

УТВЕРЖДЕН

Решением Коллегии
Евразийской экономической комиссии
от _____ 20__ г. № _____

ПОРЯДОК

формирования и ведения единого реестра протоколов исследований (испытаний) и измерений, выданных при оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза

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) в целях обеспечения прослеживаемости выдаваемых документов об оценке соответствия (сертификата соответствия требованиям технического регламента Евразийского экономического союза (далее соответственно – технический регламент, Союз), декларации о соответствии требованиям технического регламента и свидетельства о государственной регистрации продукции) и устанавливает правила формирования и ведения единого реестра протоколов исследований (испытаний) и измерений, выданных при оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов (далее соответственно – протокол, испытания, единый реестр), предоставления содержащихся в едином реестре сведений.

2. В единый реестр включаются сведения о протоколах, выданных при оценке соответствия продукции требованиям технических регламентов, и послуживших основанием для выдачи свидетельства о

государственной регистрации, сертификата соответствия и принятия декларации о соответствии, оформляемых в соответствии с требованиями межгосударственного стандарта ГОСТ ISO/IEC 17025 «Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий» (международного стандарта ISO/IEC 17025 или соответствующего государственного стандарта, эквивалентного международному) с учетом требований к содержанию протоколов, изложенных в соответствующих технических регламентах, и выданных аккредитованными лабораториями (центрами), включенными в единый реестр органов по оценке соответствия Союза (далее – аккредитованная испытательная лаборатория (центр)).

3. Единый реестр представляет собой общий информационный ресурс, формирование и ведение которого осуществляются в электронном виде с использованием средств интегрированной информационной системы Союза (далее – интегрированная система) в рамках информационного взаимодействия уполномоченных органов (организаций) государств – членов Союза и Евразийской экономической комиссии (далее соответственно – уполномоченные органы, государства-члены, Комиссия).

4. Формирование и ведение единого реестра осуществляются Комиссией на основании сведений из национальных частей единого реестра, указанных в пункте 10 настоящего Порядка и представляемых в Комиссию уполномоченными органами в электронном виде.

5. Порядок формирования и ведения национальных частей единого реестра, в том числе в части состава сведений, содержащихся в национальной части единого реестра, порядка представления сведений в национальную часть единого реестра, а также иных дополнительных требований, устанавливается законодательством государств-членов.

6. Передача уполномоченными органами в Комиссию сведений о протоколах осуществляется автоматически при внесении этих сведений в национальные части единого реестра или изменений этих сведений.

7. Информационное взаимодействие между уполномоченными органами, а также между уполномоченными органами и Комиссией в процессе формирования, ведения и использования единого реестра осуществляется средствами интегрированной системы соответствующего общего процесса в рамках Союза.

8. Формирование и ведение единого реестра включают в себя:

а) предоставление уполномоченными органами в Комиссию сведений о протоколах;

б) внесение сведений в единый реестр с установлением их статуса «действует»;

в) актуализацию сведений в едином реестре, а также их хранение;

г) опубликование сведений в едином реестре на информационном портале Союза в соответствии с требованиями, установленными в пункте 11 настоящего порядка;

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

е) отмена (прекращение) действия протоколов в едином реестре с установлением их статуса в соответствии с законодательством государства-члена «отменен (прекращен)», «аннулирован (признан недействительным)». Датой отмены (прекращения) действия, аннулирования (признания недействительным) протокола в едином реестре является дата внесения сведений об отмене (прекращении) действия, аннулировании (признании недействительным) протокола в национальную часть единого реестра.

9. Сведения в единый реестр вносятся на русском языке. При необходимости наименование испытательной лаборатории, наименование изготовителя продукции, его место нахождения (адрес юридического лица), а также адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (кроме наименования государства) и обозначение продукции (тип, марка, модель, артикул и др.) могут быть указаны с использованием букв латинского алфавита, в том числе модифицированных букв латинского алфавита (букв латинского алфавита с добавлением диакритических знаков).

10. В единый реестр вносятся следующие сведения из числа сведений, содержащихся в национальных частях единого реестра:

10.1. сведения о протоколе:

а) статус в едином реестре («действует», «отменен (прекращен)», «аннулирован (признан недействительным)») с указанием даты и основания отмены (прекращения) действия, аннулирования (признания недействительным) протокола (в случае отмены (прекращения) действия, аннулирования (признания недействительным) протокола);

б) наименование и обозначение технических регламентов, на соответствие требованиям которых проводились исследования (испытания) и измерения;

в) регистрационный номер и дата утверждения (выдачи) протокола;

г) дата внесения изменений в протокол с указанием причины внесения изменений;

10.2. сведения об испытательной лаборатории:

а) наименование (в том числе наименование юридического лица);

б) уникальный идентификационный номер, указанный в национальной части единого реестра органов по оценке соответствия Евразийского экономического союза;

в) место нахождения (в том числе адрес юридического лица), а также адрес (адреса) места осуществления деятельности (в случае, если адреса различаются);

г) контактные данные: номер телефона, адрес электронной почты (в том числе юридического лица),

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

е) фамилия, имя и отчество (при наличии) руководителя (уполномоченного лица);

10.3. сведения о заказчике (заявителе на испытания):

наименование (в том числе наименование юридического лица) – для юридического лица или фамилия, имя и отчество (при наличии) – для физического лица, зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя;

10.4. сведения об испытанных образцах:

а) обозначение (тип, марка, модель, артикул и др.) и наименование (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) продукции и (или) иное условное обозначение, присвоенное изготовителем продукции (при наличии);

б) название продукции (в случаях, предусмотренных техническими регламентами) (при наличии);

в) наименование изготовителя, его место нахождения (адрес юридического лица) и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае если адреса различаются) – для юридического лица и его филиалов, которые изготавливают продукцию, или фамилия, имя и отчество (при наличии), место жительства и адрес (адреса) места осуществления деятельности по изготовлению продукции (в случае если адреса различаются) – для физического лица,

зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя (при наличии).

10.5. обозначение документа (документов), в том числе разделов (пунктов, подпунктов) документа (документов) на соответствие требованиям которого (которых) проведены испытания;

10.6. указание на соответствие или несоответствие требованиям документа (документов), на соответствие требованиям которого (которых) проведены испытания (в случае несоответствия в части указываются разделы (пункты, подпункты) документа (документов), по которым были получены положительные результаты);

10.7. количество экземпляров протоколов, выданных испытательной лабораторией (оригиналы).

11. Сведения, содержащиеся в едином реестре, являются общедоступными.

12. При осуществлении испытательной лабораторией исследований по субподряду, сведения о протоколе исследований, выполненных по субподряду, в единый реестр не вносятся.

13. Сведения, указанные в пункте 10 настоящего Порядка, вносятся в единый реестр в срок, не превышающий 3 рабочих дня со дня внесения сведений в национальную часть единого реестра.
