



«СОГЛАСОВАНО»

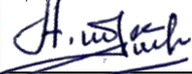
И.о начальника Управления
по развитию сертификации
и лабораторных комплексов

_____ А.Р. Додоев

« _____ » _____ 2022 г.

«УТВЕРЖДАЮ»

Руководитель
органа по сертификации при
ОДО «ТЕХНО СТАНДАРТ ТЕСТ»

 А. Ибрагимов

« _____ » _____ 2022 г



ПСК-02

«Порядок сертификации строительной продукции»

Разработал: Менеджер СМК _____ Булушев Т.А.



Содержание

1 Область применения	3
2 Нормативные ссылки	3
3 Термины и определения	4
4. Общие требования к нормативным документам на сертифицируемую продукцию	4
5. Перечень сертифицируемой продукции	4
6 Порядок проведения сертификации продукции	4
7. Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией	12
8. Информационное обеспечение	15
9. Рассмотрение жалоб и апелляций	15
10. Учёт и хранение документов по сертификации	15
11. Порядок выдачи сертификата соответствия в случае его утери или порчи	15
12. Порядок расширения или сокращения области распространения сертификата соответствия	15
13. Порядок проведения повторной оценки	16
14. Порядок переоформления сертификата соответствия	16
15. Порядок внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации	16
16. Порядок аннулирования и приостановления сертификатов соответствия	17
17. Приложения 1-20	18-45



ЛИСТ РЕГИСТРАЦИИ ИЗМЕНЕНИЙ

№ изменения	Содержание изменения	Дата внесения изменения	Стр. №	Кто вносит изменения (ФИО)	Подпись
1	п. 6.1 добавлен порядок и план действий по проведению сертификации согласно требованиям схем № 3,7,9	18.04.2022	6	Булушев Т.	
2	п. 6.10 добавлен порядок выдачи и управления сертификата и знака соответствия	18.04.2022	10,11	Булушев Т.	
3	Изменено Приложение 8 Соглашение о предоставлении права применения знака соответствия.	18.04.2022	27-30	Булушев Т.	
4	п.6.3 исключена схема 4	18.04.2022	8	Булушев Т.	
5	п.6.2.5 добавлен порядок проведения анализа заявки.	18.04.2022	8	Булушев Т.	
6	Добавлено Приложение 20 Анализ заявки	18.04.2022	45	Булушев Т.	
7	п. 6.10.7 добавлен порядок уведомления заказчика в случае отказа в выдаче сертификата. Добавлен Приложение 21 Уведомление в отказе выдачи сертификата	18.04.2022	11, 46	Булушев Т.	



--	--	--	--	--	--

1 Область применения

1.1 Настоящий документ разработан в соответствии с Правилами сертификации продукции, № 1458 от 18.03.2005 г (с изменениями 2018 г.), Правилами сертификации по отдельным видам однородной продукции, подлежащей обязательной сертификации N 1513 от 28.09.2005 г., Положением о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности N 1465 от 06.04.2005 г., Правилами проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции и услуг № 1464 от 06.04.2005 г., ГОСТ 31814-2012 Межгосударственный стандарт. Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия, ГОСТ 31815-2012 Межгосударственный стандарт. Оценка соответствия.

1.2 Целью процедуры является обеспечение выполнения работ по сертификации в полном соответствии с требованиями нормативных документов НСС РУз.

2 Нормативные ссылки

Правила сертификации продукции, № 1458 от 18.03.2005 г (с изменениями 2018 г);
Правила сертификации по отдельным видам однородной продукции, подлежащей обязательной сертификации N 1513 от 28.09.2005 г;
Положение о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности N 1465 от 06.04.2005 г.;
Правила проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции и услуг № 1464 от 06.04.2005 г;
ПМГ 36-2001 Правила межгосударственной стандартизации. Порядок признания сертификатов соответствия в государствах - участниках Содружества независимых государств.
ГОСТ 31814-2012 Межгосударственный стандарт. Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия.
ГОСТ 31815-2012 Межгосударственный стандарт. Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации.
O'z DSt 1.10 Государственная система стандартизации Республики Узбекистан. Основные положения.
O'z DSt 1.19 Государственная система стандартизации Республики Узбекистан. Знаки подтверждения соответствия. Форма, начертание, основные размеры.
O'z DSt ISO/IEC 17065 «Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг»
O'z DSt 5.5 Национальная система сертификации Республики Узбекистан. Основные термины и определения.
O'z DSt 5.8 Национальная система подтверждения соответствия Республики Узбекистан. Знак подтверждения соответствия.



3 Термины и определения

Термины и определения, используемые в данной процедуре, по своему значению соответствуют терминам и определениям, содержащимся в нормативных документах, на основе которых была разработана данная процедура.

4. Общие требования к нормативным документам на сертифицируемую продукцию

4.1 Обязательная сертификация проводится на соответствие обязательным требованиям нормативных документов. При обязательной сертификации кроме НД на конкретную продукцию используются стандарты по безопасности, стандарты на методы испытаний, законодательные акты, технические регламенты и другие официально изданные НД. При добровольной сертификации заявитель, совместно с Органом по сертификации определяет номенклатуру характеристик сертифицируемой продукции, в том числе обязательных и методы их определения.

4.2 Нормативные документы, используемые для сертификации, должны содержать:

- перечень характеристик (показателей), подлежащих проверке при обязательной 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 для проверки те, которые на данный момент являются обязательными по законодательству Узбекистана, распространяющемуся на данный вид продукции. В первую очередь это требования по безопасности, ресурсосбережению, взаимозаменяемости и совместимости продукции.

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

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

5. Перечень сертифицируемой продукции

5.1 Перечень сертифицируемой продукции и нормативных документов, на соответствие которым проводится сертификация, установлен в Области аккредитации Органа по сертификации.

6 Порядок проведения сертификации продукции

6.1 Порядок проведения сертификации продукции включает:

- подачу заявки на сертификацию и её рассмотрение;
- анализ НД и других документов;
- выбор схемы сертификации;
- принятие решения по заявке;
- подготовку и утверждение программы испытаний;
- идентификацию продукции;
- отбор и доставку образцов продукции в лабораторию;
- испытания образцов сертифицируемой продукции;
- обследование состояния производства продукции (в зависимости от требования схем сертификации);
- декларирование о соответствии продукции;



- анализ полученных результатов и принятие решения о выдаче сертификата соответствия или в отказе выдачи сертификата соответствия;
- оформление и выдачу сертификата соответствия с регистрацией в Реестре ОС.

При сертификации необходимо обеспечить, чтобы каждое решение принималось ответственным лицом, которое не участвовал в проведении оценки. В соответствии с данным требованием и «Правилами сертификации продукции», сертификация строительной продукции включает следующие основные процессы:

№	Наименование процессов	Схема № 3	Схема № 7	Схема № 9	Ответственный
1	Анализ запросов, официальных предложений и контрактов по сертификации	+	+	+	Руководитель ОС
2	Оформление заявки на сертификацию	+	+	+	Заявитель
3	Рассмотрение заявки, анализ представленных документов и принятие решения о возможности проведения сертификации.	+	+	+	Лицо, назначенное Руководителем ОС
4	Оформление контракта	+	+	+	Директор
5	Идентификация и отбор образцов	+	+	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
6	Составление программы испытаний	+	+	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
7	Составление программы обследования производства	+	-	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
8	Анализ состояния (оценка) производства, оформление акта	+	-	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
9	Проведение сертификационных испытаний	+	+	-	Сотрудники АИЛ
10	Принятие решение о выдаче сертификата соответствия	+	+	+	Руководитель ОС
11	Оформление соглашения на право использования знака соответствия	+	-	+	Руководитель ОС
12	Оформление акта выполненных работ и счёт-фактур	+	+	+	Руководитель ОС, Бухгалтер
13	Оформление сертификата соответствия и регистрация в Государственном реестре	+	+	+	Менеджер по качеству
14	Проведение инспекционного контроля стабильности сертифицированных характеристик продукции	+	-	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
15	Проверка корректирующих мероприятий по результатам инспекционного контроля	+	-	-	Лицо, назначенное Руководителем ОС
16	Контроль комплекта документов на сертифицированную продукцию	+	+	+	Менеджер по качеству

6.2. Подача и рассмотрение заявки.

