Орган по сертификации продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок Порядок сертификации продукции Оборугания Порядок сертификации продукции



 Порядок сертификации продукции

 Дата введение:
 Обозначение:
 ПСК-01 :2020

 Срок действия:
 Редакция:
 № 1

Oi_C

«СОГЛАСОВАНО»
Начальник управления по развитию сертификации и лабораторных комплексов Агентства «Узстандарт»

______Д.Ходжикариев «_____»____2020 г.

№ экземпляра

средств, кормовых добавок

Оккиев С.С.

0/

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор

Государственного научного центра по

контролю качества и оборота

ветеринарных лекарственных

2020 г.

ПОРЯДОК СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ

«РАЗРАБОТАНО» Руководитель ОС

О.Ш.Расулев «10» апреля 2020 г.

Ташкент -2020

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Торядок сертификации продукции			
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	
Срок действия:	Редакция:	№ 1	

акция: № 1

Oi_C

ЛИСТ РЕГИСТРАЦИИ ИЗМЕНЕНИЙ

Издания	Редакция	Измененные листы	Содержание изменения	Дата
-				

Ознакомлены:

No	Ф.И.О.	Подпись	Дата
1	Percycles Ques Wyndynder	BUST	60.04.2091
2	A securos Okerpricon Moneugobia	beek	10.01.20,20
3.	Typipob Deijo Tore Mabresuchur	817	10.04.2020
4	Durent Donnet Dabponohur	Tury	10.01.2000
5.	высемов Икран Абриновний	C C	10.04.2020
	, ,	•	
		_	



Порядок сертификации продукции			
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	
Спок лействия:	Релакция.	No 1	



Содержание

1. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ	4
2. ПЕРЕЧЕНЬ СЕРТИФИЦИРУЕМОЙ ПРОДУКЦИИ И НОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ	4
3. НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ	4
4. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ	5
5. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ	5
6. ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ СЕРТИФИКАЦИИ	6
7. ПРИМЕНЕНИЕ СХЕМ СЕРТИФИКАЦИИ	11
8. ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ	11
9. ПРИЗНАНИЕ ЗАРУБЕЖНЫХ СЕРТИФИКАТОВ СООТВЕТСТВИЯ	
10. ПОРЯДОК УВЕДОМЛЕНИЯ	14
Приложение №1	15
Приложение №2	16
Приложение №3	17
Приложение №4	18
Приложение №5	19
Приложение № 6	20
Приложение №7	
Приложение №8	
Приложение №9	213
Приложение №10	25

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



ррядок сертификации продукции					
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020			
Срок действия:	Редакция:	№ 1			



1. ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий документ устанавливает требования к порядку подготовки и проведения сертификации в органе по сертификации продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок.

Документ предназначен для Органа по сертификации (далее - ОС) при проведении сертификации продукции, а также для организаций и лиц, заинтересованных в этом.

Документ разработан на основе Законов Республики Узбекистан «О сертификации продукции и услуг», «Об оценки соответствия», «О качестве и безопасности пищевой продукции», постановлений Кабинета Министров Республики Узбекистан от 12.08.1994г. № 409 "Об утверждении перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, порядка проведения сертификации, ввоза на территорию Республики Узбекистан и вывоза с ее территории товаров, для которых требуется подтверждение их безопасности, от 06.07.2004 № 318 «О дополнительных мерах по упрощению процедуры сертификации продукции», от 28.04.2011 г. №122 «О дополнительных мерах по совершенствованию процедур сертификации и внедрения систем менеджмента качества», правили сертификации продукции, зарегистрированные МЮ РУз от 18.03.2005 г. № 1458, положения о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности, (рег. МЮ РУз от 06.04.2005 №1465), правила проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции и услуг, (рег. МЮ РУз от 06.04.2005 №1464, правила сертификации по отдельным видам однородной продукции, подлежащей обязательной сертификации, (рег. МЮ РУз от 28.09.05 №1513), правила оплаты работ и услуг в Национальной системе сертификации Республики Узбекистан (рег. МЮ от 11.10.2013 г. № 2516)

2. ПЕРЕЧЕНЬ СЕРТИФИЦИРУЕМОЙ ПРОДУКЦИИ ИНОРМАТИВНЫХ ДОКУМЕНТОВ

	Наименование продукции	Обозначение НД
п.п.		
	Согласно области аккредитации ОС г Государственного научного центра по контролю качес лекарственных средств, кормовых доба	гва и оборота ветеринарных

3. НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие нормативные документы (далее - НД):

Постановление Президента Республики Узбекистан «О мерах по дальнейшему развитию систем технического регулирования, стандартизации, сертификации и метрологии» от 12.12.2018 года за №4059

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1 к постановлению Кабинета Министров Республики Узбекистан от 24.04.2019 г. №349 «О дополнительных мерах по совершенствованию работ в области аккредитации органов по оценке соответствия»

- «Правила проведения сертификации продукции» рег. № 1458 от 01.07.2016 г.
- Постановление Кабинета Министров Республики Узбекистан №318 от 06.07.2004 г «О дополнительных мерах по упрощению процедуры сертификации продукции».
- «Правила сертификации по отдельным видам однородной продукции,подлежащей обязательной сертификации» рег. № 1513 от 07.09.2005 г

Орган по сертификации продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок Порядок сертификации продукции Обозначение: ПСК-01:2020 Срок действия: Редакция: № 1

- «Правила проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции.» рег. № 1464 от 06.04.05г.
- «Положение о порядке декларирования соответствия продукции требованиям ее безопасности» рег. № 1465 от 25.02.2016 г.

Правила оплаты работ и услуг в Национальной системе сертификации Республики Узбекистан (рег. МЮ от 11.10.2013 г.№ 2516)

O'z DSt ISO 9001:2016. «Система менеджмент качества. Основные положения и словарь».

- O'z DSt ISO/IEC 17065:2015 Оценка соответствия. Требование к органам по сертификации продукции, процессов и услуг.

O'z DSt 6.17.05:1999 Автоматическая идентификация. Штриховое кодирование. Порядок расположения штриховых символов EAN на потребительских товарах и транспортных упаковках. Общие требования.

4. ТЕРМИНЫ И ОПРЕДЕЛЕНИЯ

Используемые в настоящем стандарте термины и определения соответствуют

O'z DSt 5.5:2009. «Национальная система сертификации Республики Узбекистан. Основные термины и определения»,

O'z DSt ISO 9001:2016. «Системы менеджмента качества. Основные положения и словарь».

5. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

- 1. В соответствии с настоящим Порядком осуществляется сертификация продукции.
- 2. Организация и проведение сертификации осуществляется органом по сертификации продукции (далее ОС).
- 3. Схему сертификации в каждом конкретном случае выбирает ОС, с учетом предложений заявителя, объема и срока поставок, методов испытаний, особенностей производства и риска нарушения его стабильности, а также потенциальной опасности данной продукции для потребителей.

Сертификация в рамках международных систем или соглашений выполняется по схемам, предусмотренным в них.

Сертификация проводится на соответствие требованиям НД на продукцию.

4. При сертификации осуществляется подтверждение соответствия продукции требованиям, установленным нормативными документами на сертифицируемую продукцию (далее - НД), содержащими перечень характеристик (показателей), подлежащих проверке при сертификации, методы контроля и испытаний.

Сертификация может быть проведена на соответствие требований, указанных в заявке НД, которые отсутствуют в перечне в том случае, если эти НД признаны в Республики Узбекистан и зарегистрированы Агентством «Узстандарт» на данную продукцию.

В случае, если в заявке отсутствует НД или приводится ссылка на «Тs», уровень которых не соответствует установленным требованиям, обязательная сертификация проводится насоответствие требованиям тех НД, которые действуют на момент сертификации в Республике Узбекистан на данный вид продукции.

При этом используемые НД для сертификации отмечается в сертификате соответствия.

В случае если в заявке НД не приводится и в ОС отсутствует НД на заявленную продукцию, то сертификация отклоняется независимо оттого, что эта продукция входит в номенклатуру ОС. При этом заявителю рекомендуется решить проблему с НД или обратиться с

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Порядок сертификации продукции				
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020		
Срок действия:	Редакция:	№ 1		

Oi_C

заявкой в Агентства «Узстандарт».

В случае отсутствия в НД раздела о сертификационных испытаниях или применения межгосударственного стандарта, то ОС из всего комплекса характеристик, указанных в НД или в международном стандарте, выбирает в первую очередь показатели, характеризующие требования по безопасности.

