Инспекционный контроль (ИК) за сертифицированной продукцией, предусмотренный схемой сертификации, осуществляется с целью установления того, продолжает ли выпускаемая продукция соответствовать требованиям, на соответствие которым она была сертифицирована, и применяется ли должным образом маркировка продукции.

Основанием для проведения планового ИК является договор, заключенный с заявителем о проведении ИК. Инспекционный контроль проводится в течение всего срока действия сертификата соответствия в форме периодических инспекционных проверок (или внеплановых), включающих процедуры, предусмотренные схемой сертификации.

ОС определяет:

- периодичность инспекционного контроля (инспекционных проверок);

- состав инспекционных проверок;

- объем инспекционных проверок.

Периодичность инспекционного контроля устанавливается в соответствии с требованиями технического регламента ЕАЭС. Если в техническом регламенте ЕАЭС не указаны требования к периодичности проведения инспекционного контроля, то инспекционный контроль проводят не реже одного раза в два года. Орган по сертификации при определении периодичности и объема инспекционного контроля учитывает следующие факторы:

- степень потенциальной опасности продукции, характер производства;

- стабильность производства, объем выпуска, наличие системы менеджмента качества;

- информацию о результатах испытаний и проверок продукции и ее производства, проведенных изготовителем, органами государственного контроля (надзора);

- наличие системы менеджмента качества или ее элементов на производстве сертифицированной продукции, включающих испытания образцов продукции и другие проверки, необходимые для подтверждения того, что производимая и реализуемая продукция продолжает соответствовать установленным требованиям, подтвержденным при сертификации.

Состав инспекционного контроля определяется исходя из положений ТР ЕАЭС, согласно которым инспекционный контроль проводится посредством испытаний образцов в аккредитованной испытательной лаборатории и (или) анализа состояния производства.

При инспекционном контроле за сертифицированной продукцией анализ состояния производства проводят в порядке анализа состояния производства при сертификации продукции (услуг) с учетом следующих особенностей:

- положительные результаты оценки отдельных объектов, полученных при проведении предыдущей проверке, могут быть основанием для исключения их из программы последующей проверки;

- обязательной проверке подлежат корректирующие действия по устранению ранее выявленных несоответствий, а также анализ претензий и рекламаций к сертифицированной продукции, связанных с нарушением обязательных требований;

- при нанесении знака соответствия на сертифицированную продукцию, упаковку или сопроводительную документацию, проверяется использование знака соответствия и выполнение требований к сертифицированной продукции.

Основанием для проведения внепланового инспекционного контроля может служить наличие негативной информации о безопасности выпускаемой предприятием продукции: информация о претензиях к качеству и безопасности продукции от потребителей, торговых организаций, из средств массовой информации, от органов, осуществляющих государственный контроль за продукцией, на которую выдан сертификат соответствия. Основанием также будет служить сведения держателя сертификата об изменениях, внесенных в техническую документацию на продукцию, об изменениях в части технического оснащения производства продукции.

При инспекционном контроле в обязательном порядке проверяется эффективность проведенных корректирующих действий по устранению выявленных несоответствий, а также проводится анализ претензий потребителей к сертифицированной продукции с точки зрения их появления из-за недостатков в производстве.

Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией должен проводиться специалистом по сертификации ОС ООО «ЛЕМАНС».

При проведении инспекционного контроля специалист по сертификации должен:

- систематизировать и проанализировать имеющуюся информацию о сертифицированной продукции;

- разработать, оформить и утвердить у Руководителя ОС Рабочую Программу инспекционного контроля (она должна включать задания по идентификации, испытаниям, проверке состояния производства (если это предусмотрено), применения знака соответствия, жалоб приобретателей, контроля выполнения не проверенных в процессе сертификации корректирующих действий);

- сформировать группу инспекционного контроля (при необходимости привлечения других работников);

- провести инспекционный контроль;

- оформить результаты;

С даты выдачи первого сертификата соответствия, предполагающего прохождение процедуры инспекционного контроля, Заместитель руководителя ОС анализирует информацию по выданным сертификатам соответствия (за 40 рабочих дней до плановой даты проведения процедуры инспекционного контроля) и информирует заявителя путем отправки Уведомления почтой, факсом, с использованием интернет ресурса за 20 рабочих дней до предполагаемой даты проведения.

