
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
XXXXX—
(проект
первой
редакции)

ОЦЕНКА СООТВЕТВИЯ

Правила сертификации и декларирования герметиков

Настоящий проект стандарта не подлежит применению до его принятия

Москва
Российский институт стандартизации
202_ г.

Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Обществом с ограниченной ответственностью «Производственная компания «САЗИ» (ООО «ПК «САЗИ»)

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 079 «Оценка соответствия»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от _____ 202__ г. № _____

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Правила применения настоящего стандарта установлены в статье 26 Федерального закона от 29 июня 2015 г. № 162-ФЗ «О стандартизации в Российской Федерации». Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном (по состоянию на 1 января текущего года) информационном указателе «Национальные стандарты», а официальный текст изменений и поправок — в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ближайшем выпуске ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет (www.rst.gov.ru)

© Оформление. ФГБУ «Институт стандартизации», 202__

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

- 1 Область применения
- 2 Нормативные ссылки
- 3 Термины и определения
- 4 Общие положения
- 5 Участники работ по сертификации
- 6 Производственный контроль
- 7 Порядок сертификации
- 8 Инспекционный контроль
- 9 Приостановление или прекращение действия сертификата соответствия
- 10 Участники работ по декларированию
- 11 Схемы декларирования соответствия герметиков
- 12 Порядок декларирования соответствия
- 13 Обеспечение соответствия продукции
- 14 Приостановление, возобновление и прекращение действия деклараций о соответствии, признание их недействительными
- 15 Маркирование продукции знаком обращения на рынке
 - Приложение А (рекомендуемое) Форма решения по заявке на проведение сертификации герметиков
 - Приложение Б (рекомендуемое) Форма направления на проведение испытаний
 - Приложение В (рекомендуемое) Форма заключения эксперта
 - Приложение Г (рекомендуемое) Форма решения о выдаче сертификата соответствия
 - Приложение Д (рекомендуемое) Форма решения об отказе в выдаче сертификата соответствия

Оценка соответствия

Правила сертификации и декларирования герметиков

Conformity assessment. Rules for sealant declaration and certification

Дата введения — 2024 —

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает содержание процедур и порядок проведения работ по подтверждению соответствия в форме декларирования и сертификации герметиков

Стандарт предназначен для применения заявителями (изготовителями, лицами, уполномоченными изготовителем), органами по сертификации и испытательными лабораториями (центрами), органами, осуществляющими федеральный государственный контроль, и другими заинтересованными лицами.

Стандарт может применяться как при обязательной, так и при добровольной сертификации.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ ISO/IEC 17067 Оценка соответствия. Основные положения сертификации продукции и руководящие указания по схемам сертификации продукции

ГОСТ Р 51293 Оценка соответствия. Общие правила идентификации продукции для целей подтверждения соответствия

ГОСТ Р 53603 Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации

ГОСТ Р 54008 Оценка соответствия. Схемы декларирования соответствия

ГОСТ Р 54293 Анализ состояния производства при подтверждении соответствия

ГОСТ Р 58972 Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия

ГОСТ Р 58973 Оценка соответствия. Правила к оформлению протоколов испытаний

ГОСТ Р 59522 Герметики для организации деформационных швов ограждающих конструкций панельных зданий. Технические условия

ГОСТ Р 70075 Герметики для организации монтажных швов узлов примыкания оконных блоков к стеновым проемам. Технические условия

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодному информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по выпускам ежемесячного информационного указателя «Национальные стандарты» за текущий год. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана недатированная ссылка, то рекомендуется использовать действующую версию этого стандарта с учетом всех внесенных в данную версию изменений. Если заменен ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, то рекомендуется использовать версию этого стандарта с указанным выше годом утверждения (принятия). Если после утверждения настоящего стандарта в ссылочный стандарт, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение рекомендуется применять без учета данного изменения. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, рекомендуется применять в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины и определения по [1], [4], ГОСТ ISO/IEC 17067 и ГОСТ Р 53603.

4 Общие положения

4.1 Объектами обязательной сертификации являются герметики, включенные в Единый перечень продукции, подлежащей обязательной сертификации (далее - Единый перечень), утвержденный [2], и выпускаемые в обращение на территории Российской Федерации.

4.2 Объектами декларирования соответствия являются герметики, включенные в Единый перечень продукции, подлежащей декларированию соответствия, утвержденный [2] и выпускаемые в обращение на территории Российской Федерации.

4.3 Сертификацию и декларирование соответствия герметиков проводят на соответствие документам по стандартизации, устанавливающим обязательные требования к продукции на территории Российской Федерации.

4.4 Стоимость и сроки выполнения работ по сертификации устанавливаются договором, заключенным между органом по сертификации и заявителем.

4.5 Сертификацию и декларирование проводят применительно к одному конкретному наименованию герметика, на которое распространяются требования.

4.6 Сертификация проводится по схемам, установленным в ГОСТ Р 53603.

4.7 Декларирование проводится по схемам, установленным в ГОСТ Р 54008.

4.8 Сертификат соответствия и декларация соответствия оформляются в виде электронного документа и на бумажном носителе, содержащего сведения согласно [3].

5 Участники работ по сертификации герметиков

5.1 Участниками работ по сертификации герметиков являются:

- заявители на проведение сертификации;
- органы по сертификации;
- испытательные лаборатории (центры).

Обязанности и ответственность участников работ по сертификации установлены в [4].

5.2 Заявителем на проведение сертификации герметиков может быть изготовитель или уполномоченное изготовителем лицо. При этом у иностранного изготовителя применительно к одному наименованию герметика может быть одно уполномоченное им лицо, осуществляющее в соответствии с заключенным договором на сертификацию действия от имени изготовителя.

Уполномоченное изготовителем лицо может осуществлять предусмотренные договором с иностранным изготовителем действия применительно ко всем наименованиям производимых иностранным изготовителем герметиков.

5.3 Заявитель на проведение сертификации:

- подает заявку на сертификацию герметиков в орган по сертификации;
- заключает договор с органом по сертификации на проведение работ по сертификации;
- предоставляет в орган по сертификации документы, указанные в разделе 7;
- предоставляет иную документацию (техническую, технологическую и распорядительную) необходимую органу по сертификации для проведения работ по сертификации;
- создает необходимые условия для проведения органом по сертификации идентификации и отбора образцов (проб) герметика для испытаний, анализа состояния производства;
- осуществляет производственный контроль и принимает все необходимые меры, чтобы процесс производства был стабильным и обеспечивал

соответствие герметиков установленным требованиям;

- для продукции, страной происхождения которой является страна, не являющаяся государством–членом Евразийского экономического союза, представляет в таможенные органы документы о проведенном инспекционном контроле;
- заключает с органом по сертификации договор на проведение инспекционного контроля сертифицированной продукции, создаёт условия для проведения органом по сертификации инспекционного контроля за сертифицированной продукцией;
- после получения сертификата соответствия обеспечивает маркирование сертифицированной продукции знаком обращения на рынке;
- формирует и хранит в течение пяти лет после окончания срока действия сертификата соответствия комплект доказательных материалов, подтверждающих соответствие герметиков установленным требованиям.