- 5. При сертификации кроме НД на конкретную продукцию также следует руководствоваться нормативно-правовыми актами и другими официально изданными НД, устанавливающими обязательные требования к продукции.
- 6. 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. Оплата работ по сертификации производится заявителем в порядке, установленном законодательством.
- 8. Необходимость проверки всех требований НД при сертификации ОС определяет в каждом конкретном случае с учетом дополнительных документов (сертификат на систему качества, протоколы испытаний, сертификат происхождения, экологический сертификат и др.). В первую очередь рассматриваются обязательные требования.

При обязательной сертификации, кроме НД на конкретную продукцию, ОС использует нормативные документы по безопасности и на методы испытаний, законодательные акты и другие, официально изданные НД, устанавливающие обязательные требования к продукции.

9. Добровольной сертификации по инициативе заявителя подвергается любая продукция для подтверждения её соответствию требованиям НД.

6. ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ СЕРТИФИКАЦИИ

6.1 Подача и рассмотрение заявки.

- 6.1.1. Для проведения сертификации продукции заявитель подаёт в ОС заявку установленной формы (согласно Приложению № 2) с комплектом следующих документов:
 - -копия нормативного документа на производимую продукцию;
 - -образец маркировки продукции (информация о продукции);
 - -копия санитарно-экологического заключения, (при наличии);

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

Для сертификации ввозимой продукции представляются:

- копия нормативного документа (при его наличии)
- -образец маркировки продукции (информация о продукции)
- -копия санитарно-эпидемиологического заключения, (при наличии)
- -копия фитосанитарных, ветеринарных заключений (при наличии)
- -копия товаросопроводительного документа с отметкой о прибытии на таможенную территорию Республики Узбекистан (товарно-транспортная накладная, инвойс, счет-фактура).

Специалистами органа сертификации осуществляется прием заявки и проводится контроль соблюдения области аккредитации.

- 6.1.3. При соблюдении области аккредитации специалистами органа сертификации выписывается счет, оформляется договор на оплату работ (услуг) по сертификации продукции.
 - 6.1.4. Сроки принятия решения по заявке не более 2 дней со дня подачи заявки.
 - 6.1.5. Если наименование продукции не указано в области аккредитации, то

	Орган	по сертификации продукции		
Государстве	нного научного центра по контролю ка	чества и оборота ветеринарных лекар	ственных средств, корм	иовых добавок
	Порядок сертификации продукци	и — 12.		
	Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	Oie
	Срок действия:	Редакция:	№ 1	

сертификационные работы по представленным продукциям проводятся при наличии кода ТН ВЭД или НД.

6.2 Проверка НД и другой документации.

6.2.1. Проверка НД осуществляется ответственным исполнителем органа по сертификации OC.

Проверяются сроки действия НД, наличие его в фонде ОС, наличие всех принятых изменений.

- 6.2.2. В соответствии с требованиями НД осуществляется отбор образцов продукции для целей сертификации.
- 6.2.3. При отсутствии в Республике нормативного документа на ввозимую продукцию, подлежащую обязательной сертификации, специалистом органа сертификации определяется нормативный документ, содержащий требования безопасности на аналогичную продукцию.
- 6.2.4. Проверка другой документации (товарно-сопроводительные документы на импортную продукцию, образцы маркировки и прочее) в зависимости от схемы сертификации, осуществляется также ответственным исполнителем группы сертификации (эксперт-аудитор, специалист).

6.3. Принятие решения по заявке.

- 6.3.1. Ответственный специалист органа по сертификации на основе анализа заявки и представленных документов принимает решение о проведении или не проведении сертификации заявленной продукции.
- 6.3.2 Решение о проведении сертификации продукции оформляется по установленной форме, регистрируется в соответствующем журнале. (Форма решения в приложении №3)
- 6.3.3. Ответственным работником готовится программа испытаний, которая утверждается руководителем ОС. (Форма программы испытания в приложении №7)
- 6.3.4. Необходимость проверки всех требований НД при сертификации определяет ОС в каждом конкретном случаи, с учетом имеющихся у него дополнительных документов (сертификат на систему качества или производства, протоколы испытаний компетентных организаций, санитарно-экологического заключения, ветеринарный, фитосанитарный, экологический сертификаты, техническая документация поставщика и др.).

6.4 Отбор и идентификация образцов.

