

**СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ СРЕДСТВ И МЕТОДИК
НЕРАЗРУШАЮЩЕГО КОНТРОЛЯ, ТЕХНИЧЕСКОЙ ДИАГНОСТИКИ И
МОНИТОРИНГА, ПРИМЕНЯЕМЫХ НА ЖЕЛЕЗНОДОРОЖНОМ ТРАНСПОРТЕ**

Правила функционирования системы добровольной сертификации
СОЗДАНА:

ЗАО «НК ЖТ»

119019, Москва, Большой Афанасьевский переулок, д.22

8(495)669-9246, zaonkzt@gmail.com, www.nkzt.rf

СОДЕРЖАНИЕ

1. Основные принципы Системы добровольной сертификации.....	4
2. Область распространения Системы.....	5
3. Организационная структура Системы и функции участников... ..	6
4. Порядок проведения сертификации.....	8
5. Ведение единого реестра.....	14
6. Рассмотрение апелляций по сертификации.....	15
7. Уполномочивание испытательных лабораторий и экспертов.....	16
8. Оплата работ по сертификации.....	17
ПРИЛОЖЕНИЯ.....	18

1. Основные принципы Системы добровольной сертификации

Деятельность в Системе добровольной сертификации (далее Система) осуществляется в соответствии со следующими основными принципами:

- **добровольности;**
- **недопустимости принуждения** к осуществлению добровольной сертификации;
- **объективности и достоверности** результатов сертификации;
- **независимости** участников сертификации от производителей и пользователей продукции и других заинтересованных сторон;
- **открытости** информации о результатах деятельности системы для федеральных органов исполнительной власти и общественных организаций;
- **защиты имущественных интересов** заявителей, соблюдения коммерческой тайны в отношении сведений, полученных при осуществлении сертификации в Системе;
- **отсутствия дискриминации** в отношении заявителей на проведение сертификации в Системе;
- обеспечения **конфиденциальности** информации, составляющей коммерческую тайну.

2. Область распространения Системы

Областью распространения Системы являются:

Средства неразрушающего контроля, технической диагностики и мониторинга, **не имеющие нормативных метрологических характеристик**, для следующих видов контроля особо ответственных элементов конструкции и деталей подвижного состава:

- акустического;
- вихретокового;
- магнитного и магнито-порошкового;
- феррозондового;
- капиллярного;
- визуального;
- оптического;
- теплового;
- радиационного;
- радиоволнового;
- электрического;
- вибрационного;
- акусто - эмиссионного;
- локационного;
- структуроскопы;
- акустические интроскопы;
- течеискатели;
- трассоискатели.

При сертификации в Системе используют международные стандарты, национальные стандарты, стандарты организаций, технические условия и другие документы, представленные заявителем и включенные в условия договоров. Объекты сертификации указаны в ПРИЛОЖЕНИИ 1.

Система является открытой для участия в ней предприятий и организаций различных форм собственности, заинтересованных в деятельности Системы, в том числе российских и зарубежных испытательных центров и лабораторий, независимых экспертов, других организаций и ведомств, в т.ч. научных организаций и лабораторий, которые не входят в систему сертификации.

Область распространения Системы довольно широка и может быть скорректирована в зависимости от появления новых видов продукции путем внесения изменений в зарегистрированные документы Системы.

Система имеет право временно ограничить номенклатуру товаров и услуг, на которую распространяется ее действие или установить очередность организации работ по сертификации определенных видов продукции.

3. Организационная структура Системы и функции участников

Организационную структуру Системы - образуют:

- ЗАО «НК ЖТ», выполняющее функции **центрального органа системы (ЦОС)**;
- **Испытательные лаборатории**, лаборатории, аккредитованные в порядке, установленном правительством РФ, аккредитованные в других системах, в т.ч. зарубежных, и уполномоченные ЦОС на проведение испытаний в целях сертификации в Системе;
- **Независимые эксперты**, уполномоченные в Системе, в том числе независимые эксперты, действующие в других системах, в т.ч. зарубежных;
- **Органы по сертификации (ОС)**, уполномоченные ЦОС для проведения работ в Системе.