Если заявитель выразил согласие на проведение процедуры инспекционного контроля, то заключается договор (дополнительное соглашение к договору) и информация необходимости проведения работ передается специалисту по сертификации. Если заявитель выразил отказ от проведения процедуры инспекционного контроля, то оформляется Решение о прекращении действия сертификата соответствия.

Специалист по сертификации согласовывает порядок организации инспекционного контроля с участием заявителя. Утвержденная Руководителем ОС Рабочая программа инспекционного контроля заранее доводится до сведения заявителя и других участников проверки (составляется в 2 экземплярах). Рабочая программа инспекционного контроля может быть разработана для каждого инспекционного контроля индивидуально.

ИК за сертифицированной продукцией должен проводиться в соответствии с требованиями ГОСТ 31815-2012 «Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации».

Специалист по сертификации должен вручить руководителю проверяемого предприятия один экземпляр оформленной Рабочей программы инспекционного контроля перед началом проведения работ.

Если Рабочей программой инспекционного контроля предусмотрены испытания продукции, то выполняются следующие процедуры: идентификация продукции, отбор образцов и направление их на испытания.

Идентификация продукции проводится путем проверки действующей нормативной и технической документации, наличия в документации существенных изменений, характера изменений, влияющих на сохранение типа продукции, состояния упаковки, маркировки (в том числе знаком соответствия).

Отбор образцов проводится специалистом по сертификации у изготовителя по методике, используемой при сертификации, с участием представителя заявителя.

При положительных результатах идентификации продукции специалист по сертификации должен оформить Заключение по результатам идентификации продукции, Акт отбора образцов и Направление образцов на испытание, и промаркировать образцы на месте отбора путем этикетирования с указанием номера образца, даты и номера Акта отбора образцов, проставлением визы (подписи специалиста, проводившего работы по отбору образцов), заявитель - организовать доставку образцов к месту испытаний своими силами.

По решению ОС могут быть признаны полностью или частично результаты ранее проведенных периодических или типовых испытаний.

При отрицательных результатах идентификации продукции специалист по сертификации должен действовать согласно установленному порядку.

Результаты проверки оформляются отдельными документами по каждой операции - Заключение по результатам идентификации продукции, Акт о результатах анализа состояния производства и т.д.

Результаты инспекционного контроля должны быть оформлены Актом планового/внепланового инспекционного контроля в двух экземплярах. Специалист по сертификации должен ознакомить заявителя с Актом планового/внепланового инспекционного контроля под роспись, вручить ему один экземпляр.

В Акте должна быть дана оценка результатов испытаний, стабильности качества продукции и общее заключение о состоянии ее производства, делается вывод о возможности (невозможности) сохранения действия выданного сертификата, определяет дату проведения последующего инспекционного контроля. При выявлении недостатков в Акте указывается необходимость разработки корректирующих действий по их устранению.

По результатам анализа состояния производства, проводимого на этапе инспекционного контроля, в зависимости от наличия и значимости несоответствий, органом по сертификации могут быть приняты следующие решения:

- о подтверждении действия сертификата до последующего инспекционного контроля;

- о выполнении в установленные сроки корректирующих действий;

- о приостановлении действия сертификата соответствия с установлением условий для восстановления его действия;

- об отмене действия сертификата соответствия.

На основании положительного Акта планового/внепланового инспекционного контроля специалист по сертификации оформляет Решение о подтверждении действия сертификата соответствия в двух экземплярах, утверждает у Руководителя ОС (в его отсутствие – Заместителя руководителя ОС) и один экземпляр направляет заявителю в течение 3-х дней со дня принятия такого решения.

В случае отрицательной решения специалист по сертификации доводит информацию до Руководителя ОС и оформляет проект Решения о приостановлении действия сертификата с установлением условий для восстановления его действия или оформляет проект Решения о прекращении действия сертификата соответствия, а так же информирует Заявителя о возможности проведения процедуры сужения области сертификации. Приостановление, прекращение действия сертификата соответствия осуществляется в случае несоответствия продукции требованиям, подтвержденным при сертификации.

