# **Основные положения**

Процедура подтверждения соответствия проводится с целью придания уверенности всем заинтересованным сторонам в том, что продукция удовлетворяет установленным требованиям.

Требования и правила проведения работ по подтверждению соответствия продукции определены нормативными и правовыми актами в области аккредитации и подтверждения соответствия, ГОСТ, ГОСТ Р, ТУ, СТО, другими документами по стандартизации продукции и добровольных систем сертификации.

Подтверждение соответствия продукции проводится в обязательном и добровольном порядке и осуществляется в виде проведения работ по сертификации.

Сертификация продукции, по показателям, предусмотренным в нормативных документах, проводится в соответствии с номенклатурой продукции, указанной в области аккредитации ОС и области деятельности в Системах добровольной сертификации.

В случае если нормативными документами и другими законодательными актами, действующими на территории РФ, на продукцию установлены требования по показателям пожарной безопасности и санитарно-эпидемиологическим показателям, Заявитель обязан предоставить в ОС копии протоколов с результатами испытаний по этим показателям.

# Обязательное подтверждение соответствия осуществляется в соответствии с Постановлением Правительства РФ от 23 декабря 2021 года № 2425.

При проведении работ по сертификации Заявителем могут быть как отечественные, так и зарубежные предприятия – изготовители, потребители продукции и другие заинтересованные стороны, в том числе частные лица, если документами Систем сертификации не предусмотрено иного.

# **5 Сертификация продукции**

Правила и порядок проведения сертификации продукции.

**5.1 Подача заявки**

Сертификация продукции, осуществляется по типовым схемам в соответствии с ГОСТ Р 53603-2020.

Для проведения сертификации конкретной продукции Заявитель направляет в ОС заявку.

Вместе с заявкой Заявитель заполняет Анкету для предварительной оценки.

Также для предварительной оценки, в зависимости от схемы сертификации, эксперт ОС от органа по сертификации СМК получает информацию о подтверждении действия сертификата СМК Изготовителя на момент подачи заявки или запрашивает копии документов, подтверждающих или отменяющих действие сертификата СМК.

Заявка должна быть подписана уполномоченным представителем Заявителя.

**5.1.1 Рассмотрение заявки**

При рассмотрении поступившей заявки, Анкеты и пакета документов, проверяется:

* правильность и полнота заполнения заявки;
* наличие заявленной продукции в области аккредитации ОС;
* пригодность НД на продукцию для целей сертификации;
* корректность заявленной схемы сертификации;
* выбор ИЦ (ИЛ) для проведения испытаний продукции (с учетом пожеланий Заявителя);
* наличие и достаточность необходимых документов для проведения сертификации.

При необходимости запрашиваются у Заявителя дополнительные сведения.

**5.1.2 Оценка нормативных документов, Анкеты и других документов, представленных Заявителем.**

При проведении работ по сертификации продукции на соответствие ТУ или СТО эксперт ОС проводит оценку представленных НД с целью возможности их применения при проведения работ по сертификации.

В случае невозможности применения НД для проведения работ по сертификации, НД возвращается Заявителю на доработку и внесения необходимых корректировок для их устранения.

При выявлении одного или нескольких несоответствий ОС информирует о них Заявителя.

Для продолжения работ по сертификацию ОС предоставляет информацию о дополнительных задачах по оцениванию, необходимых для устранения несоответствий.

В случае согласия Заявителя на решение дополнительных задач по оцениванию, после устранения всех несоответствий работы по сертификации продолжаются.

При соответствии НД действующим нормам и требованиям, ОС проводит работы по сертификации продукции.

**5.1.3 Регистрация заявки**

ОС регистрирует заявку и присваивает ей регистрационный номер.

**5.1.4 Решение по заявке**

При положительном результате анализа заявки, Анкеты и представленного пакета документов руководитель ОС принимает и подписывает Решение по заявке для дальнейшего проведения оценивания заявленной на сертификацию продукции.