ЦОС

Центральный орган системы (ЦОС) выполняет следующие функции:

- устанавливает правила и процедуры проведения сертификации в Системе;
- участвует в разработке и внедрении нормативных документов;
- разрабатывает программы сертификационных испытаний продукции;
- организует и координирует работу по проведению испытаний продукции в испытательных лабораториях;
- организует работу по проведению инспекционного контроля за сертифицированной продукцией и принимает решение о возможности подтверждения, приостановлении или прекращении действия сертификата соответствия;
- ведет единый реестр выданных и аннулированных сертификатов Системы;
- осуществляет информационное обеспечение Системы;
- взаимодействует с федеральными и региональными органами государственной власти;
- сотрудничает с национальными и международными организациями по сертификации и стандартизации;
- уполномочивает испытательные лаборатории и органы по сертификации на право проведения работ в Системе на основании договоров (соглашений);
- формирование апелляционной комиссии для рассмотрения претензий по проведению сертификации;
- формирует инфраструктуру Системы для обеспечения ее деятельности;
- выполняет функции органа по сертификации.

Испытательные лаборатории

Испытательные лаборатории в Системе выполняют следующие функции:

- участвуют в разработке программы испытаний продукции;
- проводят испытания по принятой программе;
- выдают заверенные протоколы испытаний продукции.

Уполномоченные представители испытательных лабораторий могут участвовать в работе апелляционной комиссии при возникновении спорных ситуаций, но не в качестве членов этой комиссии.

ОС

Сеть органов по сертификации (ОС) формируется по региональному принципу.

Орган по сертификации выполняет следующие функции:

- выполняет правила и процедуры прохождения сертификации в Системе;
- регистрирует сертификаты соответствия и направляет сведения о вступивших в действие, прекративших действие и приостановленных сертификатах в реестр Системы;
- оформляет сертификаты соответствия Системы на продукцию, прошедшую сертификацию;
- проводит инспекционный контроль сертифицированной продукции;
- участвует в работах по совершенствованию нормативных документов, применяемых при сертификации продукции.

Организации, претендующие на уполномочивание в Системе в качестве органов по сертификации, должны быть аккредитованы в порядке, установленном Правительством РФ, и иметь:

- статус юридического лица по законодательству Российской Федерации;
- организационную структуру, включающую систему обеспечения качества, которая позволяет ей выполнять признанные технические функции;
- квалифицированный персонал;
- соответствующие правила по обеспечению защиты прав собственности и конфиденциальности информации.

4. Порядок проведения сертификации

В Системе принят следующий общий порядок сертификации:

- подача заявки на сертификацию объекта (форма заявки - ПРИЛОЖЕНИЕ 4);
- рассмотрение и принятие решения по заявке;
- проведение необходимых проверок (анализ документов, испытания, оценка процессов контроля, в зависимости от объекта сертификации и т.п.);
- анализ полученных результатов и принятие решения о возможности выдачи сертификата соответствия;
- выдача сертификата и разрешения на применение Знака соответствия;
- инспекционный контроль за сертифицированным объектом (не применяется, если объектом сертификации является методика).

Порядок операций при сертификации продукции

При сертификации продукции в Системе осуществляются следующие операции:

- подача заявки Заявителем в ОС;
- регистрация заявки в реестре ОС;
- регистрация заявки в едином реестре Системы в ЦОС;
- рассмотрение заявки в ОС и принятие решения о возможности сертификации, выбор схемы сертификации (ПРИЛОЖЕНИЕ 2);
- направление Заявителю решения о возможности (невозможности) сертификации продукции;
- оформление договора между Заявителем и ОС на проведение работ по сертификации;
- оплата Заявителем работ по сертификации;
- отбор органом по сертификации у заявителя образцов объектов сертификации для испытаний;
- проведение сертификационных испытаний отобранных образцов;
- принятие решения о соответствии объекта сертификации указанным требованиям на основании протоколов испытаний;
- регистрация сертификата соответствия в реестре Системы;
- оплата Заявителем планового инспекционного контроля;
- выдача сертификата соответствия Заявителю;
- проведение инспекционного контроля за сертифицированной продукцией (если это предусмотрено);
- подтверждение, приостановление или прекращение действия сертификата соответствия по результатам инспекционного контроля.

