



اقدامات فنی فرا راه تجارت اوراسیا (TBT)

دبيخانه موافقنامه تجارت آزاد ج.ا. ايران و اتحاديه

اقتصادي اوراسيا - سازمان توسعه تجارت ايران

پايز ۱۴۰۴

فهرست

۲	الزامات فنی اجباری در اتحادیه اقتصادی اوراسیا (پیوست ۱)
۱۶	فهرست کالاهایی که برای آنها الزامات اجباری در چارچوب اتحادیه گمرکی تعیین شده است (پیوست ۲)
۲۲	تصمیم ۴۸ کمیسیون اقتصادی اوراسیا (پیوست ۳)
۴۷	طرح‌های ارزیابی منطبق با استاندارد (پیوست ۴)
۱۹۸	فرم یکپارچه اظهار نامه انطباق (پیوست ۵)

پیوست ۱

Mandatory Technical Requirements in the EAEU

The system of technical regulation of the EAEU aims to carry out coordinated policy in the field of technical regulation and establish common mandatory requirements for products at the EAEU territory.

In accordance with the Article 52 of the Treaty on the EAEU¹ mandatory requirements in EAEU are applied only to the goods covered by the Single List of Goods Subject to Mandatory Requirements².

In order to ensure the safety of human life and health, property, environment, animal and plant life and health, prevent actions misleading consumers, ensure energy efficiency and resource saving for the abovementioned Single List of Goods in EAEU are established technical regulations.

Texts of the EAEU technical regulations in force are published at the official web-site of the Eurasian Economic Commission³. In order to fulfill the requirements of these technical regulations and conduct assessment procedures both national producers and exporters may apply international, regional or national standards enlisted in relevant technical regulation of EAEU on a voluntary base.

As of May 2025 52 EAEU technical regulations have been developed and adopted, 48 of which has already came into force. Moreover 10 more technical regulations have been drafted – until they enter into force EAEU Member States apply national mandatory requirements for relevant products. In this regard currently EAEU technical regulations cover 85% products traded in the EAEU market.

For implementation of the EAEU technical regulations in the EAEU territory basic documents are approved in the sphere of conformity assessment, including unified forms of conformity assessment (confirmation) documents⁴, standard schemes of conformity assessment (confirmation)⁵ and an its application practice.

¹ Treaty on the EAEU –

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/3b2/0aq0urjrfygepanpcxgllxg9x68ce6bd/itia_05062014_doc.pdf

² The Single List of Goods Subject to Mandatory Requirements is adopted by the Decision of the Commission of the Customs Union № 526, January, 28 2011 –

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/671/krvgi7m2qlawj4ruibcgkafrr8brc4ph/cuc_29102012_526_doc.pdf

Amendments to the Decision № 526:

1) https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/a3a/at9p4aqctdjaby5j7ob359oxl38ushhn/cncd_27112012_102_doc.pdf
2) <https://docs.eaeunion.org/documents/248/5024/> (rus)
3) <https://docs.eaeunion.org/documents/401/7124/> (rus)
4) <https://docs.eaeunion.org/documents/435/8105/> (rus)

The current list of goods Subject to Mandatory Requirements is attached (taking all the amendments into account).

³ Texts of the EAEU technical regulations –

https://eec.eaeunion.org/comission/department/deptexreg/tr/TR_general.php

⁴ Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission № 293, December 25, 2012 - <https://docs.eaeunion.org/documents/277/9229/> (in English is attached).

⁵ Decision of the Council of the Eurasian Economic Commission № 44, April 18, 2018 - <https://docs.eaeunion.org/documents/326/3727/> (in English is attached)

الزامات فنی اجباری در اتحادیه اقتصادی اوراسیا (EAU)

نظام مقررات فنی اتحادیه اقتصادی اوراسیا (EAU) با هدف اجرای یک سیاست هماهنگ در حوزه مقررات‌گذاری فنی و ایجاد الزامات اجباری مشترک برای محصولات در قلمرو اتحادیه طراحی شده است.

بر اساس ماده ۵۲ معاهده اتحادیه اقتصادی اوراسیا، الزامات اجباری در EAU فقط در مورد کالاهایی اعمال می‌شود که در «فهرست واحد کالاهای مشمول الزامات اجباری» قرار دارند.

به منظور تضمین ایمنی جان و سلامت انسان، حفظ اموال، حفاظت از محیط زیست، سلامت حیوانات و گیاهان، جلوگیری از فریب مصرف‌کنندگان، و همچنین ارتقای بهره‌وری انرژی و صرفه‌جویی در منابع، برای کالاهای مندرج در این فهرست واحد، مقررات فنی در سطح EAU تدوین و اعمال شده است.

مton مقررات فنی لازم‌الاجرای EAU در وبسایت رسمی کمیسیون اقتصادی اوراسیا منتشر می‌شود. برای انطباق با الزامات این مقررات فنی و انجام فرآیندهای ارزیابی انطباق، تولیدکنندگان داخلی و همچنین صادرکنندگان می‌توانند به صورت داوطلبانه از استانداردهای بین‌المللی، منطقه‌ای یا ملی مندرج در مقررات فنی مربوطه EAU استفاده کنند.

تا ماه مه ۲۰۲۵، در مجموع ۵۲ مقرره فنی EAU تدوین و تصویب شده است که ۴۸ مورد از آن‌ها لازم‌الاجرا شده‌اند. علاوه بر این، ۱۰ مقرره فنی دیگر نیز در مرحله پیش‌نویس قرار دارند؛ تا زمان لازم‌الاجرا شدن آن‌ها، کشورهای عضو EAU الزامات اجباری ملی خود را برای محصولات مربوطه اعمال می‌کنند. در حال حاضر، مقررات فنی EAU حدود ۸۵٪ از کالاهای مبادله‌شده در بازار EAU را پوشش می‌دهند.

به منظور اجرای مقررات فنی EAU در قلمرو این اتحادیه، اسناد پایه‌ای در حوزه ارزیابی انطباق تصویب شده‌اند که شامل فرم‌های یکپارچه اسناد ارزیابی (تأیید) انطباق، طرح‌های استاندارد ارزیابی (تأیید) انطباق و رویه‌های کاربردی مربوطه می‌باشند.

Technical regulations adopted in the EAEU

- On the Safety of Railway Rolling Stock (TR CU 001/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

- On the Safety of High-Speed Rail Transport (TR CU 002/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

- On the Safety of Railway Infrastructure (TR CU 003/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

- On the Safety of Low-Voltage Equipment (TR CU 004/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/269/TR-TS-Downvolt.pdf>

- On the Safety of Packaging (TR CU 005/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/99f/TR-TS-Upakovka.pdf>

- On the Safety of Pyrotechnic Products (TR CU 006/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/399/TR-TS-Pirotechnika.pdf>

- On the Safety of Products Intended for Children and Teenagers (TR CU 007/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/0f8/P_797_1.pdf

- On the Safety of Toys (TR CU 008/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/419/TR-TS-Toys.pdf>

- On the Safety of Perfumes and Cosmetics (TR CU 009/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/3ee/TR-TS-Parfum.pdf>

- On the Safety of Machinery and Equipment (TR CU 010/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/536/P_823_1.pdf

- Elevator Safety (TR CU 011/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/203/P_824_1.pdf

- On the Safety of Equipment for Operation in Explosive Environments (TR CU 012/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/889/P_825_1.pdf

- On Requirements for Motor and Aviation Gasoline, Diesel and Marine Fuel, Jet Fuel, and Fuel Oil (TR CU 013/2011) https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/4ae/P_826_1.pdf

- Road Safety (TR CU 014/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/8d3/P_827_1.pdf

- On Grain Safety (CU TR 015/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/317/TR_zerno.pdf

- On the Safety of Equipment Operating on Gaseous Fuels (CU TR 016/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/bec/TR-TS-GazApt.pdf>

- On the Safety of Light Industry Products (CU TR 017/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/e4f/TR-TS-ProduktLegProm.pdf>

- On the Safety of Wheeled Vehicles (CU TR 018/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/2a3/TR-TS-018_2011.pdf

- On the Safety of Personal Protective Equipment (CU TR 019/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/39d/TP-TS-SIZ.pdf>

- Electromagnetic Compatibility of Technical Equipment (CU TR 020/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/1ab/TehReg-TS-EMS.pdf>

- On Food Safety (CU TR 021/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/6ad/TR-TS-PishevayaProd.pdf>

- Food Products in Terms of Their Labeling (CU TR 022/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/9db/TrTsPishevkaMarkirovka.pdf>

- Technical Regulations for Fruit and Vegetable Juice Products (CU TR 023/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/3fb/TR-TS-SokovayaProd.pdf>

- Technical Regulations for Oil and Fat Products (CU TR 024/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/6f3/TR-TS-MasloGirov.pdf>

- On the Safety of Furniture Products (CU TR 025/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/f2f/RS_P_32.pdf

- On the safety of small vessels (CU TR 026/2012)

<https://docs.cntd.ru/document/902352820>

- On the Safety of Certain Types of Specialized Food Products, Including Dietary Therapeutic and Dietary Preventive Nutrition (CU TR 027/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/e52/P_34.pdf

- On the Safety of Explosives and Products Based on Them (CU TR 028/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/ac5/P_57.pdf

- Safety Requirements for Food Additives, Flavorings, and Processing Aids (CU TR 029/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/90d/P_58.pdf

- On Requirements for Lubricants, Oils, and Special Fluids (CU TR 030/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/20d/P_59.pdf

- On the Safety of Agricultural and Forestry Tractors and Trailers (CU TR 031/2012)

<https://eec.eaeunion.org/comission/department/deptexreg/tr/bezopSH.php>

- On the Safety of Equipment Operating under Excess Pressure (CU TR 032/2013)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/487/Reshenie-Soveta-41-ot-2-iyulya-2013-g.pdf>

- On the Safety of Milk and Dairy Products (CU TR 033/2013)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/789/TR-TS-033_2013.pdf

- On the Safety of Meat and Meat Products (CU TR 034/2013)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/858/a370rm17xauc5y5brrjnt38rhgwe15w5/cncd_11102013_68_doc.pdf

- Technical Regulations on Tobacco Products (CU TR 035/2014)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/811/jj3wcl0vsp208ucyuefhqsl0124gtej/cncd_10122014_107_doc.pdf

- Requirements for Liquefied Petroleum Gases for Use as Fuel (EAEU TR 036/2016)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/85e/cgajyu5g2pubfai3pu2npthossfx49fo/cncd_19102016_68_doc.pdf

- On Restricting the Use of Hazardous Substances in Electrical and Electronic Products (EAEU TR 037/2016)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/e1c/s5gqfc95mndcn3wlppppyczqgrvgdkym/cncd_23122016_113_doc.pdf

- On the Safety of Roller Coaster (EAEU TR 038/2016)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/396/TR-EAES-bezop-attrak.pdf>

- On Requirements for Mineral Fertilizers (EAEU TR 039/2016)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/8c3/Reshenie-Soveta-_-150-ot-30-noyabrya-2016-g-_2_.pdf

- On the Safety of Fish and Fish Products (EAEU TR 040/2016)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/f67/ug7ct99tefmnms6lqw4pwj26xhkh85b/cncd_20_032017_162_doc.pdf

- On the Safety of Chemical Products (EAEU TR 041/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/a93/klqujr2b3yx8n0y75wahu7dd1fveb6l1/cncd_180_52017_19_doc.pdf

- On the Safety of Children's Playground Equipment (EAEU TR 042/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/5ec/5xn0gh5t2elxfk7r32exer1gccc5fejb/cncd_18052_017_21_doc.pdf

- On Requirements for Fire Safety and Fire-Extinguishing Equipment (EAEU TR 043/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/145/ufle5ckou4fmzfdar3gx6a6r1g7mf59e/cncd_240_72017_40_doc.pdf

- On the Safety of Packaged Drinking Water, Including Natural Mineral Water (EAEU TR 044/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/a11/3ehu741jquun8317exnvenzntankq8c/cncd_050_92017_45_doc.pdf

- On the Safety of Oil Prepared for Transportation and/or Use (EAEU TR 045/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/abd/hfwy46o9vrppwdai2y4kk9dtam5yrivw/cncd_26_122017_89_doc.pdf

- On the Safety of Natural Combustible Gas Prepared for Transportation and/or Use (EAEU TR 046/2018)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/77b/pf1qjldqniyghf2guab3eiupl91chwxz/cncd_3010_2018_74_doc.pdf

- On the Safety of Alcoholic Beverages (EAEU TR 047/2018)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/848/arp7jw2v9xpk9fr4xrwn4e33k8kbbi7/cncd_101_22018_98_doc.pdf

- On Requirements for the Energy Efficiency of Energy-Consuming Devices (EAEU TR 048/2019)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/63d/nxgms5og4fb1pouovwz3h9c76d2qzsv9/cncd_24122019_114_doc.pdf

- On Requirements for Main Pipelines for the Transportation of Liquid and Gaseous Hydrocarbons (EAEU TR 049/2020)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/65c/11vu8rrhzvf2r6cgcj9ymqh03f9ne3i0/err_31122020_121_doc.pdf

- On the Safety of Products Intended for Civil Defense and Protection from Natural and Man-Made Emergencies (EAEU TR 050/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/7a6/lw6ueh3v13zoioeu4y7yozc67ebzvwp4/err_08112021_100_doc.pdf

- On the Safety of Poultry Meat and its Processed Products (EAEU TR 051/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/6b8/63a3kuv4fnccayvvbqundycnwickh0bjz/err_16112021_110_doc.pdf

- On the Safety of Metro Rolling Stock (EAEU TR 052/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/3cf/lz0ov2bo0365z8ba9lcwsuepk22nhcb3/err_03122021_137_doc.pdf

مقررات فنی مصوب در اتحادیه اقتصادی اوراسیا (EAEU)

۱. مقرره فنی ایمنی ناوگان ریلی (TR CU 001/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

۲. مقرره فنی ایمنی حمل و نقل ریلی پرسرعت (TR CU 002/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

۳. مقرره فنی ایمنی زیرساخت‌های ریلی (TR CU 003/2011)

<https://docs.eaeunion.org/documents/386/6123/>

۴. مقرره فنی ایمنی تجهیزات فشار ضعیف (کولتاز) (TR CU 004/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/269/TR-TS-Downvolt.pdf>

۵. مقرره فنی ایمنی بسته‌بندی (TR CU 005/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/99f/TR-TS-Upakovka.pdf>

۶. مقرره فنی ایمنی محصولات پیروتکنیکی (آتش‌بازی) (TR CU 006/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/399/TR-TS-Pirotechnika.pdf>

۷. مقرره فنی ایمنی محصولات ویژه کودکان و نوجوانان (TR CU 007/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/0f8/P_797_1.pdf

۸. مقرره فنی ایمنی اسباب‌بازی‌ها (TR CU 008/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/419/TR-TS-Toys.pdf>

۹. مقرره فنی ایمنی عطرها و محصولات آرایشی بهداشتی (TR CU 009/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/3ee/TR-TS-Parfum.pdf>

۱۰. مقررہ فنی ایمنی ماشین آلات و تجهیزات (TR CU 010/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/536/P_823_1.pdf

۱۱. مقررہ فنی ایمنی آسانسورها (TR CU 011/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/203/P_824_1.pdf

۱۲. مقررہ فنی ایمنی تجهیزات مورد استفادہ در محیط‌های انفجاری (TR CU 012/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/889/P_825_1.pdf

۱۳. مقررہ فنی الزامات سوخت‌ها (بنزین، دیزل، سوخت جت و نفت کورہ) (TR CU 013/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/4ae/P_826_1.pdf

۱۴. مقررہ فنی ایمنی راه‌ها و جادہ‌ها (TR CU 014/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/8d3/P_827_1.pdf

۱۵. مقررہ فنی ایمنی غلات (CU TR 015/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/317/TR_zerno.pdf

۱۶. مقررہ فنی ایمنی تجهیزات کارکننده با سوخت گازی (CU TR 016/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/bec/TR-TS-GazApt.pdf>

۱۷. مقررہ فنی ایمنی محصولات صنایع سبک (CU TR 017/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/e4f/TR-TS-ProduktLegProm.pdf>

۱۸. مقررہ فنی ایمنی وسایل نقلیہ چرخ‌دار (CU TR 018/2011)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/2a3/TR-TS-018_2011.pdf

۱۹. مقررہ فنی ایمنی تجهیزات حفاظت فردی (CU TR 019/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/39d/TP-TS-SIZ.pdf>

۲۰. مقررہ فنی سازگاری الکترومغناطیسی تجهیزات فنی (CU TR 020/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/1ab/TehReg-TS-EMS.pdf>

۲۱. مقررہ فنی ایمنی مواد غذایی (CU TR 021/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/6ad/TR-TS-PishevayaProd.pdf>

۲۲. مقررہ فنی برچسبگذاری مواد غذایی (CU TR 022/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/9db/TrTsPishevkaMarkirovka.pdf>

۲۳. مقررہ فنی محصولات آبمیوه و سبزیجات (CU TR 023/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/3fb/TR-TS-SokovayaProd.pdf>

۲۴. مقررہ فنی محصولات روغن و چربی (CU TR 024/2011)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/6f3/TR-TS-MasloGirov.pdf>

۲۵. مقررہ فنی ایمنی مبلمان (CU TR 025/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/f2f/RS_P_32.pdf

۲۶. مقررہ فنی ایمنی شناورهای کوچک (CU TR 026/2012)

<https://docs.cntd.ru/document/902352820>

۲۷. مقررہ فنی ایمنی برخی محصولات غذایی تخصصی (CU TR 027/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/e52/P_34.pdf

۲۸. مقرره فنی ایمنی مواد منفجره (CU TR 028/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/ac5/P_57.pdf

۲۹. مقرره فنی افزودنی‌ها و طعم‌دهنده‌های غذایی (CU TR 029/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/90d/P_58.pdf

۳۰. مقرره فنی روانکارها و سیالات ویژه (CU TR 030/2012)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/20d/P_59.pdf

۳۱. مقرره فنی ایمنی تراکتورها و تریلرهای کشاورزی (CU TR 031/2012)

<https://eec.eaeunion.org/comission/department/deptexreg/tr/bezopSH.php>

۳۲. مقرره فنی ایمنی تجهیزات تحت فشار (CU TR 032/2013)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/487/Reshenie-Soveta-41-ot-2-iyulya-2013-g.pdf>

۳۳. مقرره فنی ایمنی شیر و محصولات لبنی (CU TR 033/2013)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/789/TR-TS-033_2013.pdf

۳۴. مقرره فنی ایمنی گوشت و فرآورده‌های گوشتی (CU TR 034/2013)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/858/a370rm17xauc5y5brrjnt38rhgwe15w5/cncd_11102013_68_doc.pdf

۳۵. مقرره فنی محصولات دخانی (CU TR 035/2014)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/811/jj3wcl0vsp208ucyuefqhql0124gtej/cncd_10122014_107_doc.pdf

۳۶. مقرره فنی گازهای نفتی مایع شده به عنوان سوخت (EAEU TR 036/2016)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/85e/cgajyu5g2pubfai3pu2npthossfx49fo/cncd_19102016_68_doc.pdf

۳۷. مقررہ فنی محدودیت مواد خطرناک در تجهیزات الکتریکی (EAEU TR 037/2016)(RoHS)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/e1c/s5gqfc95mndcn3wlppppyczqgrvgdkym/cncd_23122016_113_doc.pdf

۳۸. مقررہ فنی ایمنی و سایل تفریحی و ترن ہوایی (EAEU TR 038/2016)

<https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/396/TR-EAES-bezop-attrak.pdf>

۳۹. مقررہ فنی کودهای معدنی (EAEU TR 039/2016)

https://eec.eaeunion.org/upload/medialibrary/8c3/Reshenie-Soveta-_150-ot-30-noyabrya-2016-g-_2_.pdf

۴۰. مقررہ فنی ایمنی ماهی و فرآوردهاں شیلاتی (EAEU TR 040/2016)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/f67/ug7ct99tefmnms6lqw4pwj26xhkh85b/cncd_20032017_162_doc.pdf

۴۱. مقررہ فنی ایمنی محصولات شیمیائی (EAEU TR 041/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/a93/klqujr2b3yx8n0y75wahu7dd1fveb611/cncd_18052017_19_doc.pdf

۴۲. مقررہ فنی ایمنی تجهیزات زمین بازی کوکان (EAEU TR 042/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/5ec/5xn0gh5t2elxfk7r32exer1gccc5fejb/cncd_18052017_21_doc.pdf

۴۳. مقررہ فنی الزامات ایمنی و تجهیزات اطفای حریق (EAEU TR 043/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/145/ufle5ckou4fmzfdar3gx6a6r1g7mf59e/cncd_24072017_40_doc.pdf

۴۴. مقرره فنی اینمی آب آشامیدنی بسته‌بندی شده (EAEU TR 044/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/a11/3ehu741jquun8317exnvenznbankq8c/cncd_05092017_45_doc.pdf

۴۵. مقرره فنی اینمی نفت آماده حمل یا مصرف (EAEU TR 045/2017)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/abd/hfwy46o9vrppwdai2y4kk9dtam5yrivw/cncd_26122017_89_doc.pdf

۴۶. مقرره فنی اینمی گاز طبیعی قابل احتراق (EAEU TR 046/2018)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/77b/pf1qjldqniyghf2guab3eiupl91chwx/cncd_30102018_74_doc.pdf

۴۷. مقرره فنی اینمی نوشیدنی‌های الکلی (EAEU TR 047/2018)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/848/arp7jw2v9xpk9fr4xrwn4e33k8kbbbi7/cncd_10122018_98_doc.pdf

۴۸. مقرره فنی بهره‌وری انرژی تجهیزات مصرف‌کننده انرژی (EAEU TR 048/2019)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/63d/nxgms5og4fb1pouovwz3h9c76d2qzsv9/cncd_24122019_114_doc.pdf

۴۹. مقرره فنی خطوط لوله اصلی انتقال هیدروکربن‌ها (EAEU TR 049/2020)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/65c/11vu8rrhzvf2r6cgcj9ymqh03f9ne3i0/err_31122020_121_doc.pdf

۵۰. مقرره فنی محصولات دفاع غیرنظمی و مدیریت بحران (EAEU TR 050/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/7a6/lw6ueh3v13zoioeu4y7yozc67ebzvwp4/err_08112021_100_doc.pdf

۵۱. مقررہ فنی ایمنی گوشت طیور (EAEU TR 051/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/6b8/63a3kuv4fncaayvvbqundycnwickh0bjz/er_16112021_110_doc.pdf

۵۲. مقررہ فنی ایمنی ناوگان مترویی (EAEU TR 052/2021)

https://docs.eaeunion.org/upload/iblock/3cf/lz0ov2bo0365z8ba9lcwsuepk22nhcb3/er_03122021_137_doc.pdf

پوسٹ ۲

UNIFIED LIST

of Products for which Mandatory Requirements are Established within the Customs Union

1. Machinery and equipment.
2. Low-voltage equipment.
3. High-voltage equipment.
4. Devices operating on gaseous fuels.
5. Equipment operating under excess pressure.
6. Vessels working under pressure.
7. Equipment for use in hazardous environments.
8. Rides, equipment for children's playgrounds.
9. Elevators.
10. Wheeled vehicles.
11. Tractors.
12. Agricultural machinery.
13. Machinery for forestry.
14. Tires.
15. Rolling stock of railways, including high-speed.
16. Metro Rolling Stock.
17. Light rail vehicles and trams.
18. Objects of sea transport.
19. Objects of inland waterway transport.
20. Boats.
21. Buildings and facilities.
22. Building materials and products.
23. Rail transport infrastructure, including high-speed.
24. Underground railway (metro) infrastructure.
25. Highways.
26. Pyrotechnic compositions and goods containing them.
27. Explosives for civilian use and products containing them.

28. Production of light industry (ready-made piece-goods, carpets, knitted goods, clothing and leather goods, shoes, furs and fur products).
29. Toys.
30. Products for children and adolescents.
31. Products for children care.
32. Cookware.
33. Products for sanitary and hygienic purposes.
34. Perfumes and cosmetics.
35. Oral hygiene products.
36. Packaging.
37. Personal protective equipment.
38. Means of fire safety.
39. Fire extinguishing means.
40. Medical products.
41. Sanitary products.
42. Furniture products.
43. Chemical products.
44. Synthetic detergents.
45. Household chemical goods.
46. Paints and solvents.
47. Fertilizers.
48. Plant protection products.
49. Petrol, diesel and marine fuel, jet fuel and heating oil.
50. Lubricants, oils and special fluids.
51. Devices and systems of water, gas, heat, electricity.
52. Devices and systems of oil and refined products.
53. Food products.
54. Alcoholic products.
55. Feed and feed additives.
56. Grain.
57. Tobacco products.
58. Hunting and sporting weapons, ammunition.
59. Telecommunications facilities.
60. Coal and its products.
61. Liquefied hydrocarbon gases for using as fuel.
62. Materials, contacting with the buff.
63. Products for civil defense and natural and man-caused fire and disaster prevention.
64. Oil, prepared for transportation and (or) using.
65. Natural gas, prepared for transportation and (or) using.
66. Mainland pipelines for transportation of liquid and gas hydrocarbons.
67. Nicotine-containing products. Fillers for nicotine delivery systems, including nicotine-free ones.

68. Sports, fitness, and recreation equipment and supplies (goals for soccer, mini-football, handball, and hockey; targets for clay pigeon shooting and sporting; gymnastics equipment and supplies (combined asymmetrical/parallel bars, parallel bars, horizontal bars, gymnastics vaulting devices, balance beams, trampolines, rings, wall bars, lattice ladders, climbing frames, pommel horses, trestles, ropes, gymnastics tables, gymnastics benches, gymnastics mats, tumbling tracks).

فهرست واحد (یکپارچه)

پیوست شماره ۲

فهرست کالاهایی که الزامات اجباری برای آنها برقرار است
در قلمرو اتحادیه گمرکی

مصوب تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی

شماره ۵۲۶ مورخ ۲۸ ژانویه ۲۰۱۱

(با اصلاحات اعمال شده بر تصمیم شماره ۵۲۶)

۱. ماشینآلات و تجهیزات.
۲. تجهیزات فشار ضعیف (کمولتاژ).
۳. تجهیزات فشار قوی (ولتاژ بالا).
۴. دستگاهها و تجهیزات با سوخت گازی.
۵. تجهیزات تحت فشار اضافی.
۶. مخازن و ظروف تحت فشار.
۷. تجهیزات مورد استفاده در محیطهای خطرناک.
۸. تجهیزات تفریحی، وسایل و تجهیزات زمینهای بازی کودکان.
۹. آسانسورها.
۱۰. وسایل نقلیه چرخ دار.
۱۱. تراکتورها.
۱۲. ماشینآلات کشاورزی.
۱۳. ماشینآلات جنگل داری.
۱۴. تایرها (لاستیکها).
۱۵. ناوگان حمل و نقل ریلی، از جمله قطارهای پرسرعت.
۱۶. ناوگان مترو.
۱۷. وسایل نقلیه ریلی سبک و ترامواها.
۱۸. شناورها و تجهیزات حمل و نقل دریایی.
۱۹. شناورها و تجهیزات حمل و نقل آبراههای داخلی.
۲۰. قایقها.
۲۱. ساختمانها و تأسیسات.
۲۲. مصالح و فرآوردهای ساختمانی.
۲۳. زیرساختهای حمل و نقل ریلی، از جمله خطوط پرسرعت.

