

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета
Евразийской экономической комиссии
от 20 г. №

ПОРЯДОК
включения аккредитованных органов по оценке соответствия
(в том числе органов по сертификации, испытательных
лабораторий (центров)) в единый реестр органов по оценке
соответствия Евразийского экономического союза, а также его
формирования и ведения

1. Настоящий Порядок разработан в соответствии с пунктами 5 и 7 Протокола о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) и определяет критерии включения аккредитованных органов по оценке соответствия (в том числе органов по сертификации, испытательных лабораторий (центров)) в единый реестр органов по оценке соответствия Евразийского экономического союза (далее соответственно – единый реестр, Союз) или исключения из него, правила формирования и ведения единого реестра, а также внесения в него изменений.

2. Для целей настоящего Порядка используются понятия в значениях, определенных Протоколом о техническом регулировании в рамках Евразийского экономического союза (приложение № 9 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года) и Протоколом о признании результатов работ по аккредитации органов по оценке соответствия (приложение № 11 к Договору о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года).

3. Единый реестр является общим информационным ресурсом,

содержащим сведения об органах по оценке соответствия, формирование и ведение которого осуществляется Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия) в электронном виде с использованием интегрированной информационной системы Союза (далее – интегрированная система) на основе взаимодействия государств-членов и Комиссии.

4. Формирование и ведение единого реестра осуществляется Комиссией на основании сведений, указанных в пункте 11 настоящего Порядка и представляемых в Комиссию органами по аккредитации государств-членов (далее – уполномоченные органы) средствами интегрированной системы из национальных частей единого реестра.

5. Уполномоченные органы обязаны предоставлять достоверные сведения для внесения в единый реестр.

6. Формирование и ведение единого реестра включают в себя:

а) предоставление уполномоченными органами средствами интегрированной системы в Комиссию для включения в единый реестр сведений о следующих органах по оценке соответствия:

органах по сертификации, осуществляющих работы по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза или продукции, включенной в единый перечень продукции, подлежащей обязательному подтверждению соответствия с выдачей сертификатов соответствия и деклараций о соответствии по единой форме, утверждаемой Комиссией (далее соответственно – органы по сертификации продукции, единый перечень);

испытательных лабораториях (центрах), осуществляющих работы по проведению испытаний продукции требованиям технических регламентов Союза или продукции, включенной в единый перечень;

органов инспекции;

б) включение органов по оценке соответствия в единый реестр и установление статуса органов по оценке соответствия в едином реестре «действует»;

в) актуализацию сведений об органах по оценке соответствия в едином реестре, а также их хранение;

г) опубликование сведений единого реестра на информационном портале Союза в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»;

д) предоставление доступа к сведениям единого реестра заинтересованным уполномоченным органам государств-членов с использованием средств интегрированной системы и заинтересованным лицам;

е) исключение органов по оценке соответствия из единого реестра с установлением статуса органа по оценке соответствия в едином реестре «исключен».

Ведение единого реестра осуществляется на русском языке.

Уполномоченные органы осуществляют ведение национальной части единого реестра на государственном и на русском языках.

7. Единый реестр содержит сведения о следующих видах органов по оценке соответствия:

«Органы по сертификации»;

«Испытательные лаборатории (центры)»;

«Органы инспекции».

8. Включение в единый реестр органов по сертификации осуществляется при соответствии следующим критериям:

а) регистрация органа по сертификации государства-члена или организации, в состав которой входит орган по сертификации,

в качестве юридического лица на территории государства-члена в соответствии с его законодательством;

б) наличие действующей аккредитации, присвоенной органом по аккредитации государства-члена, и оформленного аттестата аккредитации, выданного органом по аккредитации государства-члена;

в) наличие в области аккредитации продукции, подлежащей оценке соответствия требованиям технических регламентов Союза (для органов по сертификации продукции требованиям технических регламентов Союза) или продукции, включенной в единый перечень (для органов по сертификации продукции, включенной в единый перечень продукции);

г) наличие в области аккредитации технических регламентов Союза, распространяющихся на продукцию, указанную в области аккредитации;

