



«УТВЕРЖДАЮ»
Директор ГУ «УзНИМ»
Л.Ф.Сандорипов
« 26 » 03 2025 г.

QSP-SERT-04-2025 «ПРАВИЛА СЕРТИФИКАЦИИ СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ И СРЕДСТВ ИСПЫТАНИЙ»

Документ является интеллектуальной собственностью Органа по сертификации средств измерений и средств испытаний и не может воспроизводиться целиком или по частям, либо передаваться третьим лицам, не являющимися сотрудниками ОС, без разрешения руководства ГУ «УзНИМ». Электронная версия документа хранится у менеджера по качеству с доступом исключительно для персонала ОС.



Редакция №

4

Действует с

26.03.2025

по

Продлен до

№ QSP-SERT-04-2025

(№ копии)

Контролируемый экземпляр
(подлежит изменениям)

(подпись ответственного за хранение оригинала -
только на бумажной копии)

РАЗРАБОТАНО

Менеджер по качеству ГУ «УзНИМ»

З. Мухамеджанова

« 25 » 03 2025 г.

СОГЛАСОВАНО

Руководитель ОС ГУ «УзНИМ»

Ш. Усмонкулов

« 25 » 03 2025 г.



СОДЕРЖАНИЕ

- 1 Область применения
- 2 Перечень ссылочных документов
- 3 Термины, определения и сокращения
- 4 Ответственность сторон
- 5 Общие положения
- 6 Общие требования к нормативной документации на сертифицируемую продукцию
- 7 Порядок сертификации продукции
- 8 Записи
- Приложение А Чек лист
- Приложение В Решение по заявке на проведение сертификации
- Приложение D Решение ОС ГУ «УзНИМ» о выдаче сертификата соответствия
- Приложение F Журнал реестр бланков сертификатов соответствия



1 Область применения

Настоящий документ устанавливает требования к порядку подготовки и проведения сертификации продукции, включая импортируемую, в органе сертификации средств измерений и средств испытаний (далее - ОС) ГУ «Узбекский национальный институт метрологии» (ГУ «УзНИМ»).

Документ предназначен для ОС при проведении обязательной сертификации продукции, а также для уведомительного порядка сертификации производимой продукции.

Процедура разработана в соответствии с разделом 7 O'z DSt ISO/IEC 17065.

2 Перечень ссылочных документов

В настоящем документе использованы ссылки на следующие нормативные документы:

Постановления Кабинета Министров Республики Узбекистан №318 от 06.07.2004г. «О дополнительных мерах по упрощению процедуры сертификации и продукции».

ПКМ №502 от 14.08.2024 г. «Об утверждении Положения о государственной регистрации продукции и процедурах подтверждения соответствия»

O'z DSt ISO 9001:2015 Системы менеджмента качества. Требования

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

3 Термины, определения и сокращения

В настоящем документе применены термины и определения по O'z DSt ISO 9000.

Сокращения:

ОС – орган по сертификации

НД – нормативная документация

4 Ответственность сторон

Ответственность за производство и реализацию продукции, не отвечающей установленным требованиям по безопасности, несет предприятие изготовитель или заявитель.

Ответственность за объективность и достоверность результатов сертификационных испытаний несет аккредитованная испытательная лаборатория.

Ответственность за соблюдением правил и порядка сертификации средств измерений несет ОС.

5 Общие положения

5.1 Обязательная сертификация проводится на соответствие обязательным требованиям, установленным законодательными актами, межгосударственными и государственными стандартами, санитарными правилами и нормами, санитарно-эпидемиологическими требованиями и другими нормативными документами (далее - НД), содержащими, обязательные требования к безопасности и качеству средств измерений и средств испытаний.

Сертификации подлежат только СИ, включенные в Государственный реестр СИ.

5.2 ОС проводит сертификацию продукции по схемам 1,2,3,4,7,8,9 согласно ПКМ №502 от 14.08.2024 г. «Об утверждении Положения о государственной регистрации продукции и процедурах подтверждения соответствия»

5.4 ОС предоставляет заявителям по их требованию следующую информацию:

- перечень или выписку из перечня видов продукции, подлежащей обязательной сертификации;
- правила сертификации продукции по области аккредитации ОС;
- прейскурант цен (тарифов) на услуги по сертификации;
- свидетельства об аккредитации
- область аккредитации



5.5 Испытания проводятся в отделах государственного метрологического контроля за средствами измерений и отделе испытаний средств измерений на электробезопасность ГУ «УзНИМ», а также в аккредитованных испытательных лабораториях, с которыми заключены договора в соответствии с QSP-SERT-03-2025.