Решение по заявке согласовывается с Заявителем и далее заключается договор на проведение работ по сертификации.

Срок рассмотрения, с момента поступления заявки, Анкеты и необходимого пакета документов до выдачи решения по ней – не более 7 рабочих дней.

ОС приступает к процедурам сертификации после подписания договора и поступления денежных средств на свой расчетный счет.

При отрицательных результатах анализа документов Заявителю выдается Решение об отказе в проведении сертификации продукции с обоснованием отказа.

Если в течение 30 календарных дней работы по сертификации не начались по вине Заявителя, заявка считается аннулированной и подлежит уничтожению.

**5.2 Оценивание**

Оценивание продукции Заявителя осуществляется по требованиям, установленным в указанных стандартах и других нормативных документах.

ОС обеспечивает доступность всей необходимой информации и (или) документации для выполнения оценивания.

**5.2.1 Задание на проведение испытаний**

Эксперт разрабатывает Задание в ИЦ (ИЛ) на проведение испытаний, которое устанавливает номенклатуру показателей и перечень НД, используемых при проведении испытаний.

**5.2.2 Отбор образцов (проб) продукции**

Отбор образцов (проб) продукции для проведения работ по сертификации осуществляет ОС по распоряжению руководителя ОС или, по Заданию ОС - ИЦ (ИЛ).

Дата и время отбора образцов (проб) продукции согласовывается с Заявителем.

Отбор образцов (проб) проводится в присутствии ответственных лиц изготовителя (Заявителя) методом случайной выборки.

Выборка по составу образцов должна отражать всю совокупность однородной продукции с учетом различия свойств отдельных типов (марок) такой совокупности.

При подтверждении соответствия типоразмерного ряда однородной продукции в выборку могут быть включены образцы самого крупного и самого малого представителей ряда.

Идентификация продукции при отборе образцов (проб) осуществляется путем визуального сравнения типа и наименования, указанного на маркировке, упаковке или непосредственно на продукции и в сопроводительной документации.

Испытания для целей сертификации проводят на образцах продукции, принятых службой контроля качества изготовителя и отобранных со склада готовой продукции от партии, предназначенной для реализации.

Отобранные образцы (пробы) продукции маркируются изготовителем (Заявителем) продукции маркировкой, предусмотренной НД на эту продукцию.

Отбор образцов (проб) продукции оформляется Актом отбора образцов установленной в ОС формы. После заполнения акта отбора экспертом ОС, Заявителю предлагается ознакомиться с актом отбора образцов и принять отобранные образцы для доставки их в ИЦ (ИЛ).

Акт отбора образцов (проб) подписывает эксперт ОС и представитель Заявителя.

В случае отбора образцов представителями ИЦ (ИЛ) акт отбора образцов подписывает представитель ИЦ (ИЛ) и представитель Заявителя.

Промаркированные образцы упаковываются в индивидуальную потребительскую тару, исключающую их повреждение в процессе перевозки.

Акт отбора образцов вместе с Заданием передаются в ИЦ (ИЛ).

**5.2.3 Испытания образцов (проб) продукции**

Испытания проводит ИЦ (ИЛ) по Заданию ОС.

При значительной удаленности, сложности доставки образцов (проб) и наличии надлежащей базы на месте проверки по Решению ОС испытания могут быть проведены на этой базе в присутствии представителей ОС.

Протоколы с результатами испытаний ИЦ (ИЛ) передает в ОС.

**5.2.4 Программа работы комиссии по анализу состояния производства**

Эксперт ОС разрабатывает Программу анализа состояния производства. Перед оценкой состояния производства, программа направляется Заявителю, для предоставления исходных документов, порядке проведения работ и согласовывает сроки проведения работ.

**5.2.5 Анализ состояния производства сертифицируемой продукции**

Анализ состояния производства при сертификации проводится с целью определения наличия у изготовителя необходимых условий для обеспечения стабильного соответствия выпускаемой продукции требованиям, подтверждаемым при сертификации.