- 6.4.1. Отбор образцов осуществляется специалистом органа по сертификации после принятия положительного решения по заявке на проведение сертификации продукции в срок не более 2-х дней со дня подачи заявки.
- 6.4.2. Количество отбор образцов определяется согласно требованиям НД на испытываемую продукцию. На образцы прикрепляется маркировки идентификационный ярлык, и они направляются в АИЛ, определенным решением по заявке.
- 6.4.3. Отобранные образцы должны быть идентифицированы в соответствии с требованиями НД. На отобранные образцы прикрепляется маркировочный ярлык с указанием следующих данных:
 - -номер образца
 - -наименование заявителя
 - -наименование изготовителя
 - -наименование продукции по стандарту (вид, тип, марка и т.д.)
 - -обозначение НД на соответствие, которого отобраны образцы
 - -место отбора
 - -дата отбора

	Opt	ган по сер	этификаци	и продукции	

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Іорядок сертификации продукци	u e e e e e e e e e e e e e e e e e e e	
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020
Срок действия:	Редакция:	№ 1

- Oie

- -размер партии
- -дата изготовления
- -фамилии и подписи, участвующих в отборе образцов.
- 6.4.4. Отбор образцов производится на месте складирования всей партии продукции в присутствии заявителя. В случае сертификации продукции импортного производства (при ввозе на территорию Республики Узбекистан), также в присутствии работника таможенного управления.
- 6.4.5. Отбор образцов оформляется актом установленной формы (приложение №5) в 3-х экземплярах и направляется: 1- в Орган по сертификации,1- владельцу товара, 1- АИЛ. При отборе продукции, находящейся на хранении под таможенным обеспечением, дополнительный экземпляр акта отбора направляется в таможенную службу.
- 6.4.6. Отобранные и идентифицированные должным образом (согласно температурных и других режимов) образцы вместе с актом отбора доставляться в АИЛ.

6.5. Испытание образцов.

6.5.1. Испытания для целей сертификации проводятся в аккредитованных испытательных лабораториях (АИЛ).

Перечень организации, взаимодействующих с Органом по сертификации продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств и кормовых добавок приведено в Положении ОС.

- 6.5.2. Ответственность за хранение образцов, качество и достоверность испытаний несет АИЛ.
- 6.5.3. Протоколы испытаний должны быть подписаны уполномоченными специалистами АИЛ и утверждены руководителем лаборатории.
- 6.5.4. Акт списании (возврате) продукции подписываются после завершения испытаний в АИЛ согласно приложения №10.
- 6.5.4. При отсутствии в Республике аккредитованной испытательной лаборатории для проведения сертификационных испытаний импортной продукции оформляется запрос в ГУП «Центр по аккредитации» Агентства «Узстандарт» для принятия Решения по проведению сертификации.

6.6. Порядок проверки производства.

6.6.1. При соответствующих схемах сертификации, предусматривающих проверку производства, аккредитованными в установленном порядке специалистом инспекционного контроля ОС продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств и кормовых добавок осуществляется оценка состояния производства сертифицируемой продукции.

При проведении обследования проводится описание и оценка основных этапов производства:

- а) наличие нормативных документов (далее НД) на выпускаемую продукцию, заявленную к сертификации;
- б) наличие и состояние лаборатории, или договора с лабораторией, осуществляющей контроль качества сырья и готовой продукции;
- в) оснащенность технологических процессов при производстве продукции технологическим оборудованием, средствами измерений и их состояние (поверка);
 - 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.
 - Акт оценки производства должен содержать следующие основные разделы:

Орган по	сертификации	продукции
----------	--------------	-----------

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Порядок сертификации продукции			
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	
Срок действия:	Редакция:	№ 1	



- -исходные данные;
- -результаты проверки производства;
- -Качества и безопасность готовой продукции.
- -МОП и технологический процесс производства.

Упаковка, маркировка, хранения и транспортирование готовой продукции.

- выводы;
- -рекомендации.
- 6.6.2. Сведения о проведенной проверке производства приводят в сертификате на продукцию.
- 6.6.3. Срок проведения обследования производства не более 10 дней со дня отбора образцов проб.

Форма программы проверки производства приведена в приложении №6.