5.4 Сертификацию, включая инспекционный контроль, проводят органы по сертификации, область аккредитации которых включает герметики, как объект сертификации и ссылки на соответствующие стандарты, указанные в Едином перечне.

5.5 Орган по сертификации:

- определяет стоимость работ по сертификации и проводит работы по сертификации на основании договора с заявителем;
- привлекает для проведения испытаний продукции испытательные лаборатории (центры) из числа тех, с которыми взаимодействует;
- регистрирует заявку на сертификацию и передает сведения о зарегистрированной заявке в Федеральную государственную информационную систему Росаккредитации (далее – ФГИС Росаккредитации);
- рассматривает заявку на сертификацию и предоставленные заявителем документы и принимает решение по заявке;
- проводит идентификацию и отбор образцов (проб) герметика для испытаний, организует проведение испытаний;
- проводит анализ состояния производства с оформлением акта о результатах анализа состояния производства (при необходимости);
- проводит анализ всей информации и результатов испытаний образцов (проб) герметика, анализа состояния производства и готовит рекомендации для

принятия решения по сертификации;

- при положительных результатах анализа принимает решение о выдаче сертификата соответствия, оформляет сертификат соответствия и выдает его заявителю;
- при отрицательных результатах анализа направляет заявителю мотивированное решение об отказе в выдаче сертификата соответствия;
- передает сведения о принятых решениях по сертификации и выданном сертификате соответствия во ФГИС Росаккредитации;
- осуществляет инспекционный контроль за сертифицированной продукцией;
- хранит копию выданного сертификата соответствия и комплект доказательственных материалов, на основании которых было принято решение о выдаче сертификата соответствия, в течение 5 лет с даты окончания срока действия сертификата соответствия.

5.6 Испытательная лаборатория (центр):

- проводит испытания образцов (проб) герметика в соответствии с направлением органа по сертификации;
- оформляет протоколы испытаний и представляет их в орган по сертификации в 2-х экземплярах, один экземпляр которого орган по сертификации передает заявителю на проведение сертификации;
- по поручению органа по сертификации отбирает образцы (пробы) герметика (при необходимости).

5.7 Испытания образцов (проб) проводят лаборатории (центры), область аккредитации которых включает методы испытаний герметиков, приведенные в соответствующих стандартах, указанных в Едином перечне.

6 Производственный контроль

6.1 Производственный контроль осуществляется изготовителем герметиков для обеспечения стабильности соответствия выпускаемой продукции требованиям, установленным национальными стандартами и технической документацией.

6.2 Производственный контроль осуществляется на стадии производства герметиков, охватывает вспомогательные, подготовительные и технологические процессы и включает в себя:

- входной контроль сырья, материалов и комплектующих;
- операционный контроль технологии производства герметиков;
- приемочный (приемо-сдаточный) контроль готовой продукции;
- контроль продукции, не соответствующей установленным требованиям;
- контроль производственного оборудования;
- контроль средств измерений и испытательного оборудования;
- контроль разработки и ведения технической документации;
- периодический контроль готовой продукции.

6.3 Изготовитель должен иметь программу производственного контроля, включающую номенклатуру контролируемых показателей объекта производственного контроля, в том числе объекта исследования (испытания), контролируемые показатели, периодичность производственного контроля, ссылки на стандарты, содержащие методы проведения испытаний.

7 Порядок сертификации

7.1 Совокупность и последовательность действий участников сертификации зависит от схемы сертификации и должна соответствовать требованиям ГОСТ Р 53603 с учетом дополнений настоящего стандарта.

7.2 Подача заявки на сертификацию

7.2.1 Для проведения сертификации заявитель направляет в орган по сертификации заявку на сертификацию.

7.2.2 Заявка на сертификацию герметиков должна содержать следующую информацию:

а) полное наименование органа по сертификации, его местонахождение (адрес юридического лица);

б) полное наименование заявителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае, если адреса различаются),

в) должность, фамилия, имя и отчество (при наличии) руководителя организации-

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

заявителя или иного лица, уполномоченного обращаться в орган по сертификации с заявкой на сертификацию (с указанием наименования и реквизитов уполномочивающего документа);

г) полное наименование изготовителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае, если адреса различаются);

д) сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию, включая:

- наименование герметика;
- область применения герметика;
- торговую марку герметика, при наличии;
- иные сведения о герметике, обеспечивающие его идентификацию;
- код (коды) продукции в соответствии с Общероссийским классификатором продукции по видам экономической деятельности ОК 034 (ОКПД-2) и в соответствии с единой Товарной номенклатурой внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза (ТН ВЭД ЕАЭС);
- обозначение и наименование документа (документов), в соответствии с которым(и) изготовлена продукция;

е) наименование объекта сертификации и схему сертификации по ГОСТ Р 53603;

ж) наименование и обозначение национального(ых) стандарта (стандартов), на соответствие требованиям которого(ых) должна быть проведена сертификация;

з) контактную информацию - номер телефона и адрес электронной почты заявителя;

и) иная информация, предусмотренная нормативными правовыми актами Российской Федерации.

7.2.3 К заявке на проведение сертификации герметиков заявитель прилагает следующие документы и сведения:

а) копию документа о регистрационном или учетном (индивидуальном, идентификационном) номере заявителя, присваиваемом при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательством Российской Федерации или государства-члена Евразийского экономического союза;

б) копию договора с иностранным изготовителем, предусматривающего обеспечение соответствия поставляемой на территорию Российской Федерации продукции установленным требованиям и ответственность за несоответствие такой продукции указанным требованиям (для уполномоченного изготовителем лица);

в) копию контракта (договора поставки) для герметиков, ввозимых на территорию Российской Федерации;

г) копию документа (документов), в соответствии с которым(и) изготовлена продукция;

д) сведения об испытаниях герметика и его сырьевых компонентов, проведенных в рамках производственного контроля за последний год от даты, предшествующей дате подачи заявки на сертификацию;

е) копию документа о качестве;

ж) образцы маркировки продукции;

з) сведения об упаковке реализуемых или планируемых к реализации герметиков;

и) иные документы по выбору заявителя, представленные в качестве доказательства соответствия герметиков установленным требованиям (при наличии).

