**ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ В ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «JUR’AT HAMROH INVEST»**

*(выписка с ПСК 01:2020 и ПСК-07:2020)*

**ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ**

В соответствии с «Правил сертификации продукции» зарегистрированных МЮ 18.03.2005 г. №1458 и O’zDSt ISO 17065:2015 осуществляется сертификация продукции в ОС. Перечень сертифицируемой продукции и НД, на соответствие которым проводиться сертификация, определён Областью аккредитации ОС.

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

**ИНФОРМАЦИИ О СХЕМАХ СЕРТИФИКАЦИИ**

ОС проводит подтверждение соответствия продукции путём сертификации продукции по схемам № 3, 7, 7А.

**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.

**Схема № 7** применяется при сертификации партии продукции и предусматривает испытание продукции.

См. предыдущую редакцию.

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

ОС в каждом конкретном случае выбирает схему сертификации ОС с учётом 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.

При сертификации в ОС осуществляется подтверждение соответствия продукции требованиям, установленным НД на сертифицируемую продукцию, содержащей перечень характеристик (показателей), подлежащих проверке при сертификации, методы контроля и испытаний.

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

При сертификации кроме НД на конкретную продукцию также руководствуется нормативно-правовыми актами и другими официально изданными НД в области технического регулирования, устанавливающими обязательные требования к данной продукции.

В целях исключения дублирования проведения испытаний по одним и тем же показателям, АИЛ обязана осуществлять взаимопризнание результатов испытаний, проведенных в других АИЛ. Документы должны предоставляться на государственном или русском языках.

Оплата работ по сертификации производится заявителем независимо от их результатов в порядке, установленном законодательством, «Правил оплаты работ и услуг в НСС РУз» зарегистрированным МЮ РУз от 11.10.2013 г. за № 2516 и разработанным в ОС процедурным документом ПД-ОС-10:2020 «Порядок оплаты работ». При этом, работы по сертификации осуществляются после предварительной оплаты.

**Схемы**

**подтверждения соответствия продукции**

**путём сертификации соответствия в Органе по сертификации**

**строительной продукции**

**ООО «JUR’AT HAMROH INVEST»**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №схемы | Испытание в аккредитованных испытательных лабораториях и другие способы доказательства соответствия | Обследование производства или оценка системы менеджмента | Инспекционный контроль сертифицированной продукции (системы менеджмента, производства) |  |
| 3. | Испытания типа | Обследование производства | Испытание образцов, взятых у изготовителя. Обследование производства |  |
| 7. | Испытание партии | — | — |  |
| 7А. | Испытание партии | — | — |  |

**ПОРЯДОК ПРОВЕДЕНИЯ СЕРТИФИКАЦИИ**

Сертификация продукции в ОС включает:

а) подача заявки на сертификацию продукции в ОС и её рассмотрение;

б) анализ НД на заявленную продукцию и других документов, представленных к данной заявке;

б1) изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности (товарные знаки, знаки обслуживания, наименования мест происхождения товаров, географические указания и промышленные образцы) (далее — ОИС);

в) принятие решения по заявке на сертификацию продукции;

г) подготовка и утверждение программы испытаний образцов продукции в АИЛ;

д) идентификация, отбор и доставка образцов продукции в АИЛ;

е) проведение испытаний образцов продукции в АИЛ;

ж) обследование состояния производства продукции (схема 3);

и) анализ полученных результатов, принятие решения о выдаче сертификата соответствия или отказ в его выдаче;

к) регистрация сертификата соответствия в Государственном реестре НСС Уз (при положительном решении).

Необходимость проведения удельной эффективной активность естественных радионуклидов определяется ОС при наличии удельной эффективной активность естественных радионуклидов требований в НД на заявленную продукцию. Данные процедуры могут проводиться одновременно с сертификационными испытаниями и должны быть завершены с предоставлением соответствующих документов заявителю до выдачи сертификата соответствия.