Предварительный анализ

Предварительный анализ проводится по следующим правилам и в следующей последовательности:

1. обращение Заявителя в ОС о намерении сертифицировать продукцию в Системе;
2. ознакомление Заявителя с основными условиями сертификации, выдача бланка заявки на сертификацию и банковских реквизитов ОС;
3. при принятии решения о добровольной сертификации продукции Заявитель подает заявку на сертификацию конкретной продукции, входящей в область распространения Системы;

в заявке указываются следующие данные:

- наименование, адрес и банковские реквизиты Заявителя;
- полное наименование продукции, заявляемой на сертификацию;
- описание и характеристики сертифицируемой продукции;

- обозначение и наименование нормативных документов, устанавливающих требования к сертифицируемой продукции;
 - схема проведения сертификации.
- к заявке прилагается следующая документация:
- перечень нормативных документов, устанавливающих требования к сертифицируемой продукции и методы испытаний;
 - полный перечень выпускаемой продукции (оказываемых услуг), с указанием модификаций и их основных отличий.
4. по требованию ОС должны быть предоставлены дополнительные документы на данную продукцию (протоколы приемочных испытаний, решение о постановке на производство, сертификат системы качества производителя, и т.д.);
 5. для продукции, подлежащей внесению в Государственный реестр средств измерений, прилагается сертификат об утверждении типа средств измерений, учитывается также действующая система качества, и наличие у Заявителя сертифицированного производства;
 6. решение по заявке о возможности (невозможности) проведения сертификации направляется заявителю в письменной форме не позднее 15 дней со дня получения заявки. Решение содержит основные условия сертификации: схему сертификации, нормативные документы, на соответствие которым будет проведена сертификация, предлагаемые сроки начала работ, периодичность и объем инспекционного контроля.

Проверка и оценка качества средств контроля

Проверка и оценка качества продукции проводится по следующим правилам и в следующей последовательности:

1. Заключение договора между Заявителем и ОС на проведение работ по сертификации продукции.
2. Оплата Заявителем работ по сертификации.
3. Отбор образцов объектов сертификации в количестве, необходимом для проведения сертификации. В качестве описания продукции могут быть использованы стандарты, технические условия, нормативные документы, конструкторская, эксплуатационная и товаросопроводительная документация, договоры поставки, спецификации, технические описания и другие документы, характеризующие продукцию.
4. Программа сертификационных испытаний определяется ОС совместно с испытательной лабораторией.
5. Испытания образцов продукции проводят по правилам и методам, указанным в Программе сертификационных испытаний.
6. Программа сертификационных испытаний состоит из лабораторной и функциональной части.
7. Для оценки соответствия продукции установленным требованиям ОС использует протоколы лабораторных и функциональных испытаний. Протокол каждого вида испытания должен включать объем информации, достаточный для оценки характеристик образцов и определения их соответствия установленным требованиям.
8. ОС выдает Заявителю Заключение о соответствии (несоответствии) продукции установленным требованиям к качеству и выносит решение о выдаче или невозможности выдачи сертификата соответствия.
9. Заключение по итогам сертификационной работы должно соответствовать требованиям, установленным в Системе, и содержать следующее:
 - наименование объекта сертификации (полное название, ТУ, ОКП);
 - область применения (назначение);