Примечания

Документы, прилагаемые к заявке и составленные на иностранном языке, сопровождаются переводом на русский язык.

Все копии документов, прилагаемых к заявке, заверяются подписью и печатью заявителя (если иное не установлено законодательством Российской Федерации).

7.3 Принятие решения по заявке на сертификацию

7.3.1 Орган по сертификации в срок не более 20 рабочих дней со дня получения и регистрации заявки на проведение сертификации герметика осуществляет ее рассмотрение и анализ прилагаемых документов, на предмет:

- правильности заполнения заявки на сертификацию;
- полноты и достаточности предоставленных документов и сведений;
- идентификации герметика в целях отнесения его к объекту обязательной сертификации.

Орган по сертификации может запросить дополнительные документы и сведения

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

для определения готовности заявителя к проведению сертификации.

7.3.2 Идентификация герметика в целях отнесения его к объекту обязательной сертификации проводится путем сравнения наименования и назначения продукции, указанных в заявке на сертификацию, с наименованием и ее назначением, указанных в предоставленных документах, в соответствии с которыми изготавливается продукция.

7.3.3 При положительных результатах рассмотрения заявки на проведение сертификации герметика и анализа предоставленных документов и сведений, орган по сертификации принимает решение по заявке на проведение сертификации по форме согласно Приложению А и в течение трех рабочих дней с даты принятия такого решения в письменном виде, или направив скан-копию на электронную почту, сообщает заявителю о принятом решении, содержащем основные условия проведения сертификации, в том числе необходимые сведения по процедуре идентификации и отбора образцов (проб) герметика для испытаний.

Вместе с решением по заявке на проведение сертификации герметика орган по сертификации направляет заявителю договор на проведение работ по сертификации.

7.3.4 При отрицательных результатах рассмотрения заявки на проведение сертификации герметика и анализа предоставленных документов и сведений, орган по сертификации принимает решение об отказе в проведении сертификации герметика и в течение трех рабочих дней с даты принятия такого решения информирует заявителя в письменном виде или направив скан-копию решения на электронную почту, с указанием мотивированной причины отказа.

П р и м е ч а н и е – Отрицательное решение по заявке принимается в случае отсутствия национальных или межгосударственных стандартов, на соответствие которым продукция заявлена на сертификацию в области аккредитации органа по сертификации; отсутствие необходимых для сертификации сведений в заявке на сертификацию и (или) непредставлении документов и сведений, определенных 7.2.3.

7.3.5 Принятое органом по сертификации решение об отказе в проведении сертификации герметика не препятствует повторному обращению заявителя на проведение сертификации в орган по сертификации с новой заявкой на проведение сертификации герметика после устранения выявленных несоответствий.

7.4 Испытания герметиков

7.4.1 Орган по сертификации проводит анализ предоставленных заявителем

документов, содержащих технические требования к герметикам, и определяет их пригодность для подтверждения соответствия установленным требованиям. При этом орган по сертификации определяет стандарты, содержащие методы испытаний, в целях подтверждения соответствия герметиков установленным требованиям.

7.4.2 Испытания проводят в соответствии с методами, установленными в стандартах на продукцию и методами ее контроля, а также в соответствии с процедурами, предусмотренными настоящим стандартом. В процессе испытаний устанавливают соответствие герметиков установленным требованиям.

7.4.3 Испытания включают в себя идентификацию герметиков, отбор образцов (проб) для испытаний и проведение испытаний в испытательной лаборатории (центре), область аккредитации которой включает соответствующие методы испытаний.

7.4.4 Идентификация и отбор образцов (проб) герметика для испытаний проводится органом по сертификации с учетом ГОСТ Р 51293, ГОСТ Р 58972 и положений настоящего стандарта, в присутствии представителя заявителя на проведение сертификации.

7.4.5 Идентификацию и отбор образцов (проб) герметиков для испытаний в рамках инспекционного контроля проводит орган по сертификации или, по его поручению, испытательная лаборатория (центр).

7.4.6 К идентификационным признакам герметиков в общем случае могут относиться:

- полное наименование изготовителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае, если адреса различаются) – для юридического лица и его филиалов, которые изготавливают продукцию;
- полное наименование заявителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае, если адреса различаются);
- наименование герметика и его основные признаки (компонентность, полимерная основа, характерные свойства);
- область применения герметиков;
- обозначение документа (документов), в соответствии с которым(и)

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

изготовлена продукция (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ);

- срок годности и условия хранения;

7.4.7 Результаты идентификации отражают в акте отбора образцов (проб) по форме согласно ГОСТ Р 58972.

7.4.8 Отбор и подготовку образцов (проб) герметиков для испытаний проводят по ГОСТ Р 58972 и в соответствии с требованиями стандартов, устанавливающих методы отбора и испытаний, в количестве, необходимом для проведения испытаний.

Отобранные образцы по своему составу и технологии изготовления должны быть идентичными герметику, предназначенному для реализации потребителю.

7.4.9 Отбор образцов проводят:

- на складе готовой продукции изготовителя;
- на складе временного хранения, таможенном складе или его территории;
- непосредственно на производстве, при выгрузке герметика в потребительскую тару.

7.4.10 Отбор образцов (проб) проводят одновременно с его идентификацией, посредством которой устанавливают тождественность характеристик герметика признакам, указанным в заявке на сертификацию и документах по 7.2.3.

7.4.11 При проведении идентификации и отборе образцов (проб) герметика осуществляют проверку условий его хранения.

7.4.12 Результаты отбора образцов (проб) герметика оформляют актом отбора образцов (проб), в котором указывают место и дату отбора образцов (проб), условия хранения образцов (проб), а также идентифицирующие признаки отобранного герметика.

7.4.13 Отобранные пробы герметика изолируют от остальной продукции, упаковывают, пломбируют или опечатывают на месте их отбора. Пробу герметика, отобранную для испытаний, орган по сертификации направляет в испытательную лабораторию (центр) с направлением на проведение испытаний согласно Приложению Б.

7.4.14 На всех этапах хранения, транспортирования и подготовки пробы к испытаниям, а также в процессе испытаний должны соблюдаться требования к условиям

хранения герметика, установленные в стандартах.

7.4.15 Испытания герметика проводят в соответствии с направлением на проведение испытаний, содержащим контролируемые показатели и ссылки на стандарты, устанавливающие методы испытаний.

7.4.16 Результаты проведенных испытаний оформляют протоколом испытаний по ГОСТ Р 58973.

Независимо от полученных результатов испытательная лаборатория (центр) направляет два экземпляра протокола испытаний в орган по сертификации, один из которых орган передает заявителю.