д) наличие в штате органа по сертификации экспертов (экспертов-аудиторов) по оценке соответствия по всем направлениям деятельности, соответствующим области аккредитации органа по сертификации, осуществляющих свою деятельность по оценке соответствия на постоянной основе в составе одного органа по сертификации;

е) отсутствие в течение действия аккредитации (аттестата аккредитации), присвоенной (выданного) органом по аккредитации государства-члена, выявленных в течение года нарушений, повлекших за собой выпуск в обращение продукции, не соответствующей требованиям законодательства государства-члена или требованиям нормативных документов для продукции, включенной в единый перечень;

ж) предпочтительно наличие в составе юридического лица аккредитованной испытательной лаборатории (центра), включенной

в Единый реестр и обеспечивающей проведение исследований (испытаний) и измерений продукции на соответствие требованиям технических регламентов Союза или продукции, включенной в единый перечень, указанных в области аккредитации органа по сертификации;

з) наличие действующего договора страхования профессиональной ответственности органа по сертификации.

9. Включение в единый реестр испытательных лабораторий (центров) осуществляется при их соответствии следующим критериям:

а) регистрация испытательной лаборатории (центра) или организации, в состав которой входит испытательная лаборатория (центр), в качестве юридического лица на территории государства-члена в соответствии с его законодательством;

б) наличие действующей аккредитации, присвоенной органом по аккредитации государства-члена, и оформленного аттестата аккредитации, выданного органом по аккредитации государства-члена;

в) наличие в области аккредитации продукции, подлежащей оценке соответствия требованиям технических регламентов Союза (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции на соответствие требованиям технических регламентов Союза) или продукции, включенной в единый перечень (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции, включенной в единый перечень продукции);

г) отсутствие в течение действия аккредитации (аттестата аккредитации), присвоенной (выданного) органом по аккредитации государства-члена, выявленных в течение года нарушений, повлекших за собой выпуск в обращение продукции, не соответствующей требованиям законодательства государства-члена или требованиям

нормативных документов для продукции, включенной в единый перечень.

д) наличие в составе юридического лица испытательной базы, обеспечивающей проведение исследований (испытаний) и измерений продукции и (или) групп продукции, включенной (включенных) в область аккредитации, на соответствие требованиям технических регламентов Союза или продукции, включенной в единый перечень;

е) наличие действующего договора страхования профессиональной ответственности испытательной лаборатории (центра).

10. Дополнительные требования для включения (исключения) в национальную часть единого реестра органов по оценке соответствия могут быть предусмотрены национальным законодательством государств-членов.

11. В единый реестр вносятся следующие сведения об органах по оценке соответствия:

а) в отношении органов по сертификации:

уникальный идентификационный номер органа по сертификации в национальной части единого реестра органов по сертификации;

наименование органа по сертификации, наименование юридического лица, его место нахождения (адрес юридического лица), а также адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются), номер телефона, адрес электронной почты (в том числе юридического лица), абонентский ящик (при наличии), фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя органа по сертификации, регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательство государства-члена;

статус органа по сертификации в едином реестре (действует, исключен);

дата включения (исключения) органа по сертификации в (из) единый (ого) реестр (а);

регистрационный номер, дата регистрации и срок действия аттестата аккредитации;

сведения об области аккредитации, включающие:

наименование технических регламентов Союза (для органов по сертификации продукции требованиям технических регламентов Союза) с указанием их обозначения, состоящего из аббревиатуры ТР ЕАЭС (ТС), порядкового номера и года принятия (далее – обозначение);

наименование продукции и (или) групп продукции, включенной (включенных) в область аккредитации (для органов по сертификации продукции требованиям технических регламентов Союза указывается по каждому техническому регламенту Союза отдельно);

код (коды) единой товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза, обозначающие продукцию и (или) группы продукции, включенную (включенные) в область аккредитации (для органов по сертификации продукции требованиям технических регламентов Союза указывается по каждому техническому регламенту Союза отдельно);

наименование и регистрационный номер аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра), входящей в состав органа по сертификации или юридического лица, в состав которого входит орган по сертификации.