# Анализ состояния производства ОС, если он предусмотрен схемой сертификации, проводит комиссия, назначенная Распоряжением руководителя ОС, в присутствии ответственных представителей предприятия-изготовителя.

Допускается проведение анализа состояния производства одновременно с идентификацией, отбором образцов (проб) продукции, исследованиями (испытаниями) и измерениями продукции.

В случае если продукцию производят в филиалах изготовителя и/или на производственных площадках изготовителя, то анализ состояния производства при сертификации продукции осуществляют в одном или нескольких филиалах изготовителя и/или на производственных площадках, выпускающих наиболее широкий ассортимент.

*Объектами проверки при проведении анализа состояния производства являются:*

Документация (нормативная, техническая, технологическая, конструкторская) на продукцию, организационно-распорядительная (инструкции, распоряжения, приказы и т.п.).

Рассмотрение и анализ действующей на предприятии документации: технологический регламент (карты, маршрутные листы, инструкции), описывающие производство сертифицируемой продукции;

Для рассмотрения и анализа действующей на предприятии документации предприятие-заявитель представляет следующие документы и сведения:

- НД на продукцию и методы испытаний;

- руководство по качеству (при его наличии);

- рабочие инструкции;

- записи (протоколы, акты, отчеты, справки, журналы контроля);

- технологический регламент (документ, описывающий выполнение процессов и операций, связанных с производством и контролем готовой продукции);

- графики осмотров, обслуживания, ремонтов, поверок (калибровок).

*Компетентность персонала, выполняющего работу, влияющую на соответствие выпускаемой продукции установленным требованиям;*

Для проверки компетентности персонала комиссия ОС запрашивает должностные инструкции или другие документы, регламентирующие требования к нему, его компетентности, квалификации, распределению обязанностей и ответственности за качество продукции.

Также проводится беседа с работниками.

*Инфраструктура производства (производственные помещения, транспорт).*

В ходе выборочной проверки проверяется совокупность объектов, находящихся на территории изготовителя (планировка цеха, схема размещения оборудования и др.).

*Оборудование (средства технологического оснащения), а также его техническое обслуживание и ремонт.*

Проверяется наличие средств технологического оснащения и условий поддержания их в рабочем состоянии, график обслуживания и ремонта, договоров на гарантийное обслуживание и т.д.

*Управление контрольным, измерительным и испытательным оборудованием.*

Проверка наличия необходимого для контроля испытательного оборудования, документов об их своевременной поверке (калибровке), их надлежащее использование и обслуживание.

Средства измерений, необходимые для обеспечения соответствия продукции установленным требованиям;

*Входной контроль сырья, материалов, комплектующих изделий.*

Комиссия ОС проверяет: состав контролируемых параметров, периодичность, объем, методы, регистрация результатов контроля и способы изоляции продукции несоответствующего качества.

*Технологические процессы.*

Проверяется наличие Технологического регламента или иного документа, описывающего выполнение процессов и операций, связанных с производством и контролем готовой продукции и устанавливающего требования к ним.

Проверка соответствия выполняемых технологических процессов и операций установленным требованиям.

*Приемочный контроль и периодические испытания готовой продукции, связанные с контролем характеристик, требования к которым установлены НД.*

При проверке необходимо убедиться в наличии установленных требований к:

- составу контролируемых показателей, методам, периодичности контроля;

- хранению записей по результатам контроля.

*Идентификация продукции и ее прослеживаемость.*

Маркировка готовой продукции, условия ее хранения, упаковки.

Комиссия ОС проводит проверку маркировки готовой продукции, качество и способы ее нанесения на соответствие требованиям НД, что является идентификацией готовой продукции, прошедшей приемочный контроль.

А также маркировку и хранение продукции, не прошедшей приемочный контроль - идентификация несоответствующей продукции (брака).