۲۴.	زیرساخت‌های راه‌آهن زیرزمینی (مترو).
۲۵.	بزرگراه‌ها و راه‌های اصلی.
۲۶.	ترکیبات آتش‌بازی و کالاهای حاوی آن‌ها.
۲۷.	مواد منفجره برای مصارف غیرنظمی و محصولات حاوی آن‌ها.
۲۸.	محصولات صنایع سبک (کالاهای دوخته‌شده آماده، فرش، محصولات بافتی، پوشک و کالاهای چرمی، کفش، پوست و محصولات پوستی).
۲۹.	اسباب‌بازی‌ها.
۳۰.	محصولات ویژه کودکان و نوجوانان.
۳۱.	محصولات مراقبت از کودکان.
۳۲.	ظروف و لوازم آشپزخانه.
۳۳.	محصولات بهداشتی و بهداشت فردی.
۳۴.	محصولات عطری و آرایشی.
۳۵.	محصولات بهداشت دهان و دندان.
۳۶.	بسته‌بندی‌ها.
۳۷.	تجهیزات حفاظت فردی.
۳۸.	تجهیزات ایمنی و پیشگیری از حریق.
۳۹.	تجهیزات و وسایل اطفای حریق.
۴۰.	محصولات و تجهیزات پزشکی.
۴۱.	محصولات بهداشتی (سینیتاری).
۴۲.	مصنوعات و محصولات مبلمان.
۴۳.	محصولات شیمیایی.
۴۴.	شوینده‌های مصنوعی.
۴۵.	محصولات شیمیایی خانگی.
۴۶.	رنگ‌ها و حلال‌ها.
۴۷.	کودهای شیمیایی.
۴۸.	محصولات حفاظت از گیاهان (آفت‌کش‌ها).
۴۹.	بنزین، گازوئیل و سوخت دریایی، سوخت جت و نفت کوره.
۵۰.	روانکارها، روغن‌ها و سیالات ویژه.
۵۱.	تجهیزات و سامانه‌های آب، گاز، گرمایش و برق.
۵۲.	تجهیزات و سامانه‌های نفت و فرآورده‌های نفتی.
۵۳.	محصولات غذایی.
۵۴.	محصولات الکتریکی.
۵۵.	خوراک دام و افزودنی‌های خوراک دام.
۵۶.	غلات.

۵۷. محصولات دخانی.

۵۸. سلاح‌های شکاری و ورزشی و مهمات مربوطه.

۵۹. تجهیزات و تأسیسات مخابراتی.

۶۰. زغال‌سنگ و محصولات آن.

۶۱. گازهای هیدروکربنی مایع شده مورد استفاده به عنوان سوخت.

۶۲. مواد و محصولاتی که با مواد غذایی در تماس هستند.

۶۳. محصولات مربوط به پدافند غیرعامل و پیشگیری از حوادث، آتش‌سوزی‌ها و بلایای طبیعی و انسان‌ساخت.

۶۴. نفت آماده شده برای حمل و نقل و/یا مصرف.

۶۵. گاز طبیعی آماده شده برای حمل و نقل و/یا مصرف.

۶۶. خطوط لوله زمینی برای انتقال هیدروکربن‌های مایع و گازی.

۶۷. محصولات حاوی نیکوتین، پرکننده‌های سامانه‌های انتقال نیکوتین، از جمله انواع فاقد نیکوتین.

۶۸. تجهیزات و لوازم ورزشی، تناسب اندام و تغیریجی

(دوازه‌های فوتبال، فوتسال، هندبال و هاکی؛ سیبیل‌های تیراندازی ورزشی و اهداف پرتاب بشقاب؛ تجهیزات ژیمناستیک شامل میله‌های نامتنازن و موازی، بارفیکس، خرک پرش، تیر تعادل، ترامپولین، حلقه‌ها، نرده‌بان‌های دیواری، چهارچوب‌های صعود، خرک حلقه، سه‌پایه‌ها، طناب‌ها، میزها و نیمکت‌های ژیمناستیک، تشك‌ها و مسیرهای حرکات زمینی).

پیوست ۳

EURASIAN ECONOMIC COMMISSION COUNCIL

DECISION 48

20 June 2012

St. Petersburg

On Regulation on the Procedure for Development, Adoption, Amendment and Cancellation of Technical Regulation of the Customs Union

In accordance with Article 3 of the Treaty on the Eurasian Economic Commission of 18 November 2011 the Council of the Eurasian Economic Commission has decided:

1. To approve the Regulation on the Procedure for the Development, Adoption, Amendment and Cancellation of Technical Regulations of the Customs Union (attached).
2. To repeal:
 - subparagraph 3 of paragraph 1 of the Decision of the Customs Union Commission № 453 "On the draft documents in the field of technical regulating of the Customs Union" of 18 November 2010;
 - paragraph 2 of the Decision of the Customs Union Commission № 527 "On regulatory acts of the Commission of the Customs Union in the field of technical regulating" of 28 January, 2011;
 - Decision of the Customs Union Commission № 106 "On Amendments to the Regulation on the Procedure for the Development, Adoption, Amendment and Cancellation of Technical Regulations of the Customs Union" of 7 April 2011;
 - Decision of the Customs Union Commission № 752 "On Draft Amendments to the Regulation on the Procedure for the Development, Adoption, Amendment and Cancellation of Technical Regulations of the Customs Union of 16 August 2011."



3. The Collegium of the Eurasian Economic Commission shall bring the Regulation on the Procedure for Formation of Lists of International and Regional (interstate) Standards, and in Case of their Absence - the National (State) Standards, Ensuring Compliance with Technical Regulations of the Customs Union and Necessary for the Conduct Conformity Assessment (Confirmation), approved by the Decision of the Customs Union Commission № 129 of 7 April 2011, in compliance with paragraph 1 of this Decision, taking into account amendments, approved by the Decision of the Collegium of the Eurasian Economic Commission № 104 of 31 May 2012.

4. The Decision shall enter into force after expiration of 30 days from the date of its official publication.

Members of the Council of the Eurasian Economic Commission:

From the Republic of Belarus From the Republic of Kazakhstan From the Russian Federation

S. Rumas

. elimbetov

I. Shuvalov

**Annex to the Decision of the Council
of the Eurasian Economic Commission
48 of 20 June 2012**

**Regulation on the Procedure for the Development, Adoption, Amendment and
Cancellation of Technical Regulations of the Customs Union**

1. This Regulation is developed for implementation of the provisions of the Agreement on the Common Principles and Rules of Technical Regulation in the Republic of Belarus, Republic of Kazakhstan and the Russian Federation of 18 November 2010 (hereinafter - the Agreement) in accordance with the Treaty on the Eurasian Economic Commission of 18 November 2011 and the Regulation of the Eurasian Economic Commission of 18 November 2011, and establishes a procedure for the development, adoption, amendment and cancellation of technical regulations of the Customs Union (hereinafter - the Procedure).

For the purposes of this Procedure, the Parties shall mean the Governments of the Member States of the Customs Union.

2. Participants of the procedures provided for by this Procedure are:
 - Bodies on technical regulation - competent national authorities of the Parties, exercising, and (or) coordinating the work on technical regulation;
 - Standardization bodies - national bodies of the Parties on standardization;
 - Bodies in the field of ensuring the uniformity of measurement - the authorized bodies of the Parties in the field of ensuring the uniformity of measurement;
 - The developers of drafts technical regulations - authorities of the Parties (or structural branches of the Eurasian Economic Commission (hereinafter - the Commission) responsible for elaboration of technical regulations of the Customs Union;
 - Bodies involved in the development - bodies of the Parties involved in the development and harmonization of draft technical regulations of the Customs Union;
 - The Eurasian Economic Commission;

- The Collegium of the Eurasian Economic Commission (hereinafter - the Collegium of the Commission);
- The Council of the Eurasian Economic Commission (hereinafter - the Council of the Commission);
- Interested persons of the Member States of the Customs Union.

3. Draft technical regulations of the Customs Union (hereinafter - technical regulations) are developed for the products included into the Common List of products for which mandatory requirements are established within the Customs Union, approved in the prescribed manner, in accordance with the plan (program, schedule) of the development of technical regulations.

The plan (program, schedule) for the development of technical regulations is formed on the basis of proposals of the Parties or the Commission, upon agreement of the Parties and is approved by the Council of the Commission.

The plan (program, schedule) for the development of technical regulations determines the Parties or the Commission, responsible for the drafting of technical regulations.

The draft technical regulation is developed taking into account provisions of the Recommendations on typical structure of the technical regulations of the Customs Union, approved in accordance with the established procedure.

4. A Party responsible for the development of draft technical regulation, determines the authority responsible for the development of draft technical regulation.

Funding for the development of technical regulation is carried out by the Party responsible for the drafting of technical regulation.

Parties shall determine the authorities involved in the development of draft technical regulation.

The Parties shall submit to the Commission information concerning the body of the Party - the developer of draft technical regulation, and authorities of the Parties - involved in the development.

5. The Commission implements coordination of work on the development of draft technical regulation.

6. The developer of draft technical regulation taking into account the proposals of the bodies involved in development, shall prepare the first version of draft technical

regulation, the list of international, regional and national (state) standards and requirements of other documents (regulations, directives and guidelines and other documents adopted by international organizations, and in case of their absence - regional documents (regulations, directives, decisions, regulations and other documents), national technical regulations on the basis of which a draft technical regulation was developed, proposals for the lists of the standards specified in paragraphs 2 and 3 of Article 6 of the Agreement as well as the draft Decision of the Collegium of the Commission on the procedure for entering into force of technical regulation.

The draft decision of the Collegium of the Commission specifies the procedure for entering into force of technical regulations and (or) transitional provisions.

The developer of draft technical regulation, taking into account proposals of the authorized bodies of the Parties, shall form a working party for the development of draft technical regulation including representatives of the bodies on standardization, and relevant technical committees on standardization, industry and business community (hereinafter - the Working Party). Information concerning formation and members of the Working Group is sent to the Parties and the Commission by the developer of draft technical regulation.

7. The developer of draft technical regulation upon completion of the development the first version of draft technical regulation, documents referred to in Item 1 of paragraph 6 of this Procedure, an explanatory note to the draft technical regulation (hereinafter - the set of documents thereto) shall send them and the draft notification on development of draft technical regulation to the Commission (in electronic format and in hard copy).

The form of the draft notification of the draft technical regulation of the Customs Union is contained in Annex 1.

The explanatory note to the draft technical regulation shall include:

- purpose for the adoption of technical regulation;
- content and general characteristics of the objects of technical regulation;
- main groups of business and other activities, and other interested persons whose interests will be affected by technical regulation;
- list of international, regional and national (state) standards and requirements of other documents (regulations, directives and guidelines and other documents adopted by international organizations and in case of their absence - regional

documents (regulations, directives, decisions, regulations and other documents), national technical regulations on the basis of which a draft technical regulation was developed;

- requirements that differ from the provisions of international and regional standards and mandatory requirements in force on the territories of the Parties with a brief rationale for their introduction;
- information on the compliance of draft technical regulation with the requirements in the field of ensuring the uniformity of measurements;
- expected term of the introduction of the requirements provided by technical regulation.

The Commission within 5 working days from the date of receipt of materials specified in this paragraph shall send them to the Parties for consideration.

The Commission shall ensure the review of the first version of draft technical regulation and a set of documents thereto at the meeting of Advisory Committee on Technical Regulation, application of sanitary, veterinary and phytosanitary measures under the Collegium of the Eurasian Economic Commission (hereinafter - the Advisory Committee).

According to the results of consideration the Advisory Committee shall take a decision on the possibility, starting date and period of public discussion of draft technical regulation and a set of documents thereto, which is registered in the minutes.

If necessary, the developer of draft technical regulation within the period, established by the Advisory Committee shall complete the draft technical regulation and a set of documents thereto.

8. The Commission shall provide publication of the first version of the draft technical regulation and a set of documents thereto for public discussion on the official website of the Commission.

The period of public discussion of draft technical regulations and a set of documents thereto shall not be less than 60 days from the date of publication of notification on development of draft technical regulation on the official website of the Commission. The date of completion of public discussion is the date of publication of the notification on the completion of public discussion of draft technical regulation on the official website of the Commission.

9. Comments and proposals (opinions) on the draft technical regulation and a set of documents thereto from interested persons of the Member States of the Customs Union and third countries are sent to the Commission.

The Commission shall ensure publication of the received comments and proposals (opinions) on the draft technical regulation and a set of documents thereto on the official website of the Commission upon receipt.

Comments and proposals (opinions) on the draft technical regulation and a set of documents thereto as they become available, but no later than 10 working days after completion of public discussion, are sent to the developer of the draft technical regulation for the preparation of opinion summary by the Commission.

At the conclusion of public discussion the developer of draft technical regulation shall prepare and send to the Commission a draft notification on completion of public discussion of draft technical regulations. The Commission shall provide its publication on the official website of the Commission.

The form of notification on completion of public discussion of draft technical regulations of the Customs Union is contained in Annex 2.

The developer of draft technical regulation shall within 20 working days of receipt of comments and proposals on the draft technical regulation and a set of documents thereto from the Commission prepare a summary of the comments and proposals (hereinafter - summary review) in the form specified by Annex 3, and submit it to the Commission.

For each of the comments and proposals included in the summary review, the developer of draft technical regulation shall specify the information on its acceptance or justification for its rejection.

The Commission controls inclusion to the summary review of all the comments and proposals received during public discussion.

The Commission ensures a publication of summary review on the official website of the Commission.

The developer of draft technical regulation shall within 30 working days from the date of submission of summary review to the Commission revise the draft technical regulation and a set of documents thereto for comments and proposals received during public discussion.

In revising the draft technical regulation and a set of documents thereto, the developer of draft technical regulation shall ensure a metrological examination of draft technical regulation and a set of documents thereto in authority in the field of ensuring the uniformity of measurement, in accordance with the requirements set forth by the Commission or provide conclusion that metrological expertise is required. Respond conclusions is formed as a result of metrological examination issued an opinion.

The developer of draft technical regulation also provides a technical editing of the draft technical regulation.

The developer of draft technical regulation shall send the finalized draft technical regulation with a set of documents thereto, minutes of the meeting of the Working Group on their consideration, as well as summary review to the Commission.

At the end of finalizing the draft technical regulation, the developer of the draft technical regulation with standardization bodies of the Parties shall proceed to develop the List of standards that are defined in paragraphs 2 and 3 of Article 6 of the Agreement, in accordance with the procedure established by the Collegium of the Commission, providing for mandatory procedures for public discussion of draft specified in the List of standards. The Collegium of the Commission approves a List of standards no later than 6 months before the date of entering into force of the technical regulation.

The Commission considers the documents submitted by the developer of draft technical regulation and sends them to the Parties within 5 working days.

The parties within 30 working days after receipt of these documents provide their consideration and submission of comments and proposals to the Commission.

After receipt of comments and proposals on the draft technical regulation and a set of documents thereto from the Parties, the Commission shall ensure negotiations of heads (deputy heads) of the Parties or, in exceptional cases, other authorized representatives of the Parties.

Decisions taken according to the results of negotiations are signed in the minutes by the authorized representatives of the Parties and are sent to the Parties within 5 working days by the Commission.

According to the results of negotiations, if necessary, the Commission jointly with the developer of draft technical regulation, within 10 working days from the date of

signing of the minutes, ensures finalizing the draft technical regulations and documents specified in Annex 4.

The Commission ensures transmission of the draft technical regulation with the documents specified in Annex 4 to the Parties to carry out domestic approval procedures and publication on the official website of the Commission.

Domestic approval of the draft technical regulations and documents specified in Annex 4 shall be carried out in accordance with the procedure specified by the Parties.

Party's decision on the results of domestic approval of draft technical regulations and documents specified in Annex 4 shall be sent to the Commission.

In addition to the Decision of the Parties, conclusion on the evaluation of socio-economic, financial and other implications of the technical regulations may be presented.

As a result of domestic approval the Parties consider draft technical regulations with the documents specified in Annex 4 at the meeting of the Consultative Committee to present it for consideration at the meeting of the Collegium of the Commission.

The Commission shall conduct a legal review of draft technical regulations and documents specified in Annex 4 with the right to make editorial changes to its results and provide sending information on the changes to the Parties.

The draft technical regulations and documents specified in Annex 4, as well as disagreements between the Parties, which were not settled by negotiation shall be considered by the Collegium of the Commission.

The draft technical regulations with the documents specified in Annex 4 considered by the Collegium is introduced to the Meeting of the Council of the Commission or sent back for revision.

A decision of the Council of the Commission to adopt technical regulations is taken at the meeting of the Council of the Commission.

The Decision of the Council of the Commission to adopt technical regulations, the decision of the Collegium of the Commission to approve the draft technical regulation and the Decision of the Collegium of the Commission on the procedure for entering into force of technical regulations are published on the official website of the Commission.

The decision to amend the technical regulations is taken on the basis of proposals by Parties or the Commission in consultation with the Parties.

Amendments to the technical regulations are implemented in accordance with the same procedure as the procedure for the development of technical regulations.

The decision to abolish the technical regulations is taken on the basis of proposals by Parties or the Commission in consultation with the Parties.

Cancellation of technical regulations is implemented in accordance with the same procedure as the procedure for the development of technical regulations.

The Commission shall maintain the register of technical regulations. A symbol is assigned to each technical regulation, which consists of the abbreviation “TR CU”, serial number and year of adoption.

The Commission ensures formation and storage of a file of technical regulations in the prescribed manner.

]



NOTIFICATION on development

of the draft technical regulation of the Customs Union

1	Party responsible for the development of the draft:	
2	Authority of the Party responsible for the development of the draft (the developer of technical regulations):	
3	Name of the draft:	
4	Object of technical regulations:	
5	Purpose of development:	
6	Basis for Development:	
7	Postal address, telephone number, fax number, e-mail to send comments and proposals (opinions) on the draft:	
8	Provisional date of completion of public discussion (final date for providing comments and proposals (opinions) on the draft):	

Date of the notification:

clarification of signature

Member of the Collegium - Minister personal signature

Minister on Technical Regulation Issues



**NOTIFICATION on completion of public discussion on draft technical regulations
of the Customs Union**

1	Party responsible for the development of the draft (the developer of technical regulations):	
2	Authority of the Party responsible for the development of the draft:	
3	Name of the draft:	
4 ¹	Object of technical regulations:	
5	Provisional date of completion of development of the draft:	

Date of the notification:

¹ To be filled in case the objects of the technical regulating were changed upon the results of the public discussion of the draft technical regulation.

Form of summary review (summary of comments and proposals) on the draft technical regulations of the Customs Union

SUMMARY REVIEW ON THE DRAFT OF TECHNICAL REGULATIONS OF THE CUSTOMS UNION

Name of the draft technical regulation of the Customs Union

Structural element of draft technical regulations	Name of organization that made a comment (letter number and date, if available)	Comment and (or) proposal	Conclusion of the developer of the technical regulation	
1	2	3	4	5
1.				
2.				
π...				

Guidelines for filling the summary of comments:

1. In column 2 article, paragraph, subparagraph, annex numbers shall be provided.

Summary of comments is compiled on the basis of the comments and proposals in the following sequence:

on the draft technical regulations of the Customs Union as a whole;

on articles, paragraphs, subparagraphs, annexes in the order of presentation of technical regulations of the Customs Union.

The name of the Member State of the Customs Union, as well as the name of the body, organization or other person of the Member State of the Customs Union or a third country which submitted comments and (or) proposals are pointed in the Column 3.

The contents of each comment or proposal are pointed in the Column 4. The same type of remarks shall be grouped together into a common position of summary of comments, listing all relevant bodies, organizations and individuals who submitted those comments or proposals.



Proposals of the developer of technical regulations of the Customs Union, for each given comments or proposals with justification, are pointed in the Column 5.

Suggestions on comments and proposals of interested persons shall be made appropriate with the following wording:

«Adopted» - if comments and (or) proposals are fully adopted.

«Partially adopted» - if comments and (or) proposals are not fully adopted. Justification for rejection of any comments or proposals, and the item number of the new version of the draft technical regulations of the Customs Union, taking into account comments and proposals on a previous version of the draft technical regulations of the Customs Union, shall be presented.

«Noted» - if the developer agrees with the comments and (or) the proposals, but they have no direct relationship to the draft technical regulations of the Customs Union.

«Declined» - if the comments and (or) the proposals are not accepted. Next, the justification of the rejection of comments and (or) proposals is spelled out.

List of the documents for intrastate approval

1. Draft technical regulation.
2. Explanatory note to the draft technical regulation.
3. Summary review on the draft technical regulation.
4. Conclusion on the metrological examination results of draft technical regulation, or the conclusion that the metrological examination is not required.
5. Draft decision of the Collegium of the Commission on the draft technical regulation of the Customs Union.
6. Draft decision of the Collegium of the Commission on the procedure for entering into force of technical regulation of the Customs Union.
7. Draft decision of the Council of the Commission on adoption of technical regulation of the Customs Union.

پیوست ۳

کمیسیون اقتصادی اورآسیا

۲۰۱۲ زوئن شماره ۴۸ سنت پترزبورگ

درباره آیین نامه رویه تهیه، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی

مطابق ماده ۳ معاہده درباره کمیسیون اقتصادی اورآسیا مورخ ۱۸ نوامبر ۲۰۱۱، شورای کمیسیون اقتصادی اورآسیا تصمیم گرفت:

۱. آیین نامه رویه تهیه، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی (پیوست) را تصویب نماید.
۲. موارد زیر را لغو نماید:

- زیربند ۳ از بند ۱ تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی شماره ۴۵۳ «درباره پیش‌نویس استناد در حوزه تنظیم فنی اتحادیه گمرکی» مورخ ۱۸ نوامبر ۲۰۱۰؛
- بند ۲ تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی شماره ۵۲۷ «درباره مصوبات کمیسیون اتحادیه گمرکی در حوزه تنظیم فنی» مورخ ۲۸ ژانویه ۲۰۱۱؛
- تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی شماره ۶۰۶ «درباره اصلاحات در آیین نامه رویه تهیه، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی» مورخ ۷ آوریل ۲۰۱۱؛
- تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی شماره ۷۵۲ «درباره پیش‌نویس اصلاحات آیین نامه رویه تهیه، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی» مورخ ۱۶ اوت ۲۰۱۱.

۳. کالژیوم کمیسیون اقتصادی اورآسیا مکلف است آیین نامه رویه تشکیل فهرست‌های استانداردهای بین‌المللی و منطقه‌ای (بین‌دولتی) و در صورت عدم وجود آنها – استانداردهای ملی (دولتی) که تضمین‌کننده انطباق با مقررات فنی اتحادیه گمرکی و لازم برای انجام ارزیابی انطباق (تأیید) هستند، را ارائه نماید

(پایان صفحه قابل مشاهده) تصمیم کمیسیون اتحادیه گمرکی شماره ۶۲۹ مورخ ۷ آوریل ۲۰۱۱، مطابق بند ۱ این تصمیم، با در نظر گرفتن اصلاحاتی که توسط تصمیم هیئت کمیسیون اقتصادی اورآسیا شماره ۵۷ مورخ ۳۱ مه ۲۰۱۲ تصویب شده است.

۴. این تصمیم طرف مدت ۳۰ روز پس از تاریخ انتشار رسمی آن لازم‌الاجرا خواهد شد.

اعضای شورای کمیسیون اقتصادی اورآسیا:

از جمهوری بلاروس | از جمهوری روسیه | از فدراسیون قزاقستان | از ک. کلیم‌یتوف | ا. شوولوف س. روماس

ضمیمه

به تصمیم شورای

کمیسیون اقتصادی اوراسیا

شماره ۴۸ مورخ ۲۰ ژوئن ۲۰۱۲

مقرره مربوط به رویه تدوین، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی

۱. این مقرره به منظور اجرای مفاد «موافقتنامه اصول و قواعد مشترک تنظیم‌گری فنی در جمهوری بلاروس، جمهوری قزاقستان و فدراسیون روسیه» مورخ ۱۸ نوامبر ۲۰۱۰ (که از این پس «موافقتنامه» نامیده می‌شود)، و در چارچوب «معاهده کمیسیون اقتصادی اوراسیا» مورخ ۱۸ نوامبر ۲۰۱۱ و «آیین‌نامه کمیسیون اقتصادی اوراسیا» مورخ ۱۸ نوامبر ۲۰۱۱ تدوین شده و رویه تدوین، تصویب، اصلاح و لغو مقررات فنی اتحادیه گمرکی (که از این پس «رویه» نامیده می‌شود) را تعیین می‌نماید.

برای مقاصد این رویه، منظور از «طرف‌ها»، دولت‌های کشورهای عضو اتحادیه گمرکی است.

۲. مشارکت‌کنندگان در رویه‌های پیش‌بینی شده در این مقرره عبارت‌اند از:

- مراجع تنظیم‌گری فنی: مراجع ملی ذی‌صلاح طرف‌ها که عهده‌دار انجام و/یا هماهنگی امور تنظیم‌گری فنی می‌باشند؛
- مراجع استانداردسازی: مراجع ملی استانداردسازی طرف‌ها؛
- مراجع حوزه تضمین یکنواختی اندازه‌گیری: مراجع مجاز طرف‌ها در حوزه تضمین یکنواختی اندازه‌گیری؛
- تدوین‌کنندگان پیش‌نویس مقررات فنی: مراجع طرف‌ها و/یا واحدهای ساختاری کمیسیون اقتصادی اوراسیا (که از این پس «کمیسیون» نامیده می‌شود) که مسئول تدوین مقررات فنی اتحادیه گمرکی هستند؛
- مراجع مشارکت‌کننده در تدوین: مراجع طرف‌ها که در تدوین و همسوسازی پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی مشارکت دارند؛
- کمیسیون اقتصادی اوراسیا؛
- هیئت (کالجیوم) کمیسیون اقتصادی اوراسیا (که از این پس «هیئت کمیسیون» نامیده می‌شود)؛
- شورای کمیسیون اقتصادی اوراسیا (که از این پس «شورای کمیسیون» نامیده می‌شود)؛
- اشخاص ذی‌نفع کشورهای عضو اتحادیه گمرکی.

۳. پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی (که از این پس «مقررات فنی» نامیده می‌شود) برای محصولاتی تدوین می‌گردد که در «فهرست مشترک محصولات مشمول الزامات اجباری در اتحادیه گمرکی» درج و طبق رویه مقرر تصویب شده‌اند و مطابق با برنامه (برنامه اجرایی/زمان‌بندی) تدوین مقررات فنی تهیه می‌شود.

