	Орган з оцінки відповідності/сертифікації ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ»		ОС-СС.01
	Схема сертифікації № 1		
Редакція	Розробив:	Затвердив:	Стор.1 з 4
1	Костянюк О.В	Великсар Д.С.	
	01.06.2022	02.06.2022	

Органу з оцінки відповідності/сертифікації ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ»
Схема сертифікації партії продукції № 1

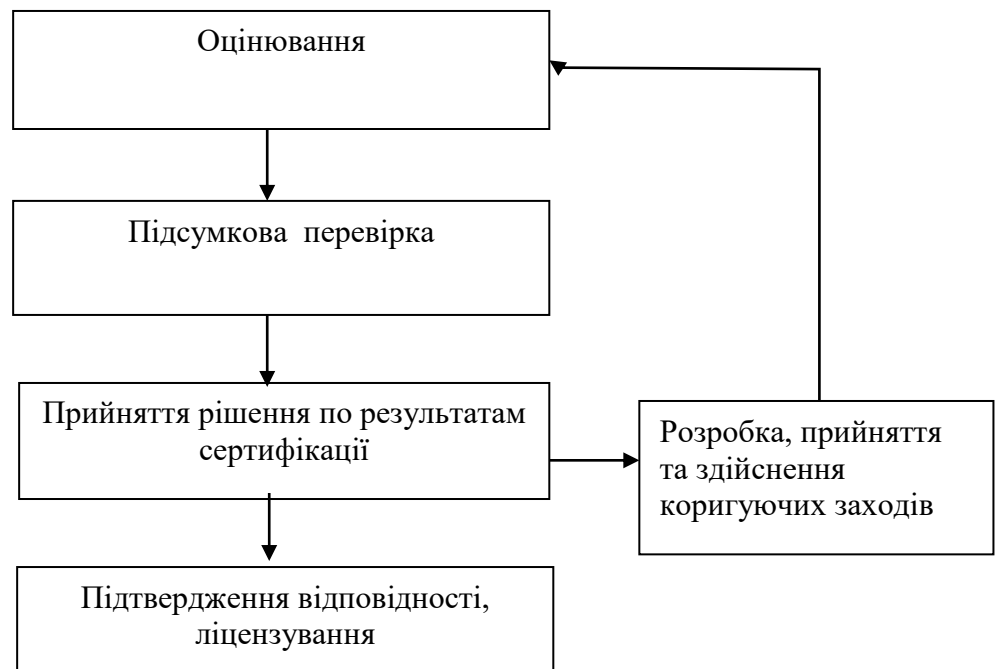
Сертифікація та оцінка відповідності партії продукції проводиться на відповідність продукції вимогам чинних законодавчих актів України та обов'язковим вимогам нормативних документів.

Ця схема передбачає проведення сертифікаційних випробувань зразків продукції. Сертифікат відповідності у цьому випадку видається на термін дії до одного року.

Сертифікат на продукцію при використанні даної схеми має термін дії до одного року і видається на підставі позитивних результатів сертифікаційних випробувань зразків продукції, відібраної на підприємстві виробника або у постачальника.

Ця схема сертифікації застосовується, як правило, лише один раз для кожного конкретного заявника і конкретної партії промислової продукції.


Схема сертифікації партії продукції



Оцінювання

ООВ/ОС, отримавши заявку (ОС-Ф.19-«Заявка на проведення сертифікації»), проводить її реєстрацію (ОС-Ф.01 "Журнал реєстрації документів щодо сертифікацію») та розгляд (аналізування) усіх отриманих матеріалів (ОС-Ф.20-«Протокол аналізу заявки на сертифікацію продукції») і приймає рішення щодо можливості проведення процедур оцінки відповідності (ОС-Ф.22-«Рішення за заявкою на проведення сертифікації продукції»).