- данные о Заявителе;
 - основание (договор);
 - дату и место проведения;
 - схему сертификации;
 - раздел с методами и условиями проведения испытаний;
 - результаты испытаний;
 - описание выявленных особенностей и рекомендации;
 - ссылки на регламентирующие качество документы;
 - решение.
10. Заключение должно быть подписано и утверждено руководителем ОС.
 11. В случае невозможности выдачи Сертификата по результатам испытаний Заявителю направляется уведомление в письменном виде в трехдневный срок со дня принятия решения.
 12. При соответствии продукции установленным требованиям по всем испытанным показателям ОС регистрирует сертификат соответствия в едином Реестре Системы и передает эту информацию в ЦОС.
 13. Оплата Заявителем планового инспекционного контроля (если он предусмотрен).
 14. ОС оформляет и выдает Заявителю сертификат Системы.
 15. Заявитель, продукция которого сертифицирована в Системе может маркировать ее Знаком соответствия Системы.
 16. Протоколы лабораторных и функциональных испытаний не предоставляются Заявителю и хранятся в ОС.

Инспекционный контроль за сертифицированной продукцией

В зависимости от выбранной схемы сертификации инспекционный контроль за сертифицированной продукцией проводится в течение всего срока действия сертификата Системы. Инспекционный контроль проводится в форме плановых или, при необходимости, внеплановых проверок органом по сертификации, выдавшим сертификат соответствия.

1. В том случае, если ЦОС или ОС располагают сведениями о снижении качества продукции, получившей сертификат, в том числе о внесении согласованных изменений в ее состав, конструкцию, технологию производства, может быть проведен внеплановый инспекционный контроль. Если проведенный инспекционный контроль подтвердит сведения о снижении качества продукции, то ЦОС приостанавливает действие сертификата на данную продукцию. ОС обращается к Держателю сертификата с требованием провести корректирующие мероприятия для повышения качества продукции. Возобновление действия сертификата возможно только после проведения повторных инспекционных испытаний, подтверждающих соответствие продукции указанным требованиям и оплаты инспекционного контроля. В противном случае действие сертификатов прекращается.
2. Порядок проведения испытаний сертифицированной продукции при инспекционном контроле является таким же, как при сертификационных испытаниях данной продукции, а объем и содержание определяются ОС совместно с ЦОС. Программа испытаний при инспекционном контроле может отличаться от программы сертификационных испытаний, если в период действия сертификата вступили в действие нормативные документы, изменяющие требования к качеству продукции.
3. Результаты инспекционного контроля оформляются актом, один экземпляр которого хранится в ОС, а второй направляется Держателю сертификата. Решение по результатам инспекционного контроля принимает ЦОС.

По результатам инспекционного контроля может быть принято одно из следующих решений:

- считать действие сертификата Системы подтвержденным;
- приостановить действие сертификата соответствия и использование знака Системы;
- прекратить действие сертификата.

Информацию о принятом решении ЦОС направляет в ОС.

Решение о подтверждении сертификата с актом инспекционного контроля регистрируется в Реестре Системы и направляется Держателю сертификата.

4. Приостановление действия сертификата соответствия Системы осуществляется в случае выявления несоответствий продукции требованиям, подтвержденным при сертификации, которые могут быть устранены путем выполнения корректирующих мероприятий, согласованных с ОС. При положительном результате повторных испытаний решение о приостановлении действия сертификата аннулируется и действие сертификата возобновляется. Информация о приостановлении действия сертификата доводится ОС до Держателя сертификата в течение 5 дней со дня принятия такого решения.
5. Прекращение действия сертификата соответствия Системы осуществляется в случае невозможности устранения выявленных несоответствия путем выполнения корректирующих мероприятий или отказа Держателя сертификата от корректирующих мероприятий.
Если Держатель сертификата не проводит корректирующие мероприятия по устранению недостатков продукции или повторные испытания дают отрицательный результат, то принимается решение о прекращении действия сертификата и лишения права маркирования знаком соответствия. Эта информация доводится до потребителей продукции и других заинтересованных лиц.
Повторное представление на сертификацию продукции, на которую были отменены сертификаты Системы, осуществляется в общем порядке, установленном настоящими Правилами.
6. При внесении изменений в состав или технологию изготовления серийно выпускаемой сертифицированной продукции, влияющих на соответствие продукции требованиям, подтвержденным при сертификации, Держатель сертификата обязан в течение 10 дней известить ОС.
ОС принимает решение о возможности распространения ранее выданного сертификата на продукцию с внесенными в ее состав изменениями, конструкцию, либо необходимости проведения дополнительных испытаний и повторного представления продукции на сертификацию. Заявитель информируется через ОС о принятом решении.