*Взаимодействие с потребителем (в том числе рассмотрение жалоб и рекламаций по продукции данного изготовителя).*

Для анализа претензий (рекламаций) на отгруженную потребителям продукцию предприятие-заявитель представляет информацию о предъявленных предприятию-изготовителю претензиях (рекламациях) за предшествующий сертификации год.

При наличии рекламаций по сертифицируемой продукции комиссией проводится их анализ.

*Управление несоответствующей продукцией, корректирующие и предупреждающие мероприятия.*

Комиссия ОС проверяет процесс управления несоответствующей продукцией для предотвращения её использования или поставки потребителю, анализа информации о характере обнаруженной несоответствующей продукции для недопущения ущерба, возникновения возможных последствий от ее использования.

Записи регистрации несоответствующей продукции должны содержать следующую информацию: кем и когда обнаружено несоответствие; характер несоответствия; назначенные / выполненные корректирующие мероприятия.

**5.2.6 Акт анализа состояния производства**

Результаты анализа состояния производства продукции оформляются Актом, в котором указываются результаты проверки, приводятся ссылки на подтверждающие документы и материалы, а также, при необходимости, устанавливают сроки устранения выявленных несоответствий.

По результатам анализа состояния производства ОС может приостановить или прекратить работы по сертификации продукции.

Решение о приостановлении работ по сертификации принимают в случае, если путем проведения корректирующих мероприятий Заявитель может устранить выявленные несоответствия и их причины в установленные ОС сроки.

В случае принятия Решения о приостановлении работ по сертификации ОС информирует об этом Заявителя любым удобным способом.

Решение о прекращении работ по сертификации принимают в случае, если невозможно устранить выявленные несоответствия путем проведения корректирующих мероприятий или невозможно выполнить корректирующие мероприятия в установленные сроки.

Данные Решения отражаются в Акте анализа состояния производства.

С целью возобновления работ по сертификации Заявитель разрабатывает корректирующие мероприятия, направленные на устранение выявленных несоответствий и их причин, обеспечивает их выполнение и информирует об этом ОС.

ОС анализирует проведенные Заявителем корректирующие мероприятия и, при наличии положительных результатов, принимает Решение о возобновлении работ по сертификации.

В случае, если Заявитель не может устранить выявленные несоответствия и их причины в установленные сроки, работы по сертификации продукции прекращаются.

**5.2.7 Результаты мероприятий по оцениванию**

Результатами всех мероприятий по оцениванию являются:

* акт отбора образцов;
* протокол ИЦ (ИЛ) с результатами испытаний образцов (проб);
* акт анализа состояния производства (если предусмотрено схемой сертификации);
* информация о действии сертификата СМК (если предусмотрено схемой сертификации).

ОС информирует Заявителя обо всех недостатках, выявленных в процессе оценивания.

Если выявлено одно или несколько несоответствий и Заявитель заинтересован в продолжении работ по сертификации, ОС предоставляет информацию о дополнительных задачах по оцениванию, необходимых для устранения несоответствий.

Если Заявитель заинтересован в продолжение процесса сертификации и дает согласие на решение дополнительных задач, ОС может возобновить оценивание.

Результаты всех дополнительных мероприятий документируются до проведения анализа.

**5.3 Анализ результатов. Решение по сертификации**

5.3.1 ОС проводит анализ результатов проведенных проверок, и при положительных результатах проведенного анализа принимает решение о выдаче сертификата соответствия. Основанием для выдачи сертификата соответствия являются:

- результаты идентификации продукции;

- результаты анализа комплекта документации, представленной Заявителем;

- положительные результаты испытаний образцов продукции;

- положительные результаты анализа состояния производства.

Копии документов, на основании которых выдавался сертификат соответствия продукции, хранятся в ОС в течение срока действия сертификата соответствия и не менее пяти лет после окончания срока его действия.

При положительных результатах проведенной сертификации ОС принимает решение о выдаче сертификата соответствия.

