

УТВЕРЖДЕН

Решением Совета
Евразийской экономической комиссии
от 5 декабря 2018 г. № 100
(в редакции Решения Совета
Евразийской экономической комиссии
от 22 мая 2023 г. № 62)

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 пунктом 5 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), исключения их из него, правила формирования и ведения единого реестра, а также внесения в него изменений.

2. Для целей настоящего Порядка используются понятия, которые означают следующее:

«массовая необоснованная выдача документов» – необоснованная выдача документов (не менее трех) об оценке соответствия продукции требованиям одного или нескольких технических регламентов Союза, выявленная органом по аккредитации государства – члена Союза

в течение одной оценки аккредитованного органа по оценке соответствия и (или) одного мероприятия по контролю за деятельностью аккредитованного органа по оценке соответствия (в случае, если проведение такого мероприятия по контролю предусмотрено законодательством государства – члена Союза);

«необоснованная выдача документов» – выдача документов об оценке соответствия с нарушениями процедур оценки соответствия, предусмотренными настоящим Порядком;

«систематическая необоснованная выдача документов» – неоднократно повторяющаяся (не менее 3 раз) в течение 1 года необоснованная выдача документов об оценке соответствия, выявленная в установленном порядке, вне зависимости от количества необоснованно выданных документов об оценке соответствия.

Иные понятия, используемые в настоящем Порядке, применяются 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 представляет собой общий информационный ресурс, в котором содержатся сведения об органах по оценке соответствия, формирование и ведение которого осуществляются Евразийской экономической комиссией (далее – Комиссия) в электронном виде с использованием средств интегрированной информационной системы Союза (далее – интегрированная система) в рамках взаимодействия государств – членов Союза (далее –

государства-члены) и Комиссии на основании сведений из национальных частей единого реестра, представляемых в Комиссию органами по аккредитации государств-членов (далее – уполномоченные органы).

4. Уполномоченные органы обязаны представлять достоверные сведения для включения в единый реестр.

5. Формирование и ведение единого реестра включают в себя:

а) представление уполномоченными органами в Комиссию сведений о следующих органах по оценке соответствия:

органы по сертификации, осуществляющие работы по оценке соответствия продукции, подлежащей оценке соответствия 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 (далее соответственно – органы по сертификации, единый перечень);

испытательные лаборатории (центры), осуществляющие испытания продукции, подлежащей оценке соответствия требованиям технических регламентов Союза, или продукции, включенной в единый перечень (далее – испытательные лаборатории (центры));

органы инспекции, осуществляющие работы по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза (далее – органы инспекции);

б) включение органов по оценке соответствия в единый реестр с установлением их статуса «действует». Датой включения органов по оценке соответствия в единый реестр является дата опубликования сведений об этих органах на информационном портале Союза;

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

г) опубликование сведений из единого реестра на информационном портале Союза;

д) предоставление доступа к сведениям из единого реестра заинтересованным уполномоченным органам с использованием средств интегрированной системы;

е) исключение органов по оценке соответствия из единого реестра с установлением их статуса «исключен». Датой исключения органов по оценке соответствия из единого реестра является дата принятия уполномоченным органом соответствующего решения.

6. Ведение единого реестра осуществляется на русском языке.

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

а) органы по сертификации;

б) испытательные лаборатории (центры);

в) органы инспекции.

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

а) наличие регистрации органа по сертификации или организации, в состав которой входит орган по сертификации, в качестве юридического лица на территории государства-члена в соответствии с его законодательством и осуществление деятельности на территории этого государства;

б) наличие действующей аккредитации, присвоенной уполномоченным органом государства-члена, на территории которого зарегистрирован орган по сертификации;

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

г) наличие в штате органа по сертификации экспертов (экспертов-аудиторов) в области оценки соответствия по всем направлениям деятельности в соответствии с областью аккредитации, осуществляющих деятельность по оценке соответствия на основе трудового договора в одном органе по сертификации;

д) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев необоснованной выдачи документов, повлекших за собой выпуск в обращение продукции, не соответствующей требованиям законодательства государства-члена или нормативных документов (для продукции, включенной в единый перечень) либо требованиям технических регламентов Союза;

е) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев массовой и (или) систематической необоснованной выдачи документов;

ж) отсутствие в штате органа по сертификации лиц, допустивших нарушения, указанные в подпунктах «д» и «е» настоящего пункта;

з) соответствие образования и опыта работы руководителя органа по сертификации, его заместителей (при наличии) требованиям законодательства государства-члена (при наличии).