ОС, согласно письменному заявлению субъектов предпринимательства, вправе оказывать агентские услуги по проведению сертификации продукции и получению всех необходимых заключений в органах государственного санитарного надзора, а также в государственных органах по пожарной безопасности. При этом обязанность, а также ответственность за правильность отбора образцов (проб) продукции и их предоставления в соответствующие государственные органы несёт ОС.

ОС по их требованию заявителя подготавливает и предоставляет заявителям следующую информацию:

-перечень или выписку из перечня видов продукции, подлежащей обязательной сертификации;

-свидетельство об аккредитации, выданное органом по аккредитации;

-область аккредитации ОС, утверждённая органом по аккредитации;

-прейскурант цен (тарифов) на услуги по сертификации продукции.

**Подача заявки**

**по** **3-ой схеме:**

Для проведения сертификации продукции в ОС, заявитель направляет в ОС заявку по форме, приведенной в приложении -Б к настоящему документу или через [www.singlewindow.uz](http://www.singlewindow.uz).

При сертификации ввозимой продукции должны быть представлены следующие документы:

- копия НД на производимую продукцию;

- образец маркировки продукции (информация о продукции);

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

- при наличии, копия радиологического протокола и сведения о других требованиях, установленных в НД.

**по** **7-ой и 7А схема:**

Для проведения сертификации продукции в ОС, заявитель направляет в ОС заявку *через* [*www.singlewindow.uz*](http://www.singlewindow.uz). При сертификации ввозимой продукции заявителем в ОС должны быть представлены следующие документы:

-копия НД на производимую продукцию (при его наличии);

-образец маркировки продукции или информация о данной продукции;

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

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

-при наличии, копия радиологического протокола испытаний, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора и сведения о других требованиях, установленных в НД.

-копия внешнеторгового договора (контракта), где указан конкретный объём (количество) ввозимой продукции и соглашения(й) между поставщиком и получателем продукции (при сертификации продукции по схеме 7А).

В случае если заявителем было подано одновременно заявление на получение радиологического протокола и сертификата соответствия, копия радиологического протокола представляется после оформления его в установленном порядке.

При отсутствии в республике НД на ввозимую продукцию, подлежащую обязательной сертификации, сертификационные испытания по показателям качества и безопасности осуществляются на соответствие требованиям аналогичных видов продукции.

В случае непредставления заявителем необходимого НД на ввозимую продукцию сертификация данной продукции осуществляется по документации на аналогичные виды продукции.

**Анализ заявки**

После подачи заявки на сертификацию продукции, ОС рассматривает её, проводит анализ представленных документов, при этом специалистом ОС проводится анализ заявки на предмет:

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

 - требуемая в заявке продукции (область сертификации) определена заказчиком четко и данные продукции имеются в области аккредитации ОС;

 - ОС располагает всеми ресурсами для выполнения всех действий по оцениванию, в том числе компетентными кадрами обладающие знаниями и навыками для проведения процесса сертификации, наличие испытательных лабораторий (собственных и субподрядных) для проведения испытаний, нормативных документов и .т.д.

Со стороны ОС в процессе сертификации продукции, производимой в республике и ввозимой, изучение и проверка соблюдения прав на ОИС проводится по схеме, приведенной в схеме к настоящим Правилам.

СХЕМА

**изучения и проверки соблюдения прав на ОИС в процессе сертификации продукции, производимой в республике и завозимой из заграницы**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Этапы** |  | **Субъекты** |  | **Мероприятия** |  | **Сроки** |
|  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| 1-этап |  | Заявитель |  | В ОС подается заявка на сертификацию |  | По желанию |
|  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| 2-этап |  | ОС |  | В процессе рассмотрения заявки на сертификацию продукции, включая идентификацию, отбор и доставку образцов в лабораторию, изучение и проверка соблюдения прав на ОИС используемое в продукции осуществляется ОС в течение двух рабочих дней.Обозначение, наименование и другие реквизиты, использованные в отобранных образцах продукции (этикетках и упаковках) для проведения сертификационных испытаний, сопоставляются с информацией, имеющейся на «Портале охраны промышленной собственности» Министерства юстиции Республики Узбекистан. |  | В течении 2 рабочих дней после поступления заявки |
|  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |
| 3-этап |  | ОС |  | При обнаружении тождественности и сходства до степени смешения ОИС, охраняемых законодательными актами с обозначениями, наименованиями и иными реквизитами, использованными в образцах продукции (этикетках и упаковках), отобранных для проведения сертификационных испытаний в период изучения и проверки, ОС выдает заявителю мотивированный отказ. |  | В течении 2 рабочих дней после поступления заявки |
|  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |

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

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

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

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

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

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.