При отрицательных результатах проведенной сертификации ОС принимает решение об отказе в выдаче сертификата соответствия с указанием его причин.

Все решения доводятся до сведения Заявителя путем передачи ему второго экземпляра решения.

ОС несет ответственность за свои решения, касающиеся сертификации, и обладает соответствующими полномочиями для их принятия.

**5.4 Оформление, регистрация и выдача Заявителю сертификата соответствия**

В сертификате соответствия представлена следующая информация:

* наименование и адрес органа по сертификации;
* дата выдачи сертификата (не должна предшествовать дате принятия решения по сертификации);
* наименование и адрес Заявителя;
* область сертификации, схема;
* срок действия;
* другая информация, требуемая согласно схеме сертификации;
* подписи уполномоченных лиц.

В сертификате указывают все документы, служащие основанием для выдачи сертификата, в соответствии с действующим законодательством РФ и схемой сертификации.

Срок действия сертификата устанавливает ОС с учетом требований НД, Систем сертификации, но не более трех лет.

Сертификат соответствия содержит подпись эксперта, который проводил оценивание, и подпись руководителя ОС.

Сертификат соответствия может иметь Приложение, содержащее перечень конкретных изделий, на которые распространяется его действие.

В случае отрицательных результатов проверок и испытаний ОС принимает Решение об отказе в выдаче сертификата соответствия, оформляет его и направляет Заявителю заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или непосредственно вручает его Заявителю.

Сертификат соответствия выдается Заявителю после или одновременно с принятием решения о выдаче и выполнении сертификационных требований.

Сертификат соответствия регистрируется в соответствующих реестрах.

Заявителю выдается сертификат соответствия на заявленную продукцию, акт о результатах анализа состояния производства (если это предусмотрено схемой сертификации) и Договор инспекционного контроля за сертифицированной продукцией (если это предусмотрено схемой сертификации).

Оригинал сертификата выдается Заявителю при наличии подписанных Акта сдачи-приёмки работ и Договора инспекционного контроля за сертифицированной продукцией (если это предусмотрено схемой сертификации). Заявитель или его представитель при предъявлении доверенности расписывается в получении оригинала сертификата соответствия на обратной стороне копии сертификата соответствия с указанием даты, копия – остается в ОС.

ОС обязан предоставлять Заявителю копии документов, подтверждающих прохождение этапов сертификации, а также информировать Заявителя о том, что копии документов могут быть предоставлены аккредитующей организации при проведении проверок.

ОС сохраняет информацию о сертифицированной продукции в реестрах ОС, которая содержит в том числе:

- идентификацию продукции;

- стандарты и (или) иные нормативные документы, на соответствие которым сертифицирована продукция;

- идентификацию Заявителя;

- сведения о сроках действия выданного сертификата и сроках проведения инспекционного контроля, если это предусмотрено схемой сертификации.

Часть этой информации публикуется на сайте ООО «ИЦ ВНИИГС», в реестрах систем добровольной сертификации и во ФГИС или предоставляется по запросу и определяется соответствующей схемой сертификации.

**5.5 Организация и проведение инспекционного контроля**

Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией осуществляется в соответствии с договором на проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией.

Договор на проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией (если это предусмотрено схемой сертификации) заключается с Заявителем при выдаче сертификата соответствия.

Порядок проведения и содержание проверки обуславливаются принятой для данной продукции схемой сертификации. Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией проводится в течение всего срока действия сертификата соответствия, но не реже одного раза в год. Конкретные сроки проведения инспекционного контроля устанавливаются в Договоре на проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией.

Инспекционный контроль проводится в форме систематического отслеживания и анализа информации о сертифицированной продукции, в том числе сообщений Заявителя об изменениях, вносимых в продукцию или в производственные процессы, в виде плановых или внеплановых проверок, включающий процедуры, предусмотренные схемой сертификации, а также проведением испытаний в рамках инспекционного контроля.