5.6 Согласно заключаемого между ОС и заявителем договора на проведение работ, оплате подлежат все расходы, связанные с проведением работ по сертификации, независимо от их результатов.

5.7 Оплата работ по инспекционному контролю сертифицированной продукции осуществляется на основании соглашения на право использования знака соответствия, с учётом фактических затрат.

6 Общие требования к нормативной документации на сертифицируемые средства измерений и средства испытаний

6.1 Сертификация в Национальной системе сертификации Республики Узбекистан проводится на соответствие требованиям нормативной документации.

6.2 обеспечивается соответствие НД, используемые при сертификации, требованиям Государственной системы стандартизации Республики Узбекистан и содержит:

- требования к средствам измерений и средствам испытаний, в том числе требования по безопасности;
- требования к испытаниям (методы испытаний, правила контроля);
- требования к маркировке, упаковке, транспортированию, хранению и использованию продукции по прямому назначению.

6.3 Проводится дознание НД на формулировку ясности и четкости, на обеспечение точного и единообразного толкования.

Должны быть однозначно указаны те характеристики, показатели, требования, которые подтверждаются при сертификации, в воспроизводимой размерности и количественном значении, позволяющие персоналу любой лаборатории получить сопоставимые результаты.

6.4 Стандарты на методы испытаний являются обязательными, если в стандарте на продукцию имеется ссылка на них.

6.5 Проверяется наличие в разделе «Маркировка» требований, которые обеспечивают однозначную идентификацию средств измерений и средств испытаний, а также указания о способе нанесения знака подтверждения соответствия, если предусматривается его использование

7 Порядок сертификации средств измерений и средств испытаний

7.1 Этапы работ по сертификации

Сертификация средств измерений и средств испытаний включает:

- подачу заявки на сертификацию и ее рассмотрение;
- анализ НД на заявленную продукцию и других документов, приложенных к заявке;
- изучение и проверка соблюдения прав на объекты интеллектуальной собственности (товарные знаки, знаки обслуживания, наименования мест происхождения товаров, географические указания и промышленные образцы) (далее — ОИС);
- принятие решения по заявке;
- подготовку и утверждение программы испытаний (кроме схемы 5 и 9 и метрологических показателей);
- идентификацию, отбор и доставку образцов в лабораторию (кроме схемы 5 и 9);
- проведение испытаний образцов СИ в АИЛ (кроме схемы 5 и 9);
- обследование состояния производства продукции (для схем 3,4);
- анализ полученных результатов, выдачу сертификата соответствия или отказ в его выдаче;



- регистрацию сертификатов соответствия в Государственном реестре Национальной системы сертификации Республики Узбекистан (НСС Уз).

7.2 Подача заявки на сертификацию и ее рассмотрение

7.2.1 Для проведения работ по сертификации заявитель направляет заявку в ОС. Если заявителем является частное лицо, в заявке указывается номер и серия паспорта, регистрационный номер свидетельства предпринимателя.

При сертификации производимой продукции по схемам 3, 4 заявитель представляет следующие документы:

- копия НД на производимую средств измерений и средств испытаний;
- образец маркировки (информация о продукции);
- наличие, состояние и деятельность лаборатории, осуществляющей контроль качества выпускаемых средств измерений и средств испытаний;
- оснащенность технологических процессов при производстве продукции средствами измерений и средствами испытаний и их состояние;
- соблюдение технологических режимов при производстве продукции;
- копия охранного документа (свидетельство, патент или приложение к ним) о регистрации соответствующего объекта, подтверждающего права на ОИС, используемое в продукции, или копия лицензионного договора на его использование (при наличии);
- при наличии, копия санитарно-эпидемиологического заключения, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора и сведения о других требованиях, установленных в НД.

При сертификации партии продукции по схеме 7 заявитель представляет следующие документы:

- копия НД на средства измерений и средств испытаний;
- товаросопроводительную документа с отметкой о прибытии на таможенную территорию РУз;
- данные о маркировке в соответствии с законодательством;
- при наличии, копия санитарно-эпидемиологического заключения, содержащего результаты испытаний в лаборатории органа государственного санитарного надзора и сведения о других требованиях, установленных в НД.

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

В случае непредставления заявителем необходимого НД или технических характеристик по безопасности на ввозимую продукцию сертификация данной продукции осуществляется по документации на аналогичные виды продукции или на основании санитарно-эпидемиологического заключения с проведением её идентификации.