برنامه (برنامه اجرایی/زمان‌بندی) تدوین مقررات فنی بر اساس پیشنهادهای طرفها یا کمیسیون، با توافق طرفها تنظیم شده و توسط شورای کمیسیون تصویب می‌گردد.

در برنامه (برنامه اجرایی/زمان‌بندی) تدوین مقررات فنی، طرفها یا کمیسیون مسئول تدوین مقررات فنی مشخص می‌شوند. پیش‌نویس مقرره فنی با لحاظ مفاد «توصیه‌نامه مربوط به ساختار نمونه مقررات فنی اتحادیه گمرکی» که طبق رویه مقرر به تصویب رسیده است، تدوین می‌گردد.

۴. طرفی که مسئول تدوین پیش‌نویس مقرره فنی است، مرجع مسئول تدوین آن را تعیین می‌نماید.

تأمین مالی تدوین مقرره فنی توسط طرف مسئول تدوین انجام می‌شود.

طرفها مراجع مشارکت‌کننده در تدوین پیش‌نویس مقرره فنی را تعیین می‌نمایند.

طرفها اطلاعات مربوط به مرجع تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی و نیز مراجع طرفها که در تدوین مشارکت دارند را به کمیسیون ارائه می‌نمایند.

۵. کمیسیون، هماهنگی فعالیت‌ها در زمینه تدوین پیش‌نویس مقرره فنی را انجام می‌دهد.

۶. تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی، با در نظر گرفتن پیشنهادهای مراجع مشارکت‌کننده در تدوین، نسخه نخست پیش‌نویس مقرره فنی، فهرست استانداردهای بین‌المللی، منطقه‌ای و ملی (دولتی) و الزامات سایر اسناد (از جمله مقررات، دستورالعمل‌ها، رهنمودها و سایر اسناد مصوب سازمان‌های بین‌المللی و در صورت فقدان آن‌ها، اسناد منطقه‌ای شامل مقررات، دستورالعمل‌ها، تصمیمات و سایر اسناد)، مقررات فنی ملی که پیش‌نویس مقرره فنی بر اساس آن‌ها تدوین شده است، پیشنهادهایی درباره فهرست استانداردهای مذکور در بندهای ۲ و ۳ ماده ۶ موافقت‌نامه، و همچنین پیش‌نویس تصمیم هیئت کمیسیون در خصوص نحوه لازم‌الاجرا شدن مقرره فنی را تهیه می‌نماید.

پیش‌نویس تصمیم هیئت کمیسیون، نحوه لازم‌الاجرا شدن مقررات فنی و/یا احکام انتقالی را مشخص می‌نماید.

تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی، با لحاظ پیشنهادهای مراجع مجاز طرفها، کارگروهی را برای تدوین پیش‌نویس مقرره فنی، با مشارکت نمایندگان مراجع استانداردسازی، کمیته‌های فنی مرتبط استانداردسازی، و نمایندگان بخش صنعت و جامعه کسب‌وکار (که از این پس «کارگروه» نامیده می‌شود) تشکیل می‌دهد. اطلاعات مربوط به تشکیل و اعضای کارگروه توسط تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی به طرفها و کمیسیون ارسال می‌گردد.

۷. تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی، پس از اتمام تدوین نسخه نخست پیش‌نویس مقرره فنی، اسناد موضوع جزء ۱ بند ۶ این رویه، به همراه **یادداشت توجیهی** پیش‌نویس مقرره فنی (که از این پس «مجموعه اسناد مربوطه» نامیده می‌شود)، و همچنین **پیش‌نویس اعلان تدوین پیش‌نویس مقرره فنی** را به کمیسیون (در قالب الکترونیکی و نسخه کاغذی) ارسال می‌نماید.

فرم پیش‌نویس اعلان تدوین پیش‌نویس مقرره فنی اتحادیه گمرکی در **ضمیمه ۱** درج شده است.

یادداشت توجیهی پیش‌نویس مقرره فنی باید شامل موارد زیر باشد:

- هدف از تصویب مقرره فنی;
- محتوا و ویژگی‌های کلی موضوعات مشمول تنظیم‌گری فنی;
- گروه‌های اصلی فعالیت‌های کسب‌وکار و سایر فعالیت‌ها، و دیگر اشخاص ذی‌نفعی که منافع آنان تحت تأثیر مقرره فنی قرار خواهد گرفت;
- فهرست استانداردهای بین‌المللی، منطقه‌ای و ملی (دولتی) و الزامات سایر استناد (از جمله مقررات، دستورالعمل‌ها، رهنمودها و سایر استناد مصوب سازمان‌های بین‌المللی و در صورت فقدان آن‌ها، استناد منطقه‌ای شامل مقررات، دستورالعمل‌ها، تصمیمات، آیننامه‌ها و سایر استناد) و نیز مقررات فنی ملی که پیش‌نویس مقرره فنی بر پایه آن‌ها تدوین شده است;
- الزامات متفاوت با مقررات مندرج در استانداردهای بین‌المللی و منطقه‌ای و نیز الزامات اجباری لازم‌الاجرا در قلمرو طرف‌ها، همراه با توجیه مختصر برای وضع آن‌ها;
- اطلاعات مربوط به انطباق پیش‌نویس مقرره فنی با الزامات حوزه تضمین یکنواختی اندازه‌گیری‌ها;
- زمان مورد انتظار لازم‌الاجرا شدن الزامات پیش‌بینی شده در مقرره فنی.

کمیسیون موظف است حداقل ظرف ۵ روز کاری از تاریخ دریافت مواد مندرج در این بند، آن‌ها را جهت بررسی برای طرف‌ها ارسال نماید.

کمیسیون، بررسی نسخه نخست پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه استناد مربوطه را در جلسه کمیته مشورتی تنظیم‌گری فنی، اعمال اقدامات بهداشتی، دامپزشکی و قرنطینه گیاهی ذیل هیئت کمیسیون اقتصادی اوراسیا (که از این پس «کمیته مشورتی» نامیده می‌شود) تضمین می‌نماید.

کمیته مشورتی بر اساس نتایج بررسی، تصمیمی در خصوص امکان‌پذیری، تاریخ آغاز و مدت‌زمان مشاوره عمومی درباره پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه استناد مربوطه اتخاذ می‌نماید که در صورت جلسه ثبت می‌گردد.

در صورت لزوم، تدوین کننده پیش‌نویس مقرره فنی مکلف است در مهلت تعیین شده توسط کمیته مشورتی، پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه استناد مربوطه را تکمیل و اصلاح نماید.

۸. کمیسیون، انتشار نسخه نخست پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه استناد مربوطه را به منظور انجام مشاوره عمومی در وب‌سایت رسمی کمیسیون تأمین می‌نماید.

مدت مشاوره عمومی پیش‌نویس مقررات فنی و مجموعه استناد مربوطه نباید کمتر از ۶۰ روز از تاریخ انتشار اعلان تدوین پیش‌نویس مقرره فنی در وب‌سایت رسمی کمیسیون باشد.

تاریخ خاتمه مشاوره عمومی، تاریخ انتشار **اعلان خاتمه مشاوره عمومی پیش‌نویس مقرره فنی** در وبسایت رسمی کمیسیون محسوب می‌گردد.

۹. نظرات و پیشنهادها (اظهارنظرها) در خصوص پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه از سوی اشخاص ذی‌نفع کشورهای عضو اتحادیه گمرکی و کشورهای ثالث به کمیسیون ارسال می‌گردد.

کمیسیون موظف است بالافصله پس از دریافت، انتشار نظرات و پیشنهادهای (اظهارنظرهای) واصله در خصوص پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه را در وبسایت رسمی خود تضمین نماید.

نظرات و پیشنهادها (اظهارنظرها) در خصوص پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه، حسب وصول و حداکثر تا **۱۰ روز کاری** پس از خاتمه مشاوره عمومی، به تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی ارسال می‌گردد تا توسط کمیسیون، جهت تهیه جمع‌بندی نظرات مورد استفاده قرار گیرد.

در پایان مشاوره عمومی، تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی، پیش‌نویس **اعلان خاتمه مشاوره عمومی پیش‌نویس مقرره فنی** را تهیه و به کمیسیون ارسال می‌نماید. کمیسیون انتشار آن را در وبسایت رسمی خود تأمین می‌نماید.

فرم اعلان خاتمه مشاوره عمومی پیش‌نویس مقررات فی اتحادیه گمرکی در **ضمیمه ۲** درج شده است.

تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی مکلف است حداکثر ظرف **۲۰ روز کاری** از تاریخ دریافت نظرات و پیشنهادها در خصوص پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه از کمیسیون، **خلاصه نظرات و پیشنهادها** (که از این پس «گزارش جمع‌بندی» نامیده می‌شود) را مطابق فرم مندرج در **ضمیمه ۳** تهیه و به کمیسیون ارائه نماید.

در خصوص هر یک از نظرات و پیشنهادهای درج شده در گزارش جمع‌بندی، تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی باید اطلاعات مربوط به **پذیرش آن** یا **توجیه رد آن** را مشخص نماید.

کمیسیون، درج کلیه نظرات و پیشنهادهای دریافت شده در جریان مشاوره عمومی در گزارش جمع‌بندی را کنترل می‌نماید.

کمیسیون، انتشار گزارش جمع‌بندی را در وبسایت رسمی خود تضمین می‌نماید.

تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی مکلف است حداکثر ظرف **۳۰ روز کاری** از تاریخ ارائه گزارش جمع‌بندی به کمیسیون، پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه را با توجه به نظرات و پیشنهادهای دریافت شده در جریان مشاوره عمومی اصلاح نماید.

در فرآیند اصلاح پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه، تدوین‌کننده پیش‌نویس مقرره فنی باید انجام **بررسی (کارشناسی) مترولوزیکی** پیش‌نویس مقرره فنی و مجموعه اسناد مربوطه را نزد مرجع ذی‌صلاح در حوزه تضمین یکنواختی اندازه‌گیری‌ها و مطابق با الزامات تعیین شده از سوی کمیسیون تضمین نماید، یا نتیجه‌گیری مبنی بر لزوم انجام کارشناسی مترولوزیکی را ارائه کند.

نتیجه گیری نهایی در قالب **نظر کارشناسی** که در نتیجه انجام بررسی متولوژیکی صادر می شود، تنظیم می گردد.

تدوین کننده پیش نویس مقرره فنی، **ویرایش فنی** پیش نویس مقرره فنی را نیز انجام می دهد.

تدوین کننده پیش نویس مقرره فنی موظف است پیش نویس نهایی شده مقرره فنی را به همراه **مجموعه اسناد مربوطه**، **صورت جلسه نشست کارگروه** در خصوص بررسی آنها، و **نیز گزارش جمعبندی** به کمیسیون ارسال نماید.

پس از تکمیل نهایی پیش نویس مقرره فنی، تدوین کننده پیش نویس مقرره فنی با مشارکت مراجع استانداردسازی طرفها، مطابق با رویه تعیین شده توسط هیئت کمیسیون، تدوین **فهرست استانداردهای موضوع بندهای ۲ و ۳** **ماده ۶ موافقتنامه** را آغاز می نماید؛ رویه مزبور شامل انجام الزامی مشاوره عمومی در خصوص پیش نویس فهرست استانداردها می باشد.

هیئت کمیسیون، فهرست استانداردها را حداقل **۶ ماه** پیش از تاریخ لازم الاجرا شدن مقرره فنی تصویب می نماید.

کمیسیون، استناد ارائه شده از سوی تدوین کننده پیش نویس مقرره فنی را بررسی کرده و حداقل ظرف **۵ روز کاری** آنها را به طرفها ارسال می نماید.

طرفها مکلفاند ظرف **۳۰ روز کاری** از تاریخ دریافت استناد یادشده، بررسی های خود را انجام داده و نظرات و پیشنهادهای خویش را به کمیسیون ارائه نمایند.

پس از دریافت نظرات و پیشنهادهای طرفها در خصوص پیش نویس مقرره فنی و مجموعه استناد مربوطه، کمیسیون برگزاری ****مذاکرات میان رؤسا** (یا معاونان رؤسا) ****ی** طرفها یا در موارد استثنایی، سایر نمایندگان مجاز طرفها را تضمین می نماید.

تصمیمات اتخاذ شده بر اساس نتایج مذاکرات، توسط نمایندگان مجاز طرفها در **صورت جلسه** امضا شده و کمیسیون موظف است حداقل ظرف **۵ روز کاری** آن را برای طرفها ارسال نماید.

بر اساس نتایج مذاکرات، در صورت لزوم، کمیسیون به همراه تدوین کننده پیش نویس مقرره فنی موظف است حداقل ظرف **۱۰ روز کاری** از تاریخ امضای صورت جلسه، نهایی سازی پیش نویس مقرره فنی و استناد مندرج در **ضمیمه ۴** را تضمین نماید.

کمیسیون، ارسال پیش نویس مقرره فنی به همراه استناد مندرج در **ضمیمه ۴** را به طرفها به منظور انجام **رویه های تصویب داخلی** و نیز انتشار آنها در وب سایت رسمی کمیسیون تضمین می نماید.

تصویب داخلی پیش نویس مقررات فنی و استناد مندرج در **ضمیمه ۴** مطابق با رویه های تعیین شده توسط هر یک از طرفها انجام می شود.

تصمیم هر یک از طرفها در خصوص نتایج تصویب داخلی پیش نویس مقررات فنی و استناد مندرج در **ضمیمه ۴** به کمیسیون ارسال می گردد.

علاوه بر تصمیم طرفها، نتیجه‌گیری مربوط به ارزیابی آثار اجتماعی-اقتصادی، مالی و سایر پیامدهای مقرره فنی نیز می‌تواند ارائه شود.

در نتیجه انجام تصویب داخلی، طرفها پیش‌نویس مقررات فنی به همراه اسناد مندرج در ضمیمه ۴ را در جلسه کمیته مشورتی بررسی نموده و آن را برای طرح در نشست هیئت کمیسیون ارائه می‌نمایند.

کمیسیون، بررسی حقوقی پیش‌نویس مقررات فنی و اسناد مندرج در ضمیمه ۴ را انجام داده و اختیار دارد در چارچوب نتایج آن، **ویرایش‌های اداری و حقوقی** اعمال نماید و اطلاعات مربوط به این تغییرات را برای طرفها ارسال کند.

پیش‌نویس مقررات فنی و اسناد مندرج در ضمیمه ۴، به همراه اختلاف‌نظرهای میان طرفها که از طریق مذاکره حل و فصل نشده است، توسط هیئت کمیسیون مورد بررسی قرار می‌گیرد.

پیش‌نویس مقررات فنی به همراه اسناد مندرج در ضمیمه ۴ که توسط هیئت کمیسیون بررسی شده است، جهت رسیدگی به نشست شورای کمیسیون ارائه می‌گردد یا برای اصلاح مجدد اعاده می‌شود.

تصمیم شورای کمیسیون در خصوص تصویب مقررات فنی در نشست شورای کمیسیون اتخاذ می‌گردد.

تصمیم شورای کمیسیون مبنی بر تصویب مقررات فنی، تصمیم هیئت کمیسیون در خصوص تأیید پیش‌نویس مقرره فنی، و تصمیم هیئت کمیسیون درباره **نحوه لازم‌الاجرا شدن مقررات فنی** در وب‌سایت رسمی کمیسیون منتشر می‌شود.

تصمیم در خصوص اصلاح مقررات فنی بر اساس پیشنهادهای طرفها یا کمیسیون و با مشورت طرفها اتخاذ می‌گردد.

اصلاح مقررات فنی مطابق با همان رویه‌ای اجرا می‌شود که برای تدوین مقررات فنی پیش‌بینی شده است.

تصمیم در خصوص **لغو مقررات فنی** بر اساس پیشنهادهای طرفها یا کمیسیون و با مشورت طرفها اتخاذ می‌گردد.

لغو مقررات فنی مطابق با همان رویه‌ای اجرا می‌شود که برای تدوین مقررات فنی تعیین شده است.

کمیسیون، دفتر ثبت مقررات فنی را نگهداری می‌نماید. به هر مقرره فنی نمادی اختصاص داده می‌شود که متشکل از اختصار **TR CU**، شماره مسلسل و سال تصویب می‌باشد.

کمیسیون تشکیل و نگهداری پرونده مقررات فنی را طبق رویه مقرر تضمین می‌نماید.

اعلان تدوین پیش‌نویس مقرره فنی اتحادیه گمرکی

۱. طرف مسئول تدوین پیش‌نویس:

۲. مرجع طرف مسئول تدوین پیش‌نویس (تدوین‌کننده مقررات فنی):

۳. عنوان پیش‌نویس:

۴. موضوع مقرره فنی:

۵. هدف از تدوین:

۶. مبنای تدوین:

۷. نشانی پستی، شماره تلفن، شماره نمبر (فکس)، و نشانی پست الکترونیکی جهت ارسال نظرات و پیشنهادها (اظهارنظرها) در خصوص پیشنویس:

۸. تاریخ تقریبی خاتمه مشاوره عمومی

(مهلت نهایی برای ارائه نظرات و پیشنهادها (اظهارنظرها) در خصوص پیشنویس):

تاریخ اعلان:

عضو هیئت کمیسیون - وزیر

وزیر مسائل مقررات فنی

توضیح/شرح امضا (ذکر نام و نام خانوادگی):

اعلان خاتمه مشاوره عمومی درباره پیشنویس مقرره فنی اتحادیه گمرکی

۱. طرف مسئول تدوین پیشنویس (تدوین‌کننده مقررات فنی):

۲. مرجع طرف مسئول تدوین پیشنویس:

۳. عنوان پیشنویس:

۴. موضوع مقرره فنی:

۵. تاریخ تقریبی خاتمه تدوین پیشنویس:

تاریخ اعلان:

^۱ این بند در صورتی تکمیل می‌شود که در نتیجه مشاوره عمومی درباره پیشنویس مقرره فنی، موضوعات مقررات فنی دچار تغییر شده باشند.

قالب گزارش جمع‌بندی

(گزارش جمع‌بندی نظرات و پیشنهادها)

درباره پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی

گزارش جمع‌بندی درباره پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی

عنوان پیش‌نویس مقرره فنی اتحادیه گمرکی:

Nº	Structural element of draft technical regulations	Name of organization that made a comment (letter number and date, if available)	Comment and (or) proposal	Conclusion of the developer of the technical regulation
1	2	3	4	5
1.				
2.				
II...				

دستورالعمل‌های تکمیل گزارش جمع‌بندی نظرات (Summary Review):

۱. در ستون ۲، شماره ماده، بند، جزء (زیربند) و ضمایم درج می‌گردد.

گزارش جمع‌بندی نظرات بر اساس نظرات و پیشنهادها به ترتیب زیر تنظیم می‌شود:

- در خصوص پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی به‌طور کلی؛
- در خصوص مواد، بندها، اجزاء (زیربندها) و ضمایم، به ترتیب ارائه آن‌ها در مقررات فنی اتحادیه گمرکی.

در ستون ۳، نام دولت عضو اتحادیه گمرکی و همچنین نام مرجع، سازمان یا شخص دیگر از دولت عضو اتحادیه گمرکی یا کشور ثالث که نظرات و/یا پیشنهادها را ارائه نموده است، درج می‌شود.

در ستون ۴، محتوای هر نظر یا پیشنهاد درج می‌گردد.

نظرات یا ملاحظات هم‌ماهیت باید در قالب یک موضع واحد در گزارش جمع‌بندی تجمیع شوند و در عین حال، کلیه مراجع، سازمان‌ها و اشخاصی که آن نظرات یا پیشنهادها را ارائه کرده‌اند، فهرست گردد.

در ستون ۵، پیشنهادهای تدوین کننده مقررات فنی اتحادیه گمرکی در خصوص هر یک از نظرات یا پیشنهادها، به همراه دلایل و توجیهات مربوطه، درج می‌شود.

پیشنهادها و تصمیمات در قبال نظرات و پیشنهادهای اشخاص ذی‌نفع باید با عبارات زیر بیان شود:

• «پذیرفته شد» — در صورتی که نظرات و/یا پیشنهادها به طور کامل پذیرفته شده باشند؛

• «به‌طور جزئی پذیرفته شد» — در صورتی که نظرات و/یا پیشنهادها به‌طور کامل پذیرفته نشده باشند.

در این حالت، دلایل رد بخشی از نظرات یا پیشنهادها و نیز شماره بند از نسخه جدید پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی که با لحاظ نظرات و پیشنهادهای مربوط به نسخه قبلی پیش‌نویس اصلاح شده است، باید ارائه شود؛

• «ملاحظه شد» — در صورتی که تدوین کننده با نظرات و/یا پیشنهادها موافق باشد، لیکن این نظرات ارتباط مستقیم با پیش‌نویس مقررات فنی اتحادیه گمرکی نداشته باشند؛

• «رد شد» — در صورتی که نظرات و/یا پیشنهادها پذیرفته نشوند.

در این حالت، دلایل رد نظرات و/یا پیشنهادها به صراحت تشریح می‌گردد.

فهرست اسناد لازم برای تصویب داخلی (درون دولتی)

۱. پیش‌نویس مقرره فنی.

۲. یادداشت توضیحی پیوست پیش‌نویس مقرره فنی.

۳. گزارش جمع‌بندی درباره پیش‌نویس مقرره فنی.

۴. نظریه (گزارش) مربوط به نتایج بررسی (کارشناسی) متropolوژیکی پیش‌نویس مقرره فنی،

یا اعلام عدم نیاز به انجام بررسی متropolوژیکی.

۵. پیش‌نویس تصمیم هیئت کمیسیون در خصوص پیش‌نویس مقرره فنی اتحادیه گمرکی.

۶. پیش‌نویس تصمیم هیئت کمیسیون در خصوص نحوه لازم‌الاجرا شدن مقرره فنی اتحادیه گمرکی.

۷. پیش‌نویس تصمیم شورای کمیسیون درباره تصویب مقرره فنی اتحادیه گمرکی.

پیوست ۴

APPROVED

By decision of the Council
FVEurasian Economic Commission
April 18, 2018, No. 44

Standard conformity assessment schemes

I. General Provisions

1. This document has been developed for the purpose of implementing the provisions of paragraph 5 of the Protocol on technical regulation within the Eurasian Economic Union (Appendix No. 9 to the Treaty on the Eurasian Economic Union dated May 29, 2014 (hereinafter referred to as the Treaty)), is used in the development and application of technical regulations of the Eurasian Economic Union (technical regulations of the Customs Union) (hereinafter referred to as technical regulations, the Union) and establishes standard schemes for assessing the conformity of products or products and processes related to product requirements for design (including surveys), production, construction, installation, adjustment, operation, storage, transportation, sale and disposal (hereinafter referred to as products) to the requirements of technical regulations.

2. This document contains standard schemes for confirmation of conformity (standard schemes for certification and standard schemes for declaration of conformity) and standard schemes for state registration.

3. Forms, schemes and procedures for assessing product conformity are established in the technical regulations, taking into account this document.

4. The choice of conformity assessment forms and schemes is carried out taking into account hazardous factors and based on an analysis of the risks characteristic of the product, as well as taking into account the circle of applicants for conformity assessment established by the technical regulations.

5. Technical regulations, taking into account the characteristics of products, may establish forms, schemes and procedures for conformity assessment other than those provided for in this document.

6. If the technical regulations previously adopted in relation to products establish forms, schemes and procedures for conformity assessment, the technical regulations being developed shall establish similar forms, schemes and procedures for conformity assessment of these products.

7. In order to provide the applicant with the right to choose the conformity assessment scheme acceptable to him, several conformity assessment schemes are established in the technical regulations for a certain type of product.

8. If there are several accredited product certification bodies of the Union member states (hereinafter referred to as member states) included in the unified register of conformity assessment bodies of the Union (hereinafter referred to as the product certification body), at the applicant's discretion, confirmation of product conformity with the requirements of the technical regulation shall be carried out in any product certification bodies that have valid accreditation in the required area of accreditation.

9. If the standard scheme provides for conducting research (testing) and measurements of products in an accredited testing laboratory (center), the applicant or the product certification body, in agreement with the applicant, has the right to contact any accredited testing laboratory (center) that has valid accreditation in the required area of accreditation to conduct research (testing) and measurements of products.

II . Definitions

10. For the purposes of this document, the following terms are used:

"accredited testing laboratory (center)" - a legal entity registered in the territory of a Member State in accordance with its legislation that carries out research (testing) and measurements, officially recognized by the accreditation body and included in the unified register of conformity assessment bodies of the Union, or a structural subdivision of such a legal entity acting on its behalf;

"analysis of the state of production" - an element of a standard conformity assessment scheme, which is a set of actions carried out by a product certification body in order to determine whether the manufacturer has the necessary conditions to ensure the constant (stable) compliance of products released into circulation on the customs territory of the Union with the requirements of the technical regulations, confirmed (validated) during certification;

"single item" - a separate copy of a piece product;

"importer" - a legal entity or an individual as an individual entrepreneur registered in the territory of a member state in accordance with the procedure established by the legislation of that state, who has concluded a foreign trade agreement with a foreign manufacturer (seller) for the transfer of products, releases these products into circulation and (or) sells them in the customs territory of the Union and is responsible for their compliance with the requirements of technical regulations;

"management systems certification body" - a legal entity registered in accordance with the procedure established by the legislation of a member state on its territory, which is a resident of that member state and accredited by the accreditation body as a body carrying out activities on certification of management systems;

“batch of products” – a set of units of products of the same name and designation (if any) in accordance with the accompanying document, submitted by the applicant for confirmation of conformity;

“periodic assessment of certified products” - a systematic assessment of conformity (inspection control) carried out by an accredited product certification body in order to establish the conformity of certified products with the requirements of technical regulations, confirmed during the certification of these products;

“seller” - a legal entity or an individual as an individual entrepreneur registered in the territory of a Member State in accordance with the procedure established by the legislation of that Member State, who sells products under contracts

and who are not manufacturers;

“serial production products” - products manufactured according to the same technical documentation using a single technological process and released into circulation on the customs territory of the Union in the form of a sequential series of units of production or periodically repeating batches of products;

“manufacturer's own testing laboratory” - a legal entity registered in accordance with the procedure established by the legislation of a Member State on its territory that carries out research (testing) and measurements and is owned by the manufacturer, or a structural subdivision of this legal entity acting on its behalf;

“conformity assessment scheme” - a set of procedures that are carried out during the assessment of product conformity with the requirements of technical regulations, the results of which are used to make a decision on the conformity (non-conformity) of products with the requirements of technical regulations;

“certification scheme” – a set of actions, the results of which are considered as evidence of product compliance with the requirements of technical regulations;

“shipping documents” - documents that define the nomenclature and quantity of products;

“branch of the manufacturer” - a separate division of the manufacturer that is not a legal entity, located outside its location and performing all or part of its functions;

“expert (expert-auditor)” - an individual who has the knowledge and skills to confirm the conformity of products in a certain area, confirmed in the manner established by the legislation of a Member State, and who carries out activities to confirm the conformity of products in a product certification body.