ОС в соответствии с графиком инспекционного контроля и Договором на проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией за 15 календарных дней до его проведения высылает Заявителю (по электронной почте, факсом) уведомление о проведении инспекционного контроля и счет на проведение работ.

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

Объем планового инспекционного контроля по Решению ОС допускается устанавливать в пределах объема ранее проведенных проверок (при сертификации, предыдущем инспекционном контроле) с учетом результатов проведенных Заявителем (изготовителем) производственных испытаний продукции (приемо-сдаточных, периодических, типовых).

Внеплановый инспекционный контроль проводят по решению ОС, основанием для проведения которого послужила информация, прямо или косвенно свидетельствующая о нарушениях соответствия продукции требованиям, подтвержденным при сертификации, или возможности таких нарушений.

Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией в общем случае состоит из следующих этапов:

**5.5.1 Сбор и анализ информации о сертифицированной продукции**

Сбор, систематизация и анализ информации о сертифицированной продукции осуществляется постоянно в течение срока действия сертификата соответствия с целью получения дополнительных сведений для инспекционной проверки или непосредственного принятия решений.

Эксперт ОС от органа по сертификации СМК получает информацию о подтверждении действия сертификата СМК Изготовителя на момент наступления инспекционного контроля и запрашивает у Изготовителя заверенные копии решения о подтверждении действия сертификата СМК и/или Отчет по результатам аудита, проведенного органом по сертификации СМК.

Источниками информации о сертифицированной продукции являются:

- сведения, представляемые держателем сертификата соответствия, об изменениях, внесенных в техническую, нормативную документацию и технологический процесс производства сертифицированной продукции;

- сведения от органов государственного контроля (надзора), сообщения в печати, по радио и телевидению, в Интернете.

Во всех случаях предусматривается анализ претензий и рекламаций потребителей, а также анализ недостатков, выявленных органами государственного контроля (надзора).

Если несоответствие сертификационным требованиям будет подтверждено результатами надзора или иначе, ОС должен рассматривает возможность и принятие решения относительно соответствующих действий.

**5.5.2 Разработка и утверждение программы инспекционного контроля продукции**

Программа включает:

- проведение идентификации продукции, отбор образцов (проб);

Идентификацию продукции осуществляют путем проверки действующих нормативных документов и технической документации на продукцию на отсутствие в ней существенных изменений, влияющих на характеристики продукции по отношению к образцам, прошедшим сертификационные испытания, а также проверки характера изменений, внесенных в нормативные документы, по которым была сертифицирована продукция. Кроме того, проводят сличение отобранных образцов продукции на однородность, проверку маркировки, в том числе знаком соответствия (знаком обращения на рынке).

- проведение испытаний продукции;

Задание по испытаниям включает в себя установление проверяемых показателей продукции, сведения об отборе образцов и месте проведения испытаний, возможность зачета результатов испытаний, проведенных изготовителем или иными организациями.

В обоснованных случаях по решению ОС вместо инспекционных испытаний могут быть использованы полностью или частично результаты ранее проведенных периодических или типовых испытаний. Также при значительной удаленности и наличии надлежащей базы на месте проверки по решению ОС инспекционные испытания могут быть проведены на этой базе в присутствии представителя ОС.

- анализ состояния производства;

Анализ состояния производства проводится в соответствии с Программой работы комиссии по проведению инспекционного контроля продукции С.

- проверку применения знака обращения на рынке или знака соответствия, сертификата соответствия и любых других средств подтверждения сертификации продукции;

Соблюдение условий применения знака соответствия (знака обращения на рынке) проводится на предприятии-изготовителе путем проверки наличия и правильности нанесения этого знака на продукцию (тару, упаковку, сопроводительную и техническую документацию).

- проверка жалоб от потребителей продукции;

- оформление результатов проверки.