б) в отношении испытательных лабораторий (центров):

уникальный идентификационный номер испытательной лаборатории (центра) в национальной части единого реестра испытательных лабораторий (центров);

наименование испытательной лаборатории (центра), наименование юридического лица, его место нахождения (адрес юридического лица), а также адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае если адреса различаются), номер телефона, адрес электронной почты (в том числе юридического лица), абонентский ящик (при наличии), фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя испытательной лаборатории (центра), регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательство государства-члена;

статус испытательной лаборатории (центра) в едином реестре (действует, исключен);

дата включения (исключения) испытательной лаборатории (центра) в (из) единый (ого) реестр (а);

регистрационный номер, дата регистрации и срок действия аттестата аккредитации (при наличии);

сведения об области аккредитации, включающие:

наименование технических регламентов Союза (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции на соответствие требованиям техническим регламентам Союза) с указанием их обозначения;

наименование продукции и (или) групп продукции, включенной (включенных) в область аккредитации, и подлежащей (подлежащих) оценке соответствия требованиям техническим регламентам Союза, (указывается по каждому техническому регламенту Союза отдельно для

испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции на соответствие требованиям технических регламентов Союза) или включенной (включенных) в единый перечень (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции, включенной в единый перечень продукции);

определяемые характеристики (показатели) продукции, обозначение нормативных документов на методы исследований (испытаний) и измерений для определения указанных характеристик (показателей) и при необходимости наименование методов исследований (испытаний) и измерений.

12. Уполномоченные органы не позднее 5 рабочих дней с даты принятия решения о включении сведений об органах по оценке соответствия в национальную часть единого реестра представляют в Комиссию средствами интегрированной системы сведения, указанные в пункте 11 настоящего Порядка, для включения в единый реестр.

13. В целях актуализации сведений об органах по оценке соответствия, содержащихся в едином реестре, уполномоченный орган представляет в Комиссию средствами интегрированной системы актуализированные сведения, указанные в пункте 11 настоящего Порядка, по каждому органу по оценке соответствия, в отношении которого изменились эти сведения, не позднее 5 рабочих дней с даты принятия решения об изменении указанных сведений в национальной части единого реестра.

14. В случае приостановления (в отношении всей области аккредитации), окончания действия или отмены действия аккредитации органа по оценке соответствия уполномоченный орган при актуализации сведений об органах по оценке соответствия, содержащихся в едином реестре, указывает статус органа по оценке

соответствия в едином реестре «исключен» с указанием даты принятия такого решения.

При возобновлении действия аккредитации органа по оценке соответствия уполномоченный орган при актуализации сведений об органах по оценке соответствия, содержащихся в едином реестре, указывает статус органа по оценке соответствия в едином реестре «действует» с указанием даты принятия такого решения.

15. В случае приостановления действия аккредитации органа по оценке соответствия в отношении части области аккредитации, уполномоченный орган при актуализации сведений об органах по оценке соответствия, содержащихся в едином реестре, в соответствии с пунктом 13 настоящего Порядка, указывает действующую часть области аккредитации с указанием даты принятия такого решения.

При возобновлении действия аккредитации органа по оценке соответствия в отношении приостановленной части области аккредитации, уполномоченный орган представляет в Комиссию актуализированные сведения об органе по оценке соответствия, в том числе с указанием даты принятия такого решения, в соответствии с пунктом 13 настоящего Порядка.

16. Исключение органов по оценке соответствия из единого реестра осуществляется Комиссией на основании предоставления уполномоченными органами средствами интегрированной системы в Комиссию сведений об исключении органов по оценке соответствия из единого реестра.

Исключение органов по оценке соответствия из единого реестра осуществляется в следующих случаях:

а) несоответствие хотя бы одному из критериев, установленных в пунктах 8 и 9 настоящего Порядка;

б) выявление в период срока действия аккредитации (аттестата аккредитации), присвоенного (выданного) органом по аккредитации государства-члена, нарушений в течение одного года, повлекших за собой выпуск в обращение продукции, не соответствующей требованиям технических регламентов Союза или требованиям нормативных документов для продукции, включенной в единый перечень.

17. Сведения, содержащиеся в едином реестре, являются открытыми и общедоступными.

18. Жалобы и запросы по вопросам включения (не включения) органа по оценке соответствия в единый реестр рассматриваются уполномоченными органами государств-членов в соответствии с законодательством государств-членов.