Other concepts used in this document shall be applied in the meanings defined by the Protocol on technical regulation within the framework of the Eurasian Economic Union (Appendix No. 9 to the Agreement), the Protocol on the recognition of the results of work on accreditation of conformity assessment bodies

(Appendix No. 11 to the Agreement).

III . Standard certification schemes

11. Standard certification schemes include the following procedures, carried out sequentially, unless otherwise established by acts of the Union bodies :

a) submission by the applicant to the product certification body of an application for certification work (hereinafter referred to as the application), which specifies the information provided for in paragraph 13 of this document, with the documents specified in paragraph 14 of this document attached;

b) review and analysis by the product certification body of the application and the attached documents, making a decision on carrying out certification work

or on refusing to carry out certification work and informing the applicant of the decision taken (directly or by sending information by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation);

c) identification and (or) selection of samples (tests) of products (typical samples of products) (hereinafter referred to as samples (tests) of products) by the product certification body for their research (testing) and measurements, if this is provided for by the certification scheme;

d) the involvement by the product certification body on a contractual basis (if necessary) of an accredited testing laboratory (center) from among those with which the product certification body interacts to conduct research (testing) and measurements (if conducting research (testing) and measurements is provided for by the certification scheme). If the applicant, for any reason, considers it impossible to conduct research (testing) and measurements in the involved accredited testing laboratory (center), it must inform the product certification body about this (with a justification for the reasons for refusal). In this case, the product certification body shall involve another accredited testing laboratory (center) with which it interacts to conduct research (testing) and measurements;

d) conducting research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products by an accredited testing laboratory (center), if this is provided for by the certification scheme;

e) conducting a product type study by the product certification body, if this is provided for by the certification scheme ;

 a study of the product design by the product certification body , if this is provided for by the certification scheme ;

c) conducting an analysis of the state of production by the product certification body, if this is provided for by the certification scheme;

- i) analysis by the product certification body of the obtained results of work on product certification and making a decision on issuing or refusing to issue a certificate of conformity of products with the requirements of the technical regulations (hereinafter referred to as the certificate of conformity of products);
- k) registration and issuance by the product certification body of a certificate of conformity for products;
- l) entering information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity;
- m) ensuring that the applicant labels the product with a single mark of circulation of the product on the Union market (hereinafter referred to as the single mark of circulation) in the manner approved by the Eurasian Economic Commission (hereinafter referred to as the Commission);
- n) implementation by the product certification body of periodic assessment of certified products, if this is provided for by the certification scheme;
- o) suspension (renewal) or termination by the product certification body of the validity of the certificates of conformity of products issued by it.

12. Certification work is carried out at the initiative of the applicant on the basis of an agreement between the product certification body and the applicant.

13. The application must contain the following information:

- a) the full name of the product certification body, its location (address of the legal entity);
- b) the full name of the applicant, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for a legal entity,
or the surname, first name and patronymic (if any), place of residence and

address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur, as well as the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned upon state registration of a legal entity or an individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States, bank details, telephone number and e-mail address;

c) the position, surname, first name and patronymic (if any) of the head of the legal entity or person of the applicant organization, authorized in accordance with the legislation of the Member State to apply to the product certification body with an application (indicating the name and details of the authorizing document);

d) the full name of the manufacturer, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place where the activity of manufacturing the products is carried out (if the addresses are different) - for a legal entity and its branches that manufacture the products, or the last name, first name and patronymic (if any), place of residence and address(es) of the place where the activity of manufacturing the products is carried out (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur;

d) information about the product, ensuring its identification, including:

name and designation (in cases stipulated by technical regulations) of the product and other conventional designation assigned by the manufacturer (if any);

name of the product (in cases stipulated by technical regulations) (if available);

other information about the product that ensures its identification (if any);

product code(s) in accordance with the unified Commodity Nomenclature of Foreign Economic Activity of the Eurasian Economic Union (hereinafter referred to as the EAEU HS codes);

designation and name of the document(s) in accordance with which the product was manufactured (standard, organization standard, technical specifications or other document) (if any);

The name of the certification object (serial production, batch, or single item). For serially produced products, the entry "serial production" is made. For a batch of products, the batch size is indicated, and for a single item, the serial number of the product (if any) is indicated. If there is no serial number, the entry "in one copy" or "single item" is made;

details of the contract (supply agreement) and accompanying documents identifying a single product or batch of products, including its size (for a batch of products and a single product);

e) the certification scheme chosen by the applicant;

g) the name of the technical regulation for compliance with the requirements of which certification is carried out;

h) in the event that a manufacturer places an order for the production (manufacturing) of products under its own name at the production sites of other legal entities, including those located outside the Union, and individuals registered as individual entrepreneurs in accordance with the legislation of the Member States (hereinafter referred to as production sites), the full name of the contractor, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place where the activities for the manufacture of products are carried out.

14. The following documents are attached to the application:

a) for serial production products:

a copy of technical documentation (design, and (or) engineering, and (or) technological, and (or) operational) for the product;

a list of standards (indicating their designations and names, as well as sections (clauses, subclauses), if compliance with the requirements of

the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses, subclauses) of these standards, and not the standards as a whole), included in the list of international and regional (interstate) standards, and in the event of their absence - national (state) standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations (hereinafter - the list of standards) (if they are applied by the applicant);

a description of the adopted technical solutions and the results of risk assessment confirming compliance with the requirements of the technical regulations, if standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations, are absent or have not been applied (if necessary);

a copy of the document(s) in accordance with which the product was manufactured (standard, organization standard, technical specifications or other document) (if available);

a copy of the certificate of conformity of the management system, covering the production of the certified product, confirming the compliance of the management system implemented by the manufacturer with the requirements of the relevant standard for the management system and issued by the management system certification body (hereinafter referred to as the certificate of conformity of the management system) (in cases stipulated by the certification scheme);

copies of certificates of conformity for critical components, materials, components or parts of the product (if any);

a copy of the agreement with the manufacturer (including with a foreign manufacturer), providing for ensuring the compliance of products supplied to the customs territory of the Union with the requirements of the technical regulations and liability for non-compliance of such products with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States;

other documents at the applicant's discretion, submitted as evidence of product compliance with the requirements of the technical regulations (if any);

b) for a batch of products (single item):

a copy of the technical documentation (design, and (or) engineering, and (or) technological, and (or) operational) for the product (if available);

a copy of the document(s) in accordance with which the product was manufactured (standard, organization standard, technical specifications or other document) (if available);

a copy of the contract (supply agreement) and accompanying documents identifying a single product or batch of products, including its size;

a list of standards (indicating their designations and names, as well as sections (clauses, subclauses), if compliance with the requirements of the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses, subclauses) of these standards, and not the standards as a whole) included in the list of standards (if they are applied by the applicant);

a description of the adopted technical solutions and the results of risk assessment confirming compliance with the requirements of the technical regulations, if standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations, are absent or have not been applied (if necessary);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an

individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States;

other documents at the applicant's discretion, submitted as evidence of product compliance with the requirements of the technical regulations (if any).

15. Documents attached to the application and drawn up in a foreign language shall be accompanied by a translation into Russian and (or) if there is a corresponding requirement in the legislation of the Member State, into the official language of the Member State in which the product certification is carried out.

Copies of documents attached to the application must be certified by the signature and seal of the applicant (unless otherwise provided by the legislation of the Member State).

16. The 1C certification scheme is applied to mass-produced products.

The applicant for certification under scheme 1c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stability of the production process and the compliance of manufactured products with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

When certifying under scheme 1c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph "a" of paragraph 14 of this document.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and

inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification, research (testing) and measurements (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body carries out the identification and selection of samples (tests) of products for their research (testing) and measurements in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document.

The product certification body shall conduct an analysis of the state of production in accordance with Section I X of this document.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the results of research (tests) and measurements of product samples (tests) and the results of the analysis of the state of production in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the research (testing) and measurements of product samples (tests) and the analysis of the state of production are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, draws up a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body shall conduct a periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification, research (testing) and measurements of product samples (tests)

in an accredited testing laboratory (center) and (or) through an analysis of the state of production in accordance with Section XIX of this document.

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, this product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

- suspend the validity of the product certificate of conformity;
- terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

The product certification body enters information about the suspension or termination of the product certificate of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its production technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product and/or an analysis of the production process.

17. Certification scheme 2c is applied to mass-produced products if the manufacturer has an implemented management system certified by a management systems certification body.

The applicant for certification under scheme 2c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stable functioning of the implemented and certified management system and production conditions for the manufacture of products that comply with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

At For certification under scheme 2c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “a” of paragraph 14 of this document, including a copy of the certificate of conformity of the management system.

In addition to the information provided for in paragraph 13 of this document, the application shall include information about the document for compliance with

the requirements of which the implemented management system has been certified.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification, research (testing) and measurements (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body carries out the identification and selection of samples (tests) of products for their research (testing) and measurements in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the results of research (tests) and measurements of product samples (tests) in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, research (testing) and measurements of product samples (tests) are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, draws up a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates

of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body shall conduct a periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification, research (testing) and measurements of product samples (tests) in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section XIX of this document.

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, such product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

- suspend the validity of the product certificate of conformity;
- terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

The product certification body enters information about the suspension or termination of the product certificate of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its manufacturing technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product.

18. The 3c certification scheme is applied to a batch of products.

The applicant for certification under scheme 3c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer) or the seller (importer).

When certifying under scheme 3c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “b” of paragraph 14 of this document.

In addition to the information provided for in paragraph 13 of this document, the application shall indicate the identifying characteristics of the batch of products, including the composition and size (number of units of products included in the batch).

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification, research (testing) and measurements (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body, in the presence of the applicant, carries out the identification of a batch of products or the identification and selection of samples (tests) of products from a batch for conducting research (tests) and measurements in accordance with Section VI of this document (if the technical regulations do not establish the possibility of using the results of research (tests) and measurements for subsequent batches of similar products).

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document (if the technical regulations do not establish the possibility of using the results of research (testing) and measurements of samples (tests) of products for subsequent batches of similar products).

If the technical regulations permit the use of the results of research (testing) and measurements of product samples for subsequent batches of similar products, the product certification body identifies the product batch to establish its similarity to the product for which a certificate of conformity was previously issued. If the product certification body establishes the similarity of a product batch to the product for which a certificate of conformity was previously issued, product sampling from the batch, as well as research (testing), and measurements, are not conducted. In this case, the validity period of the research (testing) and measurement protocol used is established by the technical regulations.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant

and the results of research (tests) and measurements of product samples (tests) in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the research (testing) and measurements of the samples (tests) of the products selected from the batch are positive, the product certification body makes a decision on issuing a certificate of conformity for the products, draws up a certificate of conformity for the products and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

19. Certification scheme 4c is applied to a single product if the research (testing) and measurements for this product are not destructive.

The applicant for certification under scheme 4c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer) or the seller (importer).

At For certification under scheme 4c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “b” of paragraph 14 of this document.

In addition to the information provided for in paragraph 13 of this document, the application shall indicate the identifying features of the individual product.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification, research (testing) and measurements (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body carries out the identification of a single product for conducting research (testing) and measurements in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of a single product are carried out in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document (if the technical regulations do not establish the possibility of using the results of research (testing) and measurements of a single product for subsequent single products of similar products).

If a technical regulation establishes the possibility of using the results of research (testing) and measurements of a single product for subsequent single products of a similar product, the product certification body identifies the single product to establish its similarity to the product for which a certificate of conformity was previously issued. If the product certification body establishes the similarity of a single product to the product for which a certificate of conformity was previously issued, research (testing) and measurements are not conducted. In this case, the validity period of the research (testing) and measurement protocol used is established by the technical regulation.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant and the results of the research (tests) and measurements of a single product in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, research (testing) and measurements of a single product are positive, the product certification body makes a decision on issuing a certificate of conformity for products, draws up a certificate of conformity for products and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

20. Certification scheme 5c is applied to mass-produced products in cases where it is completely impossible or difficult to confirm compliance with the requirements of the technical regulations when conducting research (testing) and measurements of finished products.

The applicant for certification under scheme 5c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stability of the production process and the compliance of manufactured products with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

At For certification under scheme 5c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “a” of paragraph 14 of this document.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification and research (if there is no agreement concluded earlier).

The product certification body shall conduct a study of the product design in accordance with Section VII of this document.

The product certification body shall conduct an analysis of the state of production in accordance with Section IX of this document.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the results of the study of the product design and the results of the analysis of the state of production in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the study of the product design and the analysis of the state of production are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of

conformity for the product, draws up a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body shall conduct a periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification, research (testing) and measurements of product samples (tests) in an accredited testing laboratory (center) and (or) through an analysis of the state of production in accordance with Section XIX of this document.

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, this product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

suspend the validity of the product certificate of conformity;
terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

The product certification body enters information about the suspension or termination of the product certificate of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its production technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product and/or an analysis of the production process.

21. Certification scheme 6c is applied to serially produced products in cases where it is completely impossible or difficult to confirm compliance with the requirements of the technical regulations during research (testing) and measurements of finished products, as well as in cases where the manufacturer has an implemented management system certified by a management systems certification body.

The applicant for certification under scheme 6c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stable functioning of the implemented and certified management system and production conditions for the manufacture of products that comply with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

At For certification under scheme 6c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “a” of paragraph 14 of this document, including copies of the management system certificate of conformity.

In addition to the information provided for in paragraph 13 of this document, the application shall include information about the document in accordance with the requirements of which the management system has been implemented.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification and research (if there is no agreement concluded earlier).

The product certification body shall conduct a study of the product design in accordance with Section VII of this document.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant and the results of the study of the product design in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant and the study of the product design are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, issues a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body shall conduct a periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification and research (testing) and measurements of product samples (tests) in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section XIX of this document .

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, such product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

- suspend the validity of the product certificate of conformity;
- terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

Information on the suspension or termination of a product certificate of conformity is entered by the product certification body into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its manufacturing technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product.

22. Certification scheme 7c is applied to products intended for serial production, in the case of planning to release product modifications.

The applicant for certification under scheme 7c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stability of the production process and the compliance of manufactured products with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

At For certification under scheme 7c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “a” of paragraph 14 of this document.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and

inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification and research (testing) (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body shall conduct a product type study using one of the methods provided for in paragraph 61 of this document, in accordance with Section VIII of this document.

The results of the product type examination are presented in a report in which the product certification body provides an assessment of the product type's compliance with the requirements established by the technical regulations, unless otherwise established by the technical regulations.

The product certification body shall conduct an analysis of the state of production in accordance with Section IX of this document.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the results of the product type study and the results of the analysis of the state of production in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant, the results of the study of the product type and the analysis of the state of production are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, draws up a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates

of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body shall conduct a periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification, research (testing) and measurements of product samples (tests)

in an accredited testing laboratory (center) and (or) through an analysis of the state of production in accordance with Section XIX of this document.

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, such product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

- suspend the validity of the product certificate of conformity;
- terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

The product certification body enters information about the suspension or termination of the product certificate of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its production technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product and/or an analysis of the production process.

23. Certification scheme 8c is applied to products intended for serial production, in the event of planning to release product modifications and if the manufacturer has an implemented management system certified by a management systems certification body.

The applicant for certification under scheme 8c is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer shall take all necessary measures to ensure the stable functioning of the implemented and certified management system and production conditions for the manufacture of products that comply with the requirements of the technical regulations, and shall also carry out production control in accordance with Section X of this document.

At For certification under scheme 8c , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant submits an application to the product certification body with the documents specified in subparagraph “a” of paragraph 14 of this document, including a copy of the certificate of conformity of the management system.

In addition to the information provided for in paragraph 13 of this document, the application shall include information about the document in accordance with the requirements of which the management system has been implemented.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification or certification and research (testing) (in the absence of an agreement concluded earlier).

The product certification body shall conduct a product type study using one of the methods provided for in paragraph 61 of this document, in accordance with Section VIII of this document.

The results of the product type examination are presented in a report in which the product certification body provides an assessment of the product type's compliance with the requirements established by the technical regulations, unless otherwise provided in the technical regulations.

The product certification body shall summarize the results of the analysis of the documents submitted by the applicant and the results of the product type study in accordance with paragraph 72 of this document.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant and the examination of the product type are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, draws up a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

The product certification body carries out periodic assessment of certified products during the validity period of the product certificate of conformity once a year, unless otherwise established by the technical regulations, through identification, research (testing) and measurements samples (tests) of products in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section XIX of this document .

If the validity period of the product certificate of conformity expires and the applicant has submitted an application for this product to the product certification body that conducted the periodic assessment of the certified product, such product certification body, when conducting certification, takes into account the positive results of the last periodic assessment of the certified product, if no more than 1 year has passed since the assessment was conducted.

In case of negative results of the periodic assessment of certified products, the product certification body makes one of the following decisions:

- suspend the validity of the product certificate of conformity;
- terminate the product certificate of conformity.

The decision taken by the product certification body is documented and communicated to the applicant.

The product certification body enters information about the suspension or termination of the product certificate of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

When making changes to the design (composition) of a product or its manufacturing technology that may affect its compliance with the technical regulations, the applicant must notify the product certification body that issued the certificate of conformity in writing prior to making such changes. This body will then decide on the need for additional research (testing) and measurements of the product.

24. Certification scheme 9c is applied to individual products intended for equipping enterprises in the customs territory of the Union.

The applicant for certification under scheme 9c is the manufacturer (person authorized by the manufacturer), seller (importer).

Certification according to scheme 9c is carried out on the basis of an analysis of technical documentation.

At certification under scheme 9c, the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant prepares the documents specified in subparagraph "b" of paragraph 14 of this document, which include, among other things:

information on the research conducted on the products;

protocols of research (tests) and measurements carried out by the manufacturer or an accredited testing laboratory (center);

copies of certificates of conformity and (or) research (test) and measurement reports for materials, components, and product parts (if any);

a copy of the management system certificate of conformity (if available); other documents directly or indirectly confirming the compliance of products with the requirements of technical regulations (if any).

The applicant submits an application to the product certification body with the specified documents attached.

The product certification body shall review and analyze the application and the attached documents, make a decision on whether to conduct certification, and inform the applicant in writing of its decision in accordance with Section V of this document.

The applicant enters into an agreement with the product certification body for certification (if there is no agreement concluded earlier).

The product certification body analyzes the documents submitted by the applicant, directly or indirectly confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations.

The results of the analysis of documents submitted by the applicant, which include technical documentation for the product, are presented in a report in which the product certification body provides an assessment of the product's compliance with the requirements of the technical regulations.

If the results of the analysis of the documents submitted by the applicant are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product, issues a certificate of conformity for the product and issues it to the applicant in accordance with Section XI of this document.

The product certification body shall enter information about the issued certificate of conformity for products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in accordance with Section XVI of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The product certification body and the applicant shall form and store a set of evidentiary materials confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

IV . Standard schemes for declaration of conformity

25. Standard schemes for declaration of conformity, depending on the applied scheme for declaration of conformity, include the following sequentially performed procedures:

- a) the choice by the applicant of the declaration of conformity scheme;
- b) the formation and analysis by the applicant of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations;
- c) identification and (or) selection of samples (tests) of products, if this is provided for by the declaration of conformity scheme ;
- d) the implementation by the manufacturer of production control and the adoption of all necessary measures to ensure that the production process of the product ensures its compliance with the requirements of the technical regulations, if this is provided for by the declaration of conformity scheme;
- d) the applicant's choice of an accredited testing laboratory (center) if the declaration of conformity schemes used provide for the participation of an accredited testing laboratory (center);
- e) conducting research (testing) and measurements of products depending on the declaration of conformity scheme at the applicant's choice in an accredited testing laboratory (center) or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by technical regulations);

g) conducting a study of the type of product, if this is provided for by the declaration of conformity scheme;

h) acceptance and registration of a declaration of conformity of products with the requirements of technical regulations (hereinafter referred to as a declaration

of conformity) in the manner approved by the Commission;

i) ensuring that the applicant applies a single circulation mark to the product in the manner approved by the Commission ;

k) the formation by the applicant of a set of evidentiary materials that served as the basis for the adoption of a declaration of conformity, confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulation, after completion of the procedures for confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulation in the form of a declaration of conformity and their storage.

26. The set of documents that served as the basis for accepting the declaration of conformity (unless otherwise established by technical regulations) includes:

a) for serial production products:

a copy of the technical documentation (design, and (or) technological, and (or) operational documentation, and (or) technical specifications (descriptions)) for the product, containing the main parameters and characteristics of the product, as well as its description, for the purpose of assessing the conformity of the product with the requirements of the technical regulations;

a list of standards (indicating their designations and names, as well as sections (clauses, subclauses), if compliance with the requirements of the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses,

subclauses) of these standards, and not the standards as a whole) included in the list of standards (if they are applied by the applicant);

a description of the adopted technical solutions and the results of risk assessment confirming compliance with the requirements of the technical regulations, if standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations, are absent or have not been applied (if necessary);

an agreement with a manufacturer (including a foreign manufacturer) providing for the compliance of products supplied to the customs territory of the Union with the requirements of the technical regulations and liability for non-compliance of such products with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer) (in cases stipulated by the declaration of conformity scheme);

certificate of conformity of the management system (in cases stipulated by the declaration of conformity scheme);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States;

research (test) and measurement protocols for product samples (tests) (if any);

other documents at the applicant's discretion that served as the basis for accepting the declaration of conformity (if any);

b) for a batch of products or a single item:

a copy of the contract (supply agreement) and accompanying documents identifying the batch of products or a single item, including the size;

a copy of operating documents (if necessary);

a list of standards (indicating their designations and names, as well as sections (clauses, subclauses), if compliance with the requirements of the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses, subclauses) of these standards, and not the standards as a whole) included in the list of standards (if they are applied by the applicant);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States;

research (test) and measurement protocols for product samples (tests) (if any);

other documents at the applicant's discretion that served as the basis for accepting the declaration of conformity (if any).

27. The documents specified in paragraph 26 of this document, drawn up in a foreign language, shall be accompanied by a translation into Russian and (or) if there is a corresponding requirement in the legislation of the Member State, into the official language of the Member State in which the declaration of conformity is registered .

28. Declaration of conformity scheme 1d is applied to mass-produced products when declaring conformity based on the applicant's own evidence.

The applicant for the declaration of conformity under scheme 1d is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer carries out production control in accordance with Section X of this document and takes all necessary measures to ensure that the production process is stable and ensures that the manufactured products comply with the requirements of the technical regulations.

At For declaration and compliance according to scheme 1d , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph “a” of paragraph 26 of this document, and shall analyze them.

The applicant or, on behalf of the applicant, the product certification body, or the accredited testing laboratory (center), or the manufacturer’s own testing laboratory (unless otherwise established by the technical regulations) carries out the identification and selection of samples (tests) of the product in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products, at the applicant’s discretion, are carried out in an accredited testing laboratory (center) or the manufacturer’s own testing laboratory (unless otherwise established by technical regulations) in accordance with Section VI of this document.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall form and store a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance

with Section XVII of this document.

29. Declaration of conformity scheme 2d is applied to a batch of products or a single item when declaring conformity based on the applicant’s own evidence.

The applicant for the declaration of conformity according to scheme 2d is the manufacturer (person authorized by the manufacturer), seller (importer).

At For declaration and compliance according to scheme 2d , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph “b” of paragraph 26 of this document, and shall analyze them.

The applicant or, on behalf of the applicant, the product certification body, or the accredited testing laboratory (center), or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by the technical regulations) carries out the identification and selection of samples (tests) of the product in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products or a single item, at the applicant's discretion, are carried out in an accredited testing laboratory (center) or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by the technical regulations) in accordance with Section VI of this document (if the technical regulations do not establish the possibility of using the results of studies (tests) and measurements of samples (tests) of products or a single item for subsequent batches or single items of similar products).

If a technical regulation establishes the possibility of using the results of research (testing) and measurements of product samples or individual items for subsequent batches or individual items of similar products for which a declaration of conformity was previously issued and registered, the applicant shall identify the batch or individual item to establish their similarity to the product for which a declaration of conformity was previously issued and registered . If the applicant establishes such similarity, product sampling, research (testing) , and measurements are not conducted. In this case, the validity period of the

research (testing) and measurement protocol used is established in the technical regulation.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall form and store a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance

with Section XVII of this document.

30. The 3D declaration of conformity scheme is applied to mass-produced products when declaring conformity based on evidence obtained with the participation of an accredited testing laboratory (center) and the applicant's own evidence (if any).

The applicant for the declaration of conformity according to the 3D scheme is the manufacturer (the person authorized by the manufacturer).

The manufacturer carries out production control in accordance with Section X of this document and takes all necessary measures to ensure that the production process is stable and ensures that the manufactured products comply with the requirements of the technical regulations.

When declaring and complying with the scheme 3d the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph "a" of paragraph 26 of this document, and shall analyze them.

The applicant or, on behalf of the applicant, the product certification body or accredited testing laboratory (center) shall carry out the identification and

selection of samples (tests) of the product in accordance with Section VI of this document.

The applicant conducts research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall form and store a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance

with Section XVII of this document.

31. Declaration of conformity scheme 4d is applied to a batch of products or a single item when declaring conformity based on evidence obtained with the participation of an accredited testing laboratory (center) and the applicant's own evidence (if any).

The applicant for the declaration of conformity according to scheme 4d is the manufacturer (person authorized by the manufacturer), seller (importer).

At For declaration and compliance according to scheme 4d , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph "b" of paragraph 26 of this document, and shall analyze them.

The applicant or, on behalf of the applicant, the product certification body or accredited testing laboratory (center) shall carry out the identification and

selection of samples (tests) of the product in accordance with Section VI of this document.

The applicant conducts research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products or a single item in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document.

If a technical regulation establishes the possibility of using the results of research (testing) and measurements of product samples or individual items for subsequent batches or individual items of similar products for which a declaration of conformity was previously issued and registered, the applicant shall identify the batch or individual item to establish their similarity to the product for which a declaration of conformity was previously issued and registered. If the applicant establishes such similarity, product sampling, research (testing), and measurements are not conducted. In this case, the validity period of the research (testing) and measurement protocol used is established in the technical regulation.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall form and store a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance

with Section XVII of this document.

32. Declaration of conformity scheme 5d is applied to products intended for serial production, in the event of planning to release product modifications.

Declaration of conformity scheme 5d is applied on the basis of the applicant's own evidence (if any) and evidence obtained with the participation of

the product certification body and (if necessary) an accredited testing laboratory (center).

The applicant for the declaration of conformity according to scheme 5d is the manufacturer (the person authorized by the manufacturer).

The manufacturer carries out production control in accordance with Section X of this document and takes all necessary measures to ensure that the production process is stable and ensures that the manufactured products comply with the requirements of the technical regulations.

At declaration and compliance according to scheme 5d , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph “a” of paragraph 26 of this document, and shall analyze them.