Порядок операций при сертификации методик

При сертификации методик в Системе осуществляются следующие операции:

- подача заявки Заявителем в ОС;
- регистрация заявки в реестре ОС;
- регистрация заявки в едином реестре Системы в ЦОС;
- рассмотрение заявки в ОС и принятие решения о возможности сертификации методики, выбор схемы сертификации (ПРИЛОЖЕНИЕ 2);
- направление через ОС Заявителю решения о возможности (невозможности) сертификации методики;
- оформление договора между Заявителем и ОС на проведение работ по сертификации;
- оплата Заявителем работ по сертификации;

- проведение сертификационных испытаний заявленной методики;
- на основании протоколов испытаний принятие решения о соответствии методики указанным требованиям;
- регистрация сертификата соответствия в реестре Системы;
- выдача сертификата Заявителю.

В зависимости от вида методики исследуется:

- полнота и актуализация документации, устанавливающей требования к процессу контроля;
- оснащение необходимым оборудованием, инструментом, средствами измерений (испытаний, контроля), веществами, материалами, помещениями и др., а также их соответствие установленным требованиям;
- метрологическое, методическое, организационное, программное, информационное, материальное, правовое, техническое и др. обеспечение;
- безопасность и стабильность процесса;
- профессиональная компетентность исполнителей работ, обслуживающего и производственного персонала.

При сертификации методик в Системе Знак соответствия может применяться для идентификации этих методик среди прочих.

Предварительный анализ

Предварительный анализ проводится по следующим правилам и в следующей последовательности:

1. Обращение Заявителя в ОС о намерении сертифицировать методику в Системе.
2. Ознакомление Заявителя с основными условиями сертификации, выдача бланка заявки на сертификацию услуги и банковских реквизитов ОС.
3. При решении о добровольной сертификации методики Заявитель подает заявку на сертификацию конкретной методики, входящей в область распространения Системы.

В заявке указываются следующие данные:

- наименование, адрес и банковские реквизиты Заявителя;
 - полное наименование методики, заявляемой на сертификацию;
 - описание и характеристики методики;
 - обозначение и наименование нормативных документов, устанавливающих требования к сертифицируемой методике;
 - схема проведения сертификации;
4. По требованию ОС должны быть предоставлены иные материалы и документы на данную методику.
 5. Решение по заявке о возможности (невозможности) проведения сертификации направляется заявителю в письменной форме не позднее 15 дней со дня получения заявки. Решение содержит основные условия сертификации методики: схему сертификации, нормативные документы, на соответствие которым будет проведена сертификация, предлагаемые сроки начала работ, периодичность и объем инспекционного контроля, реквизиты для договора Заявителя с ОС.

Проверка и оценка качества методики

Проверка и оценка качества методики проводится по следующим правилам и в следующей последовательности:

1. Заключение договора между Заявителем и ОС на проведение работ по сертификации методики.
2. Оплата Заявителем работ по сертификации.