8¹. К нарушениям органами по сертификации процедур оценки соответствия, повлекшим необоснованную выдачу документов, относятся:

- а) нарушение области аккредитации;
- б) нарушение схемы сертификации;
- в) нарушение требований по идентификации продукции;
- г) нарушение требований к отбору образцов (проб) продукции;
- д) нарушение требований к формированию программы исследований (испытаний) и измерений продукции;
- е) нарушение требований к проведению исследований (испытаний) и измерений продукции.

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

а) наличие регистрации 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 и осуществление деятельности на территории этого государства;

б) наличие действующей аккредитации, присвоенной уполномоченным органом государства-члена, на территории которого зарегистрирована испытательная лаборатория (центр);

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);

г) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев необоснованной выдачи документов, повлекших за собой выпуск в обращение продукции, не соответствующей требованиям законодательства государства-члена или нормативных документов (для продукции, включенной в единый перечень) либо требованиям технических регламентов Союза;

д) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев массовой и (или) систематической необоснованной выдачи документов;

е) наличие у испытательной лаборатории (центра) на законном основании помещений и оборудования, обеспечивающих проведение исследований (испытаний) и измерений характеристик (показателей) продукции (групп продукции), включенной в область аккредитации, на соответствие требованиям технических регламентов Союза, а также продукции, включенной в единый перечень;

ж) соответствие образования и опыта работы руководителя испытательной лаборатории (центра), его заместителей (при наличии) требованиям законодательства государства-члена (при наличии).

9¹. К нарушениям испытательными лабораториями (центрами) процедур оценки соответствия, повлекшим необоснованную выдачу документов, относятся:

а) нарушение области аккредитации;

б) нарушение требований к отбору образцов (проб) продукции;

в) нарушение требований к подготовке или обработке испытываемого образца;

г) нарушение применения метода исследования (испытания) и измерения продукции;

д) нарушение требований к средствам измерений, испытательному оборудованию, вспомогательному оборудованию;

е) нарушение условий проведения исследований (испытаний) и измерений продукции;

ж) нарушение требований к персоналу.

10. Включение органов инспекции в единый реестр осуществляется при соответствии их следующим критериям:

а) наличие регистрации органа инспекции или организации, в состав которой входит орган инспекции, в качестве юридического лица на территории государства-члена в соответствии с его законодательством и осуществление деятельности на территории этого государства;

б) наличие действующей аккредитации, присвоенной уполномоченным органом государства-члена, на территории которого зарегистрирован орган инспекции;

в) наличие в области аккредитации вида инспекции и продукции, подлежащей оценке соответствия требованиям технических регламентов Союза;

г) наличие в штате органа инспекции работников, ответственных за инспекцию, по всем направлениям деятельности в соответствии с областью аккредитации, работающих на основе трудового договора в составе одного органа инспекции;

д) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев необоснованной выдачи документов, повлекших за собой выпуск

в обращение продукции, не соответствующей требованиям технических регламентов Союза;

е) отсутствие выявленных в течение 1 года случаев массовой и (или) систематической необоснованной выдачи документов;

ж) соответствие образования и опыта работы руководителя органа инспекции, его заместителей (при наличии) требованиям законодательства государства-члена (при наличии).

10¹. К нарушениям органами инспекции процедур оценки соответствия, повлекшим необоснованную выдачу документов, относятся:

- а) нарушение области аккредитации;
- б) нарушение требований к отбору образцов (проб) продукции;
- в) нарушение требований к формированию программы инспекции;
- г) нарушение требований к проведению инспекции.