7.4.17 При отрицательных результатах испытаний герметика орган по сертификации информирует заявителя об отрицательных результатах испытаний и принимает решение об отказе в выдаче сертификата соответствия, если не будет доказано, что на отрицательные результаты испытаний повлияло несоответствующее хранение проб герметика при их транспортировке в испытательную лабораторию (центр). В этом случае орган по сертификации по согласованию с заявителем принимает решение о повторном отборе образцов (проб) герметиков и доставке их в испытательную лабораторию (центр) с привлечением заявителя.

7.4.18 Орган по сертификации в течение трех рабочих дней с даты принятия решения об отказе в выдаче сертификата соответствия сообщает заявителю о принятом решении в письменном виде или направив скан-копию на электронную почту, с указанием мотивированной причины отказа.

7.5 Анализ состояния производства

7.5.1 В рамках анализа состояния производства дополнительно проводится оценка процесса производства.

7.5.2 Оценку процесса производства герметиков проводит орган по сертификации с целью установления наличия у изготовителя необходимых условий для обеспечения постоянного (стабильного) соответствия выпускаемой продукции установленным требованиям.

7.5.2 Порядок проведения анализа состояния производства, принятия решений и оформление его результатов устанавливаются в документах системы менеджмента качества органа по сертификации в соответствии с ГОСТ Р 54293 и настоящим

При проведении анализа состояния производства объектами проверки, в общем случае, являются:

- технологическая документация на процессы производства герметиков, документация на сырье и готовую продукцию, записи по документальному оформлению всех выполняемых операций, в том числе контроля продукции;
- персонал, принимающий участие в производстве герметиков;
- инфраструктура производства (совокупность объектов, находящихся на территории изготовителя и необходимых для организации производства, наличие разрешений на осуществление деятельности от соответствующих государственных органов);
- оборудование (средства технологического оснащения), а также его техническое обслуживание и ремонт;
- управление контрольным, измерительным и испытательным оборудованием;
- средства измерений, необходимые для контроля соответствия продукции установленным требованиям;
- входной контроль сырья и материалов;
- технологические процессы, в том числе специальные (при наличии);
- приемочный контроль готовой продукции;
- маркировка герметика, условия его хранения и упаковка;
- взаимодействие с потребителями (в том числе рассмотрение жалоб и претензий);
- управление несоответствующей продукцией, корректирующие и предупреждающие мероприятия.

7.5.3 Анализ состояния производства проводится комиссией (аудиторской группой), сформированной органом по сертификации в соответствии с программой анализа производства.

П р и м е ч а н и е – Комиссия (аудиторская группа) может состоять из одного эксперта- аудитора, владеющего специальными знаниями по процессу производства герметиков. В этом случае эксперт-

аудитор также выполняет функции руководителя комиссии (аудиторской группы).

Орган по сертификации согласовывает с заявителем программу анализа состояния производства.

7.5.4 По результатам анализа состояния производства оформляется акт анализа состояния производства в соответствии с ГОСТ Р 54293, в котором указываются результаты проверки, приводятся ссылки на подтверждающие документы и материалы, а также, при необходимости, устанавливаются сроки устранения выявленных несоответствий.

7.5.5 Акт анализа состояния производства должен содержать выводы о наличии у изготовителя необходимых условий для обеспечения постоянного (стабильного) соответствия выпускаемых герметиков установленным требованиям.

7.5.6 Акт анализа состояния производства оформляют в двух экземплярах, подписывают все члены комиссии (аудиторской группы) и представитель изготовителя, один экземпляр акта орган по сертификации вручает заявителю непосредственно или направляет заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении.

7.5.7 По результатам анализа состояния производства орган по сертификации может приостановить или прекратить работы по сертификации.

Орган по сертификации принимает решение о приостановлении работ по сертификации в случае, если путем проведения корректирующих мероприятий, согласованных с органом по сертификации, заявитель может устранить выявленные значительные несоответствия и причины их возникновения в установленные сроки.

П р и м е ч а н и е – К значительным несоответствиям относят: отсутствие документации на сертифицируемую продукцию; отсутствие либо недостаточную полноту технологической документации (отсутствие описания выполняемых операций с указанием средств технологического оснащения); отсутствие либо несоответствие наименований средств технического оснащения требованиям технологической документации; использование неуполномоченных средств измерений или с просроченным сроком поверки (для средств измерений, подлежащих поверке), неаттестованного оборудования; отсутствие документации на процедуры входного контроля, а также контроля и приемки готовой продукции; отсутствие входного контроля сырья и материалов; несоответствие маркировки установленным требованиям.

В случае принятия решения о приостановлении работ по сертификации орган по сертификации информирует об этом заявителя непосредственно или заказным

7.5.8 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 орган по сертификации;
- орган по сертификации анализирует выполненные заявителем корректирующие мероприятия и на основании результатов анализа принимает решение о возобновлении работ по сертификации.

7.5.9 В случае, если заявитель не может устранить выявленные несоответствия и их причины в установленные сроки, или отсутствует возможность выполнить корректирующие мероприятия в установленные сроки, орган по сертификации принимает решение об отказе в выдаче сертификата соответствия.

Орган по сертификации в течение трех рабочих дней с даты принятия решения об отказе в выдаче сертификата соответствия в письменном виде сообщает заявителю о принятом решении (непосредственно или направляет заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении).

7.6 Анализ результатов и принятие решения по сертификации

7.6.1 Орган по сертификации после завершения работ по сертификации проводит анализ всей информации и результатов испытаний, чтобы удостовериться в соответствии герметика установленным требованиям. По результатам анализа оформляют заключение эксперта по форме согласно Приложению В.

7.6.2 Если свидетельства, полученные в результате сертификации, признаются достаточными, то в заключении дают рекомендации для принятия решения по сертификации.

7.6.3 При положительных результатах анализа орган по сертификации принимает решение о выдаче сертификата соответствия по форме согласно Приложению Г, и в течение одного рабочего дня со дня принятия такого решения оформляет сертификат соответствия.

Решение о выдаче сертификата соответствия должно содержать сведения обо всех проведенных органом по сертификации проверках и иных основаниях принятия решения, а также сведения о сроке действия сертификата соответствия и планируемом

сроке проведения инспекционного контроля за сертифицированной продукцией.

7.6.4 При отрицательных результатах анализа орган по сертификации принимает решение об отказе в выдаче сертификата соответствия по форме согласно Приложению Д, содержащее мотивированные причины отказа, и в течение 3-х рабочих дней с даты принятия решения направляет его заявителю (непосредственно, на электронную почту или заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении).