6.6.4. В случаи отсутствия по штатному расписанию центра соответствующего эксперта аудитора по сертифицируемой продукции, эксперт-аудитор привлекается со стороны на основании договора. Права обязанности и функции привлеченного эксперта-аудитора указывается в договорах. Комплект документов по сертификацию привлеченному эксперту-аудитору направляются на электронном виде. После подписания документов экспертом аудитором комплект передаётся в техническую комиссию.

6.7 Оценка результатов сертификации.

- 6.7.1. После получения протоколов с результатами испытаний и актов обследования производства проводится проверка представленных протоколов, правильность и полнота результатов испытаний, лицом, которое не участвовало в оценке соответствия.
- 6.7.2. Для обеспечения уверенности в том, что каждое решение по сертификации принимает лицо (лица), которое (которые) не участвовало в проведении оценки, в ОС предусмотрена техническая комиссия.

Техническая комиссия назначается приказом директора.

Состав комиссии подбирается по виду однородной продукции и может меняться. В состав комиссии могут включаться эксперты-аудиторы других ОС, технические специалисты, представители Федерации защиты прав потребителей.

При возникновении разногласий при вынесении решение по результатам сертификации окончательное решение принимает руководитель ОС.

- 6.7.3. Форма решения о выдачи сертификата соответствия приведена в приложении №8.
- 6.8. Оформление сертификата соответствия и права на применение национального Знака соответствия.
- 6.8.1. При положительных результатах анализа представленных документов (протокол испытаний, акт оценки производства и т.д.) и результатов испытаний специалистом органа по сертификации (исполнителем) оформляется проект сертификата соответствия на компьютере с определением и проставлением всех необходимых реквизитов (код ТН ВЭД, срок действия, номер госреестра и т.д.). Факт проверки подтверждается подписью копии сертификата соответствия ведущим специалистом группы сертификации.
- 6.8.2. При отрицательных результатах анализа документов оформляется письмо заявителю с указанием причин отказа в выдаче сертификата.
- 6.8.3. После проверки проекта сертификата специалистом органа по сертификации оформляется бланк сертификата соответствия, проводится его регистрация в госреестре НСС Уз. Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера госреестра. Сертификат выдаётся в течении 2-х рабочих дней, а при обследовании производства в течении 3-х рабочих

	Орган	н по сертификации продукции		
Государстве	енного научного центра по контролю ка	чества и оборота ветеринарных лекар	рственных средств, корм	овых добавок
	Порядок сертификации продукци	и		
((())	Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	Oie
		CA THE RESIDENCE OF THE PARTY O	To the Party Land Control of the Con	

Редакция:

No 1

дней с момента получения результатов испытания.

Срок действия:

- 6.8.4. Сертификат соответствия подписывает руководитель Органа по сертификации продукции и специалист органа по сертификации, проводивший оценку соответствия.
 - 6.8.5. Сертификат заполняется на государственном или русском языках.
- 6.8.6. Вся работа по выдаче сертификата, в том числе по рассмотрению заявки, проверке производства, испытаниям и инспекционному контролю, регистрации документов и переводу необходимых материалов и др. оплачивается заявителем в порядке, установленном законодательством.
- 6.8.7. Срок действия сертификата соответствия устанавливается в соответствии с требованиями стандартов на продукцию. На ввозимую (производимую по 7-схемы сертификации) продукцию сертификат выдается на срок гарантийного срока годности (хранения) продукции. Для серийно выпускаемой продукции срок действия сертификата соответствия на 3 года.
- 6.8.8. При повторной сертификации серийного производства продукции ОС продукции, может провести повторную сертификацию по сокращенной процедуре. Степень сокращения устанавливается ОС в каждом конкретном случае и указывается в акте обследования.
- 6.9 Порядок проведения инспекционного контроля над сертифицированной продукцией.
- 6.9.1. Инспекционный контроль за стабильностью сертифицированных характеристик продукции в процессе ее производства проводится аккредитованными в установленном порядке экспертами-аудиторами группы инспекционного контроля ОС. Основанием для проведения инспекционного контроля является приказ, в котором указывается состав комиссии, осуществляющей инспекционный контроля и конкретные сроки ёе проведения Сроки проведения инспекционного контроля не должны превышать тридцати календарных дней.
- 6.9.2. Порядок проведения инспекционного контроля за сертифицированной продукцией в соответствии с требованиями, установленными «Правилами проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции и услуг» утвержденными Генеральным директором Агентства «Узстандарт» 01.02.05 № 24-П зарегистрированного МЮ РУз №1464.
- 6.9.3. По результатам инспекционного контроля действие сертификата соответствия и применение Знака соответствия может быть подтверждено, приостановлено или аннулировано.