6.2.1 Для проведения сертификации в рамках НСС Уз заявитель подаёт заявку в Орган по сертификации. Форма заявки приведена в приложении 1.

Заявка после резолюции руководителя ОС передаётся для работы специалисту ОС.



Заявка регистрируется в специальном журнале ОС с проставлением на ней входящего номера и даты.

6.2.2 Для сертификации производимой продукции вместе с заявкой представляются:

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

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.

6.2.3 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.

6.2.4 Документы должны представляться на государственном или русском языках.

6.2.5 ОС рассматривает заявку, проводит анализ представленных документов. Форма анализа заявок приведена в приложении 20. Выявленные различия по результатам анализа между заявкой или официальным предложением и контрактом должны быть устранены до начала работ. Если необходимо внести изменения в контракт после начала работ, повторяется тот же процесс анализа контракта. Изменения, вносимые в изменённый контракт, сообщаются всем заинтересованным лицам. В течение 2-х дней после получения заявки сообщает заявителю решение. Форма решения приведена в приложении 2.

ОС заключает с заявителем договор на проведение работ по сертификации продукции. Форма договора приведена в Приложении 11 к ПСК-01 «Руководство по качеству»

6.2.6 В решении указываются схема сертификации и названия 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 санитарно-эпидемиологического заключения, а также наличие сертификатов соответствия на компоненты (сырье и материалы), используемые при производстве, документов о качестве на выпускаемую продукцию.

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

6.2.8 При рассмотрении заявки на сертификацию продукции учитываются:

- соответствие показателей сертифицируемой продукции требованиям НД по протоколам испытаний к санитарно-эпидемиологическому заключению 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 и требований НСС;

Необходимость проверки всех требований НД при сертификации определяет ОС в каждом конкретном случае, с учётом имеющихся у него дополнительных документов (протоколы испытаний компетентных организаций, санитарно-эпидемиологические заключения, техническая документация поставщика и др.).



6.2.9 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.

6.2.10. Порядок регистрации декларации о соответствии приведён в «Положении о порядке оценки соответствия продукции требованиям технических регламентов» (приложение 1 к Заявлению № 8 Заседания правительственной комиссии по вопросам внешней торговли, инвестиций, развития местной промышленности и технического регулирования от 01.02.2022).

6.2.11 Срок оформления и выдачи сертификата соответствия на продукцию с момента подачи всех необходимых документов (протоколы испытаний, акт обследования, санитарно-эпидемиологическое заключение) не должен превышать трех рабочих дней.

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

6.3 Выбор схемы сертификации.

При сертификации продукции ОС может применять схемы № 3, № 7, № 9 согласно Правилам сертификации продукции, № 1458 от 18.03.2005 г (с изменениями 2018 г), Положению о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности N 1465 от 06.04.2005 г.;

Схема № 3 - применяется для серийно выпускаемой продукции с проведением испытаний образцов, взятых у изготовителя, обследованием производства.

Схема № 7 - применяется для партии продукции.

Схема № 9 - применяется для рассмотрения декларации о соответствии с прилагаемыми документами.

Продукция, сертифицированная по вышеуказанным схемам, может быть маркирована Знаком соответствия в установленном порядке.

6.4 Подготовка программы испытаний.

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

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

В программе испытаний указываются наименование продукции, НД на продукцию, перечень показателей для испытаний с соответствующими НД, АИЛ для проведения испытаний. Форма программы испытаний продукции приведена в приложении 3.

Программа испытаний утверждается руководителем ОС.

6.5 Идентификация и отбор образцов продукции.

6.5.1 После принятия положительного решения по заявке на проведение сертификации продукции или заявке на признание сертификата соответствия специалисты ОС проводят идентификацию продукции.

6.5.2 Для идентификации заявитель представляет в ОС следующую информацию о продукции:

- данные о маркировке в виде документов о качестве, в которых указана информация, отражающая отличительные признаки продукции;

- руководство по эксплуатации, паспорт, формуляр.

6.5.3 Идентификация продукции проводится на месте складирования всей партии продукции и оформляется актом идентификации и отбора образцов (проб) по форме согласно приложению 4.

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



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

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

Отбор, маркировку осуществляет специалист ОС в присутствии заявителя.

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

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

6.5.5 Доставка отобранных образцов в аккредитованную испытательную лабораторию осуществляется специалистом ОС с использованием транспортных средств ОС.

Идентификация и отбор образцов продукции для проведения сертификационных испытаний осуществляется специалистами ОС с выездом на место в двухдневный срок со дня подачи заявки. В случае непредоставления возможности отбора образцов со стороны заявителя, ОС дает письменное заключение о невозможности проведения сертификационных работ.

6.6 Проведение испытаний для сертификации.

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

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

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

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

6.6.5 После проведения испытания специалист ОС совместно с представителем испытательной лаборатории в присутствии заявителя (или его представителя) составляют акт о списании (возврате) продукции полностью разрушенной, частично разрушенной или не подвергшейся разрушению в период испытания, не позднее пяти рабочих дней после окончания работы по сертификации, по форме согласно приложению 5.

6.7 Анализ протоколов испытаний.

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

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



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

6.7.3 В целях исключения дублирования проведения испытаний по одним и тем же показателям, аккредитованные испытательные лаборатории обязаны осуществлять взаимопризнание результатов испытаний, проведенных в других лабораториях.

6.8 Обследование производства.

6.8.1 При сертификации по схеме № 3 проводится обследование производства продукции.

Для проведения обследования производства составляется программа по форме приложения 19.

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) наличие специалистов, осуществляющих производство и контроль продукции;
- е) наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья.

По результатам обследования составляется акт в форме, указанной в приложении 6, который используется при принятии решения о выдаче сертификата соответствия.

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

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

6.9 Оценивание

6.9.1 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 схемы № 3).

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

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

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

6.10 Оформление и выдача сертификата соответствия.

6.10.1 В целях обеспечения беспристрастности и объективности при оценке соответствия продукции анализ и решение по выдаче (или в отказе в выдаче) принимается лицом, который не участвовал в проведении оценки. Решение принимается на основании информации, полученной при проведении оценивания и анализа его результатов. Форма решения приведена в приложении 7.

При принятии положительного решения ОС оформляет сертификат соответствия на государственном или русском языках. Порядок заполнения бланка сертификата соответствия установлен в документе агентства «Узстандарт» «Инструкция заполнения сертификатов соответствия». Сертификат соответствия выдаётся на продукцию одного наименования либо на группу аналогичных товаров (указанных в заявке).



6.10.2 Сертификат соответствия выдаётся заявителю в течение трех рабочих дней с момента получения ОС результатов испытаний. Сертификат соответствия выдаётся на партию продукции на срок годности (гарантийный срок) продукции, для серийно производимой продукции – на три года.

6.10.3 Оформленный сертификат соответствия, признания деклараций о соответствии регистрируются в журнале.

6.10.4 Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера.

6.10.5 Сертификат, подписанный руководителем ОС и экспертом ОС, заверенный печатью ОС, выдаётся заявителю. Заявитель подписывается в копии сертификата о его получении.

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

6.10.7 При принятия отрицательного решения о выдаче сертификата соответствия ОС уведомляет заявителя в письменном виде с обоснованием причин такого решения. Уведомление заказчика в форме Приложения 21 на фирменном бланке ОС осуществляется по электронной почте либо вручением лично, при этом один экземпляр уведомления подписывается заказчиком и остается в ОС.

6.10.8 На основании выданного сертификата соответствия с учётом установленной схемы сертификации продукции заключается соглашение о предоставлении заявителю права применения сертификата соответствия и использования знака соответствия. Форма соглашения приведена в приложении 8.