Сертификация продукции, не имеющей НД, не подлежащей санитарно-эпидемиологическому заключению, а также при отсутствии АИЛ для испытаний, проводится путём идентификации.

7.2.2 Рассмотрение заявки и представленных документов. Принятие решения по заявке.

После подачи заявки ОС рассматривает ее заполняет (Чек лист Приложение А-1), проводит анализ представленных документов (Анализ заявки Приложение А-2), и не позднее двух дней после ее получения сообщает заявителю решение (приложение В), которое содержит все основные условия сертификации, основывающиеся на установленном порядке сертификации средств измерений и средств испытаний, в том числе указывается схема сертификации и необходимые НД, на соответствие которым будет проведена сертификация, указывается АИЛ, которая будет проводить испытания.



Со стороны ОС в процессе сертификации продукции, производимой в республике и ввозимой, изучение и проверка соблюдения прав на ОИС проводится согласно ПКМ РУз № 502

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

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

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

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

При наличии в НД на сертифицируемую средств измерений и средств испытаний санитарно-эпидемиологических, или экологических норм и требований, в решении также указывается необходимость получения санитарно-эпидемиологического, экологического заключения (сертификата).

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

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

Необходимость проверки всех требований НД при сертификации определяет ОС в каждом конкретном случае, с учетом имеющихся у него дополнительных документов (сертификат на систему качества или производство, протоколы испытаний компетентных организаций, санитарно-эпидемиологическое заключение, экологический сертификат (заключение), техническая документация поставщика и др.).

При этом, санитарно-эпидемиологические заключения при их передаче в ОС должны сопровождаться копиями протоколов испытаний, проведенных в органе государственного санитарного надзора.

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

В случае отсутствия нормативного документа сертификация средств измерений и средств испытаний проводится только по показателям безопасности.

В случае неправильного оформления заявки, недостаточности представленных документов, заявка возвращается заявителю с сопроводительным письмом, в котором указываются причины возврата и срок, в течение которого могут быть представлены недостающие НД или внесены



поправки в оформление заявки. Если заявитель укладывается в указанный срок, проводится повторная экспертиза документов и ОС принимается решение по заявке.

При добровольной сертификации ОС определяет номенклатуру характеристик сертифицируемых средств измерений и средств испытаний и методы их определения с учетом предложений заявителя. Если перечень характеристик, выбранных ОС для испытаний, отличается от требований НД на средства измерений и средства испытаний, то это необходимо указать в решении по заявке.

Регистрация заявки производится в книге учета заявок ОС.

Осмотр партии проводится специалистом ОС в целях идентификации предъявленной продукции, установления отсутствия характерных признаков фальсификации, проверка соответствия упаковки, маркировки требованиям НД на средства измерений и средств испытаний, проверка состояния тары, ее чистоты, однородности партии, условия хранения, проводится вскрытие транспортных упаковок в целях идентификации.

7.3. Проведение испытаний для целей сертификации

7.3.1 Идентификация и отбор образцов для целей сертификации проводится в соответствии с QSP-SERT-02.

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

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

Отбор и идентификация образцов средств измерений и средств испытаний для проведения сертификации осуществляется ОС с выездом на место в срок не позднее двух дней со дня подачи заявления. При наличии соответствующей процедуры согласно решению ОС идентификацию и отбор образцов может проводить персонал АИЛ.

7.3.2 Испытания проводятся согласно программе испытаний. Программа испытаний разрабатывается специалистами ОС и утверждается начальником ОС.

Программа должна содержать следующие основные разделы:

- цель испытаний;
- объект испытаний;
- наименование заказчика испытаний;
- наименование ИЛ, в которой намечается провести испытания;
- нормативные документы, на соответствие требованиям которых будут проведены испытания;
- объем испытаний;
- обозначение методики испытаний;
- порядок отчетности.

7.3.3. В программе приводится точное и полное наименование испытуемого средства измерения и средства испытания, а также НД, по которой она испытывается.

7.3.4. В программе указывается место и вид испытаний, а также наименование, адрес и статус ИЛ.

7.3.5. Объем испытаний должен быть определен исходя из совокупности контролируемых характеристик, установленных для исследования при испытаниях, и количества испытуемых образцов.

Для определения метрологических (точностных) характеристик средств измерений и средств испытаний может быть разработана Программа и методика испытаний с целью утверждения типа, Программа метрологической аттестации средств измерений либо Программа и методика аттестации испытательного оборудования, которые утверждаются Директором ГУ

«УзНИМ». При этом в решении ОС либо в программе сертификационных испытаний должна быть указана соответствующая программа.