7.7 Выдача сертификата соответствия

7.7.1 Сертификат соответствия оформляется на одно наименование герметика. Срок действия сертификата соответствия – 5 лет.

7.7.2 Сведения о выданном сертификате соответствия и скан-копии (электронные образы) документов, послуживших основанием для принятия решения о выдаче сертификата соответствия, орган по сертификации передает во ФГИС Росаккредитации.

7.7.3 Сертификат соответствия является основанием выпуска сертифицированного герметика в обращение и маркирования знаком обращения на рынке.

Сведения о сертификате соответствия (номер и срок его действия) изготовитель герметика указывает в сопроводительной документации к продукции и/или на этикетке материала.

8 Инспекционный контроль

8.1 Инспекционный контроль является неотъемлемой частью сертификации герметиков серийного производства, проводится в течение всего срока действия сертификата соответствия в форме плановых или внеплановых проверок аккредитованным органом по сертификации.

Инспекционный контроль проводят по ГОСТ Р 58984 с учетом настоящего стандарта, с целью установления соответствия герметиков требованиям, подтвержденным при сертификации.

8.2 Сроки проведения планового инспекционного контроля устанавливает орган по сертификации, но не реже чем 1 раз в двадцать четыре месяца.

8.3 Инспекционный контроль включает в себя следующие этапы:

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

- сбор и анализ информации о сертифицированном герметике;
- разработку программы инспекционного контроля;
- проведение испытаний герметика с оформлением заключения по результатам;
- оформление акта по результатам инспекционного контроля;
- принятие решения по результатам инспекционного контроля.

П р и м е ч а н и е - Сбор и анализ информации о сертифицированном герметике орган по сертификации осуществляет непрерывно, в течение всего срока действия сертификата соответствия. Источниками такой информации могут являться:

- сведения, предоставляемые заявителем;
- сведения от потребителей, в том числе от общественных организаций, обществ прав защиты потребителей о претензиях к качеству герметиков;
- сведения от органов государственного контроля (надзора);
- сообщения в средствах массовой информации и Интернете.

8.4 Объем плановой инспекционной проверки определяется органом по сертификации программой инспекционного контроля.

При определении объема плановой инспекционной проверки орган по сертификации учитывает следующие факторы: характер производства, стабильность производства, объем выпуска, результаты производственного контроля, информацию органов государственного контроля (надзора).

8.5 В случае приостановки производства сертифицированного герметика и (или) отсутствия материала на складе готовой продукции изготовителя, заявитель до установленного срока проведения инспекционной проверки официально извещает об этом орган по сертификации.

На основании полученной информации орган по сертификации может перенести срок запланированной проверки, но не более чем на два месяца.

8.6 Внеплановые инспекционные проверки проводят по решению органа по сертификации в случаях поступления информации о нарушении изготовителем требований к выпускаемому герметику, вызывающих необходимость проверки до планового срока проведения очередной инспекционной проверки.

Основанием для принятия решения о проведении внеплановой проверки может служить информация о претензиях к качеству и безопасности герметика: от потребителей, из средств массовой информации, от органов и организаций, осуществляющих общественный контроль за продукцией, а также информация органов государственного контроля (надзора).

Внеплановые инспекционные проверки могут также проводиться при внесении изменений в стандарты, на соответствие которым была проведена сертификация, а также при получении сведений от заявителя об изменениях, внесенных в техническую документацию и (или) технологический процесс производства герметиков.

Орган по сертификации проводит анализ полученной информации и принимает решение о проведении внеплановой инспекционной проверки или решение о возможности учесть полученную информацию при проведении плановой инспекционной проверки.

Объем внеплановой инспекционной проверки определяется органом по сертификации программой инспекционного контроля, исходя из анализа полученной информации.

8.7 Программа инспекционного контроля должна содержать сведения о составе комиссии (аудиторской группы), общие сведения о заявителе и изготовителе, о сертифицированном герметике, о сроках проведения проверки, а также конкретные этапы проверки, а именно:

- идентификацию и отбор образцов (проб) герметиков;
- испытания проб герметиков;
- анализ состояния производства;
- проверку маркировки продукции и применения знака обращения на рынке;
- анализ претензий к качеству герметика, поступивших от потребителей, общественных организаций, органов защиты прав потребителей, органов государственного контроля (надзора);
- контроль выполнения корректирующих мероприятий (при наличии);
- оформление результатов проверки.

Орган по сертификации знакомит заявителя на проведение сертификации с

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции
программой инспекционного контроля.

8.8 Идентификацию и отбор образцов (проб) герметика при проведении инспекционного контроля осуществляют в соответствии с 7.4.

При идентификации орган по сертификации проводит проверку технической и технологической документации на предмет внесения изменений, влияющих на характеристики производимого герметика по отношению к сертифицированному.

8.9 Орган по сертификации осуществляет проверку соответствия маркировки установленным требованиям и надлежащего использования знака обращения на рынке.

8.10 Испытания проб герметика при инспекционном контроле проводят испытательные лаборатории (центры) в соответствии с направлением органа по сертификации, содержащим контролируемые показатели и ссылки на стандарты, устанавливающие методы испытаний.

Примечание – при испытаниях для планового инспекционного контроля образцов (проб) герметиков, сертифицированных на соответствие ГОСТ Р 59522 и ГОСТ Р 70075, определение прогнозируемого срока службы и долговечности материалов, а так же показателей, ассоциированных с ними, не проводят.

Результаты проведенных испытаний оформляют протоколом испытаний по ГОСТ Р 58973.

8.11 Анализ состояния производства при проведении инспекционного контроля осуществляют в соответствии с 7.5.

При проведении инспекционного контроля за сертифицированным герметиком, страной происхождения которого является страна, не являющаяся членом Евразийского экономического союза, анализ состояния производства не проводится.

8.12 7.1 Результаты инспекционного контроля оформляют актом, в котором дают оценку результатов испытаний образцов продукции и других проверок, делают вывод о возможности (невозможности) сохранения действия выданного сертификата соответствия. Форма акта инспекционного контроля по ГОСТ Р 58984.

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

Акт инспекционного контроля передают для ознакомления заявителю. Один экземпляр акта остается у заявителя, другой — хранится в органе по сертификации

8.13 На основании экспертного заключения орган по сертификации принимает одно из следующих решений:

- считать действие сертификата соответствия подтвержденным;
- приостановить действие сертификата соответствия;
- прекратить действие сертификата соответствия.

8.14 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.

8.15 Орган по сертификации может принять решение о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия в соответствии с разделом 9.