**5.5.3 Оформление результатов инспекционного контроля.**

Документы по результатам инспекционного контроля должны содержать достаточные сведения и выводы, позволяющие на их основе сделать однозначное заключение о действии сертификата соответствия. На основе этих документов составляют акт, в котором дают оценку результатов испытаний образцов, стабильности качества продукции и общее заключение о состоянии ее производства

При выявлении недостатков в Акте указывают на необходимость разработки корректирующих мероприятий по их устранению.

Акт инспекционного контроля передается для ознакомления Заявителю. Один экземпляр Акта остается у Заявителя, другой – в ОС.

По результатам инспекционного контроля ОС принимает одно из следующих решений:

а) считать действие сертификата соответствия подтвержденным;

б) приостановить или отменить действие сертификата соответствия.

**5.5.4 Принятие решения по результатам инспекционного контроля.**

Решение о подтверждении действия сертификата соответствия принимается при положительных результатах инспекционного контроля и в письменном виде вручается Заявителю непосредственно или направляется заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.

ОС может принять решение о приостановлении или отмене действия сертификата соответствия при несоответствии продукции установленным требованиям, а также в случаях:

* изменения НД на продукцию или методы испытаний;
* изменения конструкции (состава) и комплектности продукции;
* изменения организации и (или) технологии производства;
* изменения (невыполнения) требований технологии, методов контроля и испытаний, системы менеджмента;
* отсутствия у Заявителя необходимых условий для проведения инспекционного контроля в установленный срок;
* отказа Заявителя от проведения или оплаты инспекционного контроля;
* при обнаружении в документах или других рекламных материалах ошибочных ссылок на схему сертификации или вводящих в заблуждение использованию лицензий, сертификатов, знаков или любых других средств подтверждения сертификации продукции.
* реорганизация юридического лица, в том числе преобразование (изменение организационно-правовой формы);
* сообщения органов государственной власти или обществ потребителей о несоответствии продукции требованиям, контролируемым при сертификации;

Приостановление или отмена действия сертификата соответствия вступает в силу с момента принятия соответствующего решения ОС.

ОС, выдавший сертификат соответствия, письменно информирует Заявителя и заинтересованные стороны о приостановлении или отмене действия сертификата соответствия.

Если сертификация прекращена (по требованию Заявителя), приостановлена ли отменена, чтобы убедиться в отсутствии указаний на то, что продукция продолжает оставаться сертифицированной, в официальные документы по сертификации открытую информацию, разрешения на использование знаков и т.п., вносятся все необходимые изменения.

Решение о приостановлении действия сертификата соответствия принимается в том случае, если путем корректирующих мероприятий, согласованных с ОС, Заявитель может устранить обнаруженные причины несоответствия и подтвердить соответствие продукции установленным требованиям. В противном случае действие сертификата соответствия отменяется.

Эксперт ОС разрабатывает и доводит до сведения Заявителя:

- действия, необходимые для прекращения приостановки и возобновления сертификации продукции в соответствии со схемой сертификации;

- любые другие действия, требуемые схемой сертификации.

Данными действиями являются: оценивание, анализ, решения, официальная документация по сертификации, инспекционный контроль и решения по нему.

В случае приостановления действия сертификата соответствия Заявитель разрабатывает корректирующие мероприятия по устранению выявленных несоответствий и их причин, согласовывает их с ОС, обеспечивает выполнение корректирующих мероприятий по устранению несоответствий и их причин, информирует ОС о выполнении корректирующих мероприятий и их результативности.

При положительных результатах проверки выполнения корректирующих мероприятий действие сертификата соответствия восстанавливают, при отрицательных - ОС принимает Решение об отмене действия сертификата соответствия.

Информация о приостановлении или отмене действия сертификата соответствия доводится ОС до сведения Заявителя, территориальных органов государственного контроля (надзора) по месту расположения изготовителя (продавца), таможенных органов (по импортируемой продукции) для принятия ими соответствующих мер.