7.3.6 Испытания для целей сертификации проводятся в аккредитованной испытательной лаборатории, аккредитованной на техническую компетентность и независимость, а также на техническую компетентность на право проведения тех испытаний, которые предусмотрены в НД, используемых при сертификации данной продукции с которыми ОС заключил договора. АИЛ должна иметь в своей области аккредитации необходимый вид испытаний данной продукции.

7.3.7. По СИ, полностью разрушенной, частично разрушенной или не подвергшейся разрушению в период испытания, составляется акт о списании (возврате) средств измерений в присутствии заявителя (или его представителя)

7.4. Порядок проведения обследования производства продукции

7.4.1 При сертификации по схемам 3 и 4 проводится обследование производства средств измерений и средств испытаний сотрудниками ОС. Обследование производства включает:

- подготовку к обследованию производства;
- проведение обследования производства

7.4.2 Подготовка к обследованию производства.

Перед посещением предприятия сотрудник ОС знакомится со всеми НД по сертификации средств измерений и средств испытаний, а также выясняет результаты предыдущих обследований производства и инспекционного контроля сертифицированной средств измерений и средств испытаний, в случае если продукция ранее была сертифицирована. Сотрудник ОС согласовывает дату и время проведения всей процедуры сертификации (отбор образцов, участие в испытаниях, оценка действующей документации, обследование производства), а также выполнения условий соглашения, если сертификация проводится повторно.

7.4.3 Обследование производства проводится согласно QSP-SERT-06 «Порядок проведения обследования производства».

По результатам обследования производства оформляется акт.

Кроме того, в акте отражается порядок и объем маркировки Знаком подтверждения соответствия и указывается место его нанесения.

В выводах делается заключение о возможности выдачи сертификата соответствия и рекомендации о сроках.

С актом ознакамливают руководителя предприятия.

7.4.5 При установлении несоответствий в период обследования производства сотрудником ОС выдается предложение заявителю с указанием несоответствий и конкретных сроков их устранения. Сертификационные работы возобновляются после письменного извещения заявителя об устранении несоответствий.

Руководитель ОС проверяет полноту отражения вопросов в акте обследования и соблюдения сроков выполнения работ на всех этапах оценки производства.

7.5. Оформление и выдача сертификатов соответствия

После выполнения работ, указанных в п.7.2-7.5, проводится анализ комплекта документов по сертификации (**Анализ данных** Приложение D). Технический комитет по сертификации после рассмотрения документов (протоколов испытаний), акта обследования производства и документов, представленных заявителем с заявкой, принимает решение о выдаче сертификата соответствия или отказе о его выдаче.

При положительных результатах сертификационных испытаний и наличии всех документов, указанных выше, в зависимости от схемы сертификации, ОС принимает решение о возможности выдачи сертификата соответствия (Приложение D). Заключается соглашение о предоставлении права применения сертификата соответствия и знака соответствия, согласно



которым предприятие-изготовитель уплачивает ОС в сроки, определенные договором, единовременный разовый платёж.

Порядок и размер оплаты со стороны предприятия-изготовителя единовременного разового платежа в ОС за использование знака соответствия осуществляется согласно положений, приведённых в главе IV «Правила оплаты работ и услуг в Национальной системе сертификации Республики Узбекистан» (зарег. МЮ РУз № 2516).

Оформленный сертификат соответствия подписывается руководителем ОС и регистрируется в журнале регистрации сертификатов. Выдача сертификатов соответствия заявителю осуществляется руководителем ОС.

Срок оформления и выдачи сертификата соответствия на средства измерений и средства испытаний с момента подачи всех необходимых документов (протоколы испытаний, акт обследования и др.) не должен превышать трёх рабочих дней.

Сертификат соответствия выдается на товар одного наименования либо на группу аналогичных товаров и его действие распространяется на всю партию товара, фактически ввозимого на территорию Республики Узбекистан, но не более количества, указанного в сертификате соответствия (при этом в рамках одного внешнеторгового договора (контракта) – на объём (количество) ввозимого товара по контракту с указанием моделей, типа, артикула и (или) других идентификационных признаков продукции).».

Если не указан срок годности в НД или если средства измерений и средства испытаний не имеют ограниченного срока годности, то срок действия сертификата не указывается.