3. Проверку процесса контроля проводят в соответствии с программой проверки. При необходимости проводят испытания результатов по правилам и методам, указанным в Программе сертификационных испытаний.
4. Для оценки соответствия методики установленным требованиям ОС использует акт проверки процесса оказания методики и (при наличии) протокол сертификационных испытаний. Протокол каждого испытания должен включать объем информации, достаточный для оценки характеристик и определения ее соответствия установленным требованиям. В протоколе должны быть указаны данные об условиях и методах испытаний, позволяющие, при необходимости, провести повторные испытания.
5. Акт проверки процесса должен соответствовать требованиям, установленным в Системе, и содержать следующие сведения:
 - сведения о проверяемой методике;
 - сведения об использованном оборудовании при оценке процесса контроля;
 - результаты проверки достоверности обнаружения дефектов и других показателей;
 - общее заключение по результатам проверки с итоговой оценкой.Акт проверки процесса подписывается руководителем и членами комиссии, проводившей проверку.
6. Протокол испытаний должен соответствовать требованиям, установленным в Системе, и содержать следующие сведения:
 - данные испытаний результатов методики;
 - основные характеристики сертифицируемой методики;
 - оценку достоверности обнаружения дефектов и других показателей;
 - раздел с методами и процедурами проведения испытаний;
 - общее заключение по результатам испытаний методики.Протокол испытаний должен быть подписан руководителем ОС. К нему должно быть приложено заключение о соответствии методики указанным требованиям, подписанные исполнителями испытаний. Подлинники экземпляров актов проверки процесса и протоколов испытаний хранятся в ОС.
7. ОС на основании анализа актов проверки процесса и протоколов испытаний принимает решение о соответствии методики установленным требованиям и выдаче или невозможности выдачи сертификата соответствия.
8. ОС уведомляет Заявителя в трехдневный срок со дня принятия решения в письменном виде.
9. При соответствии методики установленным требованиям по всем испытанным показателям ОС регистрирует сертификат соответствия в едином реестре Системы, где ему присваивается порядковый номер и передает эту информацию в ЦОС.
10. ОС оформляет и выдает Заявителю сертификат Системы.
11. Заявитель, методика которого сертифицирована в Системе может маркировать ее Знаком соответствия Системы.
12. Акты проверки процесса и протоколы испытаний не предоставляются Заявителю и хранятся в ОС.

Инспекционный контроль

При сертификации методик инспекционный контроль не проводится.

5. Ведение единого реестра

Сертификат соответствия Системы вступает в действие с момента его регистрации в реестре сертифицированных объектов Системы.

1. Ведение реестра сертифицированных объектов в Системе осуществляет структурное подразделение ЦОС (отдел регистрации).

Отдел регистрации проводит регистрацию сертификатов соответствия, выданных в Системе, путем присвоения регистрационного (персонального) номера сертификату и внесения данных о его сроке действия, о средстве (методике), на которую он распространяется, а также сведений о производителе (авторе) в реестр Системы (базу данных). В реестр Системы также вносятся сведения о сроках проведения и результатах инспекционного контроля за сертифицированным объектом, а также информация о продлении, приостановлении или прекращении действия сертификатов. По окончании срока действия сертификата информация о нём переносится в архив реестра.

2. Отдел регистрации проводит также регистрацию заявок на проведение сертификации, решений о выдаче сертификатов соответствия, решений о подтверждении (продлении), приостановлении или прекращении их действия.
3. Отдел регистрации ведет реестр сведений об участниках Системы (ОС, ИЛ и независимых экспертах).
4. Отдел регистрации осуществляет хранение Заключений, протоколов испытаний и актов проверки.
5. Отдел регистрации Системы обеспечивает открытый доступ к реестру (базе данных) сертификатов соответствия. Информацию о продукции (услуге), получившей сертификат в Системе, ЦОС представляет в средства массовой информации и публикует в сети Интернет.
6. В случае получения отрицательного результата при сертификационных испытаниях, информация о продукции не получившей сертификат, вносится в базу данных. Эта информация является конфиденциальной, за исключением случаев нарушения требований безопасности.
7. Отдел регистрации ведёт базу данных используемых в системе методов испытаний и стандартов.

6. Рассмотрение апелляций по сертификации

При возникновении спорных ситуаций, связанных с сертификацией в Системе, заявители и участники Системы (их представители) могут обратиться с жалобой на принятые решения в ЦОС. После извещения о жалобе всех заинтересованных сторон, в течение 10 дней формируется Апелляционная комиссия.

Апелляционная комиссия состоит из 6 членов, 3 из которых вводятся в комиссию по предложению участника Системы, подавшего жалобу, 3 члена – от ЦОС.