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

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

6.11 Порядок принятия декларации о соответствии

6.11.1 При принятии деклараций о соответствии продукции ОС может применять схему № 9 согласно Правилам сертификации продукции, № 1458 от 18.03.2005 г (с изменениями 2018 г), Положению о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности, зарегистрированное МЮ РУз от 06.04.2005 №1465.

6.11.2 Декларация о соответствии принимается в отношении конкретного вида продукции или группы продукции, на которую установлены единые требования действующими нормативными документами. Форма декларации о соответствии приведена в приложении 9.

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

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

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

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

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

Порядок заполнения формы декларации приведён в приложении 9а.

6.12 Порядок регистрации декларации о соответствии



6.12.1 Поставщик подаёт в ОС заявку на регистрацию декларации. К заявке прилагается декларация и следующие документы:

а) для продукции серийного производства:

- копию технической документации (конструкторской, и (или) технологической, и (или) эксплуатационной документации, и (или) технических условий (описаний)) на продукцию, содержащей основные параметры и характеристики продукции, а также ее описание, в целях оценки соответствия продукции требованиям технического регламента; список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень стандартов (в случае их применения заявителем);
 - описание принятых технических решений и результатов оценки рисков, подтверждающих выполнение требований технического регламента, если стандарты, в результате применения которых на добровольной основе обеспечивается соблюдение требований технического регламента, отсутствуют или не применялись (при необходимости);
 - договор с изготовителем (в том числе с иностранным изготовителем), предусматривающий обеспечение соответствия поставляемой на таможенную территорию Республики Узбекистан продукции требованиям технического регламента и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица) (в случаях, предусмотренных схемой декларирования соответствия);
 - сертификат соответствия системы менеджмента (в случаях, предусмотренных схемой декларирования соответствия);
 - сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством государств- Республики Узбекистан;
 - протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (проб) продукции (при наличии);
- иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии);

б) для партии продукции или единичного изделия:

копию контракта (договора поставки) и товаросопроводительные документы, идентифицирующие партию продукции или единичное изделие, в том числе размер;

- копию эксплуатационных документов (при необходимости);
- список стандартов (с указанием их обозначений и наименований, а также разделов (пунктов, подпунктов), если соблюдение требований технического регламента может быть обеспечено применением отдельных разделов (пунктов, подпунктов) этих стандартов, а не стандартов в целом), включенных в перечень стандартов (в случае их применения заявителем);
- сведения о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством Республики Узбекистан;
- протоколы исследований (испытаний) и измерений образцов (проб) продукции (при наличии);
- иные документы по выбору заявителя, послужившие основанием для принятия декларации о соответствии (при наличии).

ОС самостоятельно получает необходимые документы (в том числе копии сертификатов соответствия систем менеджмента, санитарно-эпидемиологических заключений) и информацию, подтверждающую соответствие продукции требованиям её безопасности, имеющиеся в других государственных органах и организациях, посредством информационного взаимодействия, в том числе в электронном виде.



Форма заявки на регистрацию декларации о соответствии приведена в приложении 10.

6.12.2 Заявка поступает в ОС и регистрируется.

6.12.3 Руководитель органа по сертификации заявку и декларацию с комплектом документов передает для дальнейшей работы специалистам ОС.

6.12.4 Заявка регистрируется исполнителем в журнале регистрации заявок. Заявка рассматривается в срок не более двух дней со дня её подачи.

6.12.5 При рассмотрении заявки проверяется:

правомочность заявителя оформлять декларацию о соответствии (наличие юридического лица или свидетельства предпринимателя и т.п.);

наличие копий документов, перечисленных в п. 6.12.1.; полноту и достоверность представленных документов; правильность заполнения декларации.

А также специалист ОС при рассмотрении документов, приложенных к заявке, в каждом конкретном случае определяет их достаточность для доказательства соответствия продукции требованиям НД.

6.12.6 Специалист ОС при положительных результатах рассмотрения заявки в течение пяти рабочих дней с момента её поступления оформляет решение о регистрации декларации о соответствии по форме, приведённой в приложении 11.

В случае принятия ОС отрицательного решения с указанием выявленных несоответствий, один экземпляр данного решения передаётся заявителю после его визы в получении на втором экземпляре решения.

6.12.7 Ответственный специалист регистрирует декларацию в журнале по форме приложения 12 «Журнал регистрации деклараций о соответствии»

6.12.8 Срок действия сертификата на декларированную продукцию устанавливается, исходя из планируемого срока выпуска данной продукции (3 года).

6.12.9 Заявитель может маркировать декларируемую продукцию знаком соответствия в установленном порядке.

6.12.10 При изменении требований НД, указанного в декларации, а также при реорганизации юридического лица заявителя оформляется новая декларация о соответствии и представляется на регистрацию в ОС.

7. Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией.

7.1 Инспекционный контроль осуществляется с целью установления того, продолжает ли выпускаемая продукция соответствовать требованиям, на соответствие которым она была сертифицирована, и применяется ли должным образом маркировка продукции знаком соответствия.

7.2 Периодичность проведения инспекционного контроля в плановом порядке устанавливается в соглашении (прилагается к договору по сертификации) о предоставлении права применения сертификата соответствия и использования знака соответствия, заключаемом ОС с изготовителем.

7.3 Инспекционный контроль проводится в течение всего срока действия сертификата соответствия в форме систематического отслеживания и анализа информации о сертифицированной продукции, в том числе сообщений заявителя об изменениях, вносимых в продукцию или в производственные процессы, и в форме инспекционных проверок (плановых или внеплановых), включающих процедуры, предусмотренные схемой сертификации. При этом плановый инспекционный контроль сертифицированной продукции проводится в соответствии с планом-графиком по форме приложения 13, утверждаемым руководителем ОС.

7.4 В случае приостановки производства сертифицированной продукции и (или) отсутствия образцов для испытаний держатель сертификата соответствия до установленного срока проведения инспекционной проверки официально извещает об этом орган по сертификации. На



основании полученной информации орган по сертификации может перенести срок запланированной проверки, но не более чем на шесть месяцев.

7.5 Объем плановой инспекционной проверки по решению органа по сертификации может устанавливаться в пределах объема ранее проведенных проверок (при сертификации, при предыдущей инспекционной проверке) или может быть скорректирован с учетом следующих факторов:

- выявленной в предыдущих проверках стабильности характеристик и запаса их значений по отношению к предельно допустимым;
- трудоемкости определения каждой характеристики продукции;
- результатов проведенных заявителем производственных испытаний продукции (приемо-сдаточных, периодических, типовых);
- результатов государственного контроля (надзора) за продукцией, на которую распространяется действие сертификата соответствия;
- полученных от заявителя данных о претензиях по поводу дефектов, выявленных приобретателями продукции.

7.5 Внеплановые инспекционные проверки проводятся по решению органа по сертификации в случаях поступления информации о нарушении или возможности нарушений требований к выпускаемой продукции, вызывающих необходимость проверки до планового срока проведения очередной инспекционной проверки.

7.6 Основанием для принятия решения о проведении внеплановой проверки может служить информация о претензиях к качеству и безопасности продукции от потребителей, торговых организаций, от средств массовой информации, а также органов и организаций, осуществляющих общественный или государственный контроль за продукцией, на которую выдан сертификат соответствия, в том числе информация, полученная органом по сертификации от органов государственного контроля (надзора) о выявленных нарушениях и необходимости приостановления или прекращения действия сертификата соответствия.

7.7 Внеплановые инспекционные проверки могут также проводиться при получении сведений от держателя сертификата соответствия об изменениях, внесенных в техническую документацию и технологический процесс производства сертифицированной продукции. Объем внеплановой инспекционной проверки определяется исходя из полученной информации и характера отмеченных в ней нарушений установленных требований.