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

**ОЦЕНИВАНИЕ**

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

При рассмотрении заявки на сертификацию продукции учитываются:

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

 - содержание НД на сертифицируемую продукцию (результаты их анализа в ОС);

 - использование предполагаемой схемы сертификации;

 - использование возможностей испытательных лабораторий для проведения сертификационных испытаний;

 - другие факторы, в зависимости от наименования сертифицируемой продукции и требований НСС;

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

Если дополнительные документы содержат результаты испытаний по конкретным показателям в АИЛ, то ОС может использовать эти результаты для оценки соответствия без дополнительных испытаний. При этом учитывается срок давности испытаний, который не должен превышать срока годности по НД на продукцию.

Срок оформления и выдачи протокола испытаний в целях сертификации конкретного вида продукции устанавливается, исходя из совокупной длительности испытаний данного вида продукции, проводимых в соответствии с методами, определяемыми НД в области технического регулирования.

**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.

**Идентификация и отбор образцов продукции**

Отбор и идентификация образцов продукции для проведения сертификации осуществляется ОС с выездом на место в срок не позднее двух дней со дня подачи заявления.

Количество образцов, порядок отбора, правила идентификации и хранения устанавливаются в НД на продукцию, подлежащую сертификации, в том числе в методиках испытаний.

24. Количество образцов отбираемых для сертификации партии продукции, ввозимых в республику, определяет ОС с учетом обеспечения проведения испытаний, согласно НД на методы испытаний. При этом необходимо соблюдать предельные нормы отбора ввозимой продукции для испытаний аккредитованными органами и лабораториями, установленные НСО.

Идентификация представленной на сертификацию продукции при отборе образцов осуществляется по правилам сертификации продукции и оформляется актом идентификации и отбора образцов (проб). Если по результатам идентификации установлено, что представленные заявителем образцы не соответствуют НД, указанному в заявке, или не являются типовыми образцами сертифицируемой продукции, отбор образцов не проводится и заявителю представляется мотивированный отказ в сертификации.

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

Отбор образцов (проб) от находящихся на хранении под таможенным контролем импортируемой продукции для проведения сертификации производится ОС, в присутствии должностного лица таможенного органа и владельца товара либо его уполномоченного представителя. При этом представителем ОС составляется акт идентификации и отбора образцов (проб), в трех экземплярах, из которых второй экземпляр вручается таможенному органу.

**Обследовании состояния производства**

При обследовании состояния производства сертифицируемой продукции анализируется следующее:

а) наличие 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.

По результатам обследования условий производства продукции, составляется Акт обследования, являющийся одним из оснований для выдачи сертификата соответствия. Срок проведения обследования не должен превышать 10 дней с момента отбора образцов (проб) продукции.

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

**Проведение испытаний для сертификации**

Заявитель по своему усмотрению может представить в ОС протоколы испытаний, проведенных при разработке и постановке продукции на производство, или документы об испытаниях, выполненных отечественными или зарубежными испытательными лабораториями, аккредитованными или признанными в НСА РУз.

По просьбе заявителя или его представителя должна быть предоставлена возможность ознакомиться с условиями проведения испытаний в АИЛ. Заявитель имеет право присутствовать при испытаниях своей продукции. При этом в АИЛ должны быть приняты меры по обеспечению конфиденциальности.

Ответственность за качество и достоверность результатов испытаний образцов, а также за хранение протоколов испытаний несет АИЛ, проводившая испытания. Протоколы испытаний подписываются уполномоченными специалистами-испытателями и утверждаются руководителем АИЛ.

**Анализ протоколов испытаний**

Протоколы испытаний представляются заявителю и в ОС.