Решение о приостановлении или Решение о прекращении действия сертификата соответствия может быть принято органом по сертификации при несоответствии продукции установленным требованиям, а также в случаях:

- изменения НД на продукцию;

- изменения наименования, формы собственности, реорганизации юридического лица;

- отказа держателя сертификата от проведения или оплаты ИК;

- отсутствия у держателя сертификата необходимых условий для проведения инспекционного контроля в установленный срок в случае приостановки производства сертифицированной продукции и (или) отсутствия образцов для испытаний.

Решение о приостановлении действия сертификата соответствия принимается в том случае, если путем корректирующих действий, согласованных с ОС, держатель сертификата может устранить установленные причины несоответствия продукции установленным требованиям и подтвердить ее соответствие. Максимальный срок проведения корректирующий действий не может превышать шесть месяцев. В противном случае действие сертификата прекращается.

В данном случае специалист по сертификации оформляет Решение о приостановлении действия сертификата соответствия в двух экземплярах, утверждает у Руководителя ОС (в его отсутствие – Заместителя руководителя ОС) и один экземпляр направляет заявителю в течение 3-х дней со дня принятия такого решения, а так же доводит до заявителя информацию:

- о принятом решении Органа по сертификации;

- о необходимости разработки согласованных с ОС корректирующих действий для устранения несоответствий и возможности возобновления сертификации продукции;

- о необходимости проведения дополнительных действий по оцениванию после выполнения корректирующих действий.

В случае приостановления действия сертификата соответствия держатель сертификата совместно с ОС разрабатывает корректирующие действия по устранению выявленных несоответствий с установленными сроками исполнения. Одним из возможных корректирующих действий может являться принятие решения о сужении области сертификации.

Специалист по сертификации должен провести контроль исполнения заявителем корректирующих действий путем проведения дополнительного инспекционного контроля.

Порядок проведения дополнительного инспекционного контроля и оформления его результатов должен соответствовать оценке состояния производства в части установленных несоответствий.

По результатам дополнительного инспекционного контроля действие сертификата соответствия возобновляется или отменяется. Если держатель сертификата не проводит корректирующие действия по устранению несоответствий или повторные испытания дают отрицательный результат, то принимается Решение о прекращении действия сертификата соответствия.

Специалист по сертификации оформляет Решение о прекращении действия сертификата соответствия в двух экземплярах, утверждает у Руководителя ОС (в его отсутствие – Заместителя руководителя ОС) и один экземпляр направляет заявителю в течение 3-х дней со дня принятия такого решения.

Держатель сертификата соответствия до установленного срока проведения инспекционного контроля может известить ОС о приостановлении производства сертифицированной продукции и отсутствии образцов для испытаний для возможности переноса ИК на более поздний срок, но не более, чем на 6 месяцев.

Если по истечении установленного срока у держателя сертификата не возобновится производство продукции, орган по сертификации принимает решение о прекращении действия сертификата соответствия, о чем выполняются соответствующие записи.

Знак соответствия является формой доведения до потребителя и других заинтересованных сторон информации о том, что исследуемый объект подтверждения соответствия соответствует установленным требованиям. Установленные требования определены в нормативных, технических документах.

При инспекционном контроле проверяются сертификационные требования к продукции, которые должны быть выполнены заказчиком для поддержания сертификации и возможности использования знака соответствия.

Срок проведения инспекционного контроля определяется с учетом объема мероприятий и в общем случае не должен превышать 1 месяц. В срок не включается период для выполнения заявителем корректирующих действий.

Документы по результатам проведения инспекционного контроля передаются в архив на хранение (вкладывается в дело сертификата соответствия). Срок хранения документов по проведению инспекционного контроля ограничивается сроком хранения сертификата соответствия.

Результаты работ по инспекционному контроля фиксируются в Журнале регистрации отмененных, приостановленных и возобновленных сертификатов соответствия требованиям ТР ЕАЭС и Журнале проведения инспекционного контроля за сертифицированной продукцией на соответствие требованиям ТР ЕАЭС. Внутренние документы ОС, оформленные в ходе проведения работ по инспекционному контролю, вносятся архивариусом в Опись документов к делу соответствующего дела (указываются реквизиты документа, должность, Ф.И.О. и подпись сотрудника, внесшего данные). Документы вкладываются в дело.

|  |
| --- |
| Орган по сертификации  ООО «ЛЕМАНС» |
| Аттестат аккредитации  № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

|  |  |
| --- | --- |
| Исх. № \_\_\_\_\_\_от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | Руководителю |

Уведомляем Вас о том, что в соответствии с требованиями технического(их) регламента(ов) ЕАЭС, необходимо провести инспекционный контроль по выданному сертификату соответствия:

|  |  |
| --- | --- |
| Регистрационный номер сертификата соответствия: |  |
| Продукция: |  |
| Изготовитель: |  |

Просим Вас оплатить счет, на проведение инспекционного контроля, в течении 10 дней.