7.8 Основанием для проведения инспекционного контроля является соглашение к договору по сертификации, приказ ОС, в котором указывается состав комиссии, осуществляющей инспекционный контроль и сроки ее проведения. Сроки проведения инспекционного контроля не должны превышать тридцати календарных дней. Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией осуществляется специалистами ОС. При необходимости ОС может привлекать экспертов по качеству других аккредитованных органов на договорной основе. Члены комиссии должны соблюдать требования по обеспечению конфиденциальности.

7.9 За две недели до планируемого срока проведения инспекционного контроля на имя руководителя организации, производящей сертифицированную продукцию, направляется уведомление по форме приложение 14.

7.10 Инспекционный контроль проводится в соответствии с программой по форме приложения 15, утверждаемой руководителем ОС. Программа инспекционного контроля должна содержать цель и объекты, объем и содержание работ по проведению инспекционного контроля. Один экземпляр приказа и программы проведения инспекционного контроля вручаются изготовителю под расписку об их получении.

7.11 Инспекционный контроль начинается с отбора образцов у изготовителя в присутствии представителя изготовителя. Отбор образцов и идентификации продукции оформляется актами отбора и идентификации (приложение 4 к данной процедуре).



7.12 Количество образцов, используемых для испытания, порядок их отбора, идентификации и испытания осуществляются в соответствии с требованиями НД на продукцию.

7.13 Испытания проводятся со стороны АИЛ и ОС по утвержденной программе по форме приложения 3. Программа составляется в соответствии с требованиями соответствующего раздела НД на продукцию, проведенного при сертификации продукции.

7.14 При проведении инспекционного контроля также проверяется соблюдения входного контроля, технологического режима, метрологического обеспечения, прослеживаемость измерений при изготовлении продукции.

7.15 По результатам инспекционного контроля комиссией составляется акт инспекционного контроля по форме приложения 16 к данной процедуре в двух экземплярах, один экземпляр которой вручается изготовителю, а второй экземпляр направляется в ОС. Акт инспекционного контроля подписывается всеми членами комиссии и изготовителем, который, в случае несогласия с результатами инспекционного контроля, может изложить свое мнение.

7.16 В течение 3 дней с даты составления акта инспекционного контроля специалист ОС, не участвовавший в оценке соответствия (идентификация, отбор, обследование, испытания) анализирует результаты инспекционного контроля (акт инспекционного контроля и протокол испытаний). 7.17 По результатам анализа специалист ОС принимает решение (подтверждение, приостановление или аннулирование действия сертификата соответствия) по результатам инспекционного контроля. Решение специалиста ОС фиксируется в форме приложения 17 к данной процедуре.

7.19 Изготовителю направляется уведомление по форме приложения 18 о принятом решении в срок не более трех дней после принятия решения.

7.20 В зависимости от результата инспекционного контроля орган по сертификации и изготовитель осуществляют следующие действия:

№	Результаты инспекционного контроля	Действия ОС по результатам Инспекционного контроля	Действия проверяемого
1	Представленная продукция соответствует, производство соответствует.	Подтверждает действие сертификата соответствия.	—
2	Продукция соответствует НД, а производство не соответствует требованиям, подтвержденным при сертификации	Подтверждает действие сертификата соответствия, но устанавливает срок не более 1 месяца для ликвидации несоответствий	Разрабатывает корректирующие мероприятия, принимает меры по их устранению
3	Продукция не соответствует требованиям НД, которые не являются обязательными и не влияют на её безопасность	Подтверждает действия сертификата соответствия, но устанавливает срок для устранения несоответствий	Разрабатывает корректирующие мероприятия, принимает меры по их устранению
4	Продукция не соответствует обязательным требованиям НД, производство не обеспечивает стабильный выпуск качественной продукции.	Аннулируется действие сертификата соответствия, в срок не более 3 дней сообщается в агентство «Узстандарт», налоговые и таможенные органы, при необходимости в средства массовой информации.	Разрабатывает корректирующие мероприятия, принимает меры по их устранению и повторной сертификации продукции
5	Истек срок действия НД	Приостановление действия сертификата соответствия.	Принимает меры по перерегистрации НД на продукцию
6	Изменение в НД на продукцию или методы испытаний	Прекращение действия сертификата соответствия.	Подается заявка получение нового сертификата соответствия по требованиям измененных НД или методов испытаний
7	Изменение конструкции, типа, состава или комплектности продукции	Прекращение действия сертификата соответствия.	Подается заявка получение нового сертификата соответствия
8	Изменение организации или технологии производства	Прекращение действия сертификата соответствия.	Подается заявка получение нового сертификата соответствия
9	Отказ держателя сертификата соответствия от проведения или оплаты инспекционного контроля	Приостановление либо прекращение действия сертификата соответствия.	—
10	Отсутствие у держателя сертификата	Приостановления действия	Обеспечение всех необходимых



соответствия необходимых условий для проведения инспекционной проверки в установленный срок	сертификата соответствия.	условий для проведения инспекционной проверки, уведомление об этом органа по сертификации.
---	---------------------------	--

7.21 В случае невыполнения корректирующих мероприятий в указанные сроки или невозможности устранить недостатки за приемлемое время, ОС может принять решение об аннулировании сертификата соответствия.

7.22 При получении решения об аннулировании, изготовитель обязан вернуть в ОС сертификат соответствия и все имеющиеся на предприятии копии, а также Знак соответствия, используемый при маркировании. По данному факту составляется акт приема-передачи и уничтожения в ОС.

7.23 В случае выявления несоответствий по результатам обследования производства и испытаний продукции оформляются протоколы о несоответствии. После предоставления изготовителем свидетельств предпринятых корректирующих действий протоколы о несоответствиях закрываются, действие сертификата соответствия восстанавливается.

7.24 Решение о подтверждении, приостановлении или аннулировании действия сертификата соответствия принимается исходя из ПСК-03 «Условия по сертификации строительной продукции».

7.25 В случае приостановлении сертификата соответствия в решении указываются сроки для принятия корректирующих действий по выявленным несоответствиям.

7.26 В случае принятия решения об аннулировании сертификата соответствия ОС направляет информацию в срок не более трех дней в агентство «Узбекское агентство по техническому регулированию», налоговые и таможенные органы и, при необходимости, в средства массовой информации.

7.27 Аннулирование сертификата соответствия действует с момента исключения его из Государственного реестра НСС РУз.

7.28 Аннулированный сертификат соответствия уничтожается в ОС.

8. Информационное обеспечение

8.1 Орган по сертификации ведёт учёт выданных, приостановленных, аннулированных им сертификатов соответствия, а также отказов в выдаче сертификатов соответствия и направляет информацию о них в «Узбекское агентство по техническому регулированию».

8.2 ОС регистрирует и ведёт Реестр выданных сертификатов соответствия.

8.3 ОС периодически информирует «Узбекское агентство по техническому регулированию» о деятельности по подтверждению соответствия продукции.

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

9. Рассмотрение жалоб и апелляций

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

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

9.3 Порядок подачи и рассмотрения жалоб и апелляций представлен в процедурном документе ПСК-05 «Порядок рассмотрения апелляций, жалоб и разногласий».

10. Учёт и хранение документов по сертификации

10.1 Срок хранения документов по сертификации продукции – хранятся в течении всего срока действия сертификата.

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



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

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

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

12. Порядок расширения или сокращения области распространения сертификата соответствия

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 инспекционного контроля по отдельным наименованиям продукции.

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

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 внепланового инспекционного контроля.



14. Порядок переоформления сертификата соответствия

Заявитель в случае изменений:

- юридического статуса или формы собственности;

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

15. Порядок внесения изменения в требования, предъявляемые при сертификации

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

16. Порядок аннулирования и приостановления сертификатов соответствия

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





_____ (наименование органа по сертификации)

_____ (адрес органа по сертификации)

**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 гигиенического сертификата и др. документ)

Заявитель _____

_____ (подпись)

_____ (Ф.И.О.)

Дата



Приложение 2

_____ (наименование ОС)

_____ (адрес ОС)

«УТВЕРЖДАЮ»
Руководитель органа
по сертификации

_____ (подпись) _____ (Ф.И.О.)

«__» _____ 20__ г
печать

РЕШЕНИЕ
по заявке на проведение сертификации
№ _____ от «__» _____ 20__ г.