У разі прийняття позитивного рішення, ООВ/ОС: визначає експертну групу (персонал), що проводитиме оцінювання (ОС-Ф.09-«Склад експертної групи для проведення сертифікації продукції»); визначає випробувальну лабораторію, яка проводитиме випробування; готує проект договору на проведення робіт (ОС-Ф.02-«Договір на проведення інспекційних та сертифікаційних робіт»).

	Орган з оцінки відповідності/сертифікації ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ»		ОС-СС.01
	Схема сертифікації № 1		
Редакція	Розробив:	Затвердив:	Стор.2 з 4
1	Костянюк О.В	Великсар Д.С.	
	01.06.2022	02.06.2022	

Якщо за результатами розгляду заявки та супроводжувальних документів приймається рішення про неможливість проведення робіт, ООВ/ОС не пізніше ніж за 10 днів надає замовнику мотивовану відмову та повертає отриману документацію. У разі незгоди замовника з відмовою у проведенні робіт, він може оскаржити рішення ООВ/ОС або подати апеляцію до його Апеляційної комісії.

До складу експертної групи не призначаються спеціалісти, що взаємодіють з організацією, яка займається розробленням або постачанням такої самої продукції. Замовник має право відведення аудиторів (експертів) із складу експертної групи з письмовим обґрунтуванням причин.

До укладання договору та отримання сплати за проведення робіт ООВ/ОС розробляє та погоджує із замовником план проведення робіт (*ОС-Ф.23-«План проведення робіт з сертифікації»*).

Підсумкова перевірка

Після підписання договору та оплати сертифікаційних робіт орган сертифікації здійснює наступні заходи:

1. Аналіз наданих документів.
2. Відбір та ідентифікація зразків (відповідно до правил та порядків сертифікації).
3. Передача зразків в випробувальну лабораторію (відповідно до правил та порядків сертифікації).
4. Проведення випробувань.
5. Аналіз результатів випробувань.
6. Видача сертифікату відповідності (відмова у видачі)

Для проведення аналізу та оцінки показників, параметрів і характеристик продукції замовник надає наступні матеріали:


- вимоги (стандарти, технічне завдання, технічні умови, інші нормативні документи) до розробки, виробництва, випробувань чи утилізації продукції;
- комплект технічної документації щодо організації виробництва продукції;
- результати випробувань зразків продукції;
- інші матеріали, необхідні для оцінювання.

В ході оцінювання аудитори перевіряють заявлену продукцію заявника на відповідність вимогам усіх необхідних стандартів та інших НД згідно зі сферою діяльності, визначеною у заявці та відповідно до критеріїв, передбачених планом проведення робіт.

Відбір зразків представником ООВ/ОС проводиться виключно в присутності представника виробника. Відбирання оформлюється згідно *ОС-Ф.26-«Акт відбору та пломбування зразків для проведення сертифікації»*. Акт оформлюється в трьох примірниках і підписується представником ООВ/ОС та представником підприємства-виробника. Один примірник залишається у заявника, другий направляється в ООВ/ОС ТОВ «Асітер ГЕНЕЛАБ», третій (у разі необхідності) направляється у випробувальну лабораторію разом з зразками продукції. Відібрані зразки для випробувань та зберігання реєструють у *ОС-Ф.55-«Журнал обліку зразків, що надійшли на сертифікацію»* та опечатають або опломбовують.

а) відібрані для випробувань та зберігання зразки продукції передаються виключно до акредитованої в системі ISO 17025 випробувальної лабораторії за кошт заявника;

Зразки позначаються номерами, етикетками представником ООВ/ОС. Після відбору зразків технічним експертом складається інспекційний звіт *ОС-Ф.26.1 «Інспекційний звіт»*.

	Орган з оцінки відповідності/сертифікації ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ»		
	Схема сертифікації № 1		ОС-СС.01
Редакція	Розробив:	Затвердив:	Стор.3 з 4
1	Костянук О.В	Веліксар Д.С.	
	01.06.2022	02.06.2022	

b) випробувальна лабораторія ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ» забезпечує умови зберігання зразку-свідка продукції згідно з вимогами НД на продукцію протягом усього терміну зберігання, що підтверджується *ОС-Ф.56-«Журнал обліку зразків-свідків»*.

