifikatsiyalash dalolatnomasi, sinov bayonnomalari va b.)

**Dalolatnoma \_\_\_ varaqda, \_\_\_ nusxada rasmiylashtirildi.**

**MS mutaxassis(lar)i**

\_\_\_\_\_ (imzo)

\_\_\_\_\_ (F.I.Sh.)

**Korxonada vakili, ishtirokchi(lar)i**

\_\_\_\_\_ (imzo)

\_\_\_\_\_ (F.I.Sh.)

**Tadbirkorlik subyekti rahbari**

\_\_\_\_\_ (imzo)

\_\_\_\_\_ (F.I.Sh.)

**Форма программы обследование производства**

«KELISHILGAN»

“TASDIQLAYMAN”

Mashinasozlik MSO Rahbari

" " 202\_\_ y.

" " 202\_\_ y.

**“O‘ZBEKISTON ILMIY-SINOV VA SIFAT NAZORATI MARKAZI” DM  
QOSHIDAGI MASHINASOZLIK MAHSULOTLARINI SERTIFIKATLASHTIRISH  
ORGANI**

**202\_\_ -yil " " -sonli  
ISHLAB CHIQRISH JARAYONINI BAHOLASH  
DASTURI**

Ishlab chiqaruvchining nomi:	
Yuridik manzili:	
Ishlab chiqarish manzili:	
Baholash turi:	
<input type="checkbox"/> Sertifikatlashtirish <input type="checkbox"/> Davriy baholash	
Baholash muddati:	

Baholash komissiya tarkibi:	
Komissiya rahbari	
Komissiya a'zolari:	
Mutaxassis	
Mutaxassis	

Mahsulot haqida ma'lumotlar:	
Mahsulotning nomi, turi	
TIF TN kodi	
Sertifikatlashtirish sxemasi	
Texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjat talblariga muvofiqligi	

Sana	Baholanayotgan soha yoki ob'ekt nomi	Amalga oshirish uchun mas'ul
------	--------------------------------------	------------------------------

	Tanishtirish yig'ilishi	
	mahsulotning texnik (loyihaviy va (yoki) konstruktorlik va (yoki) texnologik va (yoki) foydalanish) hujjatlari;	
	ishlab chiqarilayotgan mahsulotning texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjatlar talablariga muvofiqligiga ta'sir etuvchi ishlarni bajaruvchi xodimlarning malakaliligi hamda ularning xavfsizligi	
	ishlab chiqarish infratuzilmasi (ishlab chiqaruvchi hududida joylashgan va ishlab chiqarishni tashkil etish uchun zarur bo'lgan obyektlar majmui (ishlab chiqarish obyektlari, yuk tashish mashinalari va boshqalar));	
	uskunalar (texnologik jihozlash vositalari), shuningdek, ularga texnik xizmat ko'rsatish va ta'mirlash;	
	nazorat, o'lchash va sinov uskunalarini boshqarish, ularga texnik xizmat ko'rsatish va ta'mirlash;	
	mahsulotning <i>texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjatlarda</i> belgilangan talablarga muvofiqligini ta'minlash uchun zarur bo'lgan o'lchash vositalari;	
	sertifikatlashtirilgan mahsulotlar (xomashyo, materiallar, butlovchi buyumlar)ning xavfsizlik ko'rsatkichlariga ta'sir etuvchi, sotib olingan mahsulotlarning kirish nazorati;	
	texnologik jarayonlar, shu jumladan, maxsus (agar tegishli talablar mavjud bo'lsa);	
	tayyor mahsulotning texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjatlarda belgilangan xususiyatlarini nazorat qilish bilan bog'liq qabul qilish nazorati va davriy sinovlar	
	tayyor mahsulotlarni tamg'alash (markirovkalash), saqlash, o'rab joylash va konservatsiyalash shartlari;	
	iste'molchi bilan o'zaro hamkorlik (jumladan, ushbu ishlab chiqaruvchining mahsulotlari haqida shikoyat va noroziliklarini ko'rib chiqish)	
	texnik jihatdan tartibga solish sohasidagi normativ hujjatlarda belgilangan talablarga nomuvofiq mahsulot nazorati	
	mahsulotni identifikatsiya qilish va kuzatiluvchanligi	
	tuzatuvchi va profilaktik chora-tadbirlar	
	Yakuniy yig'ilish	

*Izoh: Baholash dasturi, agar kerak bo'lsa, baholash jarayonida o'gartirishlar kiritilishi mumkin.*

Komissiya tashkil etilgan sana: «        »        202        y.