Решение о приостановлении принимается в случае, если путем корректирующих мероприятий, согласованных с ОС Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств и кормовых добавок, заявитель может устранить обнаруженные причины несоответствия в установленные сроки.

Если этого сделать нельзя, то действие сертификата аннулируется. Один экземпляр Решения об аннулировании вручается владельцу сертификата, также направляется в агентство «Узстандарт», налоговые и таможенные органы и, при необходимости, в средства массовой информации.

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

6.9.4. При принятии решения об аннулировании сертификата специалистом по сертификации органа по сертификации производится исключение его из Госреестра НСС Уз.

Выпуск товаров, подлежащих обязательной сертификации без представления сертификата соответствия

6.10. Товары, ввозимые на территорию Республики Узбекистан, допускаемые к таможенному оформлению без представления сертификата соответствия:

товары для оказания помощи при стихийных бедствиях, военных конфликтах,

Орган по сертификации продукции Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок Порядок сертификации продукции Дата введение: Обозначение: ПСК-01 :2020 Срок действия: № 1

технологических катастрофах и т. д.;

ввозимые в республику пищевкусовые изделия и другие товары, предназначенные для личного пользования иностранного персонала, осуществляющего в республике строительные и другие подрядные работы;

товары, предназначенные для официального (служебного) пользования дипломатических и консульских представительств иностранных государств в республике, международных, межправительственных организаций, представительств иностранных государств при этих организациях и иных международных организаций, пользующихся на территории республики таможенными и иными льготами (преференциями);

предметы материально-технического снабжения и снаряжения, топливо, продовольствие и иные товары, необходимые для нормальной эксплуатации предприятиями и организациями Республики Узбекистан, и арендованные этими предприятиями транспортные средства, осуществляющие международные перевозки;

пробы и образцы для проведения испытаний в целях сертификации, при условии представления таможенному органу декларантом копии договора (контракта) и письма ОС о необходимости проведения такого рода испытания, с учетом количества (веса, объема и т. д.) ввозимого товара;

товары в качестве составных частей технологического оборудования, сертификат на которые может быть выдан органом по сертификации только по результатам испытаний на месте эксплуатации, и при условии представления таможенному органу лицом, ввозящим товары, обязательства об осуществлении сертификации технологического оборудования после его сборки, наладки, испытания и доводки, а также представления письма ОС о проведении сертификации такого технологического оборудования;

в отношении физических лиц при ввозе на таможенную территорию Республики Узбекистан товаров, предназначенных для некоммерческих целей. Таможенное оформление ввезенных на таможенную территорию физическими лицами идентичных (однородных) товаров, предназначенных для коммерческих целей, независимо от величины их таможенной стоимости осуществляется в установленном порядке при наличии сертификатов соответствия.

7. ПРИМЕНЕНИЕ СХЕМ СЕРТИФИКАЦИИ

При сертификации продукции в основном применяются нижеследующие схемы.

- 1. Схема №3 применяется при сертификации производимой продукции и предусматривает испытание продукции в АИЛ для проверки обязательных показателей и обследование производства. Данной схемой предусматривается проведение инспекционного контроля на предприятии с проведением испытаний продукции, взятой у изготовителя.
- 2. Схема №7 применяется при сертификации партии продукции и предусматривает испытание продукции.

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

(Схемы подтверждения соответствия продукции путем сертификации приведены в приложении \mathbb{N}_2 1)

8. ИНФОРМАЦИОННОЕ ОБЕСПЕЧЕНИЕ

- 8.1. ОС ведут учет выданных, аннулированных, приостановленных ими сертификатов, а также случаев отказов в выдаче сертификатов, в установленном порядке направляют информацию в НСО.
 - 8.2. Заявитель имеет право на рекламу продукции, имеющей сертификат соответствия и

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Порядок сертификации продукции		
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020
Срок действия:	Редакция:	№ 1



маркированной Знаком соответствия.

Рекламировать продукцию, подлежащую обязательной сертификации, но не имеющую сертификат соответствия, запрещается.