The applicant submits an application to the product certification body for conducting a product type study.

The product certification body shall conduct a product type examination in accordance with Section VIII of this document.

If the results of the conducted product type examination are positive, the product certification body issues a product type certificate in a uniform form approved by the Commission and issues it to the applicant.

The product type certificate is an integral part of the declaration of conformity.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall ensure the formation and storage of a set of evidentiary materials that served as the basis for the adoption of the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance with Section XVII of this document.

33. Declaration of conformity scheme 6d is applied to mass-produced products if the manufacturer has an implemented management system certified by a management systems certification body.

Declaration of conformity scheme 6d is applied on the basis of the applicant's own evidence (if any) and evidence obtained, including with the participation of a management systems certification body and an accredited testing laboratory (center).

The applicant for the declaration of conformity according to scheme 6d is the manufacturer (the person authorized by the manufacturer).

The manufacturer carries out production control in accordance with Section X of this document and takes all necessary measures to ensure the stable functioning of the implemented and certified management system and production conditions for the manufacture of products that comply with the requirements of the technical regulations.

At For declaration and compliance according to scheme 6d , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

The applicant shall prepare a set of documents confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, as provided for in subparagraph "a" of paragraph 26 of this document, which shall also include a certificate of conformity of the management system (a copy of the certificate), and shall analyze them taking into account that the technical regulations may establish one or more documents for compliance with which the management system is certified.

The applicant or, on behalf of the applicant, the product certification body or accredited testing laboratory (center) shall carry out the identification and selection of samples (tests) of the product in accordance with Section VI of this document.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center) in accordance with Section VI of this document.

The applicant accepts the declaration of conformity and registers it in accordance with Section XIV of this document.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

The applicant shall form and store a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations, in accordance

with Section XVII of this document.

If the applicant does not have a valid management system certificate of conformity, including in the event of its suspension or cancellation, the applicant decides to terminate the declaration of conformity and submits a notice of termination of the declaration of conformity to the product certification body (authorized body of the Member State) that registered the declaration of conformity. In this case, a corresponding entry is made in the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity by the product certification body (authorized body) Member States) that have registered the declaration of conformity.

V. Review and analysis of the application and the set of documents submitted by the applicant for certification

34. The review and analysis of the application and the attached documents submitted by the applicant, including technical documentation, shall be carried out in order to ensure the identification of the product and determine the applicability of the specified documents for confirming the conformity of the product and identifying those of them that can be accepted as the basis for issuing a certificate of conformity for the product.

35. The product certification body shall review and analyze the application and accompanying documents submitted by the applicant in terms of:

- a) correct completion of the application;
- b) the completeness and sufficiency of the materials submitted by the applicant in the set of documents.

36. If the results of the review and analysis of the application and the attached documents submitted by the applicant are positive, the product certification body makes a decision on conducting the certification and, within 3 working days from the date of such decision, notifies the applicant in writing of the decision taken, containing the conditions for conducting the certification, including the necessary information on the procedure for selecting product samples (tests) and the program of research (tests) and measurements (directly or sends it by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

37. If the results of the review and analysis of the application and the attached documents submitted by the applicant are negative, the product certification body, within 3 working days from the date of the decision, notifies the applicant of the need to revise the application or supplement the set of documents, or of a refusal to carry out certification work, indicating the reasons

for the refusal (directly or by sending it by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

The refusal of the product certification body to carry out certification work does not prevent the applicant from re-applying to the said body and sending the application and a set of documents after eliminating the identified discrepancies that served as the basis for refusing to accept the application.

VI . Conducting identification, sampling, research (testing) and measurements of products

38. When confirming the conformity of products, samples (tests) of the products that are the object of conformity assessment are selected for the purpose of conducting their research (testing) and measurements.

39. The rules for selecting samples (tests) of products are established in standards included in the list of international and regional (interstate) standards, and in their absence - national (state) standards containing rules and methods of research (testing) and measurements (hereinafter - the list of standards containing rules and methods).

In the absence of standards establishing the rules for the selection of samples (tests) of products in the list of standards containing rules and methods, prior to the development of the relevant interstate standards, research (testing) and measurement methods certified (validated) and approved in accordance with the legislation of the member state and included in the list of standards containing rules and methods are used .

The selected samples (tests) of products in terms of design, composition and manufacturing technology must be identical to the products intended for sale to the consumer (purchaser).

40. Selected samples (tests) of products are isolated from the rest of the products, packaged, sealed or sealed at the place of their selection.

41. Sampling of products is carried out:

a) for mass-produced products - in the manufacturer's (manufacturer's authorized person's) finished goods warehouse, temporary storage warehouse, customs warehouse, or in the container of a vehicle or on the production line of finished products;

b) for a batch of products - at the location of the batch (in the manufacturer's (the manufacturer's authorized person's) finished goods warehouse, temporary storage warehouse, customs warehouse, or in the recipient's warehouse in the case of responsible storage, in the container of a vehicle or on the production line of finished products);

c) for a single product – at the location of the product unit (or provided by the applicant).

42. The selection of samples (tests) of products is carried out simultaneously with the identification of the products, by means of which the identity of the characteristics of the products with the features established for a given product (type or group of products) in the technical regulation, in other documents specified in paragraph 14 (when confirming the conformity of products in the form of certification) or paragraph 26 of this document (when confirming the conformity of products in the form of a declaration of conformity), and specified in the information on the products, ensuring the possibility of unambiguous classification of the products as objects of technical regulation of the technical regulation.

43. When confirming the conformity of products in the form of a declaration of conformity, unless otherwise established by technical regulations, the selection of samples (tests) of products and the identification of products are carried out

depending on the applied scheme of declaration of conformity by the manufacturer (a person authorized by the manufacturer) or the seller (importer), or, at their instruction, by a person authorized by them, which may be a product certification body or an accredited testing laboratory (center), in the scope of accreditation of which the relevant products are included, or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by technical regulations).

44. If, at the applicant's discretion, the identification and/or sampling of products during confirmation of product conformity in the form of a declaration of conformity is carried out, depending on the applied declaration of conformity scheme, by a product certification body, or an accredited testing laboratory (center), or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by the technical regulations), then the applicant shall submit to the said body, or the accredited testing laboratory (center), or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise established by the technical regulations) all documents and information necessary for the identification and/or sampling of products.

45. When confirming the conformity of products in the form of certification, identification and sampling of products are carried out by the product certification body in the presence of the applicant.

By agreement with the applicant, the selection of samples (tests) of products may be carried out by an authorized product certification body, which may be another product certification body and (or) an accredited testing laboratory (center), whose scope of accreditation includes the relevant product, unless otherwise established by technical regulations.

46. The results of product sampling are documented in a product sampling report(s), which specifies the location and date of product sampling, the storage conditions for the product samples, and the identifying characteristics of the selected product. Depending on the certification scheme or declaration of

conformity scheme applied, the product sampling report(s), depending on the certification scheme, is sent to an accredited testing laboratory (center), or the manufacturer's own testing laboratory (unless otherwise provided by technical regulations), which will conduct the research (testing) and measurements of the product.

47. Identification characteristics of products, depending on their type (kind), may include (unless otherwise established by technical regulations):

a) the full name of the manufacturer, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place where the activity of manufacturing the product is carried out (if the addresses are different) - for a legal entity and its branches (production sites) that manufacture the product, or the last name, first name and patronymic (if any), place of residence and address(es) of the place where the activity of manufacturing the product is carried out (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States;

b) the full name of the applicant, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for a legal entity or the last name, first name and patronymic (if any), place of residence and address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur;

c) the name of the product (type or group of products) and product designation (in cases stipulated by the technical regulations) and other conventional designation assigned by the manufacturer (if any);

d) name of the product (in cases stipulated by technical regulations);

d) designation of the document(s) in accordance with which the product was manufactured (standard, organization standard, technical specifications or other document) (if any);

e) the purpose of the product, recommendations for the use of the product, other main characteristic properties of the product and other main characteristics of the product that ensure the possibility of unambiguous classification of the product as a product that is the object of technical regulation of the technical regulation;

g) other information about the product provided for by the technical regulations, ensuring its identification;

c) bar code (if available);

i) date of manufacture;

k) shelf life (in cases stipulated by technical regulations), service life (expiration date) or resource of the product (in cases stipulated by technical regulations);

l) size (volume) of the batch (for a batch of products);

m) packaging, container, nominal quantity in a consumer packaging unit (if necessary), net weight and volume (if necessary);

n) other information specified in the technical documentation and (or) accompanying documents (if any).

48. The results of product identification are reflected in the product identification report and (or) the product sampling report.

In the case of registration of a product identification act, 1 copy of the product identification act is handed to the applicant directly or sent to him by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

49. When identifying and selecting samples (tests) of products, the storage conditions of the products are checked.

50. Research (testing) and measurements of products are carried out in accordance with the requirements of standards included in the list of standards containing rules and methods, and in the absence of such standards (prior to the development of relevant interstate standards) - in accordance with research

(testing)

and measurement methods certified (validated) and approved in accordance with the legislation of the Member State, as well as included in the list of standards containing rules and methods.

The obtained results of research (testing) and measurements of products apply to all products from which the specified samples (tests) of products were selected.

51. When conducting research (testing) and measurements of products, photo and (or) video recording of the process and results of research (testing) and measurements of products is carried out (if this is provided for by the technical regulations).

52. The results of the conducted research (tests) and measurements of products are recorded in a protocol of research (tests) and measurements of products.

The protocol of research (testing) and measurements of products, regardless of the results of research (testing) and measurements of products, is handed to the applicant directly or sent to him by registered mail with a list of attachments and a

delivery notification , and in the case of confirmation of product conformity in the form of certification, also to the product certification body.

53. If the results of research (tests) and measurements are negative, work to confirm product conformity is suspended or terminated.

54. Work on confirming the conformity of products shall be suspended if it is possible to eliminate the nonconformities that caused negative results of studies (tests) and measurements by carrying out corrective measures, or shall be terminated if it is impossible to eliminate the nonconformities that caused negative results of studies (tests) and measurements by carrying out corrective measures.

55. In the event of confirmation of product conformity in the form of certification, the product certification body informs the applicant directly or sends a decision with justification for the suspension or termination of product certification work by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

VII . Product design research

56. Research of a product design means the analysis of technical documentation in accordance with which the product is manufactured, as well as the analysis of the results of calculations, research (tests) and measurements of models, models, and experimental samples of the product.

57. The study of the product design is carried out by the product certification body by examining the technical documentation submitted by the applicant, which establishes safety requirements and contains (if necessary) information on the stages of design, production and operation of the product.

The applicant shall submit technical documentation in the volume necessary to conduct a study of the product design for compliance with the requirements established by the technical regulations for the product.

58. The results of the product design study are drawn up by the product certification body in the form of a conclusion.

The form of the specified conclusion is established by the governing documents of the management system of the product certification body.

The product design study report is prepared in 2 copies. One copy of this report is sent to the applicant.

VIII . Research of product type

59. Research of a product type means the analysis of the parameters and characteristics of a product of a given type in relation to its compliance with the requirements of technical regulations and technical documentation in the production of identical products.

60. Research of the product type (unless otherwise established by technical regulations) is carried out:

- a) in relation to products used at hazardous industrial facilities;
- b) in the event that it is impossible to conduct research (tests) and measurements of the product in full before its installation (assembly, installation) at the place of operation;
- c) if the applicant, when confirming the conformity of products, does not apply standards, the application of which, on a voluntary basis, ensures compliance with the requirements of the technical regulations (including for innovative products).

61. Research of the product type is carried out in one of the following ways:

- a) research (testing) of a product sample for planned production as a typical representative of all future products;
- b) analysis of technical documentation, research (testing)-sample of the product or critical components of the product.

62. The product type examination is carried out by the product certification body (if necessary, with the involvement of an accredited testing laboratory (center)).

63. The results of the product type examination are drawn up by the product certification body in the form of a conclusion, unless otherwise established by the technical regulations.

The product type examination report is issued in 2 copies. One copy of this report is sent to the applicant.

64. When confirming the conformity of products in the form of a declaration of conformity, in the event of positive results of the conducted study of the product type, the product certification body issues a certificate for the product type in a uniform form approved by the Commission.

IX . Analysis of the production status

65. An analysis of the state of production is carried out by the product certification body when confirming the conformity of products in the form of certification of serially produced products in order to establish whether the manufacturer has the necessary conditions to ensure the constant (stable) conformity of manufactured products with the requirements of the technical regulations, confirmed when confirming the conformity of products in the form of certification.

Depending on the certification scheme, the analysis of the production status is carried out when confirming the conformity of products in the form of certification or when conducting periodic assessments of certified products.

It is permissible to conduct an analysis of the production status simultaneously with identification, sampling (testing) of products and research (testing) and measurements of products.

66. The analysis of the state of production is carried out at the address of the place where the activity for the manufacture of products is carried out (at the location of the production (manufacturing) of the products) by the product certification body in accordance with the program for the analysis of the state of

production, developed and approved by the head (deputy head) of the product certification body.

The objects of verification during the analysis of the state of production are: technical documentation (design and (or) engineering, and (or) technological, and (or) operational) for products;

competence of personnel performing work that affects the compliance of manufactured products with the requirements established by technical regulations;

production infrastructure (a set of facilities located on the manufacturer's premises and necessary for organizing production (production facilities, transport, etc.));

equipment (technological equipment), as well as its maintenance and repair; management of control, measuring and testing equipment;

measuring instruments necessary to ensure product compliance with the requirements established by technical regulations;

incoming inspection of purchased products that affect the safety indicators of certified products (raw materials, materials, components);

technological processes, including special ones (if there are relevant requirements in the technical regulations);

acceptance control and periodic testing of finished products related to the control of characteristics for which mandatory requirements are established by technical regulations;

labeling of finished products, conditions of their storage, packaging and preservation;

interaction with the consumer (including consideration of complaints and claims regarding the products of this manufacturer);

product identification and traceability ;

corrective and preventive measures.

67. Based on the results of the analysis of the state of production, a report is drawn up in the form established by the governing documents of the management system of the product certification body, which indicates the results of the analysis, provides references to supporting documents and materials, and, if necessary, sets deadlines for eliminating the identified nonconformities.

68. The report on the results of the analysis of the state of production must contain conclusions on the ability of the production to constantly (stable) produce products that comply with the requirements of the technical regulations, confirmed during its certification.

The report on the results of the analysis of the production status is signed by all members of the commission (experts (expert auditors)) and a representative of the enterprise that manufactured the products.

One copy of the specified act shall be handed over to the applicant by the product certification body directly or sent to him by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

Based on the results of the analysis of the production status, the product certification body may suspend or terminate product certification work.

The decision to suspend certification work is made if, by carrying out corrective measures, the applicant can eliminate the identified nonconformities and their causes within the established timeframe.

The decision to terminate certification work is made if it is impossible to eliminate the identified nonconformities by implementing corrective measures or it is impossible to complete corrective measures within the established timeframe.

In the event of a decision to suspend certification work, the product certification body shall inform the applicant thereof (directly or by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

In order to resume certification work:

the applicant develops corrective measures aimed at eliminating the identified nonconformities and their causes, ensures their implementation and informs the certification body about this products;

The product certification body analyzes the corrective measures taken by the applicant and, if the results are positive, makes a decision to resume certification work.

If the applicant is unable to eliminate the identified nonconformities and their causes within the established timeframe, product certification work is terminated.

In the event of a decision to terminate certification work, the product certification body shall inform the applicant thereof (directly or by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

69. If the products are manufactured (produced) in the manufacturer's branches and/or at production sites, the analysis of the state of production is carried out in one or several of the manufacturer's branches and/or at production sites that produce the widest range (largest nomenclature) of certified products or the most complex product from among the certified products in the largest volumes, subject to ensuring the manufacturer's responsibility for the safety of the manufactured products and the stability of their production in each of the manufacturer's branches and/or at production sites.

In the event of positive results from the analysis of the production status, the product certification body draws up and agrees with the manufacturer a schedule for further analysis of the production status at other production facilities of the manufacturer as part of the planned periodic assessment of certified products (indicating the timing of the inspections).

70. In the event that a product certification body receives an application for certification of new products that have minor differences in design (composition,

formulation) or production technology from previously certified products, by decision of the product certification body, the results of the previous analysis of the state of production may be partially or fully extended to these products, subject to the following conditions:

- a) work on product certification is carried out by the same product certification body that carried out the analysis of the state of production and prepared the report on the results of the analysis of the state of production;
- b) the introduction by the manufacturer of changes to the design (composition, formulation) of the product or the technology of its production does not affect the compliance of the product with the requirements of the technical regulations;
- c) an application for certification of new products is submitted by the applicant if, from the date of the analysis of the state of production and the registration of the act on the results of the analysis of the state of production or conducting no more than 1 year has passed since the periodic assessment of previously certified products and the execution of the periodic assessment report.

X. Production control

71. Production control is carried out by the manufacturer to ensure stable compliance of manufactured products with the requirements established by the technical regulations and technical documentation of the manufacturer, and includes:

- incoming inspection of raw materials, materials and components;
- operational control of production technology;
- acceptance (delivery) control of finished products;
- control of products that do not comply with the requirements established by technical regulations;

equipment control;
control of measuring instruments and testing equipment;
control over the development and maintenance of technical documentation;
monitoring environmental parameters in the workplace;
control of the sanitary protection zone (if any);
personnel hygiene (for food production);
periodic inspection of finished products.

The manufacturer is responsible for ensuring that the products it produces comply with the requirements established by the technical regulations.

XI . Issuance of a certificate of conformity for products

72. The product certification body shall analyze the set of documents submitted by the applicant, as well as documents confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations (research (test) and measurement protocols (in cases stipulated by the certification scheme), the act of analyzing the state of production (in cases stipulated by the certification scheme), the conclusion on the study of the product design (in cases stipulated by the certification scheme), the conclusion on the study of the type of product (in cases stipulated by the certification scheme)).

If the results of the specified analysis are positive, the product certification body makes a decision to issue a certificate of conformity for the product and issues the specified certificate.

73. In the event of negative results of confirmation of product conformity in the form of certification, the product certification body shall make a decision to refuse to issue a certificate of conformity for the product, stating the reasoned reasons for the refusal, and shall inform the applicant thereof within 3 working

days from the date of adoption of the said decision (directly or by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

74. The certificate of conformity of products is issued in accordance with a uniform form and rules approved by the Commission.

A certificate of conformity for products cannot be signed by experts (expert auditors) who signed a report on the results of the analysis of the state of production as part of the review of the relevant application for certification work.

Information about the issued certificate of conformity for products is entered into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

75. If the same product is covered by 2 or more technical regulations and the technical regulations establish the same form of confirmation of conformity of such product (certification), the following may be issued in relation to such product:

a) 1 certificate of conformity of products, which specifies the technical regulations whose requirements such products comply with (in the case of certification work being carried out by 1 product certification body);

b) 2 or more certificates of conformity for products, each of which specifies 1 or more technical regulations, the requirements of which such products comply with.

76. If the same product is covered by 2 or more technical regulations and the technical regulations establish different forms of confirmation of conformity for such products, the following may be issued in relation to such products:

a) certificate of conformity of products and declaration of conformity;

b) a certificate of conformity of products with the requirements of a technical regulation establishing confirmation of conformity of products in the form of certification, and the requirements of a technical regulation establishing

confirmation of conformity of products in the form of a declaration of conformity (if such technical regulation provides for the possibility of replacing a declaration of conformity with certification and the applicant has made such a decision).

77. The certificate of conformity of products and the declaration of conformity have equal legal force and are valid within the customs territory of the Union.

78. If the validity period of the certificate of conformity of the management system expires before the validity period of the certificate of conformity of the products, the manufacturer of the certified products shall promptly ensure the availability of a certificate of conformity of the management system valid for the validity period of the certificate of conformity of the products.

79. The validity of the certificate of conformity for serially produced products is established for a period of no more than 5 years, unless otherwise provided by technical regulations.

The validity period of the certificate of conformity for a batch of products is not established, unless otherwise provided by technical regulations.

80. A certificate of conformity for serially produced products subject to the regulation of a technical regulation shall apply to these products manufactured from the date of manufacture of the selected product samples (tests) that have undergone research (tests) and measurements. In such a case, the specified information and details of the date of manufacture of the selected product samples (tests) that have undergone research (tests) and measurements may be indicated in field 12 "additional information" of the unified form of the certificate of conformity with the requirements of the technical regulations of the Eurasian Economic Union, approved by Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission dated December 25, 2012, No. 293 (hereinafter referred to as the unified form of the certificate of conformity for products).

81. A certificate of conformity for serially produced products manufactured (produced) in several branches of the manufacturer and (or) at production sites may be issued for the specified products for the maximum period established by paragraph 79 of this document, subject to the following conditions:

- a) the product certification body conducting an analysis of the state of production and confirmation that the manufacturer has the necessary conditions to ensure the constant (stable) compliance of the manufactured (produced) products with the requirements of the technical regulations, confirmed during their certification, in accordance with Section I X of this document;
- b) the presence of positive results from certification studies (tests) and measurements of samples (tests) of certified products produced in all branches of the manufacturer and (or) at production sites;
- c) dissemination of the management system implemented by the manufacturer in all branches of the manufacturer of certified products or organization by the manufacturer of the implementation of production control in all its branches and (or) at production sites;
- d) the presence of a schedule developed by the product certification body and agreed upon by the manufacturer for conducting a sequential analysis of the state of production at the manufacturer's branches and/or at production sites (indicating the timeframes for conducting the said analysis in accordance with paragraph 69 of this document).

XII . Suspension or termination of a product certificate of conformity

82. The validity of a product certificate of conformity shall be suspended or terminated in the following cases:

- a) creation by the product of a real threat to the safety of life and (or) human health, property, the environment, the life and (or) health of animals and plants ;
- b) non-compliance of products with the requirements of technical regulations;
- c) the presence of negative results of periodic assessment of certified products;
- d) refusal of the applicant to conduct periodic assessment of certified products;
- d) a change in the design (composition) of a product or the technology of its production (manufacturing), which may affect the safety indicators confirmed during its certification, if the applicant, before the release of such products into circulation, has not notified the product certification body that issued the certificate of conformity of the product in writing, with the attachment of documents confirming such changes made (design documentation, drawings, specifications);
- f) the presence of the applicant's application;
- g) the applicant does not have a valid certificate of conformity for the management system (in cases stipulated by the certification scheme);
- c) liquidation of the applicant's organization and/or manufacturer, or withdrawal of products from serial production at the initiative of the applicant.

83. A decision to suspend the validity of a product certificate of conformity for the period of development and implementation of corrective measures agreed upon with the product certification body that issued the product certificate of conformity shall be made if, by implementing the corrective measures, the applicant can eliminate the identified nonconformities and confirm the product's

compliance with the requirements of the technical regulation. If this is not possible, the product certificate of conformity shall be terminated.

84. In the event of suspension of the validity of a certificate of conformity of products, the product certification body that issued the certificate of conformity of products:

- a) makes a decision to suspend the validity of the certificate of conformity of the product and temporarily prohibits the use of the unified circulation mark;
- b) enters information on the suspension of the certificate of conformity of products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity;
- c) establishes a timeframe for the applicant to carry out corrective measures;
- d) monitors the implementation of corrective measures by the applicant.

85. When the validity of the certificate of conformity of products is suspended, the applicant:

- a) identifies and determines the quantity of products that do not comply with the requirements of the technical regulations;
- b) develops and ensures the implementation of corrective measures to eliminate identified non-conformities;
- c) notifies consumers, in the manner established by the legislation of the Member States, of the danger of using (operating) the product;
- d) informs the product certification body in writing about the completion of corrective measures.

86. After the applicant has carried out corrective measures, the product certification body that issued the product certificate of conformity:

- a) makes a decision on the renewal of the certificate of conformity of products and permits the use of a single circulation mark;

b) enters information on the renewal of the certificate of conformity of products into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

87. The decision to terminate the certificate of conformity of products is made if the applicant cannot eliminate the identified non-conformities and their causes, as well as if there is a danger in the use (operation) of the product.

88. In the event of the need to suspend (renew) or terminate the issued certificate of conformity of products at the initiative of the applicant, the applicant shall send a corresponding application (indicating the reasons) to the product certification body that issued the said certificate.

Along with the application, a certificate of product conformity and documents that serve as the basis for suspension (renewal) or termination of the issued certificate of product conformity are submitted.

89. The product certification body makes a decision on the suspension (renewal) or termination of the issued certificate of conformity for products.

90. If the applicant decides to renew the validity of the certificate of conformity of products after its suspension, at the request of the applicant, the product certification body shall decide to renew the validity of the said certificate of conformity after conducting a periodic assessment of the certified products.

91. The product certification body shall make a corresponding entry regarding the suspension (renewal) or termination of the product certificate of conformity in the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

92. The validity of a certificate of conformity for products shall be suspended (resumed) or terminated from the date of entry of the relevant information into the unified register of issued certificates of conformity and

registered declarations
of conformity.

XIII . Replacement or issuance of a duplicate certificate of conformity for products

93. It is permitted to replace a product certificate of conformity and (or) its appendices without performing the procedures provided for in subparagraphs “a” – “i” of paragraph 11 of this document in the following cases (depending on the certification scheme applied):

identification of errors (typos) in the product certificate of conformity and its appendices;

change of organizational and legal form, location (address of the legal entity), address of the place of business (if the addresses are different), telephone number and (or) email address of the applicant;

change of the organizational and legal form, location (address of the legal entity) of the manufacturer;

change of the code(s) of the HS EAEU;

reduction in the number of addresses of locations where manufacturing activities are carried out.

In the event of a change in the telephone number and/or email address of the applicant, as well as the code(s) of the EAEU HS, replacement of the certificate of conformity of the products and/or appendices thereto is not required and is carried out at the discretion of the applicant.

94. In the cases provided for in paragraph 93 of this document, the applicant shall send to the product certification body that issued the certificate of conformity of the product an application, the certificate of conformity of the product and its

appendices (if any), as well as documents that serve as the basis for replacing the certificate of conformity of the product and (or) its appendices (if any).

The product certification body that issued the product certificate of conformity shall review the application and the documents specified in the first paragraph of this clause and shall make a decision on replacing the product certificate of conformity, which shall be communicated to the applicant (directly or by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation).

95. In the cases provided for in paragraph 93 of this document, the product certification body that issued the certificate of conformity for the product, within 10 working days from the date of receipt of the application, issues a certificate of conformity for the product on a new form with the assignment of a new registration number (in this case, the expiration date of the certificate of conformity for the product being replaced is indicated as the expiration date of the certificate of conformity being issued) and enters the relevant information into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

The product certification body that issued the certificate of product conformity shall stamp “REPLACED” in the upper right corner of the certificate of product conformity to be replaced and indicate the date of replacement and the form number of the certificate of product conformity issued in its place.

After the specified stamp has been affixed to the certificate of conformity of the product to be replaced, the product certification body that issued the certificate of conformity of the product shall return the original certificate of conformity of the product to be replaced to the applicant.