Сертификат оформляется на государственном или русском языках. Оформленный сертификат соответствия регистрируется в Государственном реестре НСС Уз. Сертификат действителен только при наличии регистрационного номера.

В случае не подтверждения соответствия ввозимого товара требованиям по качеству и безопасности, ОС выдается заявителю и в Государственный таможенный комитет официальное заключение о несоответствии данного товара.

Сертификат соответствия выдается на товар одного наименования либо на группу аналогичных товаров и его действие распространяется на всю партию товара, фактически ввозимого на территорию Республики Узбекистан, но не более количества, указанного в сертификате соответствия.

Согласно Постановлению Президента РУз № ПП-4059 «О мерах по дальнейшему развитию систем технического регулирования, стандартизации, сертификации и метрологии» от 12.12.2018 г. допускается таможенное оформление средств измерений, ввозимых субъектами предпринимательства для производственных нужд, без представления сертификата соответствия с условием его получения в течение двух месяцев со дня таможенного оформления в установленном порядке;

Согласно пункта 7 второй абзац постановления Президента Республики Узбекистан от 12 декабря 2018 года № ПП-4059:

При оформлении сертификатов соответствия запрещается проведение дублирующих испытаний и за основу при их выдаче принимаются результаты положительных испытаний, проведенных аккредитованными в установленном порядке лабораториями, независимо от их ведомственной подчиненности.

Согласно пункта 10 второй абзац постановления Президента Республики Узбекистан от 12 декабря 2018 года № ПП-4059:

Установлено, что с введением в действие технических регламентов сертификация продукции, к безопасности которой устанавливаются обязательные требования, на основании данных технических регламентов приобретают обязательный характер.

7.6 Порядок проведения инспекционного контроля.

7.6.1 ОС по выданным сертификатам соответствия на серийно производимую по схемам 3 и 4, не менее одного раза в год проводит инспекционную контрольную проверку



сертифицированной продукции с целью подтверждения ее соответствия требованиям, установленным при сертификации. При инспекционном контроле в зависимости от схемы сертификации проводится испытания или обследование производства.

7.6.2 Основанием для проведения инспекционного контроля является приказ ОС, в котором указывается состав комиссии, осуществляющей инспекционный контроль и конкретные сроки её проведения. Сроки проведения инспекционного контроля не должны превышать тридцати календарных дней.

Члены комиссии должны соблюдать требования по обеспечению конфиденциальности.

ОС ведет учет выданных, приостановленных и аннулированных сертификатов соответствия, отказов в выдаче сертификатов соответствия, а также ежемесячно предоставляет указанную информацию в Узбекское агентство по техническому регулированию.

Порядок проведения инспекционного контроля приведен в процедуре QSP-SERT-05-2025 «Проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией».

Этапы	Субъекты	Мероприятия	Срок выполнения
-------	----------	-------------	--------------------



1-й этап	Юридическое или физическое лицо, претендующее на признание сертификата соответствия или декларации о соответствии - Заявитель	1. Подготавливает соответствующие документы, необходимые для признания сертификата соответствия или декларации о соответствии. 2. Представляет в ОС заявку на признание сертификата соответствия или декларации о соответствии с приложением необходимых документов непосредственно, через средства почтовой связи или в электронной форме.	По желанию заявителя
2-й этап	ОС	Рассматривает заявку, проводит анализ представленных документов, проверяет их полноту и достоверность, а также проводит идентификацию продукции.	Не более 2 рабочих дней (для скоропортящейся продукции 1 рабочего дня)
3-й этап	ОС	На основании результатов анализа представленных заявителем документов и результатов идентификации продукции, принимает решение: о признании сертификата соответствия или декларации о соответствии и оформляет сертификат соответствия; о необходимости проведения дополнительных испытаний; об отказе в признании, с мотивированным изложением причины отказа.	В течение 1 рабочего дня

10 Записи

Перечень записей по процедуре QSP-SERT-04 представлен в таблице 1.