Если сертификация возобновлена после приостановки, все необходимые изменения вносятся в официальные документы по сертификации, открытую информацию, разрешения на использование знаков и т.п., чтобы убедиться что продукция продолжает оставаться сертифицированной. Если принято решение о сужении области сертификации, то вносятся все необходимые изменения в официальные документы по сертификации, открытую информацию, разрешения на использование знаков и т.п., чтобы убедиться в том, что этот факт однозначно доведен до сведения Заявителя и четко отражен в них.

С момента поступления официального уведомления предприятия о приостановлении или отмене действия сертификата запрещается нанесение знака обращения на рынке и указание в сопроводительной документации о наличии сертификата соответствия.

В случае приостановления или отмене действия сертификата ОС обязан совместно с Заявителем принять решение о применении знака соответствия к уже выпущенной продукции:

- снять знак соответствия со всей реализованной продукции или ее части;

- снять знак соответствия с изготовленной и хранящейся на складе продукции;

- определить допустимость временного хранения маркированной продукции и т.д.

Продукция, по которой было отменено действие сертификата соответствия, может быть вновь представлена на сертификацию на общих основаниях.

**5.5.5 Расширение (сужение) области действия сертификата соответствия.**

Расширение области действия сертификата соответствия.

Область действия сертификата соответствия расширяют при:

- изменении (увеличении) номенклатуры однородной продукции, выпускаемой организацией;

- изменением места нахождения и (или) добавлении производственных площадок организации.

Держатель сертификата соответствия, желающий расширить область действия сертификата соответствия, направляет заявку в ОС. При получении заявки ОС проводит оценивание, принимает решение о сертификации продукции, выдает сертификат соответствия с расширенной областью действия сертификата соответствия. При положительных результатах оценивания Заявителю выдают новый сертификата соответствия, включающий в себя информацию в отношении расширенной области действия сертификата соответствия, при этом предыдущий сертификат соответствия отменяют, а Заявитель сдает отмененный сертификата соответствия в ОС. Срок действия выдаваемого вновь сертификата соответствия остается тем же, что указан в отмененном сертификате соответствия.

Сужение области сертификации проводится по инициативе:

- держателя сертификата соответствия, который направляет в ОС письмо с указанием исключаемого вида продукции.

Держателю сертификата соответствия выдается новый сертификат соответствия на суженную область действия сертификата с сохранением срока действия отмененного сертификата соответствия. Отмененный сертификат соответствия подлежит возврату в ОС.

Переоформление сертификата соответствия проводится при изменении каких-либо данных об изготовителе (сменился адрес, наименование и другие реквизиты) держателю сертификата соответствия необходимо обратиться в ОС для переоформления сертификата соответствия. Если схемой сертификации был предусмотрен анализ состояния производства, то при переоформлении сертификата соответствия необходимость проведения анализа состояния производства определяет ОС.

В случае смены данных о Заявителе, решение о проведении испытаний образцов принимает ОС после анализа возможного влияния на соответствие продукции заданным требованиям.

Держателю сертификата соответствия выдается новый сертификат соответствия с сохранением срока действия сертификата соответствия. Отмененный сертификат соответствия подлежит возврату в ОС.

**6. Изменения, влияющие на сертификацию**

Если в нормативные документы согласно области аккредитации вносятся новые, либо дополнительные требования (изменения), влияющие на оценку соответствия продукции то, ОС обеспечивает своевременное информирование Заявителей об этих изменениях и принимает меры, связанные с этими изменениями.

ОС рассматривает и другие изменения, влияющие на оценку соответствия, в том числе изменения, инициированные Заявителем, и принимает решения о применении соответствующих мер.

К мерам по реализации изменений, влияющих на оценку соответствия, при необходимости относятся:

- оценка соответствия;

- анализ;

- принятие решения;

- выпуск пересмотренной официальной документации для расширения или сужения области сертификации;

- выпуск документации, касающейся мер по инспекционному контролю (если он являются частью схем сертификации).