A copy of the certificate of conformity of the product to be replaced, with the stamp “REPLACED”, the application and documents that serve as the basis

for replacing the certificate of conformity of the product, are stored in the product certification body.

96. In cases not provided for in paragraph 93 of this document, the product certification body that issued the product certificate of conformity shall decide on the need to carry out the work provided for in paragraph 11 of this document, depending on the certification scheme applied.

If the applicant agrees to the conditions for performing the procedures provided for in paragraph 11 of this document, depending on the certification scheme applied, the product certification body performs such procedures taking into account paragraph 70 of this document.

97. In field 12 “additional information” of the unified form of the certificate of conformity for products, the entry “issued in replacement” is made and the registration number and date of issue of the certificate of conformity for the product to be replaced are indicated.

98. In the event of a certificate of conformity being issued by the product certification body, a decision shall be made to terminate the certificate of conformity of the product subject to replacement.

99. Information on the termination of the certificate of conformity of the product subject to replacement and the issuance of a new certificate of conformity of the product in its place shall be entered into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

100. In the event of loss (damage) of the certificate of conformity of products and (or) appendices thereto, the applicant shall send an application in any form to the product certification body that issued the said certificate, indicating the circumstances of the loss (damage) of the certificate of conformity of products.

The issuance of a duplicate certificate of conformity for products is carried out by the product certification body within 10 working days from the date of receipt of the specified application.

101. A duplicate of the certificate of conformity for products is registered under the same number as the certificate of conformity for products, and the stamp “DUPLICATE” is placed in the upper right corner of the certificate of conformity for products and the date of issue of the duplicate is indicated.

102. Duplicate certificates of conformity for products cannot be replaced.

103. Information about the form number of the issued duplicate certificate of conformity for products and the date of its issue shall be entered by the product certification body into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

XIV . Acceptance of the declaration of conformity and its registration

104. Depending on the applied declaration of conformity scheme, confirmation of product conformity in the form of a declaration of conformity is carried out on the basis of the applicant's own evidence and (or) evidence obtained with the participation of a management systems certification body, and (or) an accredited testing laboratory (center), and (or) a product certification body.

105. If there are positive results of confirmation of conformity of products in the form of a declaration of conformity, the applicant accepts the declaration of conformity.

In this case, the supporting materials, including research (test) and product measurement reports, must contain information on all indicators (characteristics) confirming the conformity of the product specified in the declaration of conformity with the requirements of the technical regulations.

106. If the same product is subject to 2 or more technical regulations and the technical regulations establish the same form of confirmation of conformity for such product (declaration of conformity), 1 declaration of conformity shall be issued for such product, which shall indicate the technical regulations whose requirements such product complies with.

107. The declaration of conformity is drawn up in accordance with a uniform form and rules approved by the Commission.

108. The declaration of conformity is subject to registration in the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity in the manner approved by the Commission.

109. A registered declaration of conformity for serially produced products subject to technical regulation of a technical regulation shall apply to these products manufactured from the date of manufacture of the selected product samples (tests) that have undergone research (tests) and measurements. In such cases, the specified information and details of the date of manufacture of the selected product samples (tests) that have undergone research (tests) and measurements may be indicated in field 8 "additional information" of the unified form of declaration of conformity with the requirements of the technical regulation of the Eurasian Economic Union, approved by Decision of the Board of the Eurasian Economic Commission dated December 25, 2012, No. 293.

110. Declaration of conformity may be replaced by certification at the applicant's request if this is provided for by the technical regulations.

111. If the declaration of conformity scheme provides for production control during the production process of products, such control shall be carried out by the manufacturer, taking into account paragraph 71 of this document.

112. The validity of the declaration of conformity for serially produced products is established for a period of no more than 5 years; for a batch of products, the validity period of the declaration of conformity is not established, unless otherwise provided by technical regulations.

113. The validity of a declaration of conformity shall be suspended, renewed, or terminated in accordance with the procedure approved by the Commission.

The date on which the declaration of conformity is suspended, renewed, or terminated shall be entered into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

XV . Replacement of the declaration of conformity

114. The applicant accepts a new declaration of conformity and registers it without performing the procedures provided for in subparagraphs "a" – "g" of paragraph 25 of this document, in the following cases:

identification of errors (typos) in the declaration of conformity and its appendices;

change of organizational and legal form, location (address of the legal entity), address of the place of business (if the addresses are different), telephone number and (or) email address of the applicant;

change of the organizational and legal form, location (address of the legal entity) of the manufacturer;

change of the code(s) of the HS EAEU;

reduction in the number of addresses of locations where manufacturing activities are carried out.

The expiry date of the new declaration of conformity shall be the expiry date of the declaration of conformity to be replaced.

In the event of a change in the telephone number and/or email address of the applicant, as well as the code(s) of the EAEU HS, replacement of the declaration of conformity and/or appendices thereto is not required and is carried out at the discretion of the applicant.

115. In field 8 “additional information” of the unified form of declaration of conformity specified in paragraph 109 of this document, the entry “accepted in place of” is made and the registration number and date of registration of the declaration of conformity to be replaced are indicated.

116. When registering a new declaration of conformity, the applicant decides to terminate the declaration of conformity that is subject to replacement.

The registration of a new declaration of conformity in the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity and the termination of the declaration of conformity subject to replacement shall be carried out in accordance with the procedure approved by the Commission.

XVI . Entering information on product certificates of conformity and declarations of conformity into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity

117. The effective date of a product certificate of conformity is the date of its registration in the unified register of issued certificates and registered declarations of conformity.

A declaration of conformity is considered registered from the date of assignment of a registration number to it in the unified register of issued certificates and registered declarations of conformity.

118. Maintenance of a unified register of issued certificates and registered declarations of conformity shall be carried out in accordance with the procedure approved by the Commission.

XVII . Formation and storage of a set of evidentiary materials

119. After the product certification body has entered information about the issued certificate of conformity for the product into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity, the product certification body and the applicant shall form a set of evidentiary materials confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations (unless otherwise established by the technical regulations), which, depending on the certification scheme applied, shall include the following documents and information:

- a) a copy of the technical documentation (design and (or) engineering, and (or) technological, and (or) operational documentation, and (or) technical specifications (technical description)) for the product;
- b) a list of standards (indicating the designation and name of the standard, as well as indicating sections (clauses, subclauses) in the event that compliance with the requirements of the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses, subclauses) of this standard, and not the standard as a whole) from among the standards included in the list (if they are applied by the applicant);
- c) a description of the adopted technical solutions and the results of risk assessment confirming compliance with the requirements of the technical regulations, if standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations, are absent or have not been applied;
- d) act(s) on identification and (or) selection of samples (tests) of products;
- d) research (test) and measurement protocols confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations (in cases stipulated

by the certification scheme), and, if this is stipulated by the technical regulations, the relevant photo and (or) video materials;

е) a copy of the certificate of conformity of the management system (in cases provided for by the certification scheme);

г) certificates of conformity of products or declarations of conformity and (or) protocols of research (tests) and measurements of critical components, raw materials, materials, components or constituent parts of products used in the manufacture of products (if any);

с) copies of the agreement (contract) and accompanying documents (in cases stipulated by the certification scheme);

и) a copy of the agreement with the manufacturer (including a foreign one), providing for the compliance of the supplied products with the requirements of the technical regulations, as well as liability for non-compliance of the products supplied to the customs territory of the Union with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer) (in cases stipulated by the certification scheme);

к) an act on the results of the analysis of the state of production (in cases provided for by the certification scheme);

л) conclusion on the study of the product design (in cases provided for by the certification scheme);

м) conclusion on the study of the product type (in cases provided for by the certification scheme);

н) other documents submitted by the applicant as evidence of compliance of the products with the requirements of the technical regulations;

о) certificate of conformity (copy of the certificate of conformity) of the product;

п) information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration in

accordance with the legislation of the Member States of a legal entity or an individual registered as an individual entrepreneur.

120. Following the confirmation of product conformity in the form of a declaration of product conformity, the applicant shall compile a set of evidentiary materials that served as the basis for accepting the declaration of conformity and confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulation (unless otherwise established by the technical regulation), which, depending on the declaration of conformity scheme applied, shall include the following documents and information:

- a) a copy of the technical documentation (design and (or) engineering, and (or) technological, and (or) operational documentation, and (or) technical specifications (technical description)) for the product;
- b) a list of standards (indicating the designation and name of the standard, as well as indicating sections (clauses, subclauses) in the event that compliance with the requirements of the technical regulations can be ensured by applying individual sections (clauses, subclauses) of this standard, and not the standard as a whole) from among the standards included in the list (if they are applied by the applicant);
- c) a description of the adopted technical solutions and the results of risk assessment confirming compliance with the requirements of the technical regulations, if standards, the application of which on a voluntary basis ensures compliance with the requirements of the technical regulations, are absent or have not been applied;
- d) research (test) and measurement protocols confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations;
- d) copies of the agreement (contract) and accompanying documents (in cases stipulated by the declaration scheme);

e) a copy of the agreement with the manufacturer (including a foreign one), providing for the compliance of the supplied products with the requirements of the technical regulations, as well as liability for non-compliance of the products supplied to the customs territory of the Union with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer) (in cases stipulated by the declaration scheme);

g) a copy of the certificate of conformity of the management system (in cases stipulated by the declaration scheme);

h) information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration in accordance with the legislation of the Member States of a legal entity or an individual registered as an individual entrepreneur;

i) other documents at the applicant's discretion that served as the basis for accepting the declaration of conformity;

k) type certificate (in cases provided for by the declaration scheme);

l) registered declaration of conformity.

121. The storage periods for documents confirming product conformity with a set of evidentiary materials are established by technical regulations.

122. If the storage periods for certificates of conformity for products with a set of supporting materials are not established by technical regulations, then the said documents are stored:

for mass-produced products - from the manufacturer (authorized person) for at least 10 years from the date of termination of manufacture (production) of these products;

for a batch of products or a single item - from the manufacturer (person authorized by the manufacturer), seller (importer) for at least 10 years from the date of sale of the last item from the batch.

If the validity period of the product certificate of conformity is limited, the set of evidentiary materials specified in paragraph 119 of this document shall be stored in the product certification body that issued the product certificate of conformity for at least 5 years from the expiry date of the product certificate of conformity, unless otherwise established by technical regulations.

If the validity period of the product certificate of conformity is not limited, the set of evidentiary materials specified in paragraph 119 of this document shall be stored in the product certification body that issued the product certificate of conformity for at least 10 years from the date of issue of the product certificate of conformity, unless otherwise established by technical regulations.

123. If the technical regulations do not establish a storage period for the applicant's declaration of conformity and a set of supporting materials, such period shall be 10 years from the date of its registration.

If a product is subject to several technical regulations that establish different storage periods for the applicant submitting a declaration of conformity and a set of supporting documents, the longest of the established storage periods applies.

Requirements for the storage by the product certification body (authorized body of the Member State) that has registered the declaration of conformity of copies of the registered declaration of conformity and the set of evidentiary materials shall be established in accordance with the legislation of the Member States, and the storage period of such copies shall be at least 5 years from the expiration date of the declaration of conformity, and if the validity period of the declaration of conformity is not limited, at least 10 years from the date of its registration.

124. In the event of confirmation of product conformity in the form of certification, the documents specified in paragraph 119 of this document shall be submitted by the applicant and (or) the product certification body (upon request)

to the state control (supervision) bodies of the member states responsible for the implementation of state control (supervision) over compliance with the requirements of the technical regulation (hereinafter referred to as the state control (supervision) body), and also, in the case established by the legislation of the member states, to other interested persons.

In the event of confirmation of conformity of products in the form of a declaration of conformity, the documents specified in paragraph 120 of this document shall be submitted by the applicant (upon request) to state control (supervision) bodies, and also, in the case established by the legislation of the member states, to other interested persons.

125. It is permitted to store the application and copies of the registered declaration of conformity and the set of evidentiary materials in electronic form in accordance with the legislation of the Member States.

XVIII . Changes in the design (composition) of products

126. When changes are made to the design (composition) of a product for which a certificate of conformity has been issued, or to the technology of its production (manufacturing), which may affect the compliance of the product with the requirements established by the technical regulations, the applicant, before releasing such products into circulation, shall notify the product certification body that issued the certificate of conformity of the product in writing (with attached documents confirming the changes in the design (composition) of the product or the technology of its production (manufacturing)).

Within 10 working days from the date of receipt of the said notification, based on an analysis of the documents submitted by the applicant, the product certification body shall make a decision on the need to conduct research (tests) and measurements of product samples (tests) and (or) an analysis of the state of

production (if an analysis of the state of production is provided for by the certification scheme for such products) or on the absence of such a need.

The decision of the product certification body is delivered to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

127. If the product certification body decides that there is no need to conduct research (tests) and measurements of product samples (tests) and (or) analyze the state of production, the release into circulation of products with changes made to their design (composition) or production (manufacturing) technology is permitted only after the applicant receives such a decision.

128. If the product certification body decides on the need to conduct research (tests) and measurements of product samples (tests) and (or) analyze the state of production (if the analysis of the state of production is provided for by the certification scheme for such products), an agreement for the performance of such work is concluded between the applicant and the product certification body (in the absence of an agreement concluded earlier).

Based on the results of the work performed, the product certification body makes a decision on the conformity (non-conformity) of the product with the requirements established by the technical regulations, which is delivered to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

In the decision on the conformity of products with the requirements established by the technical regulations, the product certification body notifies of the possibility of releasing the product into circulation on the basis of the current certificate of conformity of the product.

In a decision on the non-compliance of products with the requirements established by the technical regulations, the product certification body notifies of

the impossibility of releasing the product into circulation on the basis of the current certificate of conformity of the product and suspends the validity of this certificate until the applicant carries out corrective measures within the timeframe agreed upon with the product certification body.

129. If the applicant fails to carry out corrective measures within the established timeframe, the product certification body shall make a decision to terminate the product certificate of conformity, which shall be delivered to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation.

130. Documents issued by the product certification body based on the results of the activities carried out, as provided for in paragraphs 127–129 of this document, shall be included in the set of evidentiary materials and shall be submitted by the applicant (upon request) to state control (supervision) bodies, and also, in the case established by the legislation of the member states, to other interested persons.

XIX . Periodic assessment of certified products

131. Periodic assessment of certified products is a systematic assessment of their conformity throughout the entire period of validity of the product certificate of conformity in order to establish that the product continues to comply with the requirements established by the technical regulations and confirmed during certification.

132. Periodic assessment of certified products, if provided for by the certification scheme, shall be carried out by the product certification body that issued the certificate of conformity for the products, throughout the entire period of validity of this certificate, in one or more of the following ways:

- a) identification, research (testing) and measurements of samples (tests) of certified products;
- b) analysis of the state of production.

133. If there is a schedule agreed upon with the applicant and approved by the product certification body, as specified in the second paragraph of clause 69 of this document, the periodic assessment of certified products shall be carried out by analyzing the state of production at the manufacturer's branches and/or at the production sites that manufacture the products, throughout the entire period of validity of the product certificate of conformity in accordance with this schedule.

134. For certification schemes that require the manufacturer to have a management system, periodic assessment of certified products is carried out by the product certification body through research (testing) and measurements of samples (tests) of certified products.

135. Periodic assessment of certified products is carried out by the product certification body with the involvement (if necessary) of an accredited testing laboratory (center).

136. Periodic assessment of certified products is carried out according to the program of periodic assessment of certified products developed and approved by the product certification body.

137. Conducting periodic assessment of certified products includes the following stages, unless otherwise established by technical regulations:

- a) conclusion of an agreement for the performance of work on periodic assessment of certified products;
- b) formation of a group of experts (expert auditors) (commission) to conduct periodic assessments of certified products;
- c) development and approval of a program for conducting periodic assessments of certified products;

- d) analysis of information on certified products;
- d) development of a program of research (testing) and measurements of certified products;
- f) product identification;
- g) selection of samples (tests) of products and conducting research (tests) and measurements of these samples (tests);
- c) analysis of the state of production;
- i) preparation of a report on the results of the periodic assessment of certified products;
- k) making decisions based on the results of periodic assessment of certified products.

138. Periodic assessment of certified products may be scheduled or unscheduled.

139. Planned periodic assessment of certified products is carried out in accordance with certification schemes by conducting identification, research (testing) and measurements of product samples (tests) and (or) conducting an analysis of the state of production.

140. The selection of samples (tests) during the periodic assessment of certified products is carried out in accordance with Section VI of this document.

141. The analysis of the state of production during the periodic assessment of certified products is carried out in accordance with Section I X of this document.

142. In the event of suspension of the manufacture (production) of certified products and (or) the absence of samples (tests) of products for conducting research (testing) and measurements, the applicant, before the periodic assessment of certified products established by the product certification body and agreed with the applicant, shall notify the product certification body of this in writing.

Based on the notification received, the certification body products may postpone the periodic assessment of certified products, but not more than by 6 months.

143. The results of the periodic assessment of certified products are documented in a corresponding report. One copy of this report is issued to the applicant.

144. Based on the results of the periodic assessment of certified products, the product certification body shall make one of the following decisions:

- a) consider the validity of the certificate of conformity of products to be confirmed;
- b) suspend the validity of the certificate of conformity of the products;
- c) terminate the certificate of conformity of the products.

145. The decision to confirm the validity of the certificate of conformity of products is made upon positive results of the periodic assessment of the certified products and is delivered in writing to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation .

146. A decision to suspend the validity of a certificate of conformity for products shall be made if, as a result of corrective measures, the applicant can eliminate the causes of non-compliance of the product with the requirements of the technical regulations and confirm its compliance.

If the product certification body decides to suspend the validity of the product certificate of conformity, the applicant, in agreement with the product certification body, develops a plan of corrective measures to eliminate the causes of non-compliance of the product with the requirements of the technical regulations and agrees on the timeframe for its implementation.

147. Based on the results of the applicant's implementation of corrective measures and their recognition as satisfactory by the product certification body, the validity of the product certificate of conformity is renewed.

148. In the event of failure by the applicant to implement the corrective action plan, including failure to meet the deadlines established therein, and/or recognition of the corrective actions as ineffective, the product certification body shall make a decision to terminate the product certificate of conformity.

149. If, as a result of corrective measures, the applicant cannot eliminate the causes of non-compliance of the product with the requirements of the technical regulations and confirm its compliance, the validity of the certificate of conformity of the product shall be terminated.

150. Information on suspension, renewal or termination of the product certificate of conformity by the product certification body that issued the product certificate of conformity shall be communicated to the applicant and are entered into the unified register of issued certificates of conformity and registered declarations of conformity.

151. An unscheduled assessment of conformity of certified products shall be carried out by the product certification body in the event of receipt of information on product safety claims from consumers and/or state control (supervision) bodies.

XX . Standard schemes
for state registration of products

152. State registration is a form of assessment of conformity of products with the requirements of technical regulations, carried out by the authorized body of a member state (hereinafter referred to as the authorized body).

153. Conformity assessment of products in the form of state registration is carried out by state registration with the issuance of a certificate of state registration of products, confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations (hereinafter referred to as the certificate), and the entry of information into the unified register of certificates of state registration of products (hereinafter referred to as the unified register of certificates).

In cases established by technical regulations, after state registration, confirmation of product conformity is carried out in the manner prescribed by this document.

154. State registration with the issuance of a certificate for products manufactured in the customs territory of the Union is carried out at the stage of their launch into production, and for products imported into the customs territory of the Union – before their import into the customs territory of the Union.

155. The certificate is drawn up in accordance with a uniform form and rules approved by the Commission.

The certificate may be issued in the form of an electronic document in accordance with the procedure established by the legislation of the Member State.

156. The validity period of the certificate is 5 years (unless otherwise established by technical regulations).

157. Information on state registration is entered into a unified register of certificates, the formation and maintenance of which is carried out in accordance with the procedure approved by the Commission.

158. The validity of the certificate extends to products manufactured from the date of manufacture of selected samples (tests) of products that have undergone research (testing) and measurements.

159. The standard scheme for assessing the conformity of products in the form of state registration includes the following procedures, which are carried out sequentially:

- a) identification and sampling of products, which is carried out by the manufacturer, or the applicant, or, on behalf of (at the applicant's request and in his presence, by an accredited testing laboratory (center), in accordance with the rules established in the documents included in the list of standards containing rules and methods. Sampling of products may be carried out by an accredited inspection body of a Member State;
- b) research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products in an accredited testing laboratory (center);
- c) submission by the applicant to the authorized body of an application for state registration and the documents attached thereto, specified in paragraph 162 of this document;
- d) registration of the application for state registration and the documents attached thereto;
- d) examination of documents submitted by the applicant, including examination of the results of conducted studies (tests) and measurements of products;
- e) making a decision on issuing a certificate or refusing state registration of products;
- g) entering information on state registration of products into the unified register of certificates;
- c) issuance of a certificate.

160. An application for state registration by an authorized body shall be prepared in accordance with the legislation of the Member State. This application must be signed by the applicant and contain the following information:

- a) the name and designation (in cases stipulated by the technical regulations) of the product and (or) other conventional designation assigned by the manufacturer (if any);
- b) name of the product (in cases stipulated by technical regulations);
- c) the full name of the applicant, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for a legal entity, or the surname, first name and patronymic (if any), place of residence and address(es) of the place of business (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur, as well as the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned upon state registration of a legal entity or an individual as an individual entrepreneur in accordance with the legislation of the Member States, bank details, telephone number and e-mail address;
- d) the full name of the manufacturer, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place where the activity of manufacturing the products is carried out (if the addresses are different) - for a legal entity and its branches that manufacture the products, or the last name, first name and patronymic (if any), place of residence and address(es) of the place where the activity of manufacturing the products is carried out (if the addresses are different) - for an individual registered as an individual entrepreneur, in accordance with the legislation of the Member States;
- d) other information about the product, ensuring its identification (if any);

e) designation and name of the document(s) in accordance with which the product was manufactured (standard, organization standard, technical specifications or other document) (if any).

161. If the manufacturer places an order at production sites, the application shall indicate the full name of the contractor, its location (address of the legal entity) and the address(es) of the place where the manufacturing activities are carried out.

162. The following documents are attached to the application:

a) for products manufactured in the customs territory of the Union:

copies of documents in accordance with which the products were manufactured (technical conditions, technological instructions, specifications, recipes and (or) information on the composition of the products and other documents), certified by the manufacturer of these products;

a manufacturer's document on the application (operation, use) of the product (instructions, manual, regulations, recommendations) or a copy of it, certified by the applicant;

copies of labels (packaging) for products or their layouts, certified by the applicant;

act of sampling (testing) of products;

research (test) and measurement protocols;

scientific reports and (or) conclusions (expert opinions);

a copy of a document confirming that the manufacturer has an implemented management system that ensures stable production of products that meet the requirements of the technical regulations, certified by the applicant (a letter from the manufacturer, and (or) a copy of the certificate of conformity of the management system, and (or) a copy of the certificate of conformity of production to the principles of good manufacturing practice (GMP), and (or) a copy of the

certificate of implementation of the food safety management system based on the international standard ISO 22000, and (or) documents confirming that the manufacturer has developed, implemented and maintains procedures based on the principles of hazard analysis and critical control points (HACCP), and (or) other documents) (if provided for by the technical regulations);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an individual registered as an individual entrepreneur, in accordance with the legislation of the Member States;

a copy of the agreement with the manufacturer, providing for the compliance of products manufactured in the customs territory of the Union with the requirements of the technical regulations and liability for non-compliance of products supplied to the customs territory of the Union with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer), certified by the applicant;

other documents submitted by the applicant at his choice and serving as the basis for confirming the conformity of the product with the requirements of the technical regulations (if any);

b) for products manufactured outside the customs territory of the Union:

copies of documents in accordance with which the products were manufactured (technical conditions, technological instructions, specifications, recipes and (or) information on the composition of the products and other documents), certified by the manufacturer of these products;

a manufacturer's document on the application (operation, use) of the product (instructions, manual, regulations, recommendations) or a copy of it, certified by the applicant;

copies of labels (packaging) for products or their layouts, certified by the applicant;

act of sampling (testing) of products;

research (test) and measurement protocols;

scientific reports and (or) conclusions (expert opinions);

a copy of a document confirming that the manufacturer has an implemented management system that ensures stable production of products that meet the requirements of the technical regulations, certified by the applicant (a letter from the manufacturer, and (or) a copy of the certificate of conformity of the management system, and (or) a copy of the certificate of conformity of production to the principles of GMP, and (or) a copy of the certificate of implementation of the food safety management system based on the international standard ISO 22000, and (or) documents confirming that the manufacturer has developed, implemented and maintains procedures based on the principles of HACCP, and (or) other documents);

information about the registration or accounting (individual, identification) number of the applicant, assigned during state registration of a legal entity or an individual registered as an individual entrepreneur, in accordance with the legislation of the Member States;

a copy of the agreement with the foreign manufacturer, providing for the compliance of the supplied products with the requirements of the technical regulations and liability for non-compliance of the products supplied to the customs territory of the Union with the specified requirements (for a person authorized by the manufacturer), certified by the applicant;

other documents submitted by the applicant at his choice and serving as the basis for confirming the conformity of the products with the requirements of the technical regulations (if any) .

163. When conducting state registration, the applicant for conformity assessment may be a legal entity or an individual as an individual entrepreneur registered in the territory of a Member State in accordance with the legislation of that State, who is a manufacturer, seller (importer) or a person authorized by the manufacturer.

XXI . Standard schemes of state registration with the issuance of a certificate

164. State registration scheme 1p is applied to products manufactured in the customs territory of the Union.

The applicant under the state registration scheme 1p is the manufacturer (a person authorized by the manufacturer).

The manufacturer takes all necessary measures to ensure the stability of the production process and the compliance of manufactured products with the requirements of technical regulations, and also carries out production control.

When registering with the state under scheme 1p, the procedures provided for in this paragraph are carried out.

For the purpose of conducting research (testing) and measurements, the applicant or, on the instructions (application) of the applicant and in his presence, an accredited testing laboratory (center) carries out identification and selection of samples (tests) of products in the applicant's warehouse.

It is permitted to carry out sampling (testing) of products by an accredited inspection body of a Member State.

The results of identification and (or) sampling of products are recorded in the relevant act (acts).

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center).

The validity period of the protocol of research (testing) and measurements of products carried out for the purpose of its state registration is 1 year.

The applicant shall prepare a set of documents specified in subparagraph "a" of paragraph 162 of this document and submit it to the authorized body together with an application for state registration of products.

The authorized body reviews the application and attached documents and registers the application for state registration of products.

An examination of the set of documents submitted by the applicant, including an examination of the results of research (tests) and measurements of products, is carried out by an authorized body.

If the results of the examination of the set of documents submitted by the applicant and the conducted research (tests) and measurements of the product are positive, the authorized body makes a decision to issue a certificate.

If non-compliance of the product with the requirements of the technical regulations is established, the authorized body makes a decision to refuse to issue a certificate.