Таблица 1



ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
«УЗБЕКСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ МЕТРОЛОГИИ» ПРИ
УЗБЕКСКОМ АГЕНТСТВЕ ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ

СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА КАЧЕСТВА

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ И СРЕДСТВ ИСПЫТАНИЙ

№	Наименование	Код	Ответственный за ведение и хранение	Срок хранения	Порядок изъятия по окончании срока хранения
1.	Чек лист	SERT-04-A-1	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
2.	Анализ заявки	SERT-04-A-2	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
3.	Решение по заявке	SERT-04-B	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
4.	Анализ данных Решение по результатам сертификации продукции	SERT-04-D	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
5.	Программа сертификационных испытаний	-----	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
6.	Протокол испытаний продукции	-----	Начальник АИЛ, Начальник ОС	1 год	Уничтожение
7.	Акт обследования производства	-----	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
8.	Анализ данных Решение по результатам сертификации продукции	SERT-04-D	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Уничтожение
9.	Реестр бланков сертификатов соответствия	SERT-04-F	Начальник ОС, специалисты ОС	1 год	Сдается в архив предприятия

Приложение А-1

Чек лист

ДАННЫЕ ПО ЗАКАЗЧИКУ

г. Ташкент	QSP-SERT-04-2025	стр. 13 из 18
------------	------------------	---------------



Организация и ИНН

Адрес

Телефон заявителя

Заявитель (изготовитель, продавец)

Счет-Фактура / Инвойс

Накладная

Наличие возможности проведения
сертификации по данной заявке

Назначить ответственного /
исполнителя

Руководитель ОС

Приложение А-2

Анализ заявки

ДАННЫЕ ПО ЗАЯВКЕ / РЕШЕНИЮ

Решение по заявке

Номер заявки и/или входящего
письма

Дата

число

Месяц

АНАЛИЗ ПО ЗАЯВКЕ

Наличие НДС и кода товара в области
аккредитации

Наличие и актуальность НДС

Наличие/анализ ОИС

Наличие в области своей лаборатории нужного
метода испытаний

Наличие сторонней лаборатории по
недостающим методам испытаний

Все вопросы по заявке согласованы между
заказчиком и ОС (договор и соглашение)

ВРЕМЕННОЕ ХРАНЕНИЕ

Наименование таможенного
склада

Адрес таможенного склада

Приложение В



Наименование ОС _____

“УТВЕРЖДАЮ”
Руководитель органа по
сертификации

Адрес ОС _____

“ ” 20 г.

РЕШЕНИЕ

по заявке на проведение сертификации

№ _____ от « _____ » 20 _____ г.

Рассмотрев заявку _____
(наименование предприятия-изготовителя, поставщика)

на сертификацию _____
(наименование продукции, код ТН ВЭД)

сообщаем, что:

1. Сертификация будет проведена по схеме _____
(номер схемы сертификации)

2. Испытания для сертификации следует провести в _____
(наименование аккредитованной

испытательной лаборатории) _____ (адрес)

3. Сертификация будет проведена на соответствие требованиям _____
(наименование и обозначение нормативных документов)

4. Обследование производства будет проведено _____
(наименование организации)

(адрес) _____ (вид обследования)

5. Форма оплаты работ _____
(по хозяйственному договору, тарифам и другим видам оплаты)

6. Для целей сертификации необходимо представить _____

(перечислить необходимые документы (санитарно-эпидемиологическое, ветеринарное заключение и др.))



Приложение D

Анализ данных

№ п.п	Наименование объектов контроля	Отметка о наличии
1.	Заявка и прилагаемые документы	
2.	Решение на проведение сертификации	
3.	Наличие/анализ ОИС	
4.	Программа испытаний	
5.	Акт отбора образцов и идентификации продукции (обследование)	
6.	Протоколы сертификационных испытаний продукции	
7.	Санитарно-эпидемиологический заключение и/или протоколы испытаний сторонней лаборатории по недостающим методам испытаний (при необходимости)	
8.	Акт оценки состояния производства (только для 3 и 4 схемы)	
9.	Акт инспекционного контроля сертификационной продукции (только для 3 и 4 схемы)	

Р Е Ш Е Н И Е

ОС ГУ «УзНИМ»

№ _____ от «_____» _____ 20 ____ г.
по результатам сертификации продукции

На основании заявки _____
(заявитель)

по выдаче сертификата соответствия на продукции _____
(наименование, тип, вид, марка, кол-во)

и результатов анализа представленных документов органа по сертификации продукции при
ГУ «УзНИМ» постановляет:

1. Выдать (не выдать) сертификат соответствия на партию _____
(не нужно зачеркнуть) (причина отказа, если не выдавать)

_____ (наименование продукции, кол-во)
изготовленную _____
(наименование изготовителя или страна – экспортера)

Представитель ТК:

_____ (подпись)

_____ (Ф.И.О.)



Приложение F

Журнал реестр бланков сертификатов соответствия

Регистр. №	Наименование организации	Наименование продукции	Наименование нормативного документа	Наименование испытательной лаборатории	Срок действия сертификата	Количество продуктов