## Форма заключения об оценке типа

Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытаний и контроля  
качества» Орган по сертификации продукции

Адрес ОС, номер и дата св. аккредитации

## ЗАКЛЮЧЕНИЕ ОБ ОЦЕНКЕ ТИПА

№ \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_ 202\_г.

Срок действия с \_\_\_\_\_ по \_\_\_\_\_

Идентификационный номер продукции \_\_\_\_\_

Наименование изготовителя \_\_\_\_\_

Адрес \_\_\_\_\_

Наименование заказчика \_\_\_\_\_

Адрес \_\_\_\_\_

Наименование продукции \_\_\_\_\_

Идентификационные данные \_\_\_\_\_

Цель применения продукции \_\_\_\_\_

№ партии \_\_\_\_\_

Месторасположение продукции \_\_\_\_\_

Технические характеристики \_\_\_\_\_

Изучение проведено с \_\_\_\_\_  
дата проведения изученияПроизведено в соответствии \_\_\_\_\_  
Наименование нормативного документаИсследуется в соответствии \_\_\_\_\_  
Наименование нормативного документа

Установленные требования \_\_\_\_\_

Результат изучения \_\_\_\_\_

Подтверждающие документы \_\_\_\_\_  
наименование, дата, регистрационный номер, кем выданЗаключение: Продукция соответствует/не соответствует техническим требованиям,  
нежное подчеркнутустановленным в \_\_\_\_\_  
наименование документаДействие заключения об оценке типа \_\_\_\_\_  
наименование продукции

выпускаемую продукцию (партию) в количестве \_\_\_\_\_.

Заключение об оценке типа \_\_\_\_\_ без приложений недействительно.

Приложения:

приложение N 1. Общие характеристики \_\_\_\_\_;

приложение N 2. Перечень документов, явившихся основанием для оформления заключения  
об оценке типа \_\_\_\_\_ ;

приложение N 3. Описание маркировки;

приложение N 4. Общий вид на \_\_\_ страницах.

ДОПОЛНИТЕЛЬНАЯ ИНФОРМАЦИЯ (при необходимости указываются )

Руководитель ОС (его заместитель) (подпись) (инициалы, фамилия)

Заключение об оценке типа УТВЕРЖДЕНО. М.П

Эксперт

(подпись) (инициалы, фамилия)

## Форма заключения о конструкции изделия

Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытаний и контроля качества» Орган по сертификации продукции  
Адрес ОС, номер и дата св. аккредитации

«Утверждаю»  
Руководитель ОС

«\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.  
М.П.

Заключение № \_\_\_\_\_

по \_\_\_\_\_

(наименование внесенной документации и проекта)

от «\_\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

1. Основание для проведения экспертизы:


2. Наименование инициатора проекта и предмета экспертизы:

Наименование инициатора проекта	
Наименование внесенного документа	
Наименование проекта	
Наименование проектной организации	

3. Наименование документов и материалов, используемых при проведении экспертизы.

4. Основные технико-экономические параметры.

5. Заключение и замечания по итогам экспертизы.

6. Заключение по внесенной документации.

Заместитель руководителя ОС: \_\_\_\_\_

Эксперт: \_\_\_\_\_

Приложение М

## Форма решения по результатам сертификации продукции

Орган по сертификации  
наименование СО

адрес СО

УТВЕРДЖАЮ  
Руководитель органа по сертификации  
продукции  
Ф.И.О.  
«\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.  
М.П.Государственное учреждение «Узбекский центр научных испытаний и контроля  
качества» Орган по сертификации электротехнической продукции

## РЕШЕНИЕ

№ \_\_\_\_\_ от «\_\_» \_\_\_\_\_ 202\_\_ г.  
по результатам сертификации продукции

Проведенный по заявке № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

1. Анализ результатов испытаний сертифицируемой продукции.
2. На основании оценки укомплектованности комплекта документов выдать /отказать  
в выдаче сертификата соответствия:  
(нужное подчеркнуть)

\_\_\_\_\_  
(наименование заявителя)\_\_\_\_\_  
(наименование продукции, репродукция, номер и масса партии)

Причина отказа: \_\_\_\_\_

Эксперт:

Ф.И.О.