В том случае, если предметом спора являются результаты или методы испытаний, в Апелляционную комиссию вызывается представитель испытательной лаборатории, в которой проходили сертификационные испытания или инспекционный контроль. При этом представители этой испытательной лаборатории не могут быть членами Апелляционной комиссии.

Для участия в работе Апелляционной комиссии могут привлекаться независимые эксперты на возмездной основе за счет средств Держателя сертификата.

Апелляционная комиссия рассматривает полученные материалы в течение 15 дней с момента их получения. При необходимости, Апелляционная комиссия может запросить у сторон дополнительную информацию.

В результате работы Апелляционной комиссии могут быть приняты следующие решения:

1. удовлетворить жалобу и отменить оспариваемое решение;
2. оставить решение, принятое в Системе, без изменений, а жалобу без удовлетворения;
3. провести дополнительные исследования или повторные испытания за счет участника Системы, подавшего жалобу.

Если проведенные дополнительные исследования или повторные испытания выявят необоснованность ранее принятых оспариваемых решений, то ОС полностью возмещает участнику Системы, подавшему жалобу, затраты на проведение дополнительных исследований или повторных испытаний.

В случае подтверждения обоснованности решений, оспариваемых участником Системы, затраты на проведение дополнительных исследований или повторных испытаний ему не возвращаются.

Решение, принятое Апелляционной комиссией, направляется участнику Системы, подавшему жалобу. В случае его несогласия с решением Апелляционной комиссии, спорный вопрос разрешается в соответствии с действующим законодательством РФ.

7. Уполномочивание испытательных лабораторий и экспертов

Организации, претендующие на уполномочивание в Системе в качестве испытательных центров и лабораторий, должны быть аккредитованы в порядке, установленном Правительством РФ и иметь:

- статус юридического лица по законодательству Российской Федерации;
- организационную структуру, включающую систему обеспечения качества, которая позволяет ей выполнять признанные технические функции;
- компетентность и опыт в проведении испытаний конкретной продукции и (или) видов испытаний на соответствие требованиям нормативных и иных документов;
- квалифицированный персонал;
- соответствующие правила по обеспечению защиты прав собственности и конфиденциальности информации.

Испытательная лаборатория должна декларировать свою независимость от предприятий-изготовителей продукции, подлежащей сертификации, или их дилеров, как в финансовом отношении, так и с технической точки зрения, а также обеспечивать гарантию объективности испытаний и беспристрастную оценку качества продукции.

Уполномоченные представители испытательных лабораторий могут участвовать в работе апелляционной комиссии при возникновении спорных ситуаций, но не в качестве членов этой комиссии.

8. Оплата работ по сертификации

Оплата работ по сертификации производится на договорной основе между Заявителем и ОС. Осуществляется поэтапно в виде полной предоплаты каждого этапа работ (рассмотрение заявки, сертификационная работа, инспекционный контроль) и не зависит от результатов работы.

Оплата работ по рассмотрению заявки производится Заявителем одновременно с подачей заявки на сертификацию продукции (методики). Стоимость оговаривается с Заявителем в каждом случае отдельно и зависит от вида продукции (методики), ее сложности, объема аналитических и других выполняемых работ.

Оплата работ по сертификации напрямую зависит от технической сложности продукции (методики), стоимости образцов, объема аналитических и лабораторных работ.

Плановый инспекционный контроль оплачивается Заявителем при условии положительного решения по результатам сертификационной работы. Оплата осуществляется до момента получения сертификата соответствия.

Внеплановый инспекционный контроль проводится за счет средств ОС. Если он подтвердит сведения о снижении качества продукции, то ОС приостанавливает действие сертификата и обращается к Держателю сертификата с требованием возместить стоимость проведенного внепланового инспекционного контроля. Возобновление действия сертификата возможно после проведения корректирующих мероприятий, повторных испытаний и оплаты Держателем сертификата всех внеплановых инспекционных контролей.