The decision to refuse to issue a certificate is delivered to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation in writing or as an electronic document (with a justification of the reasons) within 3 working days from the date of such decision.

The authorized body issues a certificate to the applicant and enters information about him into the unified register of certificates.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

If necessary, the authorized body provides an extract from the unified register of certificates.

The applicant takes all necessary measures to ensure that the products supplied by him comply with the requirements of the technical regulations.

165. The 2p state registration scheme is applied to products manufactured outside the customs territory of the Union.

The applicant for state registration under the 2p scheme is the person authorized by the manufacturer, the seller (importer).

At For state registration under scheme 2p , the procedures provided for in this paragraph are carried out.

For the purpose of conducting research (testing) and measurements, the applicant or, on the instructions (application) of the applicant and in his presence, an accredited testing laboratory (center) carries out identification and selection of samples (tests) of products in the warehouse of the manufacturer or applicant.

It is permitted to carry out sampling (testing) of products by an accredited inspection body of a Member State.

The results of identification and (or) sampling of products are documented in a corresponding act.

Research (testing) and measurements of selected samples (tests) of products are carried out in an accredited testing laboratory (center).

The validity period of the protocol of research (testing) and measurements of products carried out for the purpose of its state registration is 1 year.

The applicant shall prepare a set of documents specified in subparagraph "b" of paragraph 162 of this document and submit it to the authorized body together with an application for state registration of products.

The authorized body reviews the application and attached documents and registers the application for state registration of products.

An examination of the set of documents submitted by the applicant, including an examination of the results of research (tests) and measurements of products, is carried out by an authorized body.

If the results of the examination of the set of documents and the conducted research (tests) and measurements of the product are positive, the authorized body makes a decision to issue a certificate.

If non-compliance of the product with the requirements of the technical regulations is established, the authorized body makes a decision to refuse to issue a certificate.

The decision to refuse to issue a certificate is delivered to the applicant directly or sent by registered mail with a list of attachments and a delivery confirmation in writing or as an electronic document (with a justification of the reasons) within 3 working days from the date of such decision.

The authorized body issues a certificate to the applicant and enters information about him into the unified register of certificates.

The applicant shall ensure that the products are marked with a single circulation mark in the manner approved by the Commission.

If necessary, the authorized body provides an extract from the unified register of certificates.

The applicant takes all necessary measures to ensure that the products supplied by him comply with the requirements of the technical regulations.

166. It is permitted to replace a certificate and (or) its appendix without conducting additional or repeated tests (research) and measurements in the following cases:

errors (typos) in the certificate and (or) appendix thereto ;

change of the organizational and legal form, location (address of the legal entity) of the manufacturer;

change of organizational and legal form, location (address of the legal entity), as well as the address(es) of the place of business of the applicant (if the addresses differ).

In the event of replacement of the certificate and (or) its appendix, the circulation of products in the customs territory of the Union shall not be suspended for the period necessary for such replacement.

167. It is permitted to replace a certificate and (or) an appendix thereto without submitting to the authorized body additional research (test) and measurement protocols, expert opinions (conclusions) on the product, if it is necessary to supplement the certificate and (or) an appendix thereto with information not related to the safety indicators of the product, information on indications (contraindications) for the use of certain types of products by certain groups of the population, and information that does not have hygienic significance (for example, indication of additional forms and volumes of products, types of consumer packaging, trademarks, etc.).

168. The validity of a certificate may be suspended and/or terminated in the following cases:

- A) non-compliance of products with the requirements of technical regulations;
- b) receiving information about the inaccuracy of the information provided by the applicant;
- c) receiving information from the applicant about the termination of import and (or) manufacture of products.

169. Confirmation of the presence of a certificate is:

- a) the original certificate or its copy, certified by the authorized body that issued it or the applicant;

- b) an electronic form of the certificate, certified by the electronic digital signature of the applicant;
- c) information from the unified register of certificates;
- d) the presence of an indication in the documents confirming the purchase (receipt) of goods, and (or) in other accompanying documentation of the number and date of issue of the certificate (if information is available in the unified register of certificates);
- d) the presence on the product and (or) its consumer packaging of the number and date of issue of the certificate (if information is available in the unified register of certificates).

170. When considering an applicant's application for the issuance of a certificate, the authorized body shall issue a certificate without conducting repeated studies (tests) and measurements if the applicant submits research (tests) and measurement protocols issued as part of the state registration procedure confirming the conformity of the product with the Uniform Sanitary-Epidemiological and Hygienic Requirements for Products (Goods) Subject to Sanitary-Epidemiological Supervision (Control), approved by Decision of the Customs Union Commission dated May 28, 2010 No. 299, if the relevant indicators and (or) their permissible levels established by the said Uniform Requirements coincide with the indicators and (or) their permissible levels established by the technical regulations.

The validity period of the protocol of research (testing) and measurements of products for compliance with the specified Uniform Requirements is 1 year.

پیوست ۴

تصویب شده

به موجب تصمیم شورا

کمیسیون اقتصادی اوراسیا

۱۸ آوریل ۲۰۱۸، شماره ۴۴

طرح‌های استاندارد ارزیابی انطباق

۱. مقررات عمومی

۱. این سند به منظور اجرای مفاد بند ۵ «پروتکل مقررات فنی در چارچوب اتحادیه اقتصادی اوراسیا» (پیوست شماره ۹ معاهده اتحادیه اقتصادی اوراسیا مورخ ۲۹ مه ۲۰۱۴) تدوین شده است و در تدوین و اعمال مقررات فنی اتحادیه اقتصادی اوراسیا (مقررات فنی اتحادیه گمرکی) (که از این پس «مقررات فنی» یا «اتحادیه» نامیده می‌شوند) مورد استفاده قرار می‌گیرد و **طرح‌های استاندارد ارزیابی انطباق محصولات یا محصولات و فرایندهای مرتبط با الزامات محصول در حوزه‌های طراحی (از جمله بررسی‌ها/مطالعات)، تولید، ساخت، نصب، تنظیم، بهره‌برداری، نگهداری، حمل و نقل، عرضه و امتحا (که از این پس «محصولات» نامیده می‌شوند) با الزامات مقررات فنی را تعیین می‌کند.**
۲. این سند شامل **طرح‌های استاندارد تأیید انطباق** (طرح‌های استاندارد صدور گواهی انطباق و طرح‌های استاندارد اظهارنامه انطباق) و همچنین **طرح‌های استاندارد ثبت دولتی** می‌باشد.
۳. اشکال، طرح‌ها و رویه‌های ارزیابی انطباق محصولات در مقررات فنی، با لحاظ مفاد این سند، تعیین می‌گردد.
۴. انتخاب اشکال و طرح‌های ارزیابی انطباق با توجه به **عوامل خطرزا** و بر اساس **تحلیل ریسک‌های متناسب با ویژگی‌های محصول** و نیز با در نظر گرفتن **دامنه متقاضیان ارزیابی انطباق** که در مقررات فنی تعیین شده‌اند، انجام می‌شود.
۵. مقررات فنی می‌توانند با توجه به ویژگی‌های محصولات، اشکال، طرح‌ها و رویه‌های ارزیابی انطباقی را مقرر نمایند که متفاوت از موارد پیش‌بینی شده در این سند باشد.
۶. چنانچه مقررات فنی که پیش‌تر در خصوص محصولات تصویب شده‌اند، اشکال، طرح‌ها و رویه‌های مشخصی برای ارزیابی انطباق تعیین کرده باشند، مقررات فنی در حال تدوین باید اشکال، طرح‌ها و رویه‌های مشابه را برای ارزیابی انطباق همان محصولات برقرار نمایند.
۷. به منظور فراهم‌سازی حق انتخاب برای متقاضی در گرینش طرح ارزیابی انطباق مورد قبول وی، برای یک نوع مشخص از محصول، چندین طرح ارزیابی انطباق در مقررات فنی پیش‌بینی می‌شود.

۸. در صورتی که چند نهاد گواهی کننده محصول معتبر از کشورهای عضو اتحادیه (که از این پس «کشورهای عضو» نامیده می‌شوند) در ثبت واحد نهادهای ارزیابی انطباق اتحادیه درج شده باشند، تأیید انطباق محصول با الزامات مقررات فنی، بنا به تشخیص متقاضی، می‌تواند توسط هر یک از نهادهای گواهی کننده محصول که دارای اعتبار معتبر در حوزه اعتباربخشی مربوطه هستند، انجام پذیرد.

۹. در صورتی که طرح استاندارد انجام پژوهش‌ها (آزمایش‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول را در یک آزمایشگاه آزمون معتبر (مرکز) پیش‌بینی کرده باشد، متقاضی یا نهاد گواهی کننده محصول، با توافق متقاضی، حق دارد برای انجام پژوهش‌ها (آزمایش‌ها) و اندازه‌گیری‌ها به هر آزمایشگاه آزمون معتبر (مرکز) که دارای اعتبار معتبر در حوزه اعتباربخشی مورد نیاز است، مراجعه نماید.

بخش دوم – تعاریف

۱۰. برای مقاصد این سند، اصطلاحات زیر به کار می‌روند:

«آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر» – شخص حقوقی که مطابق با قوانین یکی از کشورهای عضو در قلمرو آن ثبت شده و فعالیت‌های پژوهشی (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها را انجام می‌دهد، به‌طور رسمی توسط مرجع اعتباربخشی شناسایی شده و در **فهرست واحد نهادهای ارزیابی انطباق اتحادیه** درج گردیده است، یا واحد ساختاری چنین شخص حقوقی که از طرف آن فعالیت می‌نماید.

«تحلیل وضعیت تولید» – یکی از عناصر طرح استاندارد ارزیابی انطباق که عبارت است از مجموعه اقداماتی که توسط نهاد گواهی کننده محصول انجام می‌شود، به‌منظور تعیین این که آیا تولیدکننده از شرایط لازم برای تضمین انطباق مستمر (پایدار) محصولات واردشده به چرخه عرضه در قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی برخوردار می‌باشد؛ انطباقی که در جریان فرایند صدور گواهی تأیید و اعتبارسنجی شده است.

«قلم منفرد» – یک نسخه مجزا از یک محصول واحد.

«واردکننده» – شخص حقوقی یا شخوص حقیقی که به‌عنوان کارآفرین فردی، مطابق با رویه مقرر در قوانین یکی از کشورهای عضو در قلمرو آن ثبت شده و با تولیدکننده (فروشنده) خارجی قرارداد تجارت خارجی برای انتقال محصولات منعقد نموده، این محصولات را وارد چرخه عرضه کرده و/یا آن‌ها را در قلمرو گمرکی اتحادیه به فروش می‌رساند و مسئول انطباق آن‌ها با الزامات مقررات فنی می‌باشد.

«نهاد گواهی کننده سیستم‌های مدیریتی» – شخص حقوقی که مطابق با قوانین یکی از کشورهای عضو در قلمرو آن ثبت شده، مقیم همان کشور عضو بوده و توسط مرجع اعتباربخشی به‌عنوان نهادی که فعالیت صدور گواهی سیستم‌های مدیریتی را انجام می‌دهد، اعتباردهی شده است.

«محموله محصولات» – مجموعه‌ای از واحدهای محصول با نام و مشخصات یکسان (در صورت وجود)، مطابق با سند همراه کالا، که توسط متقاضی برای تأیید انطباق ارائه می‌گردد.

«ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی» – ارزیابی نظاممند انطباق (کنترل بازرگانی) که توسط نهاد گواهی کننده محصول معتبر انجام می‌شود، به‌منظور احراز انطباق محصولات دارای گواهی با الزامات مقررات فنی، انطباقی که در زمان صدور گواهی این محصولات تأیید شده است.

«فروشنده» – شخص حقوقی یا شخوص حقیقی که به‌عنوان کارآفرین فردی مطابق با قوانین یکی از کشورهای عضو در قلمرو آن ثبت شده و محصولات را بر اساس قرارداد به فروش می‌رساند و **تولیدکننده محصولات** نمی‌شود.

«محصولات تولید سریالی» – مخصوصاتی که بر اساس یک مستندات فنی واحد و با استفاده از یک فرایند فناورانه واحد تولید شده و به صورت سری پیوسته از واحدهای تولیدی یا به شکل محموله‌های تکرارشونده دوره‌ای، در قلمرو گمرکی اتحادیه وارد گردش می‌گردند.

«آزمایشگاه آزمون متعلق به تولید کننده» – شخص حقوقی که مطابق با قوانین یکی از کشورهای عضو در قلمرو آن ثبت شده و فعالیت پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها را انجام می‌دهد و متعلق به تولید کننده است، یا واحد ساختاری چنین شخص حقوقی که از طرف آن فعالیت می‌کند.

«طرح ارزیابی انطباق» – مجموعه‌ای از رویه‌ها که در جریان ارزیابی انطباق محصول با الزامات مقررات فنی اجرا می‌شوند و نتایج آن‌ها برای اتخاذ تصمیم درخصوص انطباق یا عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی مورد استفاده قرار می‌گیرد.

«طرح صدور گواهی» – مجموعه‌ای از اقداماتی که نتایج آن‌ها به عنوان شواهد انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تلقی می‌گردد.

«اسناد حمل» – اسنادی که نوع، مشخصات و مقدار محصولات را تعیین می‌کنند.

«شعبه تولید کننده» – واحدی مجزا از تولید کننده که شخصیت حقوقی مستقل نداشته، خارج از محل استقرار اصلی آن قرار دارد و تمام یا بخشی از وظایف آن را انجام می‌دهد.

«کارشناس (کارشناس-ممیز)» – شخص حقیقی که دارای دانش و مهارت لازم برای تأیید انطباق محصولات در یک حوزه معین بوده، صلاحیت وی به ترتیبی که در قوانین یکی از کشورهای عضو مقرر شده است تأیید گردیده و فعالیت تأیید انطباق محصولات را در چارچوب یک نهاد گواهی کننده محصول انجام می‌دهد.

سایر مفاهیم به کاررفته در این سند، در معانی تعیین شده در پروتکل مقررات فنی در چارچوب اتحادیه اقتصادی اوراسیا (پیوست شماره ۹) و پروتکل شناسایی نتایج فعالیت‌های اعتباربخشی نهادهای ارزیابی انطباق (پیوست شماره ۱۱) اعمال می‌گردد.

بخش سوم – طرح‌های استاندارد صدور گواهی

۱۱. طرح‌های استاندارد صدور گواهی شامل رویه‌های زیر می‌باشند که به صورت متواالی اجرا می‌گردد، مگر آن که به موجب اسناد نهادهای اتحادیه ترتیب دیگری مقرر شده باشد:

الف) ارائه درخواست انجام امور صدور گواهی توسط متقاضی به نهاد گواهی کننده محصول (که از این پس «درخواست» نامیده می‌شود)، که در آن اطلاعات پیش‌بینی شده در بند ۱۳ این سند درج گردیده و اسناد مندرج در بند ۱۴ این سند به آن پیوست شده باشد؛

ب) بررسی و تجزیه و تحلیل درخواست و اسناد پیوست آن توسط نهاد گواهی کننده محصول، اتخاذ تصمیم مبنی بر انجام یا رد انجام امور صدور گواهی و اطلاع‌رسانی تصمیم اتخاذ شده به متقاضی (به صورت حضوری یا از طریق ارسال اطلاعات به وسیله پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل)؛

ج) شناسایی و/یا انتخاب نمونه‌ها (آزمایش‌ها) محصولات (نمونه‌های تیپ محصولات) (که از این پس «نمونه‌ها (آزمایش‌ها) محصولات» نامیده می‌شوند) توسط نهاد گواهی کننده محصول به منظور انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

د) درگیر نمودن (در صورت لزوم) توسط نهاد گواهی کننده محصول و بر اساس قرارداد، یک آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر از میان آزمایشگاههایی که نهاد گواهی کننده محصول با آنها تعامل دارد، جهت انجام پژوهشها (آزمونها) و اندازه‌گیری‌ها، چنانچه انجام این فعالیت‌ها در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد.

در صورتی که متقاضی بنا به هر دلیلی انجام پژوهشها (آزمونها) و اندازه‌گیری‌ها را در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر انتخاب شده غیرممکن بداند، موظف است نهاد گواهی کننده محصول را با ارائه توجیه دلایل امتناع مطلع سازد. در این صورت، نهاد گواهی کننده محصول، آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر دیگری را که با آن تعامل دارد برای انجام پژوهشها (آزمونها) و اندازه‌گیری‌ها به کار خواهد گرفت؛

ه) انجام پژوهشها (آزمونها) و اندازه‌گیری‌های مربوط به نمونه‌های منتخب محصولات توسط آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

و) انجام مطالعه نوع محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

ز) انجام مطالعه طراحی (ساختار) محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

ح) انجام تحلیل وضعیت تولید توسط نهاد گواهی کننده محصول، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

ط) تحلیل نتایج حاصله از فعالیت‌های صدور گواهی کننده محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول و اتخاذ تصمیم در خصوص صدور یا عدم صدور گواهی انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی (که از این پس «گواهی انطباق محصول» نامیده می‌شود)؛

ی) ثبت و صدور گواهی انطباق محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول؛

ک) درج اطلاعات مربوط به گواهی انطباق محصولات صادرشده در **فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت شده**؛

ل) اطمینان از این که متقاضی، محصول را مطابق رویه‌ای که توسط **کمیسیون اقتصادی اوراسیا** (که از این پس «کمیسیون» نامیده می‌شود) تصویب شده است، با **نشان واحد گردش** محصول در بازار اتحادیه علامت‌گذاری می‌نماید؛

م) اجرای ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی توسط نهاد گواهی کننده محصول، در صورتی که این امر در طرح صدور گواهی پیش‌بینی شده باشد؛

ن) تعلیق (تمدید) یا خاتمه اعتبار گواهی‌های انطباق محصولات صادرشده توسط نهاد گواهی کننده محصول.

۱۲. انجام امور صدور گواهی بنا به ابتکار متقاضی و بر اساس قرارداد منعقده میان نهاد گواهی کننده محصول و متقاضی صورت می‌پذیرد.

۱۳. درخواست باید حاوی اطلاعات زیر باشد:

الف) نام کامل نهاد گواهی کننده محصول و محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی)؛

ب) نام کامل متقاضی، محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی) و نشانی (نشانی های) محل فعالیت (در صورت متفاوت بودن نشانی‌ها) – برای اشخاص حقوقی؛

و یا نام خانوادگی، نام، نام پدر (در صورت وجود)، محل اقامت و نشانی (نشانی‌های) محل فعالیت (در صورت متفاوت بودن نشانی‌ها) – برای شخص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی؛

همچنین شماره ثبت یا شماره حسابداری (شماره فردی/شناسه شناسایی) متناظری که هنگام ثبت دولتی شخص حقوقی یا شخص حقیقی به عنوان کارآفرین فردی مطابق با قوانین کشورهای عضو اختصاص یافته است، مشخصات بانکی، شماره تلفن و نشانی پست الکترونیکی؛

ج) سمت، نام خانوادگی، نام و نام پدر (در صورت وجود) مدیر شخص حقوقی یا فرد ذی‌صلاح در سازمان متناظری که طبق قوانین کشور عضو مجاز به ارائه درخواست به نهاد گواهی‌کننده محصول می‌باشد (با ذکر نام و مشخصات سند تفویض اختیار)؛

د) نام کامل تولیدکننده، محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی) و نشانی (نشانی‌های) محل انجام فعالیت تولید محصول (در صورت متفاوت بودن نشانی‌ها) – برای اشخاص حقوقی و شعب آن‌ها که تولید محصول را انجام می‌دهند؛

یا نام خانوادگی، نام و نام پدر (در صورت وجود)، محل اقامت و نشانی (نشانی‌های) محل انجام فعالیت تولید محصول (در صورت متفاوت بودن نشانی‌ها) – برای شخص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی.

د) اطلاعات مربوط به محصول که شناسایی آن را امکان‌پذیر می‌سازد، از جمله:

- نام و شناسه (در موارد پیش‌بینی شده در مقررات فنی) محصول و سایر نام‌گذاری‌های متناول اختصاص یافته توسط تولیدکننده (در صورت وجود)؛
- نام محصول (در موارد پیش‌بینی شده در مقررات فنی) (در صورت وجود)؛
- سایر اطلاعات مربوط به محصول که شناسایی آن را تضمین می‌نماید (در صورت وجود)؛
- کد(های) محصول مطابق با نomenclاتور واحد کالاهای فعالیت اقتصادی خارجی اتحادیه اقتصادی اوراسیا (که از این پس «کدهای HS اتحادیه اقتصادی اوراسیا» نامیده می‌شود)؛
- شناسه و نام سند(اسنادی) که محصول بر اساس آن تولید شده است (استاندارد، استاندارد سازمانی، شرایط فنی یا سایر اسناد) (در صورت وجود)؛
- نام موضوع صدور گواهی (تولید سریالی، محموله یا قلم واحد) برای محصولات تولید سریالی، عبارت «تولید سریالی» درج می‌گردد. برای محموله محصولات، تعداد محموله قید می‌شود و برای قلم واحد، شماره سریال محصول (در صورت وجود) ذکر می‌گردد. در صورت فقدان شماره سریال، عبارت «در یک نسخه» یا «قلم واحد» درج می‌شود؛
- مشخصات قرارداد (قرارداد تأمین) و اسناد همراه که یک محصول یا محموله محصولات را شناسایی می‌نمایند، از جمله حجم آن (برای محموله محصولات یا قلم واحد).

ه) طرح صدور گواهی انتخاب شده توسط متناظری؛

ز) نام مقره فنی که صدور گواهی به منظور اनطباق با الزامات آن انجام می‌شود؛

ح) در صورتی که تولیدکننده سفارش تولید (ساخت) محصولات را تحت نام تجاری خود در محل‌های تولید متعلق به اشخاص حقوقی دیگر (از جمله مستقر خارج از اتحادیه) یا اشخاص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی مطابق با قوانین کشورهای عضو صادر نماید (که از این پس «محل‌های تولید» نامیده می‌شوند)، نام کامل پیمانکار، محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی) و نشانی‌های (نشانی شخص حقوقی) محل انجام فعالیت‌های تولید محصول.

۱۴. اسناد زیر به درخواست پیوست می‌گردد:

(الف) برای محصولات تولید سریالی:

- رونوشت مستندات فنی محصول (طراحی و/یا مهندسی و/یا فناورانه و/یا بهره‌برداری);
- فهرست استانداردها (با ذکر شناسه و عنوان آن‌ها، همچنین بخش‌ها (بندها، زیربندها)، در صورتی که انطباق با الزامات مقررات فنی از طریق اعمال بخش‌هایی از استانداردها و نه کل آن‌ها تأمین شود) که در فهرست استانداردهای بین‌المللی و منطقه‌ای (بین‌دولتی) درج شده‌اند و در صورت نبود آن‌ها، استانداردهای ملی (دولتی) که اجرای داوطلبانه آن‌ها انطباق با الزامات مقررات فنی را تضمین می‌نماید (که از این پس «فهرست استانداردها» نامیده می‌شود) (در صورتی که توسط متقاضی اعمال شده باشند);
- شرح راه‌حل‌های فنی اتخاذشده و نتایج ارزیابی ریسک که انطباق با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌نماید، در صورتی که استانداردهای تضمین‌کننده انطباق به صورت داوطلبانه وجود نداشته یا اعمال نشده باشند (در صورت لزوم);
- رونوشت سند (استانداری) که محصول بر اساس آن تولید شده است (استاندارد، استاندارد سازمانی، شرایط فنی یا سایر استاناد) (در صورت وجود);
- رونوشت گواهی انطباق سیستم مدیریتی که تولید محصول مورد گواهی را پوشش می‌دهد و انطباق سیستم مدیریتی اجراسده توسط تولید کننده با الزامات استاندارد مربوطه را تأیید می‌نماید و توسط نهاد گواهی کننده سیستم مدیریتی صادر شده است (که از این پس «گواهی انطباق سیستم مدیریتی» نامیده می‌شود) (در موارد پیش‌بینی شده در طرح صدور گواهی);
- رونوشت گواهی‌های انطباق اجزای بحرانی، مواد، قطعات یا بخش‌های محصول (در صورت وجود);
- رونوشت قرارداد با تولید کننده (از جمله تولید کننده خارجی) که تضمین‌کننده انطباق محصولات عرضه شده به قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی و مسئولیت ناشی از عدم انطباق آن‌ها می‌باشد (برای شخص مجاز از سوی تولید کننده);
- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شماره حسابداری (فردی/شناسه شناسایی) متقاضی که هنگام ثبت دولتی شخص حقوقی یا شخص حقیقی به عنوان کارآفرین فردی مطابق با قوانین کشورهای عضو اختصاص یافته است;
- سایر استاناد بنا به تشخیص متقاضی که به عنوان شواهد انطباق محصول با الزامات مقررات فنی ارائه می‌شوند (در صورت وجود).

(ب) برای محموله محصولات (یا قلم واحد):

- رونوشت مستندات فنی محصول (طراحی و/یا مهندسی و/یا فناورانه و/یا بهره‌برداری) (در صورت وجود);
- رونوشت سند (استانداری) که محصول بر اساس آن تولید شده است (استاندارد، استاندارد سازمانی، شرایط فنی یا سایر استاناد) (در صورت وجود);
- رونوشت قرارداد (قرارداد تأمین) و استاندارم که یک محصول یا محموله محصولات را شناسایی می‌نمایند، از جمله حجم آن؛
- فهرست استانداردها (با ذکر شناسه و عنوان آن‌ها و همچنین بخش‌ها (بندها، زیربندها)) در صورتی که توسط متقاضی اعمال شده باشند؛
- شرح راه‌حل‌های فنی اتخاذشده و نتایج ارزیابی ریسک که تأیید کننده انطباق با الزامات مقررات فنی است، در صورت نبود یا عدم اعمال استانداردهای تضمین‌کننده انطباق داوطلبانه (در صورت لزوم);
- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شماره حسابداری (فردی/شناسه شناسایی) متقاضی که هنگام ثبت دولتی اختصاص یافته است؛
- سایر استاناد بنا به تشخیص متقاضی که به عنوان شواهد انطباق محصول با الزامات مقررات فنی ارائه می‌گردد (در صورت وجود).

۱۵. اسناد پیوست درخواست که به زبان خارجی تنظیم شده‌اند، باید همراه با ترجمه به **زبان روسی** و/یا در صورت وجود الزام مربوطه در قوانین کشور عضو، به **زبان رسمی کشور عضوی** که صدور گواهی محصول در آن انجام می‌شود، ارائه گردد.

رونوشت اسناد پیوست درخواست باید به امضای متقاضی و مهر وی (مگر آن که قوانین کشور عضو ترتیب دیگری مقرر کرده باشد) گواهی شود.