10². К нарушениям, указанным в пунктах 8¹, 9¹ и 10¹ настоящего Порядка, не относятся технические ошибки (описки, опечатки, грамматические ошибки).

11. Порядок принятия уполномоченным органом решений о включении органов по оценке соответствия в национальную часть единого реестра (исключении из нее) с учетом критериев, предусмотренных пунктами 8 – 10 настоящего Порядка, определяется законодательством государств-членов.

12. В единый реестр вносятся следующие сведения:

- а) в отношении органов по сертификации:
уникальный идентификационный номер, указанный в национальной части единого реестра;

наименование (в том числе наименование юридического лица), место нахождения (в том числе 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), номер абонентского ящика (при наличии), фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя, регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательством государства-члена;

статус в едином реестре («действует», «исключен»);

дата включения в единый реестр (исключения из него);

дата решения о включении в единый реестр (исключения из него);

статус аккредитации («действует», «частично приостановлена», «приостановлена», «прекращена»);

дата решения об изменении статуса аккредитации;

регистрационный номер, дата регистрации и срок действия аттестата аккредитации;

наименование и регистрационный номер аттестата аккредитации испытательной лаборатории (центра), входящей в состав юридического лица наряду с органом по сертификации (при наличии);

сведения о документах (наименования и даты выдачи), предусмотренных законодательством государства-члена и подтверждающих, что орган по сертификации принимает соответствующие меры (например, страхование или создание резервов) для реализации ответственности в связи со своей деятельностью (при наличии);

сведения об области аккредитации, в том числе:

наименования технических регламентов Союза (для органов по сертификации, осуществляющих работы по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза) с указанием их обозначений (аббревиатуры «ТР ЕАЭС» или «ТР ТС», порядкового номера и года принятия);

наименование продукции (групп продукции), включенной в область аккредитации (для органов по сертификации, осуществляющих работы по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза, – по каждому техническому регламенту Союза отдельно);

код (коды) единой Товарной номенклатуры внешнеэкономической деятельности Евразийского экономического союза продукции (групп продукции), включенной в область аккредитации (для органов по сертификации, осуществляющих работы по оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Союза, – по каждому техническому регламенту Союза отдельно);

б) в отношении испытательных лабораторий (центров):

уникальный идентификационный номер, указанный в национальной части единого реестра;

наименование (в том числе наименование юридического лица), место нахождения (в том числе 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), номер абонентского ящика (при наличии), фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя, регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер,

присваиваемый при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательством государства-члена;

статус в едином реестре («действует», «исключена»);

дата включения в единый реестр (исключения из него);

дата решения о включении в единый реестр (исключения из него);

статус аккредитации («действует», «частично приостановлена», «приостановлена», «прекращена»);

дата решения об изменении статуса аккредитации;

регистрационный номер, дата регистрации и срок действия аттестата аккредитации;

сведения о документах (наименования и даты выдачи), предусмотренных законодательством государства-члена и подтверждающих, что испытательная лаборатория (центр) принимает соответствующие меры (например, страхование или создание резервов) для реализации ответственности в связи со своей деятельностью (при наличии);

сведения об области аккредитации, в том числе:

наименования технических регламентов Союза (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции на соответствие требованиям технических регламентов Союза) с указанием их обозначений (для испытательных лабораторий (центров), для которых в соответствии с законодательством государств-членов в области аккредитации не указываются наименования технических регламентов Союза, – справочно);

наименование продукции (групп продукции), включенной в область аккредитации и подлежащей оценке соответствия требованиям технических регламентов Союза (для испытательных

лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции на соответствие требованиям технических регламентов Союза, – по каждому техническому регламенту Союза отдельно), или продукции (групп продукции), включенной в единый перечень (для испытательных лабораторий (центров), осуществляющих испытания продукции, включенной в единый перечень);

определяемые характеристики (показатели) продукции, обозначения нормативных документов, содержащих методы исследований (испытаний) и измерений для определения этих характеристик (показателей), и при необходимости наименования методов исследований (испытаний) и измерений;