Рассмотрев заявку _____
(наименование предприятия-изготовителя, поставщика)

на сертификацию _____
(наименование продукции, код ТН ВЭД)

сообщаем, что:

1. Сертификация будет проведена по схеме _____
(номер схемы сертификации)

2. Испытания для сертификации следует провести в _____
(наименование аккредитованной

_____ испытательной лаборатории)

_____ (адрес)

3. Сертификация будет проведена на соответствие требованиям _____
(наименование и обозначение нормативных документов)

4. Обследования производства будет проведена в _____
(наименование организации)

_____ (адрес)

_____ (вид обследования)

5. Форма оплаты работ _____
(по хозяйственному договору, тарифам и другим видам оплаты)

6. Для целей сертификации необходимо представить _____
(перечислить необходимые документы (гигиенический сертификат, ветеринарное заключение и др.))

Ознакомлен _____
(подпись заявителя) _____ (ФИО)



Приложение 3

« У Т В Е Р Ж Д А Ю »
Руководитель ОС
ОДО «ТЕХНО СТАНДАРТ ТЕСТ»
_____ А. Ибрагимов

«__» _____ 20__ г

ПРОГРАММА ИСПЫТАНИЙ

1 Цель испытаний _____

2 Объект испытаний _____

3 Наименование заказчика испытаний _____

4 Объем испытаний:

№	Контролируемые характеристики	Обозначение НД нормативных требований	НД на методы испытаний	Наименование, адрес и статус испытательной лаборатории

5 Дополнительные требования:

Специалист _____



Приложение 4

Орган по сертификации строительной продукции
при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»

А К Т
Идентификации и отбора образцов(проб)

«___» _____ 20__ г

Наименование изготовителя (заявителя)

Наименование и адрес организации, где производился отбор образцов
(проб)

Цель отбора _____
(схема обязательной сертификации)

Наименование вида продукции

Единица измерения _____

Размер партии _____

Результат наружного осмотра партии

Состояние упаковки, маркировки

Дата выработки _____

Количество отобранных образцов

(для испытаний) _____

(для контрольных образцов) _____

Цель отбора: испытание продукции по показателям безопасности в соответствии с требованиями
ГОСТов, СанПин и т.п

Место и дата отбора проб

Подписи:

От изготовителя

От органа по сертификации



обратная сторона

ИДЕНТИФИКАЦИЯ ПРОДУКЦИИ:

Наименование (марка, модель, тип, сорт при наличии)

Изготовитель (страна и предприятие)

Сведения об упаковке и маркировке

Предназначение

Основные характеристики

Условия хранения

Дата изготовления

Срок годности

Дополнительная информация (при наличии)

Подписи:

От изготовителя

От органа по сертификации



Приложение 5

**АКТ
СПИСАНИЯ (ВОЗВРАТА) ПРОДУКЦИИ**

от «__» _____ 20__ г

(наименование юридического или физического лица)

(дата и номер заявки)

Настоящий акт составлен о том, что образцы продукции, отобранные в соответствии с актом отбора образцов (проб) № _____ от «__» _____ 20__ г. были полностью разрушены в период испытания. Не подвергшиеся разрушению или частично разрушенные в период испытаний возвращены заявителю.

От изготовителя (заказчика) _____

От органа сертификации _____



Приложение 6

Орган по сертификации строительной продукции
ОДО «TEXNO STANDART TEST»

г. Наманган, ул. 8 - марта, 24, Тел: (369) 234-12-96, e-mail: texnotest@list.ru

Акт

Обследования производства в целях сертификации соответствия /Инспекционного контроля
за сертифицированной продукцией
по схеме 3

_____ (наименование продукции)

по требованиям _____
(обозначение НД)

Дата составления акта: _____ Дата проведения оценки: _____

Изготовитель: _____

Адрес: _____

Состав комиссии:

Председатель комиссии (эксперт-аудитор) - _____

Члены комиссии:

председатель - _____

специалист - _____

Представители организации: - _____

На основании решения по заявке /приказа об инспекционном контроле от «__»
_____ 20__ г. проведена проверка условий производства, необходимых для
обеспечения стабильного качества выпускаемой продукции.

При обследовании условий производства установлено:

1 Наличие нормативных документов (далее - НД) на выпускаемую продукцию, заявленную к
сертификации.

1.1 На предприятии имеются следующие действующие нормативные документы на
проверяемую продукцию:

1.2 Факты применения отменённых нормативных документов, правильности внесения
изменений и дополнений:

2 Состояние технологической и проектной документации:

3 Характеристика технологии производства, оснащённость технологических процессов при
производстве продукции технологическим оборудованием

3.1 Краткая характеристика технологии проверяемой продукции:

3.2 Обеспеченность основным технологическим оборудованием и его состояние:



3.3 Факты несоблюдения требований технологии в процессе производства, применения изношенного и неисправного технологического оборудования:

3.4 Характеристика применяемых материалов и сырья для производства:

3.5 Факты применения не сертифицированного, нестандартного сырья и материалов

4 Наличие на предприятии элементов управления качеством продукции

4.1 Положение об ОТК:

4.2. Наличие специалистов, осуществляющих производство и контроль продукции, управление несоответствующей продукцией:

4.3 Наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья:

4.4 Наличие и состояние лаборатории, или договора с лабораторией, осуществляющей контроль качества сырья и готовой продукции, записи по контролю качества сырья и готовой продукции:

4.5 Наличие на предприятии метрологической службы (ответственный за средства измерений). Состояние средств измерений и испытаний, обеспеченность их калибровкой, поверкой и аттестацией:

4.6 Существующие рекламации и действия по ним:

5 Отбор и идентификация образцов:

6. По результатам обследования производства/инспекционного контроля выявлены несоответствия и оформлены протоколы № _____

7. По результатам обследования производства условия производства могут / не могут быть признаны удовлетворительными (в случае наличия несоответствий указать «после устранения выявленных несоответствий и выполнения корректирующих действий»)

8. На основании протоколов испытаний:

№ _____ от «___» _____ 2013 г., _____

(наименование продукции)

признаны соответствующими требованиям пунктов _____

(обозначение НД на продукцию)

9. Перечень приложений к акту:

Председатель комиссии:

ФИО

Подпись

Члены комиссии:

ФИО

Подпись

**С актом согласен/не согласен
представитель изготовителя:**

ФИО

Подпись



Приложение 7

Решение по сертификации по схеме _____

Заявка № _____ от «___» _____ 20__ г.

Наименование заявителя _____

Наименование продукции _____

№	Контролируемый параметр	Заключение		Комментарий
		да	нет	
1.	Наличие, полнота и корректность заявки на сертификацию			
2.	Наличие полнота и корректность решения по заявке на сертификацию			
3.	Наличие необходимых документов в том числе:			
4.	копия нормативного документа на производимую продукцию			
5.	образец маркировки продукции (информация о продукции)			
6.	при необходимости: копия гигиенического сертификата, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора			
7.	при необходимости: сведения о других требованиях установленных в НД			
8.	Наличие и корректность программы обследования производства			
9.	Наличие и корректность Акта обследования производства			
10.	Наличие программы испытаний продукции (все ли требования и объекты регламентации продукции указанные в НД включены в программу испытаний)			
11.	Наличие, правильность и корректность оформления актов отбора и идентификации продукции			
12.	Наличие, правильность и корректность оформления протокола испытаний (по всем ли требованиям согласно программы испытаний продукции проведены испытания и контроль), в том числе:			
13.	наличие информации об ИО и СИ в том числе о сроках поверки			
14.	наличие информации и соответствие условий проведения испытаний требованиям методик			
15.	Наличие всех необходимых подписей в документах			
16.	Наличие и полнота свидетельств устранения несоответствий в случае их наличия			

РЕШЕНИЕ: Выдать сертификат соответствия/отказать в выдаче сертификата и направить обоснование заявителю

Специалист ОС _____ (_____)

Рег. № _____ от «___» _____ 201__ г.