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

При отрицательных результатах испытаний, а также при представлении неполного комплекта документов, ОС выдает заявителю заключение (решение) об отказе в выдаче сертификата соответствия, с указанием конкретных норм законодательства.

В случае не подтверждения соответствия ввозимой продукции требованиям по качеству и безопасности, ОС выдаёт заявителю и в Государственный таможенный комитет официальное заключение (решение) о несоответствии данного товара.

По продукции, полностью разрушенной, частично разрушенной или не подвергшейся разрушению в период испытания, составляется Акт о списании (возврате) продукции в присутствии заявителя (или его представителя).

**ПРАВИЛА И ПРОЦЕДУРЫ ВЫДАЧИ**

OС после рассмотрения протокола(ов) испытаний, обследования состояния производства продукции и документов, представленных заявителем с заявкой, выдает сертификат соответствия или отказывает в его выдаче. Решение о выдаче сертификата соответствия или отказе о его выдаче.

Общий срок прохождения процедуры сертификации устанавливается, исходя из совокупной длительности испытаний данного вида продукции, проводимых в соответствии с методами, определяемыми НД в области технического регулирования.

При сертификации партии продукции, на основании представленных документов и положительных результатов испытаний ОС в течение двух рабочих дней оформляет сертификат соответствия.

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

Сертификат соответствия оформляется на государственном или по требованием потребителя русском языке. Бланк сертификата соответствия является документом строгой отчетности, имеет учётный номер и степень защищенности. Оформленный сертификат соответствия регистрируется в Государственном реестре НСС Уз. Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера.

 Сертификат соответствия выдается:

-на ввозимую продукцию — на срок годности продукции, а на не имеющую срока годности - без указания срока действия;

-на ввозимую продукцию в рамках одного внешнеторгового договора (контракта) — не более чем на один календарный год;

-для серийно производимой продукции — на 3 года.

Сертификат соответствия выдается на продукцию одного наименования либо на группу аналогичной продукции и его действие распространяется на всю партию продукции, фактически ввозимого на территорию Республики Узбекистан, но не более количества, указанного в сертификате соответствия (при этом в рамках одного внешнеторгового договора (контракта) — на объем (количество) ввозимой продукции по контракту с указанием идентификационных признаков продукции).

Для решения спорных вопросов и для целей инспекционного контроля со стороны органа по аккредитации деятельности ОС, акты отбора образцов (проб), акт обследования и оценки производства, копии протоколов испытаний подлежат хранению в течение срока действия сертификата соответствия, но не менее года. Порядок и сроки хранения копий протоколов установлены в документах СМ ОС и АИЛ. По истечении установленного срока хранения указанных документов они сдаются в архив или уничтожаются в установленном порядке.

На основании выданного сертификата соответствия с учётом установленной схемы (схемы 3, 7, 7А) сертификации заключается Соглашение о предоставлении заявителю права применения сертификата соответствия и использования Знака соответствия. В данном Соглашении оговариваются способы маркировки сертифицированной продукции Знаком соответствия в соответствии с требованиями O’z DSt 5.8:2006 и условия инспекционного контроля.

При этом согласно приложении к соглашению о предоставлении право применении сертификата соответствия и использования знака соответствия, при сертификации продукции по схеме 7, знак соответствия может быть проставлена только на ту партию продукции, которая сертифицирована. По схеме 7А, на то количество продукции которая оговорено в договоре (контракте) заключенного между заказчиком и импортером (на которое имеется ссылка в сертификате соответствия).

Сертифицированная серийно производимая продукция (упаковка, тара и сопроводительная документация) маркируется Знаком соответствия под ответственность организации-изготовителя.

Реализация производителем части сертифицированной продукции может сопровождаться копией сертификата соответствия, заверенной подписью и печатью держателя подлинника сертификата или ОС, либо нотариального органа. Копии, выдаваемые держателю подлинника сертификата, регистрируются в соответствии с товаросопроводительной документацией на сертифицированную продукцию. На каждой копии указывается её регистрационный номер, количество реализуемой сертифицированной продукции.