В случае отказа от проведения инспекционного контроля действие сертификата будет прекращено.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Руководитель**  **органа по сертификации**  **ООО «ЛЕМАНС»** |  |  |  |  |
| должность |  | подпись |  | Ф.И.О. |

**ОС ООО «ЛЕМАНС»**

Аттестат аккредитации регистрационный номер № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_

127254, Россия, город Москва, проезд Добролюбова, дом 3, строение 3, комната 25

Телефон: +7 (495) 104-37-17, , адрес электронной почты: info@oslemans.ru

**УТВЕРЖДАЮ:**

**Руководитель органа по сертификации**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

подпись ФИО

« » 201\_\_ г.

**РАБОЧАЯ ПРОГРАММА**

**ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(полное наименование заявителя)

1 Цель и задача инспекционного контроля

Целью инспекционного контроля является установления того, продолжает ли выпускаемая

(наименование изготовителя)

продукция

(полное наименование продукции)

соответствовать требованиям

на соответствие которым она была сертифицирована, и применяется ли должным образом маркировка продукции.

2 Задача инспекционного контроля - получение объективных данных для принятия решения относительно возможности (невозможности) подтверждения действия сертификата соответствия на продукцию.

3 Место проведения инспекционного контроля

наименование изготовителя, адрес производства

4 Специалисты

5 Перечень необходимых работ (идентификация продукции, отбор образцов, направление на испытания, испытания продукции, проверка состояния производства, контроль применения знака соответствия, контроль жалоб приобретателей, контроль выполнения не проверенных в процессе сертификации корректирующих мероприятий):

6 Проведение работ по инспекционному контролю

начало « » 20 г.

окончание « » 20 г.

7 Результаты проверки оформляются Актом планового/внепланового инспекционного контроля с Приложениями\*.

8 Требования к конфиденциальности

Сотрудники ОС обязуются не разглашать сведения конфиденциального характера, которые будут получены в ходе проведения инспекционного контроля, и не передавать материалы инспекционного контроля в какие-либо организации или каким-либо лицам.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |  |
| должность |  | подпись |  | инициалы, фамилия |
| « » 20 г. |  |  |  |  |

**\* Форма Приложения может изменяться в зависимости от специфики проверяемого производства.**

|  |
| --- |
| Орган по сертификации  ООО «ЛЕМАНС» |
| Аттестат аккредитации  № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |

**АКТ**

**планового/внепланового инспекционного контроля**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **от** |  |  |

полное наименование заявителя

Место нахождения: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Фактический адрес: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Телефон: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. Факс: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_. Адрес электронной почты: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

юридический и фактический адрес (включая наименование страны), телефон, факс, адрес электронной почты

**1. ЦЕЛЬ ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ: установление соответствия продукции:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

полное наименование продукции, сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию (тип, марка, модель, артикул продукции)

Код ТН ВЭД ЕАЭС \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**на которую заявителю выдан сертификат соответствия:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ номер сертификата соответствия

**требованиям технического регламента (технических регламентов) ЕАЭС**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ обозначение и наименование технических регламентов ЕАЭС

**2. ОСНОВАНИЕ:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

номер и дата документа

**3. СРОКИ ПРОВЕДЕНИЯ**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

дата, время проведения инспекционного контроля

**4. СПЕЦИАЛИСТЫ, ПРОВОДИВШИЕ КОНТРОЛЬ:**

**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

должность, ФИО

**5. ИНСПЕКЦИОННЫЙ КОНТРОЛЬ ПРОВОДИЛСЯ В СООТВЕТСТВИИ С ТРЕБОВАНИЯМИ:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

наименование рабочей программы ИК, дата, НД и другие документы

**6. ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ, использованные при проведении инспекционного контроля:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

акты предыдущих инспекционных контролей, документы органов государственного надзора и т.п.