Приложение 8

СОГЛАШЕНИЕ № _____**о предоставлении права применения знака соответствия.**

г. Наманган

_____ 202_ г.

Орган по сертификации при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST» далее именуемый органом по сертификации в лице руководителя органа сертификации А. Ибрагимова, настоящим соглашением выдает Заявителю _____ разрешение на применение знака соответствия. Данное соглашение распространяется на продукцию, оговоренную в первом разделе разрешения и контролируруемую держателями разрешения в соответствии со стандартами, упомянутыми в третьей графе, и местом нанесения знака, упомянутым в четвертой графе действующего разрешения. Выдача разрешения осуществляется на условиях нижеследующего общего соглашения.

1. Положения, касающиеся сертификации и оценки соответствия

Общие правила системы сертификации применимы к настоящему соглашению, а также к стандартам и специальным правилам, указанным в прилагаемом разрешении.

2. Права и обязанности

2.1. Держатель разрешения обязуется, что сертифицированная продукция, изготовленная и поставленная держателем разрешения, как это оговорено в разрешении, которое является результатом настоящего соглашения и прилагается к нему, будет отвечать требованиям, установленным в стандартах и соответствующих правилах, которые указаны в разрешении. Исходя из этого, орган по сертификации уполномочивает держателя разрешения маркировать продукцию, на которую распространяется разрешение, как это определено в системе сертификации продукции.

2.2. Держатель разрешения обязуется, что лица, представляющие орган по сертификации, смогут, без какого-либо предварительного уведомления, беспрепятственно посещать предприятие, на которое распространяется разрешение, в течение обычного рабочего дня данного предприятия.

2.3. Держатель разрешения обязуется, что продукция, на которую выдано разрешение, будет производиться в соответствии с теми же нормативными техническими документами, что и образец (образцы), который, как было установлено органом по сертификации посредством испытаний, соответствует требованиям стандарта.

3. Инспекционный контроль

3.1. Орган по сертификации осуществляет инспекционный контроль за выполнением держателем разрешения своих обязательств один раз в год в соответствии с условиями, установленными в правилах системы сертификации.

3.2. Инспекционный контроль осуществляется сотрудниками органа по сертификации или сотрудниками других организаций от имени органа по сертификации.

4. Информация об изменениях в производственном процессе

Держатель разрешения информирует орган по сертификации о любых предполагаемых изменениях в продукции, производственном процессе или системе качества.

5. Жалобы

Держатель разрешения по требованию органа по сертификации ведет соответствующие



записи и сообщает органу по сертификации о любых жалобах, касающихся тех аспектов продукции, на которые распространяется разрешение.

6. Информация о сертификации

6.1. Держатель разрешения имеет право заявить, что его продукция, на которую распространяется разрешение, сертифицирована в установленном порядке.

6.2. Помимо использования прочих аспектов, орган по сертификации публикует выдаваемое им разрешение и сообщает о расторжении настоящего соглашения с держателем разрешения в зависимости от обстоятельств.

7. Конфиденциальность

Орган по сертификации несет ответственность за соблюдение своими сотрудниками конфиденциальности в отношении любой конфиденциальной информации, которую они получают в результате контактов с держателем разрешения.

8. Платежи

Держатель разрешения оплачивает органу по сертификации все расходы, связанные с осуществлением инспекционного контроля, включая затраты на отбор образцов, проведение испытаний, оценки и административные расходы.

9. Срок действия соглашения

Настоящее соглашение вступает в силу с ___ 202__ года и действует до ___ 202__ года, если не будет аннулировано по веским причинам или расторгнуто одной из сторон на основании соответствующего уведомления, переданного другой стороне.

10. Аннулирование разрешения

Если встает вопрос об аннулировании разрешения, срок предварительного уведомления будет разным в зависимости от ситуации, которая приводит к аннулированию.

В зависимости от причины аннулирования действуют следующие сроки подачи уведомления.

Ситуация, требующая отправки уведомления и ведущая к аннулированию разрешения	Срок уведомления до аннулирования разрешения
Орган по сертификации установил, что продукция является опасной:	Без предварительного уведомления
Нарушение действующего стандарта, но не в отношении безопасности:	Макс. 60 дней
Отсутствие оплаты органу по сертификации:	Макс. 30 дней
Невыполнение других условий соглашения:	Макс. 60 дней
Обязательное соответствие новым требованиям в свете пересмотра стандарта:	Как того требует система сертификации продукции

Уведомление об аннулировании направляется заказным письмом (или равноценным способом) другой стороне с указанием причин и даты расторжения соглашения.

11. Изменение требований к продукции



11.1. В случае изменения требований к продукции, на которую распространяется настоящее соглашение, орган по сертификации немедленно информирует об этом держателя разрешения заказным письмом (или равноценным способом) с указанием даты вступления в силу измененных требований и уведомлением держателя разрешения о необходимости дополнительной оценки продукции, являющейся предметом настоящего соглашения.

11.2. В установленные сроки после получения уведомления, упомянутого в п.11.1, держатель разрешения информирует орган по сертификации заказным письмом (или равноценным способом) о своей готовности принять изменения. Если в установленный срок держатель разрешения подтвердит принятие изменений и если, результаты дополнительной оценки окажутся благоприятными, будет выдано дополнительное разрешение (сертификат соответствия).

11.3. Если держатель разрешения информирует орган по сертификации о том, что он не готов принять изменения в сроки, установленные в соответствии с п.11.2, или если держатель разрешения не дает ответа до истечения срока, установленного для принятия изменений, или если результаты любой дополнительной оценки окажутся неблагоприятными, разрешение, распространяющееся на конкретную продукцию, становится недействительным на момент вступления в силу измененных требований, если только орган по сертификации не примет другого решения.

12. Ответственность

12.1. Держатель разрешения за нарушение правил сертификации несёт ответственность в соответствии с законодательством Республики Узбекистан.

12.2. В случае ненадлежащего или несвоевременного исполнения своих обязательств по настоящему Соглашению Стороны несут ответственность в соответствии с действующим законодательством Республики Узбекистан.

12.3. После истечения срока действия настоящего Соглашения или в случае его расторжения (п.10) 12.1. Держатель разрешения должен немедленно прекратить использование знака соответствия. В случае не прекращения использования знака соответствия Держатель разрешения несёт ответственность в соответствии с законодательством Республики Узбекистан.

13. Апелляции или споры

Любые спорные вопросы, возникающие в связи с настоящим соглашением, должны разрешаться в соответствии с процедурами подачи и рассмотрения апелляций органа по сертификации.

Составлено в двух экземплярах и подписано полномочными представителями органа по сертификации и заявителя.

От имени органа по сертификации:

(должность) (Подпись) (имя фамилия)

печать Дата

От имени Заявителя:

(должность) (Подпись) (имя фамилия)

печать Дата



РАЗРЕШЕНИЕ

на применение знака соответствия

от _____ 202__ г. №____. к Соглашению №__ от _____ 202__ г.

Выдано Органам по сертификации при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»,
_____ на основании сертификата соответствия
номер _____

(держатель разрешения)

государственного реестра _____ от _____ 202__ г.

Продукция, на которую выдано разрешение	Категория, вид или другие идентификационные признаки	Стандарт(ы)	Место нанесения знака
1	2	3	4

Знак соответствия должен применяться в соответствии с требованиями О'zDSt 5.8:2006
Данное разрешение действует в период действия сертификата соответствия.

Дата выдачи: _____

От имени органа по сертификации: _____

(должность)

(Подпись)

(имя фамилия)

печать



Приложение 9

ДЕКЛАРАЦИЯ О СООТВЕТСТВИИ

№ _____

Производитель: _____

Адрес: _____

Продукция: _____

Сертификация системы менеджмента _____

Наименование, адрес испытательной лаборатории, а также ссылка на документ об ее аккредитации _____

Соответствует требованиям:

Нормативный документ № _____

Наименование _____

Издание/дата выпуска _____

Дополнительная информация:

(должность)

(подпись)

(Ф.И.О.)