9 Приостановление или прекращение действия сертификата соответствия

9.1 Орган по сертификации приостанавливает или прекращает действие сертификата соответствия в следующих случаях:

- несоответствие герметика установленным требованиям;
- наличие отрицательных результатов инспекционного контроля;
- наличие заявления заявителя о приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия;
- снятие сертифицированного герметика с серийного производства;
- ликвидация организации заявителя и (или) изготовителя;
- невозможность проведения инспекционного контроля, вне зависимости от причины.

9.2 Орган по сертификации принимает решение о приостановлении действия сертификата соответствия на период разработки и проведения корректирующих мероприятий, если путем их проведения заявитель может устранить выявленные несоответствия и причины их возникновения.

9.3 Орган по сертификации, в случае выявления несоответствий за

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции
сертифицированной продукцией:

- принимает решение о приостановлении действия сертификата соответствия;
- передает сведения о приостановлении действия сертификата соответствия во ФГИС Росаккредитации;
- согласовывает разработанные заявителем корректирующие мероприятия;
- согласовывает срок проведения заявителем корректирующих мероприятий;
- контролирует проведение заявителем корректирующих мероприятий.

9.4 В случае принятия органом по сертификации решения о приостановлении действия сертификата соответствия, заявитель:

- разрабатывает корректирующие мероприятия по устранению выявленных несоответствий, согласовывает их с органом по сертификации и обеспечивает их выполнение;
- уведомляет потребителей в порядке, установленном законодательством Российской Федерации, об опасности использования продукции;
- письменно информирует орган по сертификации о завершении проведения корректирующих мероприятий;
- предоставляет органу по сертификации возможность проверить выполнение корректирующих мероприятий, применяя процедуры по 7.4–7.7.

9.5 После проведения заявителем корректирующих мероприятий орган по сертификации проверяет их выполнение и:

- в случае выполнения заявителем корректирующих мероприятий, принимает решение о возобновлении действия сертификата соответствия;
- в случае, если заявитель не смог устранить выявленные несоответствия и их причины, принимает решение о прекращении действия сертификата соответствия.

Орган по сертификации передает сведения о принятых решениях во ФГИС Росаккредитации.

9.6 Орган по сертификации принимает решение о прекращении действия

сертификата соответствия в случае, если заявитель не может устранить выявленные несоответствия и причины их возникновения путем проведения корректирующих мероприятий.

9.7 В случае необходимости приостановления или прекращения действия сертификата соответствия по инициативе заявителя, заявитель направляет в орган по сертификации:

- заявление в свободной форме с указанием причин приостановления или прекращения действия сертификата соответствия;
- документы и сведения, послужившие основанием для приостановления или прекращения действия сертификата соответствия;
- оригинал сертификата соответствия, в случае прекращения действия сертификата соответствия.

Орган по сертификации принимает решение о приостановлении или прекращении действия выданного сертификата соответствия и передает сведения во ФГИС Росаккредитации.

9.8 В случае принятия заявителем решения о возобновлении действия сертификата соответствия после приостановления его действия по инициативе заявителя, орган по сертификации принимает решение о возобновлении действия сертификата соответствия после проведения внепланового инспекционного контроля.

10 Участники работ по декларированию герметиков

10.1 Участниками работ по декларированию соответствия герметиков являются:

- заявитель на регистрацию декларации о соответствии;
- испытательная лаборатория (центр), область аккредитации которой содержит соответствующие методы испытаний герметиков.

10.2 Заявитель выполняет следующие функции:

- обеспечивает формирование, анализ и хранение комплекта доказательственных материалов, послуживших основанием для принятия декларации о соответствии и подтверждающих соответствие продукции установленным требованиям;

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

- выбирает аккредитованную испытательную лабораторию (центр);
- поручает аккредитованной испытательной лаборатории или органу по сертификации идентификацию и отбор образцов (проб) продукции;
- обеспечивает проведение исследований (испытаний) и измерений;
- принимает декларацию о соответствии и обеспечивает ее регистрацию в реестре деклараций о соответствии в соответствии с порядком регистрации, приостановления, возобновления, прекращения действия деклараций о соответствии, признания их недействительными, установленным Правительством Российской Федерации;
- маркирует продукцию знаком обращения на рынке.

10.3 Испытательная лаборатория (центр) выполняет следующие функции:

- проводит испытания образцов (проб) для целей декларирования соответствия, оформляет протокол испытаний в соответствии с ГОСТ Р 58973 и направляет его заявителю.

11 Схемы декларирования соответствия герметиков

11.1 Декларирование соответствия продукции серийного производства

11.1.1 Принятие декларации о соответствии на продукцию серийного производства проводят по схеме декларирования соответствия "Зд" согласно ГОСТ Р 54008.

11.1.2 Заявителями на регистрацию декларации о соответствии герметиков по схеме "Зд" могут выступать изготовитель и уполномоченное изготовителем лицо.

11.2 Декларирование соответствия партии продукции или единичного изделия

11.2.1 Принятие декларации о соответствии на партию продукции или единичное изделие проводят по схеме декларирования соответствия "4д" согласно ГОСТ Р 54008.

11.2.2 Заявителями на регистрацию декларации о соответствии герметиков по схеме "4д" могут выступать изготовитель, уполномоченное изготовителем лицо, импортер и продавец.

12 Порядок декларирования соответствия

12.1 Идентификация продукции

12.1.1 В процессе идентификации продукции заявитель (либо по поручению заявителя испытательная лаборатория или орган по сертификации) определяет, установлены ли к данной продукции требования, подлежащие подтверждению соответствия в форме декларирования, а также фиксируются сведения, идентифицирующие продукцию в целях декларирования соответствия.

12.1.2 При определении наличия требований к продукции, подлежащей подтверждению соответствия, учитывают:

- включена ли заявляемая продукция в единый перечень [2].
- перечень документов по стандартизации, устанавливающих требования к безопасности продукции.

12.1.3 К сведениям, идентифицирующим продукцию в целях декларирования соответствия, относят:

- полное наименование изготовителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае, если адреса различаются) – для юридического лица и его филиалов, которые изготавливают продукцию;
- полное наименование заявителя, его местонахождение (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае, если адреса различаются);
- наименование герметика и его основные признаки (компонентность, полимерная основа, характерные свойства);
- область применения герметиков;
- обозначение документа (документов), в соответствии с которым(и) изготовлена продукция (стандарт, стандарт организации, технические условия или иной документ);
- срок годности и условия хранения;

12.1.4 Сведения, идентифицирующие продукцию (идентифицирующие признаки), включают в декларацию о соответствии.