**7. РЕЗУЛЬТАТЫ ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ (состояние объектов проверки):**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**8. ВЫВОДЫ:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

общая оценка соответствия продукции установленным требованиям, состояние ее производства, необходимость корректирующих

мероприятий

**9. РЕКОМЕНДАЦИИ:**

**Подтвердить (приостановить/прекратить) действие сертификата соответствия:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

номер сертификата соответствия

**10. РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДАТА ПРОВЕДЕНИЯ ПОСЛЕДУЮЩЕГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ:**

**Приложение:**

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Рабочая программа инспекционного контроля, Заключение по результатам идентификации продукции, Акт отбора образцов, Направление образцов на испытание, Протоколы испытаний, Акт о результатах анализа состояния производства и т.п.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **ПОДПИСИ:**  **От органа по сертификации**  **Специалист по сертификации** |  |  |  |

подпись фамилия, инициалы

**С АКТОМ ОЗНАКОМЛЕН:**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |

подпись фамилия, инициалы

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Орган по сертификации  ООО «ЛЕМАНС» | | | | | | | | | | |
| Аттестат аккредитации  № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | **УТВЕРЖДАЮ**  Руководитель органа по сертификации | | | | |
|  | | | | | |  | | | | |
|  | | | | | | подпись | | | фамилия, инициалы | |
| **РЕШЕНИЕ**  о подтверждении действия сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| № | | |  | | от | |  | | |
| **Заявитель:** | | | | | | | | | | |
| полное наименование заявителя (изготовитель, поставщик, продавец, уполномоченный представитель для иностранных изготовителей) | | | | | | | | | | |
| Место нахождения |  | | | | | | | | | |
|  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | | | | | | | | |
| Адрес места  осуществления  деятельности: |  | | | | | | | | | |
|  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса различаются) | | | | | | | | | |
| **Сертифицированная продукция:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| наименование и обозначение продукции и (или) иное условное обозначение, присвоенное изготовителем продукции (при наличии); иные сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию (при наличии) (тип, марка, модель, артикул продукции могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита) | | | | | | | | | | |
| **Код ТН ВЭД ЕАЭС:** | |  | | | | | | | | |
| **Тип объекта подтверждения соответствия, схема сертификации:** | |  | | | | | | | | |
|  | | серийный выпуск, партия или единичное изделие, для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия, дополнительно в обоих случаях приводятся реквизиты товаросопроводительной документации | | | | | | | | |
| |  |  | | --- | --- | | **Выпускаемая изготовителем:** | | |  | | | полное наименование изготовителя | | | Место нахождения: |  | |  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | Адрес (адреса) места осуществления деятельности: |  | |  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса  различаются) | | | | | | | | | | | |
| **НА ОСНОВАНИИ**  **ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРИНЯТО РЕШЕНИЕ:** | | | | | | | | | | |
| **1. Подтвердить действие сертификата соответствия:** | | | | | | | | | | |
| номер сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| **2.** **Направить данное решение:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| наименование организации | | | | | | | | | | |
| **3. Рекомендуемая дата проведения последующего инспекционного контроля:**  **4. Примечание:** | | | | | | | | | | |
| **Специалист по сертификации** | | | |  | | | |  | | |
|  | | | | подпись | | | | фамилия, инициалы | | |
| Орган по сертификации  ООО «ЛЕМАНС» | | | | | | | | | | |
| Аттестат аккредитации  № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | **УТВЕРЖДАЮ**  Руководитель органа по сертификации | | | | |
|  | | | | | |  | | | | |
|  | | | | | | подпись | | | фамилия, инициалы | |
| **РЕШЕНИЕ**  о приостановлении действия сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| № | | |  | | от | |  | | |
| **Заявитель:** | | | | | | | | | | |
| полное наименование заявителя (изготовитель, поставщик, продавец, уполномоченный представитель для иностранных изготовителей) | | | | | | | | | | |
| Место нахождения |  | | | | | | | | | |
|  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | | | | | | | | |
| Адрес места  осуществления  деятельности: |  | | | | | | | | | |
|  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса различаются) | | | | | | | | | |