в) в отношении органов инспекции:

уникальный идентификационный номер, указанный в национальной части единого реестра;

наименование (в том числе наименование юридического лица), место нахождения (в том числе 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), номер абонентского ящика (при наличии), фамилия, имя, отчество (при наличии) руководителя, регистрационный или учетный (индивидуальный, идентификационный) номер, присваиваемый при государственной регистрации юридического лица в соответствии с законодательством государства-члена;

статус в едином реестре («действует», «исключен»);

дата включения в единый реестр (исключения из него);

дата решения о включении в единый реестр (исключения из него);

статус аккредитации («действует», «частично приостановлена», «приостановлена», «прекращена»);

дата решения об изменении статуса аккредитации;

регистрационный номер, дата регистрации и срок действия аттестата аккредитации;

сведения о документах (наименования и даты выдачи), предусмотренных законодательством государства-члена и подтверждающих, что орган инспекции принимает соответствующие меры (например, страхование или создание резервов) для реализации ответственности в связи со своей деятельностью (при наличии);

сведения об области аккредитации, в том числе:

наименования технических регламентов Союза с указанием их обозначений;

наименование продукции, включенной в область аккредитации (для органов инспекции, осуществляющих оценку соответствия требованиям технических регламентов Союза, – по каждому техническому регламенту Союза отдельно).

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

14. В целях актуализации сведений, содержащихся в едином реестре, уполномоченный орган представляет в Комиссию с использованием средств интегрированной системы актуализированные сведения об органе по оценке соответствия,

указанные в пункте 12 настоящего Порядка, не позднее 5 рабочих дней с даты принятия решения об изменении таких сведений в национальной части единого реестра.

15. В случае окончания срока действия или отмены действия аккредитации органа по оценке соответствия уполномоченный орган при представлении актуализированных сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает статус этого органа «исключен», а также дату принятия такого решения. При этом указываются статус аккредитации «прекращена», а также дата окончания срока действия или дата и причина отмены действия аккредитации.

16. В случае приостановления действия аккредитации органа по оценке соответствия в отношении всей области аккредитации уполномоченный орган при представлении актуализированных сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает статус аккредитации этого органа «приостановлена», а также дату и причину принятия такого решения. При этом статус органа по оценке соответствия в едином реестре не меняется.

При возобновлении действия аккредитации органа по оценке соответствия уполномоченный орган при представлении актуализированных сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает статус аккредитации этого органа «действует», а также дату и причину возобновления действия аккредитации и действующую область аккредитации, если она изменилась.

17. В случае приостановления действия аккредитации органа по оценке соответствия в отношении части области аккредитации уполномоченный орган при представлении актуализированных

сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает действующую часть области аккредитации и приостановленную часть области аккредитации, а также дату и причину принятия такого решения.

При возобновлении действия аккредитации органа по оценке соответствия в отношении приостановленной части области аккредитации уполномоченный орган при представлении актуализированных сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает действующую часть области аккредитации, а также дату и причину принятия такого решения.

17¹. В случае расширения (сокращения) области аккредитации органа по оценке соответствия уполномоченный орган представляет актуализированные сведения об органе по оценке соответствия, указанные в пункте 12 настоящего Порядка.

18. Исключение органа по оценке соответствия из единого реестра осуществляется Комиссией на основании представленных уполномоченным органом сведений об исключении органа по оценке соответствия из национальной части единого реестра.

Исключение органа по оценке соответствия из единого реестра осуществляется в случае его несоответствия хотя бы одному из критериев, предусмотренных пунктом 8, 9 или 10 настоящего Порядка соответственно.

19. В случае исключения органа по оценке соответствия из национальной части единого реестра уполномоченный орган при представлении актуализированных сведений в соответствии с пунктом 14 настоящего Порядка указывает статус органа по оценке

соответствия «исключен», а также дату и причину принятия такого решения.

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

21. Представление по запросам заинтересованных лиц сведений об органах по оценке соответствия, включенных в единый реестр, осуществляется уполномоченными органами в соответствии с законодательством государств-членов.

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