(М.П.)

Дата заполнения « ____ » _____ 20__ г.

Срок действия до « ____ » _____ 20__ г.

СВЕДЕНИЯ О РЕГИСТРАЦИИ (ОБ УЧЕТЕ)

Зарегистрировано (учтено) под № _____ органом по сертификации

(наименование органа по сертификации, номер по Государственному реестру)

Руководитель
органа по сертификации

(подпись)

(Ф.И.О.)

М.П.

« ____ »

20__ г.



Приложение 9а

Порядок заполнения формы декларации

Цифры в скобках относятся к номерам, указанным на бланке декларации

- (1) Номер декларации.
- (2) Наименование предприятия – изготовителя, продукции, его адрес
- (3) Наименование продукции и его описание (тип или модель, сорт, объём партии или серии, дата выпуска продукции, срок хранения и т.д.).
- (4) Данные сертификата системы качества (№, дата выдачи, на какой срок)
- (5) Сведения о собственной испытательной лаборатории или с которой заключён договор на проведение испытаний продукции.
- (6) Обозначение, наименование, дата введения нормативных документов, с указанием при необходимости конкретных их пунктов.
- (7) **В дополнительной информации может указываться информация о маркировке, наименование и адрес испытательной лаборатории или органа по сертификации, которые проводили, соответственно испытания или оценку соответствия СМК, сертификаты соответствия на используемое сырьё, материалы и комплектующие изделия, а также другие документы, имеющие отношение к декларированию продукции.**
- (8) Число подписей должно быть минимальным в зависимости от юридического статуса организации поставщика, рядом с подписью должна быть подлинная печать организации поставщика.



Приложение 10

Форма заявки на проведение регистрации
декларации о соответствии

Органу по сертификации _____
Адрес: _____

ЗАЯВКА
на проведение регистрации в Национальной системе
подтверждения соответствия Республики Узбекистан декларации о соответствии

наименование заявителя

адрес

В лице _____ заявляет, что _____
Ф.И.О. Руководителя

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

и просит провести регистрацию декларации о соответствии.

Перечень документов, приложенных к заявке:

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____

Руководитель
предприятия

личная подпись

расшифровка подписи

М.П.

« ____ » _____ 20 ____ г.



Приложение 11

Форма решения ОС о регистрации декларации

«УТВЕРЖДАЮ»
Руководитель ОС
ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»

_____ Ф. И.О.
« ____ » _____ 20__ г.

РЕШЕНИЕ

Органа по сертификации при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»
о регистрации декларации о соответствии

На основании результатов рассмотрения заявки _____

наименование поставщика

1. Зарегистрировать декларацию о соответствии

наименование продукции

2. Отказать в регистрации декларации о соответствии

наименование продукции

Причина отказа _____

заполняется в случае отказа в регистрации декларации

Специалист ОС _____ (Ф.И.О).



Приложение 12

Журнал регистрации деклараций о соответствии

№ п.п.	№ декларации о соответствии	Наименование заявителя	Адрес	Краткое наименование продукции	№ схемы декларации	ФИО ответственного исполнителя



Приложение 14

Руководителю

_____ (наименование организации)

_____ (Ф.И.О.)

Касательно проведения
инспекционного контроля
за сертифицированной продукцией

Уважаемый _____

Настоящим хотим сообщить Вам о том что, в период с ___ по _____ 20__ г. планируется проведение инспекционного контроля за сертифицированной (сертификат № _____ от «___» _____ 20__ г.) продукцией изготавливаемой Вашим предприятием.

В связи с этим просим Вас осуществить все необходимые действия и обеспечить условия для проведения инспекционного контроля.

Руководитель ОС _____

«___» _____ 20__ г.



Приложение 15

"УТВЕРЖДАЮ"

Руководитель ОС
ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»

" ____ " _____ 20__ г.

**ПРОГРАММА
инспекционного контроля**

1. Сроки обследования производства: с ____ по ____ 20__ г.
2. Место обследования производства: _____
3. Цель работ: инспекционный контроль _____
4. Объем обследования производства включает аудит соответствия условий производства, в том числе:
 - наличие нормативных документов (далее - НД) на выпускаемую продукцию, заявленную к сертификации,
 - факты применения отменённых нормативных документов, правильности внесения изменений и дополнений,
 - состояние технологической и проектной документации,
 - технология производства,
 - оснащённость технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием,
 - факты несоблюдения требований технологии в процессе производства,
 - применения изношенного и неисправного технологического оборудования,
 - характеристика применяемых материалов и сырья для производства,
 - факты применения не сертифицированного, нестандартного сырья и материалов,
 - наличие на предприятии элементов управления качеством продукции в том числе:
 - положение об ОТК и наличие специалистов осуществляющих производство и контроль продукции,
 - наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья и управление несоответствующей продукцией,
 - наличие и состояние лаборатории, или договора с лабораторией, а также записи по контролю качества сырья и готовой продукции
 - наличие на предприятии метрологической службы (ответственный за средства измерений), состояние средств измерений и испытаний, обеспеченность их калибровкой, поверкой и аттестацией, существующие рекламации и действия по ним.
 - проверка применения знака обращения на рынке или знака соответствия;
 - проверку жалоб приобретателей (потребителей) на полученную продукцию.
5. Члены комиссии:
 - ♦ председатель комиссии _____
 - ♦ специалист - _____
6. Ответственность за достижение цели проверки и выполнение работ в объеме, указанном в п.4, несет председатель комиссии - _____
7. Акт обследования производства направляется:
 - ♦ Руководителю _____
 - ♦ Руководителю ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»
8. По выявленным несоответствиям в _____ должен быть проведен анализ причин, разработаны необходимые корректирующие и предупреждающие действия и установлены сроки устранения несоответствий. Информация о разработанных корректирующих действиях должна быть предоставлена в ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST» в срок до: _____
9. ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST», в лице персонала, участвующего в работе по обследованию производства _____, берет на себя обязательство соблюдать



конфиденциальность всей информации, полученной в процессе проведения работ, а также выводов, характеризующих условия производства _____.

Специалист _____ «__» _____ 20__ г.

Приложение 16

Орган по сертификации строительной продукции ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»

г. Наманган, ул. 8 - марта, 24, Тел: (369) 234-12-96, e-mail: texnotest@list.ru

Акт Обследования производства в целях Инспекционного контроля за сертифицированной продукцией по схеме 3

_____ (наименование продукции)

по требованиям _____ (обозначение НД)

Дата составления акта: _____ Дата проведения оценки: _____

Изготовитель: _____

Адрес: _____

Состав комиссии:

Председатель комиссии (эксперт-аудитор) - _____

Члены комиссии:

председатель - _____

специалист - _____

Представители организации: - _____

На основании приказа об инспекционном контроле от «__» _____ 20__ г. проведена проверка условий производства, необходимых для обеспечения стабильного качества выпускаемой продукции.

При обследовании условий производства установлено:

1 Наличие нормативных документов (далее - НД) на выпускаемую продукцию, заявленную к сертификации.