| **Сертифицированная продукция:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| наименование и обозначение продукции и (или) иное условное обозначение, присвоенное изготовителем продукции (при наличии); иные сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию (при наличии) (тип, марка, модель, артикул продукции могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита) | | | | | | | | | | |
| **Код ТН ВЭД ЕАЭС:** | |  | | | | | | | | |
| **Тип объекта подтверждения соответствия, схема сертификации:** | |  | | | | | | | | |
|  | | серийный выпуск, партия или единичное изделие, для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия, дополнительно в обоих случаях приводятся реквизиты товаросопроводительной документации | | | | | | | | |
| |  |  | | --- | --- | | **Выпускаемая изготовителем:** | | |  | | | полное наименование изготовителя | | | Место нахождения: |  | |  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | Адрес (адреса) места осуществления деятельности: |  | |  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса  различаются) | | | | | | | | | | | |
| **НА ОСНОВАНИИ**  **ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРИНЯТО РЕШЕНИЕ:** | | | | | | | | | | |
| **1. Приостановить действие сертификата соответствия:** | | | | | | | | | | |
| номер сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| **2.** **Назначить следующие корректирующие мероприятия и сроки их выполнения:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| **3. Опубликовать информацию о приостановлении действия сертификата соответствия в:** | | | | | | | | | | |
| наименование реестра | | | | | | | | | | |
| **4. Направить данное решение:** | | | | | | | | | | |
| наименование организации | | | | | | | | | | |
| **5. Дополнительные мероприятия по оцениванию после выполнения корректирующих действий:** | | | | | | | | | | |
| **Специалист по сертификации** | | | |  | | | |  | | |
|  | | | | подпись | | | | фамилия, инициалы | | |
| Орган по сертификации  ООО «ЛЕМАНС» | | | | | | | | | | |
| Аттестат аккредитации  № RA.RU.\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | **УТВЕРЖДАЮ**  Руководитель органа по сертификации | | | | |
|  | | | | | |  | | | | |
|  | | | | | | подпись | | | фамилия, инициалы | |
| **РЕШЕНИЕ**  о возобновлении действия сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| № | | |  | | от | |  | | |
| **Заявитель:** | | | | | | | | | | |
| полное наименование заявителя (изготовитель, поставщик, продавец, уполномоченный представитель для иностранных изготовителей) | | | | | | | | | | |
| Место нахождения |  | | | | | | | | | |
|  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | | | | | | | | |
| Адрес места  осуществления  деятельности: |  | | | | | | | | | |
|  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса различаются) | | | | | | | | | |
| **Сертифицированная продукция:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| наименование и обозначение продукции и (или) иное условное обозначение, присвоенное изготовителем продукции (при наличии); иные сведения о продукции, обеспечивающие её идентификацию (при наличии) (тип, марка, модель, артикул продукции могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита) | | | | | | | | | | |
| **Код ТН ВЭД ЕАЭС:** | |  | | | | | | | | |
| **Тип объекта подтверждения соответствия, схема сертификации:** | |  | | | | | | | | |
|  | | серийный выпуск, партия или единичное изделие, для партии указывается размер партии, для единичного изделия - заводской номер изделия, дополнительно в обоих случаях приводятся реквизиты товаросопроводительной документации | | | | | | | | |
| |  |  | | --- | --- | | **Выпускаемая изготовителем:** | | |  | | | полное наименование изготовителя | | | Место нахождения: |  | |  | юридический адрес (включая наименование государства на русском языке) | | Адрес (адреса) места осуществления деятельности: |  | |  | фактический адрес (включая наименование государства на русском языке, в случае если адреса  различаются) | | | | | | | | | | | |
| **НА ОСНОВАНИИ**  **ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ ПРИНЯТО РЕШЕНИЕ:** | | | | | | | | | | |
| **1. Возобновить действие сертификата соответствия:** | | | | | | | | | | |
| номер сертификата соответствия | | | | | | | | | | |
| **2. Опубликовать информацию о возобновлении действия сертификата соответствия в:** | | | | | | | | | | |
|  | | | | | | | | | | |
| наименование реестра | | | | | | | | | | |
| **3. Направить данное решение:** | | | | | | | | | | |
| наименование организации | | | | | | | | | | |
| **4. Примечание:** | | | | | | | | | | |
| **Специалист по сертификации** | | | |  | | | |  | | |
|  | | | | подпись | | | | фамилия, инициалы | | |