Прийняття рішення за результатами сертифікації

За результатами аналізу протоколів випробувань, наданої документації та усіх матеріалів, отриманих у процесі виконання програми робіт, приймається рішення *ОС-Ф-«Рішення про можливість видачі сертифікату відповідності»*. У ньому наводяться оцінка відповідності характеристик продукції вимогам НД. ООВ/ОС ознайомлює замовника з результатами оцінки відповідності із зазначенням (при наявності) кожного виявленої невідповідності, яку потрібно усунути, щоб забезпечити відповідність продукції усім вимогам, а також обсягом необхідних подальших робіт з повторного оцінювання чи випробовування.

Якщо замовник доведе, що він може виправити відхил у прийнятний термін, то після виконання ним коригувальних дій ООВ/ОС проводить подальші роботи з урахуванням раніше проваджених заходів.

ООВ/ОС виносить рішення про результати оцінки відповідності на підставі інформації, отриманої в процесі оцінювання, а також будь-якої іншої інформації, що має до цього відношення.

Підтвердження відповідності, ліцензування

ООВ/ОС ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ» проводить аналіз результатів проведених робіт із сертифікації. Під час аналізу результатів проведених робіт оцінюється їхня повнота, об'єктивність, оцінюються результати випробувань з метою сертифікації, їх вірогідність, показники точності та інші характеристики.

1. За результатами проведених робіт з сертифікації продукції складається *ОС-Ф-«Рішення про можливість видачі сертифікату відповідності»*, в якому міститься перелік проведених робіт з сертифікації і обґрунтування можливості видачі сертифікату відповідності.

На підставі позитивного *ОС-Ф-«Рішення про можливість видачі сертифікату відповідності»* та доданого до нього комплексу документів, в т.ч. протоколу випробувань, ООВ/ОС видає сертифікат відповідності, реєструє його в *ОС-Ф.29-«Журнал реєстрації чинних сертифікатів відповідності»* та укладає з замовником *ОС-Ф.05-«Ліцензійна угода на застосування сертифікату відповідності»* на право застосування сертифікату відповідності та маркування сертифікованої продукції знаком відповідності ООВ/ОС ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ» на термін дії сертифіката..


2. За негативним *ОС-Ф-«Рішення про можливість видачі сертифікату відповідності»* ООВ/ОС оформляє детальне обґрунтування про неможливість проведення подальших робіт з сертифікації чи про встановлені негативні підсумкові результати.

3. Сертифікат відповідності видається ООВ/ОС ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ» на термін, що зазначений в Порядку сертифікації конкретної продукції.

4. Заявнику видається оригінал сертифіката відповідності та, за його бажанням, необхідна кількість копій цих документів.

5. Термін дії сертифіката відповідності і ліцензійної угоди ООВ/ОС визначає з урахуванням терміну дії НД на продукцію, гарантійного терміну зберігання (придатності) продукції, але не більше 1 року або визначених чинним законодавством України.

6. Дія сертифіката відповідності для серійної продукції поширюється на всю продукцію, вироблену в період дії сертифіката відповідності, з урахуванням гарантійного терміну

	Орган з оцінки відповідності/сертифікації ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ»		ОС-СС.01
	Схема сертифікації № 1		
Редакція	Розробив:	Затвердив:	Стор.4 з 4
1	Костянюк О.В	Великсар Д.С.	
	01.06.2022	02.06.2022	

зберігання (придатності) за умови дотримання вимог НД щодо умов транспортування, складування, зберігання продукції.

7. Термін дії сертифіката відповідності та ліцензійної угоди не продовжується.

Для отримання сертифіката відповідності та ліцензійної угоди на новий термін, Заявник не пізніше як за три місяці до закінчення його дії подає ООВ/ОС ТОВ «АСІТЕР ГЕНЕЛАБ» заявку.