8.3. Информация о приостановлении действия или отмене действия сертификата доводится ОС до сведения заявителя, потребителей, НСО и других заинтересованных организаций. Отмена действия сертификата вступает в силу с момента исключения его из Государственного реестра НСС РУз.

8.4. Исключение дискриминации

- 8.4.1. ОС обеспечивает информацией заинтересованных сторон по процедурам сертификации продукции посредством публикаций, электронной почты, контактных телефонов и телефаксов.
- 8.4.2. ОС имеет постоянный персонал, численность которого определяется структурой органа. В штат органа включены специалисты, не имеющие экономической или юридической заинтересованности в результатах сертификации и обладающие необходимой компетенцией для выполнения своих функций и обязанностей.
- 8.4.3. Основные принципы, на которых строится работа ОС, направлены на недопустимость дискриминации и обеспечение доступности услуг ОС для всех заинтересованных сторон, независимо от заявляемой продукции.
- 8.4.4. Обеспечение этого положения гарантируется также отсутствием у персонала ОС, какого либо коммерческого, финансового или других видов зависимости, которые могут компрометировать беспристрастность его действий и нарушить объективность в процессе работы.
- 8.4.5. Требование соблюдения данного принципа оговорено в должностных инструкциях специалистов ОС, с которыми они ознакомлены под роспись.
- 8.4.6. Орган по сертификации может отказать заказчику в принятии заявления или сохранении действия договора сертификации, если существуют явные и существенные причины, такие как участие заказчика в незаконной деятельности, повторное обнаружение несоответствий требованиям сертификации/требованиям к продукции или аналогичные причины, касающиеся заказчика.
- 8.4.7. Орган по сертификации устанавливает требования, проводит оценивание, анализ, принимает решения.

9. ПРИЗНАНИЕ ЗАРУБЕЖНЫХ СЕРТИФИКАТОВ СООТВЕТСТВИЯ

- 9.1. Для признания сертификатов соответствия, выданных за пределами Республики Узбекистан, заявителем (физическое или юридическое лицо-импортер, производитель, поставщик либо их представитель) подается заявка в орган по сертификации по форме согласно приложениям N 4 к настоящему Положению.
 - 9.2. К заявке для признания сертификата соответствия о соответствии прилагаются:

оригинал признаваемого документа или его заверенная копия (копия сертификата может быть заверена нотариусом либо печатью держателя подлинника сертификата, официального представителя производителя или органа, выдавшего сертификат);

копия нормативного документа в области технического регулирования на продукцию (если нормативный документ не входит в категорию международных и/или межгосударственных стандартов или отсутствует в государственном фонде нормативных документов);

копия санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных заключений или экологической экспертизы, при наличии в нормативном документе действующих на территории Республики Узбекистан санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных или

	Орган	по сертификации продукции		
Государст	венного научного центра по контролю ка	чества и оборота ветеринарных лека	рственных средств, корм	иовых добавок
	Порядок сертификации продукци	И	Q TO SHOW TO SHOW	
(P)	Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	Oie
	C	D. Charles	AC 1	ZIII.

экологических требований в отношении продукции, указанной в сертификате (в случаях отсутствия информации о проведении данных видов экспертиз в признаваемом документе);

копия товаросопроводительного документа с отметкой о прибытии на таможенную территорию Республики Узбекистан (транспортная накладная, инвойс, счет-фактура).