12.2 Отбор образцов продукции

ГОСТ Р XXXXX—

проект первой редакции

12.2.1 Аккредитованная испытательная лаборатория или орган по сертификации осуществляют идентификацию и отбор образцов (проб) продукции по поручению заявителя с целью распространения полученных результатов на совокупность продукции, из которой были отобраны эти образцы.

12.2.2 Отбираемые образцы продукции должны быть идентичными продукции, предназначенной для выпуска в обращение.

12.2.3 Отбор образцов продукции проводят:

а) для серийно выпускаемой продукции – на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), складе временного хранения или таможенном складе;

б) для партии продукции/единичного изделия – по месту нахождения партии/единичного изделия [на складе готовой продукции изготовителя (уполномоченного изготовителем лица), складе временного хранения, таможенном складе или на складе получателя при ответственном хранении].

12.2.4 Отбор образцов продукции проводят в количестве, необходимом для проведения испытаний в соответствии с нормативной документацией, на соответствие которой будет проводиться декларирование.

12.2.5 Результаты отбора образцов (проб) продукции отображают в акте отбора по форме согласно ГОСТ Р 58972..

12.2.6 Отобранные образцы печатаются в присутствии заказчика и направляются в лабораторию (центр) для испытаний. Образцы сопровождаются заявкой и актом отбора образцов в виде электронного документа или на бумажном носителе. Документы направляются в испытательную лабораторию (центр) непосредственно, заказным почтовым отправлением с описью вложения и уведомлением о вручении или по электронной почте.

12.3 Испытания продукции для целей декларирования

12.3.1 Выбор испытательной лаборатории (центра) следует производить из Реестра аккредитованных лиц, представленного на сайте Федеральной службы по аккредитации (Росаккредитация), исходя из наличия соответствующей области аккредитации.

12.3.2 По результатам испытаний испытательная лаборатория (центр) оформляет

и направляет заявителю протокол(ы) испытаний.

12.3.3 Процедура оформления протоколов испытаний должна соответствовать ГОСТ Р 58973.

12.4 Формирование доказательственных материалов для целей декларирования

12.4.1 В качестве документов, являющихся основанием для принятия декларации о соответствии (доказательственных материалов), используют протоколы испытаний образцов продукции, проведенных по 12.3.

Примечание – Помимо протоколов испытаний образцов продукции, заявитель при необходимости может также предоставить дополнительные доказательственные материалы, в том числе:

- сертификаты соответствия или протоколы испытаний на сырье;

- договор о передаче полномочий иностранного изготовителя в части принятия декларации о соответствии и обеспечения соответствия поставляемой продукции установленным требованиям, а также ответственности за несоответствие продукции установленным требованиям (в том случае, если заявитель является уполномоченным изготовителем лицом);

- документы, подтверждающие приобретение продукции у изготовителя в случае, если заявителем является продавец (при использовании схемы декларирования соответствия "4д");

- документ, по которому изготовлена продукция;

- сведения, послужившие основанием для идентификации продукции.

12.5 Оформление (принятие) декларации о соответствии

12.5.1 Декларация о соответствии оформляется на одно наименование герметика. Срок действия декларации о соответствии на герметики устанавливается заявителем в пределах 3 лет с момента ее регистрации.

12.5.2 Декларация о соответствии вступает в действие после ее регистрации в установленном порядке.

12.6 Регистрация декларации о соответствии

12.6.1 Регистрацию декларации о соответствии продукции осуществляют в установленном действующим законодательством порядке [5].

12.6.2 Зарегистрированная декларация о соответствии:

- имеет юридическую силу на всей территории Российской Федерации;
- применяется для выпуска в обращение каждой единицы декларируемой продукции до конца срока ее действия;
- является основанием для маркирования продукции знаком обращения на рынке, а также для указания заявителем сведений о ней (номер и срок действия) в сопроводительной документации.

13 Обеспечение соответствия продукции

13.1 Заявитель принимает все необходимые меры по обеспечению соответствия продукции, на которую распространяется действие сертификата соответствия или декларации о соответствии установленным требованиям.

13.2 Ответственность за несоответствие продукции установленным требованиям несет заявитель.

13.3 В случае, если производитель является юридическим лицом, зарегистрированным на территории Российской Федерации, или физическим лицом, зарегистрированным в качестве индивидуального предпринимателя в соответствии с законодательством Российской Федерации, он может в рамках договорных отношений с изготовителем и/или уполномоченным изготовителем лицом нести ответственность за несоответствие продукции установленным требованиям, а также самостоятельно несет ответственность за качество продукции и ее гарантийное обслуживание.

14 Приостановление, возобновление и прекращение действия деклараций о соответствии, признание их недействительными

Порядок приостановления, возобновления и прекращения действия деклараций о соответствии, признания их недействительными, устанавливается Правительством Российской Федерации [5].

15 Маркирование продукции знаком обращения на рынке

15.1 Продукция, на которую принята декларация о соответствии или выдан

сертификат о соответствии должна иметь маркировку знаком обращения на рынке.

15.2 Маркировка продукции знаком обращения на рынке осуществляется в соответствии с действующим порядком, установленным Министерством промышленности и торговли Российской Федерации [6].

15.3 Маркировка продукции знаком обращения на рынке осуществляется перед выпуском продукции в обращение на рынке.

Приложение А (рекомендуемое)

Форма решения по заявке на проведение сертификации герметиков

Решение по заявке на проведение сертификации № _____ от _____

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС _____

подпись

инициалы, фамилия

В результате рассмотрения заявки _____

наименование заявителя

юридический адрес, телефон, факс, электронная почта

на проведение сертификации герметика _____

наименование герметика

выпускаемого изготовителем _____

наименование изготовителя

адрес изготовителя (включая наименование государства), в том числе адреса филиалов

и представленных документов _____

перечень представленных документов

ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРИНЯТО РЕШЕНИЕ:

Провести сертификацию в соответствии с _____

наименование и обозначение стандарта с указанием разделов (пунктов, подпунктов)

по схеме _____

обозначение схемы сертификации

Испытания провести в следующих аккредитованных испытательных лабораториях:

для каждой испытательной лаборатории приводят: полное наименование, уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц, адрес, телефон

Отбор образцов (проб) герметика для проведения испытаний проводит _____

Дополнительная информация:

Эксперт _____

подпись

инициалы, фамилия

Приложение Б (рекомендуемое)
Форма направления на проведение испытаний

Направление на проведение испытаний
№ _____ от _____

Орган по сертификации

_____ наименование органа по сертификации, уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц

поручает испытательной лаборатории (центру)

_____ наименование испытательной лаборатории (центра), уникальный номер записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц

1. Провести испытания герметика

Наименование, обозначение нормативного документа, по которому изготовлен герметик, информация об отборе проб (номер и дата акута, масса пробы, дата изготовления)

на соответствие требованиям _____
наименование и обозначение документа по стандартизации

2. Испытания провести по

№ п/п	Наименование показателя	Единица измерения	Обозначение и наименование документа по стандартизации на методы испытаний

Эксперт-аудитор органа по сертификации

_____ подпись

_____ инициалы, фамилия

Образцы на испытания сдал:

Представитель органа по сертификации

_____ подпись

_____ инициалы, фамилия

Образцы на испытания принял:

Представитель
испытательной лаборатории (центра)

_____ подпись

_____ инициалы, фамилия

Приложение В (рекомендуемое)
Форма заключения эксперта

Заключение эксперта

На основании:

Заявки на проведение сертификации № _____ от _____
_____ ;
наименование заявителя - юридического лица

представленных заявителем документов: _____
_____ ;

Решения по заявке на проведение сертификации герметика № _____ от _____ ;
документов, полученных в результате оценивания _____
_____ ;

наименование и описание герметика

Код ОК 034–2014 (КПЕС 2008) _____

Код ТН ВЭД ЕАЭС _____

выпускаемого изготовителем _____
_____ ;

наименование изготовителя

адрес места осуществления деятельности

по _____
наименование и обозначение документа, в соответствии с которым изготавливается герметик

Проведен анализ всей информации, полученной в ходе работ по обязательной сертификации

наименование и вид продукции, включая торговую марку, сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию

По результатам которого установлено:

Процедуры (действия), предусмотренные схемой сертификации _____, включающие

_____ ;
описание схемы сертификации, элементы схемы - испытания, анализ состояния производства и др.
выполнены в _____ объеме.

полном (не полном)

Результаты свидетельствуют о _____
_____ ;

соответствии (не соответствии)

герметика требованиям, установленным

_____ ;
наименование и обозначение стандарта (стандартов)

Однозначный вывод:

В результате анализа заявки на проведение сертификации герметика и представленных заявителем документов, а также результатов работ, проведенных в рамках процедуры сертификации, можно сделать вывод, что герметик _____ установленным требованиям.
_____ ;
соответствует (не соответствует)

Рекомендую принять решение о _____ сертификата соответствия.

выдаче (отказе в выдаче)

_____ ;
дополнительная информация

Эксперт-аудитор органа по сертификации _____

_____ ;
подпись

_____ ;
инициалы, фамилия

_____ ;
дата

Приложение Г (рекомендуемое)
Форма решения о выдаче сертификата соответствия

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС _____

подпись

инициалы, фамилия

Решение о выдаче сертификата соответствия № _____ от _____

На основании: заявки на проведение сертификации № _____ от _____,

полное наименование заявителя

адрес места нахождения (юридический адрес), телефон, адрес электронной почты

проведены работы по сертификации герметика

наименование и описание герметика

Код ОК 034–2014 (КПЕС 2008)

Код ТН ВЭД ЕАЭС

выпускаемого изготовителем _____

наименование изготовителя - юридического лица

адрес места нахождения (юридический адрес) и адрес места осуществления деятельности,
телефон, адрес электронной почты

обозначение документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция

Сертификация проводилась на соответствие требованиям:

обозначение и наименование стандартов

по схеме сертификации _____, предусматривающей

описание схемы сертификации

На основании заключения эксперта от _____ органом по сертификации принято решение:

1. Выдать заявителю сертификат соответствия сроком на _____.
2. Проводить инспекционный контроль сертифицированного герметика в течение срока действия сертификата соответствия _____,
периодичность инспекционного контроля и срок первого инспекционного контроля
в форме периодических проверок, включающих _____
3. Дополнительная информация: _____

Эксперт-аудитор органа по сертификации

подпись

инициалы, фамилия

Приложение Д (рекомендуемое)
Форма решения об отказе в выдаче сертификата соответствия

УТВЕРЖДАЮ
Руководитель ОС _____

подпись

инициалы, фамилия

Решение об отказе в выдаче сертификата соответствия № _____ от _____

На основании: заявки на проведение сертификации № _____ от _____,

полное наименование заявителя

адрес места нахождения (юридический адрес), телефон, адрес электронной почты

проведены работы по сертификации герметика

наименование герметика, сведения, обеспечивающие его идентификацию

Код ОК 034–2014 (КПЕС 2008)

Код ТН ВЭД ЕАЭС

выпускаемого изготовителем _____

наименование изготовителя - юридического лица

адрес места нахождения (юридический адрес) и адрес места осуществления деятельности по производству герметика,
телефон, адрес электронной почты

обозначение документов, в соответствии с которыми изготовлена продукция

Сертификация проводилась на соответствие требованиям:

обозначение и наименование стандартов

по схеме сертификации _____, предусматривающей

описание схемы сертификации

Органом по сертификации принято решение:

1. Отказать заявителю в выдаче сертификата соответствия.
2. Основанием для отказа в выдаче сертификата соответствия является _____

Эксперт-аудитор органа по сертификации
подпись _____

инициалы, фамилия

Библиография

- [1] Федеральный закон от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании»
- [2] Постановление Правительства Российской Федерации от 23 декабря 2021 г. N 2425 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подлежащей декларированию соответствия, внесении изменений в постановление Правительства Российской Федерации от 31 декабря 2002 г. N 2467 и признании утратившими силу некоторых актов Правительства Российской Федерации»
- [3] Приказ Минпромторга России от 27.05.2021 N 1934 «Об утверждении форм сертификата соответствия и декларации о соответствии и составов сведений, содержащихся в них»
- [4] Постановление Правительства Российской Федерации от 24 июля 2021 г. № 1265 «Об утверждении Правил обязательного подтверждения соответствия продукции, указанной в абзаце первом пункта 3 статьи 46 Федерального закона «О техническом регулировании»
- [5] Постановление Правительства Российской Федерации от 19.06.2021 № 936 «О порядке регистрации, приостановления, возобновления и прекращения действия деклараций о соответствии, признания их недействительными и порядке приостановления, возобновления и прекращения действия сертификатов соответствия, признания их недействительными»
- [6] Приказ Министерства промышленности и торговли Российской Федерации от 21 мая 2021 г. № 1865 «Об утверждении порядка маркирования продукции, соответствие которой подтверждено в порядке, предусмотренном статьей 46 Федерального закона от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании»

УДК 658.562.64

ОКС 03.120.20

Ключевые слова: орган по сертификации, оценка соответствия, сертификация, декларирование, испытательная лаборатория (центр), заявитель, герметик, сертификат соответствия, инспекционный контроль, знак обращения на рынке