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

**ПОДТВЕРЖДЕНИЕ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ**

Подтверждением сертификации продукции служит Знак соответствия и дата изготовления в сопроводительной документации.

Заявитель имеет право подать заявку в ОС с целью повторной сертификации, не менее чем за месяц до окончания срока действия сертификата соответствия на производимую продукцию. При этом ОС может изменить схему сертификации, учитывая результаты инспекционного контроля.

При планируемых внесениях изменений в состав продукции или технологию её производства, которые могут повлиять на характеристики продукции, удостоверяемые при сертификации, изготовитель должен известить об этом ОС, который принимает решение о необходимости проведения корректирующих мероприятий.

ОС, выдавший сертификат соответствия на серийно производимую продукцию, не менее одного раза в год проводит инспекционную контрольную проверку сертифицированной продукции с целью подтверждения её соответствия требованиям, установленным при сертификации. При инспекционном контроле в зависимости от схемы сертификации проводятся испытания продукции и/или обследование производства.

По результатам инспекционного контроля сертифицированной продукции действие сертификата соответствия и использование Знака соответствия может быть подтверждено, приостановлено или аннулировано.

Объем, содержание и порядок проведения инспекционного контроля сертифицированной продукции установлен в ПД-ОС-07:2020 «Инспекционный контроль сертифицированной продукции».

ОС информирует изготовителя и НСО о приостановлении действия или аннулировании сертификата и права использования заявителем Знака соответствия, который определяет необходимость информирования соответствующие органы государственного управления и средства массовой информации об аннулированных сертификатах.

**ПОРЯДОК СОКРАЩЕНИЯ ОБЛАСТИ РАСПРОСТРАНЕНИЯ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ**

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

-истечение срока действия НД на продукцию на некоторые наименования продукции, включённых в сертификат соответствия;

-прекращение выпуска одного или более наименований продукции, включённых в сертификат соответствия;

-отрицательные результаты инспекционного контроля по отдельным наименованиям продукции, включённых в сертификат соответствия;

 На основании решения ОС оформляет новый сертификат соответствия с сокращением наименований продукции по вышеперечисленным позициям. При этом ранее выданный сертификат соответствия аннулируется в установленном порядке, или переоформляется приложение к сертификату соответствия путём сокращения в нём перечня наименований сертифицированной продукции.

**ПОРЯДОК РАСШИРЕНИЯ ОБЛАСТИ РАСПРОСТРАНЕНИЯ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ**

 Заявитель может подать заявку в ОС на расширение области распространения выданного ОС действующего сертификата соответствия на продукцию, которое может проводиться только в случае изменения дизайна или внешних характеристик продукции, не влияющих на раннее проведенные 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 состоянии производства. При их положительных результатах на основании решения ОС оформляется дополнение к приложению выданного СС или переоформление ранее оформленного приложения к данному сертификату соответствия.

**ПРИОСТАНОВЛЕНИЕ СЕРТИФИКАТА СООТВЕТСТВИЯ**

Орган по сертификации имеет право приостановить действие выданного сертификата соответствия, в том случаи:

* Отрицательные результаты периодического инспекционного контроля сертифицированной продукции
* Несоответствие продукции обязательным требованиям технических регламентов
* Изменение конструкторской документации, состава продукции или технологических процессов производства, которые могут повлиять на безопасность выпускаемых изделий
* По инициативе (заявлению) Заявителя.

Решение о приостановке действия Сертификата принимается на время устранения Заявителем выявленных нарушений и несоответствий.

После устранения всех несоответствий орган по сертификации проводит контрольную инспекцию и возобновляет (или прекращает) действие Сертификата соответствия.

Причины принятия Решения о прекращении действия Сертификата соответствия:

* Невозможность или неспособность Заявителя устранить выявленные несоответствия
* Отказ Заявителя от коррекции несоответствий.

Возобновить сертификат можно только при предоставлении органу по сертификации отчетов об устранении всех нарушений, выявленных в процессе инспекционного контроля.

**ОТМЕНА (АННУЛИРОВАНИЕ) СЕРТИФИКАТОВ СООТВЕТСТВИЙ**

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

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

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

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

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