- 9.3. Орган по сертификации в течение 2 рабочих дней, а для скоропортящейся продукции 1 рабочего дня, рассматривает заявку, проводит анализ полноты и правильности заполнения представленных документов, а также осуществляет идентификацию продукции по признакам, параметрам, показателям, которые в совокупности достаточны для подтверждения ее соответствия товаросопроводительной документации, спецификации и маркировке.
- 9.4. При наличии в признаваемом документе информации о проведении санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных заключений или экологической экспертизы проведение дополнительных санитарно-эпидемиологических, ветеринарных, фитосанитарных испытаний и экологических экспертиз не требуется.
- 9.5. При осуществлении признания сертификата соответствия с учетом результатов анализа представляемых документов орган по сертификации может установить необходимость проведения дополнительных испытаний, если требования нормативного документа, на соответствие которому выдан признаваемый документ не совпадают в полном объеме с аналогичными требованиями, действующими в Республике Узбекистан.
- 9.6. По результатам анализа документов и идентификации продукции орган по сертификации в течение 1 рабочего дня принимает решение о признании сертификата соответствия, необходимости проведения дополнительных испытаний или дает мотивированный отказ в признании.
- 9.7. Признание сертификата соответствия, выданных за пределами Республики Узбекистан, осуществляется путем переоформления их на сертификат соответствия Республики Узбекистан и внесения в государственный реестр сертифицированной продукции.
- 9.8. Если срок действия сертификата соответствия, выданных за пределами Республики Узбекистан и оформленных на серийное производство, истек, а продукция выпущена в период их действия, то данный сертификат может быть представлен для признания.
- 9.9. Признанию подлежат протоколы об испытаниях или аналогичные документы о результатах испытаний, выполненных аккредитованными испытательными лабораториями зарубежных стран.
- 9.10. Признание протоколов испытаний осуществляется органами по сертификации при проведении процедуры сертификации продукции.
- 9.11. Протоколы испытаний признаются при наличии у заявителя оригиналов этих документов или их копий, заверенных печатью зарубежной испытательной лаборатории, проводившей испытания, или организации, являющейся держателем подлинника протоколов испытаний, либо нотариусом.
- 9.12. При признании протоколов испытаний проводится анализ требований и результатов испытаний, приведенных в протоколе на их соответствие требованиям нормативных документов, действующих в Республике Узбекистан.
- 9.13. По результатам анализа орган по сертификации учитывает протокол испытаний при сертификации, либо в течение 1 рабочего дня направляет заявителю письмо с указанием мотивированных причин отказа в признании протокола.
- 9.14. Документы, представляемые в целях признания сертификата и протокола испытаний, должны быть на государственном или русском языках. Если они изложены на других языках, то к документам прилагается аутентичный перевод, за достоверность которого несет ответственность

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Порядок сертификации продукции			
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	
Срок действия:	Редакция:	№ 1	



заявитель.

10. ПОРЯДОК УВЕДОМЛЕНИЯ

- 11.1. Уведомление проводится на основании Постановлении Кабинета Министров Республики Узбекистан от 28.04.2011 г. за №122 «Положении о порядке уведомления производителем о соответствии требованиям по качеству и безопасности продукции, производимой в Республике Узбекистан».
- 11.2.Процедура подтверждения соответствии продукции, производимой в Республике Узбекистан и имеющей низкую категорию риска, путем уведомления производителем о ее соответствии требованиям по качеству и безопасности.
 - 11.3. Производитель продукции заполняет уведомление по форме согласно приложению №9.
- 11.4. Уведомление о соответствии произведенной продукции представитель производителя в двух экземплярах представляет в ОС .
- 11.5. ОС проводить регистрацию уведомления о соответствии произведенной продукции по форме согласно приложению №9,проставляет регистрационный номер на уведомлении о соответствии, произведенной продукции и один экземпляр с регистрационным номером, заверенным печатью ОС передает представителю производителя продукции.

Разработан Руководитель ОС

Орган по сертификации проду	кции
-----------------------------	------

Государственного научного центра по контролю качества и оборота ветеринарных лекарственных средств, кормовых добавок



Порядок сертификации продукции			
Дата введение:	Обозначение:	ПСК-01 :2020	
Срок действия:	Редакция:	№ 1	

Приложение №1

Oi_C

СХЕМЫ подтверждения соответствия продукции путем сертификации и декларирования

№№ схемы	Испытание в аккредитованных испытательных лабораториях и другие способы доказательства соответствия	Обследование производства или оценка системы качества	Инспекционный контроль сертифицированной продукции (системы качества, производства)
1.	Испытания типа		_
2.	Испытания типа		Испытание образцов, взятых в сфере торговли (у потребителя)
3.	Испытания типа	Обследование производства	Испытание образцов, взятых у изготовителя. Обследование производства
4.	Испытания типа	Обследование производства	Испытание образцов, взятых как из сферы торговли (у потребителя), так и из производства
5.	Испытания типа	Обследование производства или оценка системы менеджмента	Испытание образцов и оценка системы менеджмента (обследование производства)
6.	_	Оценка системы менеджмента	Оценка состояния системы менеджмента
7.	Испытание партии	_	
7A.	Испытание партии		-
8.	Испытание каждого образца	_	_
9.	Рассмотрение деклара ции о соответствии с прилагаемыми документами		_