1.1 На предприятии имеются следующие действующие нормативные документы на проверяемую продукцию:

1.2 Факты применения отменённых нормативных документов, правильности внесения изменений и дополнений:

2 Состояние технологической и проектной документации:

3 Характеристика технологии производства, оснащённость технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием



3.1 Краткая характеристика технологии проверяемой продукции:

3.2 Обеспеченность основным технологическим оборудованием и его состояние:

3.3 Факты несоблюдения требований технологии в процессе производства, применения изношенного и неисправного технологического оборудования:

3.4 Характеристика применяемых материалов и сырья для производства:

3.5 Факты применения не сертифицированного, нестандартного сырья и материалов

4 Наличие на предприятии элементов управления качеством продукции

4.1 Положение об ОТК:

4.2. Наличие специалистов, осуществляющих производство и контроль продукции, управление несоответствующей продукцией:

4.3 Наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья:

4.4 Наличие и состояние лаборатории, или договора с лабораторией, осуществляющей контроль качества сырья и готовой продукции, записи по контролю качества сырья и готовой продукции:

4.5 Наличие на предприятии метрологической службы (ответственный за средства измерений). Состояние средств измерений и испытаний, обеспеченность их калибровкой, поверкой и аттестацией:

4.6 Существующие рекламации и действия по ним:

5 Отбор и идентификация образцов:

6. По результатам обследования производства/инспекционного контроля выявлены несоответствия и оформлены протоколы № _____

7. По результатам обследования производства условия производства могут / не могут быть признаны удовлетворительными (в случае наличия несоответствий указать «после устранения выявленных несоответствий и выполнения корректирующих действий»)

8. На основании протоколов испытаний:

№ _____ от «___» _____ 20__ г., _____

(наименование продукции)

признаны соответствующими требованиям пунктов _____

(обозначение НД на продукцию)

9. Перечень приложений к акту:

Председатель комиссии:

Эксперт-аудитор:

ФИО

Подпись

Члены комиссии:

ФИО

Подпись

С актом согласен/не согласен
представитель изготовителя: _____

ФИО

Подпись

Приложение 17

Решение по инспекционному контролю за сертифицированной продукцией

Наименование заявителя _____

Наименование продукции _____

№	Контролируемый параметр	Заключение		Комментарий
		да	нет	
1.	Наличие приказа об инспекционном контроле			
2.	Наличие уведомления о проведении инспекционного контроля			
3.	Наличие необходимых документов в том числе:			
4.	копия нормативного документа на производимую продукцию			
5.	образец маркировки продукции (информация о продукции)			
6.	при необходимости: копия гигиенического сертификата, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора			
7.	при необходимости: экологический сертификат			
8.	при необходимости: сведения о других требованиях, установленных в НД			
9.	Наличие и корректность программы обследования производства			
10.	Наличие и корректность Акта обследования производства			
11.	Наличие программы испытаний продукции (все ли требования и объекты регламентации продукции, указанные в НД включены в программу испытаний)			
12.	Наличие, правильность и корректность оформления актов отбора и идентификации продукции			
13.	Наличие, правильность и корректность оформления протокола испытаний (по всем ли требованиям согласно программе испытаний продукции проведены испытания и контроль), в том числе:			
14.	наличие обоснования от АИЛ в случае проведения испытания и контроля не по всем требованиям согласно программе испытаний продукции			
15.	наличие отклонений параметров продукции от требований НД			
16.	наличие информации об ИО и СИ в том числе о сроках поверки			
17.	наличие информации и соответствие условий проведения испытаний требованиям методик			
18.	Наличие и полнота свидетельств устранения несоответствий			

РЕШЕНИЕ: подтвердить сертификат соответствия/приостановить действие сертификата/сократить область сертификации/аннулировать сертификат соответствия



Специалист ОС _____

Рег. № ____ от «__» _____ 20__ г.

Приложение 18

Руководителю

(наименование организации)

(Ф.И.О.)

Касательно результатов
инспекционного контроля
за сертифицированной продукцией

Уважаемый _____!

Настоящим хотим сообщить Вам о том что, по результатам инспекционного контроля проведенного в период с ____ по _____ 20__ г. принято решение о подтверждении/приостановке/аннулировании сертификата соответствия (сертификат № _____ от «__» _____ 20__ г.) на продукцию, изготавливаемую Вашим предприятием.

В связи с этим _____

Руководитель ОС _____

«__» _____ 20__ г.



Приложение 19

"УТВЕРЖДАЮ"
Руководитель ОС
ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»

_____ г.

ПРОГРАММА обследования производства

1. Сроки обследования производства: с _____ по _____ 20__ г.
2. Место обследования производства: _____
3. Цель работ: сертификация соответствия _____
4. Объем обследования производства включает аудит соответствия условий производства, в том числе:
 - наличие нормативных документов (далее - НД) на выпускаемую продукцию, заявленную к сертификации,
 - факты применения отменённых нормативных документов, правильности внесения изменений и дополнений,
 - состояние технологической и проектной документации,
 - технология производства,
 - оснащённость технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием,
 - факты несоблюдения требований технологии в процессе производства,
 - применения изношенного и неисправного технологического оборудования,
 - характеристика применяемых материалов и сырья для производства,
 - факты применения не сертифицированного, нестандартного сырья и материалов,
 - наличие на предприятии элементов управления качеством продукции в том числе:
 - положение об ОТК и наличие специалистов, осуществляющих производство и контроль продукции,
 - наличие условий хранения и транспортирования готовой продукции и сырья и управление несоответствующей продукцией,
 - наличие и состояние лаборатории, или договора с лабораторией, а также записи по контролю качества сырья и готовой продукции
 - наличие на предприятии метрологической службы (ответственный за средства измерений), состояние средств измерений и испытаний, обеспеченность их калибровкой, поверкой и аттестацией, существующие рекламации и действия по ним.
 - проверка применения знака обращения на рынке или знака соответствия;
 - проверку жалоб приобретателей (потребителей) на полученную продукцию.
5. Члены комиссии:
 - ◆ председатель комиссии _____
 - ◆ специалист _____
6. Ответственность за достижение цели проверки и выполнение работ в объеме, указанном в п.4, несет председатель комиссии - _____
7. Акт обследования производства направляется:
 - ◆ Руководителю _____
 - ◆ Руководителю ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»
8. По выявленным несоответствиям в _____ должен быть проведен анализ причин, разработаны необходимые корректирующие и предупреждающие действия и установлены сроки устранения



несоответствий. Информация о разработанных корректирующих действиях должна быть предоставлена в ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST» в срок до: _____

9. ОС строительной продукции при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST», в лице персонала, участвующего в работе по обследованию производства _____, берет на себя обязательство соблюдать конфиденциальность всей информации, полученной в процессе проведения работ, а также выводов, характеризующих условия производства _____.

Специалист _____ «___» _____ 20__ г.

Приложение 20

**Орган сертификации строительной продукции
при ОДО «ТЕХНО STANDART TEST»****АНАЛИЗ ЗАЯВКИ № _____**

Наименование заявителя _____
Схема сертификации _____

Таблица № 1

№ п/п	Наименование продукции	НД на продукцию

Таблица № 2

№ п/п	Условия для проведения сертификации	Ответ (да/нет)	Ответственный за анализ	Дата	Подписи	Примечание
1	Наличие данного (ых) вида (ов) продукции в области аккредитации ОС и СИЛ:					
2	Наличие ресурсов для начала работ ОС					
3	Наличие ресурсов для начала работ АИЛ					
4	Наличие работоспособного ИО и СИ					
5	Наличие дебиторской или кредиторской задолженностей					
6	Возможность начать работы					

Таблица № 3

№ п/п	Действия по результатам анализа	Необходимость (да/нет)	Ф.И.О. ответственного	Подпись	Примечание
2	Оформление контракта				



3	Оформление заявки, организация работ				
---	--------------------------------------	--	--	--	--

Руководитель ОС _____

Приложение 21

Отказ в оформлении сертификата соответствияУважаемый _____
ФИО заявителя, наименование организации

Настоящим информируем Вас о том, что при проведении процедуры сертификации продукции _____ в ОС «ТЕХНО STANDART TEST» по заявке № ___ от «___» _____ 20__ г., а также по результатам лабораторных испытаний были выявлены следующие несоответствия:

Наименование _____ продукции

ГОСТ _____		
Пункт НД	Требование НД	Наименование несоответствия

В связи с чем, оформление сертификата соответствия является невозможным.

Для успешного прохождения процедуры сертификации просим Вас принять меры для устранения указанных несоответствий и приведения показателей в соответствие с требованиями НД.

Так же информируем Вас о том, что реализация данной продукции для применения по назначению не допускается.

Руководитель
ОС ОДО «ТЕХНО STANDART TEST» _____