۱۶. طرح صدور گواهی **C1** برای محصولات تولید انبوه (سریالی) اعمال می‌گردد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح **C1**، تولید کننده (یا شخص مجاز از سوی تولید کننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کلیه اقدامات لازم را برای تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی به عمل آورد و همچنین **کنترل تولید را مطابق بخش X** این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی طبق طرح C1، رویه‌های مندرج در این بند انجام می‌گیرند، از جمله:

- ارائه درخواست به نهاد گواهی‌کننده محصول همراه با استناد مشخص شده در جزء «الف» بند ۱۴ این سند؛
- بررسی و تحلیل درخواست و استناد پیوست توسط نهاد گواهی‌کننده محصول، اتخاذ تصمیم در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی و اطلاع‌رسانی کتبی به متقاضی مطابق بخش ۷ این سند؛
- انعقاد قرارداد میان متقاضی و نهاد گواهی‌کننده محصول برای صدور گواهی و/یا انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها (در صورت فقدان قرارداد قبلی)؛
- شناسایی و انتخاب نمونه‌ها (آزمون‌ها) ای محصولات جهت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها مطابق بخش ۶۱ این سند؛
- انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های منتخب در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر مطابق بخش ۶۱ این سند؛
- انجام **تحلیل وضعیت تولید** توسط نهاد گواهی‌کننده محصول مطابق بخش ۶۹ این سند؛
- جمع‌بندی نتایج بررسی استناد، نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها و تحلیل وضعیت تولید مطابق بند ۷۲ این سند؛
- در صورت مشیت بودن نتایج، اتخاذ تصمیم مبنی بر صدور گواهی انطباق محصول، تنظیم و صدور گواهی انطباق محصول و تحويل آن به متقاضی مطابق بخش ۶۱ این سند؛
- درج اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده در **فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت‌شده** مطابق بخش ۶۱ این سند؛
- اطمینان از علامت‌گذاری محصولات با نشان **واحد گردش** محصول به ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است؛
- تشكیل و نگهداری مجموعه استناد و مدارک اثباتی انطباق محصول با الزامات مقررات فنی توسط نهاد گواهی‌کننده محصول و متقاضی مطابق بخش ۶۷ این سند؛
- انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی توسط نهاد گواهی‌کننده محصول سالی یکبار در طول مدت اعتبار گواهی، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند، از طریق شناسایی، پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های محصولات در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و/یا از طریق تحلیل وضعیت تولید مطابق بخش ۶۹ این سند.

در صورت انقضای مدت اعتبار گواهی انطباق محصول و ارائه درخواست جدید توسط متقاضی به همان نهاد گواهی‌کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای را انجام داده است، نهاد مزبور در جریان صدور گواهی، نتایج مثبت آخرین ارزیابی دوره‌ای را ملاک قرار می‌دهد، مشروط بر آن که بیش از یک سال از انجام آن ارزیابی نگذشته باشد.

در صورت منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای، نهاد گواهی‌کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول؛
- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذشده مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد و اطلاعات مربوط به تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی در **فهرست واحد درج می‌شود**.

در صورت ایجاد تغییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق با الزامات مقررات فنی اثرگذار باشد، متقاضی مکلف است پیش از اعمال تغییرات، به صورت کتبی نهاد گواهی‌کننده صادرکننده گواهی را مطلع سازد. نهاد مزبور در خصوص ضرورت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی و/یا تحلیل فرایند تولید تصمیم‌گیری خواهد نمود.

۱۷. طرح صدور گواهی C2 برای محصولات تولید ابیوه در مواردی اعمال می‌گردد که تولیدکننده دارای **سیستم مدیریتی اجرایشده و دارای گواهی معتبر از نهاد گواهی‌کننده سیستم‌های مدیریتی** باشد.

متقاضی صدور گواهی طبق طرح C2، تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) است.

تولیدکننده موظف است عملکرد پایدار سیستم مدیریتی اجرashده و دارای گواهی و نیز شرایط تولید محصولات منطبق با الزامات مقررات فنی را تضمین نموده و کنترل تولید را مطابق بخش X این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی مطابق طرح C2، از جمله مراحل زیر انجام می‌شود:

- ارائه درخواست به نهاد گواهی‌کننده محصول همراه با استناد مندرج در جزء «الف» بند ۱۴ این سند، از جمله رونوشت گواهی انطباق سیستم مدیریتی؛
- درج اطلاعات مربوط به سندی که سیستم مدیریتی بر اساس الزامات آن گواهی شده است، علاوه بر اطلاعات مندرج در بند ۱۳؛
- بررسی و تحلیل درخواست و استناد پیوست و اطلاع رسانی کننی تصمیم نهاد گواهی‌کننده مطابق بخش ۷؛
- انعقاد قرارداد برای صدور گواهی و/یا انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها؛
- شناسایی و انتخاب نمونه‌های محصولات و انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر مطابق بخش ۷ این سند.

نهاد گواهی‌کننده محصول، نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی و نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های (آزمون‌ها) محصول را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورتی که نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی و نیز نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های (آزمون‌ها) محصول مثبت باشد، نهاد گواهی‌کننده محصول تصمیم به صدور **گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده**، گواهی انطباق محصول را تنظیم کرده و آن را مطابق با بخش XI این سند به متقاضی تحویل می‌دهد.

نهاد گواهی‌کننده محصول موظف است اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده برای محصولات را مطابق با بخش XVI این سند در فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت شده درج نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است، با **نشان واحد گردش محصول** علامت‌گذاری می‌شوند.

نهاد گواهی‌کننده محصول و متقاضی موظف‌اند مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی تأییدکننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با بخش XVII این سند تشکیل داده و نگهداری نمایند.

نهاد گواهی‌کننده محصول موظف است در طول مدت اعتبار گواهی انطباق محصول، ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی را سالی یک‌بار انجام دهد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند. این ارزیابی از طریق شناسایی، انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌ها) محصول در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، مطابق با بخش XIX این سند انجام می‌شود.

در صورتی که مدت اعتبار گواهی انطباق محصول منقضی شود و متقاضی درخواست جدیدی را برای این محصول به همان نهاد گواهی‌کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای محصول گواهی شده را انجام داده است ارائه نماید، نهاد مزبور هنگام انجام صدور گواهی، نتایج مثبت اخیرین ارزیابی دوره‌ای محصول گواهی شده را مدنظر قرار می‌دهد، مشروط بر آن که بیش از یک سال از تاریخ انجام آن ارزیابی نگذشته باشد.

در صورت منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی، نهاد گواهی‌کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول؛

- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذ شده توسط نهاد گواهی کننده محصول مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد.

نهاد گواهی کننده محصول اطلاعات مربوط به تعليق يا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول را در فهرست واحد گواهی های انطباق صادر شده و اظهارنامه های انطباق ثبت شده درج می نماید.

در صورت ایجاد تعییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تأثیر بگذارد، متقاضی موظف است پیش از اعمال این تعییرات، به صورت کتبی نهاد گواهی کننده ای را که گواهی انطباق را صادر کرده است مطلع نماید. نهاد مذکور در خصوص ضرورت انجام پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های اضافی محصول تصمیم گیری خواهد کرد.

۱۸. طرح صدور گواهی C۳ برای محموله ای از محصولات اعمال می گردد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C۳، تولید کننده (شخص مجاز از سوی تولید کننده) یا فروشنده (وارد کننده) می باشد.

در جریان صدور گواهی وفق طرح C۳، رویه های پیش بینی شده در این بند انجام می شود.

متقاضی درخواست خود را همراه با استناد تعیین شده در جزء «ب» بند ۱۴ این سند به نهاد گواهی کننده محصول ارائه می نماید.

علاوه بر اطلاعات پیش بینی شده در بند ۱۳ این سند، در درخواست باید مشخصات شناسایی محموله محصولات، از جمله ترکیب و اندازه آن (تعداد واحد های محصول موجود در محموله) قید گردد.

نهاد گواهی کننده محصول درخواست و استناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و مطابق با بخش V این سند، تصمیم خود را به صورت کتبی به متقاضی اعلام می نماید.

متقاضی با نهاد گواهی کننده محصول قرارداد انجام صدور گواهی یا صدور گواهی پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری ها را (در صورت فقدان قرارداد قبلی) منعقد می نماید.

نهاد گواهی کننده محصول، در حضور متقاضی، نسبت به شناسایی محموله محصولات یا شناسایی و انتخاب نمونه های (آزمون های) محصولات از محموله جهت انجام پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های مطابق با بخش VI این سند اقدام می نماید (در صورتی که مقررات فنی امکان استفاده از نتایج پژوهش ها و اندازه گیری های برای محموله های بعدی محصولات مشابه را مقرر نکرده باشند).

پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های نمونه های (آزمون های) انتخاب شده محصولات در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش VI این سند انجام می گردد (در صورتی که مقررات فنی امکان استفاده از نتایج پژوهش ها و اندازه گیری های برای محموله های بعدی محصولات مشابه را مقرر نکرده باشند).

چنانچه مقررات فنی اجازه استفاده از نتایج پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های نمونه های محصول را برای محموله های بعدی محصولات مشابه بدهد، نهاد گواهی کننده محصول محموله را به منظور احراز شباهت آن با محصولی که قبلاً برای آن گواهی انطباق صادر شده است، شناسایی می نماید. در صورتی که شباهت محوله با محصول دارای گواهی قبلی احراز گردد، نمونه برداری از محموله و نیز انجام پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های انجام نخواهد شد. در این حالت، مدت اعتبار پروتکل پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های مورد استفاده توسط مقررات فنی تعیین می گردد.

نهاد گواهی کننده محصول نتایج تحلیل اسناد ارائه شده توسط متقاضی و نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های (آزمون‌های) محصول را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورت مثبت بودن نتایج تحلیل اسناد، پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های (آزمون‌های) انتخاب شده از محموله، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق برای محصولات اتخاذ کرده، گواهی انطباق محصولات را تنظیم و مطابق با بخش XI این سند به متقاضی تحویل می‌دهد.

اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادر شده در **فهرست واحد درج می‌گردد** و متقاضی موظف است محصولات را مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون با نشان **واحد گردش محصول علامت‌گذاری** نماید.

نهاد گواهی کننده محصول و متقاضی موظف به تشكیل و نگهداری مجموعه مستندات اثباتی انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی مطابق با بخش XVII این سند می‌باشد.

۱۹. طرح صدور گواهی C4 برای یک محصول منفرد اعمال می‌گردد، مشروط بر آن که پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها برای این محصول **غیر مخرب** باشند.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C4، تولید کننده (شخص مجاز از سوی تولید کننده) یا فروشنده (وارد کننده) می‌باشد.

در جریان صدور گواهی مطابق طرح C4، رویه‌های مندرج در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی درخواست خود را همراه با اسناد مشخص شده در جزء «ب» بند ۱۴ این سند به نهاد گواهی کننده محصول ارائه می‌نماید.

علاوه بر اطلاعات مقرر در بند ۱۳ این سند، در درخواست باید **ویژگی‌های شناسایی محصول منفرد** قید گردد.

نهاد گواهی کننده محصول درخواست و اسناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با بخش VII این سند به صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی کننده محصول قرارداد صدور گواهی یا صدور گواهی، پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها را (در صورت فقدان قرارداد قبلی) منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول شناسایی محصول منفرد را به منظور انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها مطابق با بخش VI این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول منفرد در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش VI این سند انجام می‌شود (در صورتی که مقررات فنی امکان استفاده از نتایج پژوهش‌ها و اندازه‌گیری‌های محصول منفرد برای محصولات منفرد بعدی مشابه را مقرر نکرده باشند).

در صورتی که مقررات فنی امکان استفاده از نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های یک محصول منفرد را برای محصولات منفرد مشابه بعدی پیش‌بینی کرده باشد، نهاد گواهی کننده محصول نسبت به شناسایی محصول منفرد برای احراز شbahت آن با محصولی که قبلاً برای آن گواهی انطباق صادر شده است اقدام می‌نماید. در صورت احراز شباهت، پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها انجام نخواهد شد و مدت اعتبار پروتکل مورد استفاده مطابق مقررات فنی تعیین می‌گردد.

نهاد گواهی‌کننده محصول نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی و نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول منفرد را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورت مثبت بودن نتایج، نهاد گواهی‌کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصولات اتخاذ نموده، گواهی انطباق را تنظیم و مطابق با بخش XI این سند به متقاضی تحویل می‌دهد.

سایر مراحل شامل درج اطلاعات در فهرست واحد، علامت‌گذاری با نشان واحد گردش محصول و نگهداری مستندات اثباتی مطابق با بخش XVII این سند انجام می‌پذیرد.

۲۰. طرح صدور گواهی C5 برای محصولات تولید انبوه (سرویالی) در مواردی اعمال می‌گردد که تأیید انطباق با الزامات مقررات فنی از طریق انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات نهایی به‌طور کامل غیرممکن یا دشوار باشد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C5، تولیدکننده (شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کلیه اقدامات لازم را به‌منظور تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی انجام داده و همچنین کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی طبق طرح C5، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی درخواست خود را همراه با استناد مشخص شده در جزء «الف» بند ۱۴ این سند به نهاد گواهی‌کننده محصول ارائه می‌نماید.

نهاد گواهی‌کننده محصول درخواست و استناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با بخش VII این سند به‌صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی‌کننده محصول قرارداد انجام صدور گواهی یا صدور گواهی و انجام پژوهش‌ها (در صورت فقدان قرارداد منعقده قبلی) منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی‌کننده محصول مطالعه طراحی (ساختار) محصول را مطابق با بخش VII این سند انجام می‌دهد.

نهاد گواهی‌کننده محصول تحلیل وضعیت تولید را مطابق با بخش IX این سند انجام می‌نماید.

نهاد گواهی‌کننده محصول نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی، نتایج مطالعه طراحی محصول و نتایج تحلیل وضعیت تولید را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورتی که نتایج تحلیل استناد ارائه شده، مطالعه طراحی محصول و تحلیل وضعیت تولید مثبت باشد، نهاد گواهی‌کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده، گواهی انطباق را تنظیم کرده و آن را مطابق با بخش XI این سند به متقاضی تحویل می‌دهد.

نهاد گواهی‌کننده محصول موظف است اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده برای محصولات را مطابق با بخش XVI این سند در فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت شده درج نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است، با **نشان واحد گردش محصول** علامت‌گذاری می‌شوند.

نهاد گواهی‌کننده محصول و متقاضی موظف‌اند مجموعه‌ای از مستندات و مدارک اثباتی تأییدکننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با **بخش XVII** این سند تشکیل داده و نگهداری نمایند.

نهاد گواهی‌کننده موظف است در طول مدت اعتبار گواهی انطباق محصول، ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی را سالی یک‌بار انجام دهد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند. این ارزیابی از طریق شناسایی، انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌ها) محصول در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و/یا از طریق **تحلیل وضعیت تولید**، مطابق با **بخش XIX** این سند انجام می‌شود.

در صورتی که مدت اعتبار گواهی انطباق محصول منقضی گردد و متقاضی برای این محصول درخواست جدیدی را به همان نهاد گواهی‌کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای محصول گواهی‌شده را انجام داده است ارائه نماید، نهاد مذکور در جریان صدور گواهی، نتایج مثبت **آخرین ارزیابی دوره‌ای** محصول گواهی‌شده را لحاظ می‌نماید، مشروط بر آن که از تاریخ انجام آن ارزیابی بیش از یک سال نگذشته باشد.

در صورت **منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای** محصولات دارای گواهی، نهاد گواهی‌کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول؛
- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذ‌شده توسط نهاد گواهی‌کننده محصول مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد.

نهاد گواهی‌کننده محصول اطلاعات مربوط به تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول را در **فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت‌شده** درج می‌نماید.

در صورت ایجاد تغییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تأثیر بگذارد، متقاضی موظف است پیش از اعمال این تغییرات، به صورت کتبی به نهاد گواهی‌کننده‌ای که گواهی انطباق را صادر کرده است اطلاع دهد. نهاد مذکور در خصوص ضرورت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی محصول و/یا تحلیل فرایند تولید تصمیم‌گیری خواهد نمود.

۲۱. طرح صدور گواهی C6 برای محصولات تولید سوپرالی در مواردی اعمال می‌گردد که تأیید انطباق با الزامات مقررات فنی در جریان انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری محصولات نهایی به طور کامل غیرممکن یا دشوار باشد، و همچنین در مواردی که تولیدکننده دارای سیستم مدیریتی اجراسده و دارای گواهی معتبر صدره از نهاد گواهی‌کننده سیستم‌های مدیریتی باشد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح **C6، تولیدکننده** (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کلیه اقدامات لازم را برای تضمین **عملکرد پایدار سیستم مدیریتی اجراسده و دارای گواهی** و نیز شرایط تولید محصولات منطبق با الزامات مقررات فنی به عمل آورد و همچنین **کنترل تولید** را مطابق با **بخش X** این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی طبق طرح **C6**، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌شود.

متقاضی درخواست خود را همراه با استناد مشخص شده در جزء «الف» بند ۱۴ این سند، از جمله **رونوشت گواهی انطباق سیستم مدیریتی**، به نهاد گواهی کننده محصول ارائه می‌نماید.

علاوه بر اطلاعات تعیین شده در بند ۱۳ این سند، درخواست باید شامل اطلاعات مربوط به سندی باشد که سیستم مدیریتی بر اساس **الزامات آن اجرا شده** است.

نهاد گواهی کننده محصول درخواست و استناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با **بخش ۷** این سند به صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی کننده محصول قرارداد انجام صدور گواهی یا انجام پژوهش‌ها (در صورت فقدان قرارداد منعقده قبلی) منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول **مطالعه طراحی (ساختار)** محصول را مطابق با **بخش VII** این سند انجام می‌دهد.

نهاد گواهی کننده محصول نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی و نتایج مطالعه طراحی محصول را مطابق با **بخش ۷۲** این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورتی که نتایج تحلیل استناد ارائه شده و مطالعه طراحی محصول مثبت باشد، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به صدور **گواهی انطباق محصول** اتخاذ نموده، گواهی انطباق را تنظیم کرده و آن را مطابق با **بخش XI** این سند به متقاضی تحويل می‌دهد.

اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده در **فهرست واحد مطابق با بخش XVI** این سند درج می‌گردد.

متقاضی موظف است محصولات را مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون با نشان **واحد گردش محصول** علامت‌گذاری نماید.

نهاد گواهی کننده محصول و متقاضی موظف به تشكیل و نگهداری مجموعه مستندات اثباتی انطباق محصولات با **الزامات مقررات فنی مطابق با بخش XVII** این سند می‌باشند.

نهاد گواهی کننده محصول موظف است در طول مدت اعتبار گواهی انطباق، **ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی** را سالی یکبار انجام دهد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند. این ارزیابی از طریق شناسایی و انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌های) محصول در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با **بخش XIX** این سند انجام می‌پذیرد.

در صورت انقضای مدت اعتبار گواهی انطباق محصول و ارائه درخواست جدید توسط متقاضی به همان نهاد گواهی کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای را انجام داده است، نهاد مذکور در جریان صدور گواهی، **نتایج مثبت آخرین ارزیابی دوره‌ای** را مدنظر قرار می‌دهد، مشروط بر آن که از تاریخ انجام آن ارزیابی بیش از **یک سال** نگذشته باشد.

در صورت منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای، نهاد گواهی کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول؛
- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذ شده مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد و اطلاعات مربوط به تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی در **فهرست واحد درج می‌شود**.

در صورت ایجاد تغییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی اثرگذار باشد، متقاضی موظف است پیش از اعمال چنین تغییراتی، به صورت کتبی نهاد گواهی کننده صادرکننده گواهی را مطلع سازد. نهاد مذکور در خصوص ضرورت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی محصول تصمیم‌گیری خواهد نمود.

۲۲. طرح صدور گواهی C7 برای محصولاتی که به صورت سریالی تولید می‌شوند، در مواردی که برنامه‌ریزی برای عرضه اصلاحات (تغییرات) محصول وجود دارد، اعمال می‌گردد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C7، تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کلیه اقدامات لازم را برای تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی به عمل آورد و همچنین کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی طبق طرح C7، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی درخواست خود را همراه با اسناد مشخص شده در جزء «الف» بند ۱۴ این سند به نهاد گواهی کننده محصول ارائه می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول درخواست و اسناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با بخش V این سند به صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی کننده محصول قرارداد انجام صدور گواهی یا صدور گواهی و انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) (در صورت فقدان قرارداد منعقده قبلی) منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول مطالعه نوع محصول را با استفاده از یکی از روش‌های پیش‌بینی شده در بند ۶۱ این سند و مطابق با بخش VIII این سند انجام می‌دهد.

نتایج بررسی نوع محصول در قالب گزارشی ارائه می‌گردد که در آن، نهاد گواهی کننده محصول ارزیابی انطباق نوع محصول با الزامات مقرر در مقررات فنی را درج می‌نماید، مگر آن که در مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر شده باشد.

نهاد گواهی کننده محصول تحلیل وضعیت تولید را مطابق با بخش IX این سند انجام می‌دهد.

نهاد گواهی کننده محصول نتایج تحلیل اسناد ارائه شده توسط متقاضی، نتایج مطالعه نوع محصول و نتایج تحلیل وضعیت تولید را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورتی که نتایج تحلیل اسناد ارائه شده، مطالعه نوع محصول و تحلیل وضعیت تولید مثبت باشد، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده، گواهی انطباق را تنظیم کرده و آن را مطابق با بخش XI این سند به متقاضی ارائه می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول موظف است اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده برای محصولات را مطابق با بخش XVI این سند در فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت شده درج نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است، با نشان واحد گردش محصول علامت‌گذاری می‌شوند.

نهاد گواهی کننده محصول و متقاضی موظفاند مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی تأیید کننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با بخش XVII این سند تشکیل داده و نگهداری نمایند.

نهاد گواهی کننده محصول موظف است در طول مدت اعتبار گواهی انطباق محصول، ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی را سالی یک‌بار انجام دهد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند. این ارزیابی از طریق شناسایی، انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌ها) محصول در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و/یا از طریق تحلیل وضعیت تولید، مطابق با بخش XIX این سند انجام می‌پذیرد.

در صورتی که مدت اعتبار گواهی انطباق محصول منقضی گردد و متقاضی برای این محصول درخواست جدیدی را به همان نهاد گواهی کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای محصول گواهی شده را انجام داده است ارائه نماید، نهاد مذکور در جریان صدور گواهی، نتایج مثبت آخرين ارزیابی دوره‌ای محصول گواهی شده را لاحظ می‌نماید، مشروط بر آن که از تاریخ انجام آن ارزیابی بیش از یک سال نگذشته باشد.

در صورت منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی، نهاد گواهی کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول؛
- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذ‌شده توسط نهاد گواهی کننده محصول مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد.

نهاد گواهی کننده محصول اطلاعات مربوط به تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول را در **فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت‌شده** درج می‌نماید.

در صورت ایجاد تغییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تأثیر بگذارد، متقاضی موظف است پیش از اعمال چنین تغییراتی، به صورت کتبی نهاد گواهی کننده‌ای را که گواهی انطباق را صادر نموده است مطلع سازد. نهاد مذکور در خصوص ضرورت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی محصول و/یا تحلیل فرایند تولید تصمیم‌گیری خواهد نمود.

۲۳. طرح صدور گواهی C8 برای محصولاتی که به صورت سریالی تولید می‌شوند، در مواردی که برنامه‌ریزی برای عرضه اصلاحات (تغییرات) محصول وجود دارد و تولید کننده دارای سیستم مدیریتی اجرشده و دارای گواهی معتبر صادر از نهاد گواهی کننده سیستم‌های مدیریتی باشد، اعمال می‌گردد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C8، تولید کننده (یا شخص مجاز از سوی تولید کننده) می‌باشد.

تولید کننده موظف است کلیه اقدامات لازم را برای تضمین عملکرد پایدار سیستم مدیریتی اجرشده و دارای گواهی و شرایط تولید جهت ساخت محصولاتی منطبق با الزامات مقررات فنی به عمل آورد و همچنین کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نماید.

در جریان صدور گواهی طبق طرح C8، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی درخواست خود را همراه با اسناد مشخص شده در جزء «الف» بند ۱۴ این سند، از جمله رونوشت گواهی انطباق سیستم مدیریتی، به نهاد گواهی کننده محصول ارائه می‌نماید.

علاوه بر اطلاعات تعیین شده در بند ۱۳ این سند، درخواست باید شامل اطلاعات مربوط به سندی باشد که سیستم مدیریتی بر اساس الزامات آن اجرا شده است.

نهاد گواهی کننده محصول درخواست و اسناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با بخش ۷ این سند به صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی کننده محصول قرارداد انجام صدور گواهی یا صدور گواهی و انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) (در صورت فقدان قرارداد منعقده قبلی) منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول **مطالعه نوع محصول** را با استفاده از یکی از روش‌های پیش‌بینی شده در بند ۶۱ این سند و مطابق با بخش VIII این سند انجام می‌دهد.

نتایج بررسی نوع محصول در قالب گزارشی ارائه می‌گردد که در آن، نهاد گواهی کننده محصول ارزیابی انطباق نوع محصول با الزامات مقرر در مقررات فنی را درج می‌نماید، مگر آن که در مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر شده باشد.

نهاد گواهی کننده محصول نتایج تحلیل اسناد ارائه شده توسط متقاضی و نتایج مطالعه نوع محصول را مطابق با بند ۷۲ این سند جمع‌بندی می‌نماید.

در صورتی که نتایج تحلیل اسناد ارائه شده و بررسی نوع محصول مثبت باشد، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده، گواهی انطباق را تنظیم کرده و آن را مطابق با بخش XI این سند به متقاضی ارائه می‌نماید.

اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده مطابق با بخش XVI این سند در فهرست واحد درج می‌گردد.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با نشان واحد گردش محصول علامت‌گذاری می‌شوند.

نهاد گواهی کننده محصول و متقاضی موظف‌اند مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی تأیید کننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با بخش XVII این سند تشکیل داده و نگهداری نمایند.

نهاد گواهی کننده محصول موظف است در طول مدت اعتبار گواهی انطباق، ارزیابی دوره‌ای محصولات دارای گواهی را سالی یکبار انجام دهد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند. این ارزیابی از طریق شناسایی، انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌های) محصول در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش XIX این سند انجام می‌پذیرد.

در صورت انقضای مدت اعتبار گواهی انطباق محصول و ارائه درخواست جدید توسط متقاضی به همان نهاد گواهی کننده‌ای که ارزیابی دوره‌ای را انجام داده است، نهاد مذکور در جریان صدور گواهی، نتایج مثبت آخرین ارزیابی دوره‌ای ارزیابی دارای را لحاظ می‌نماید، مشروط بر آن که از تاریخ انجام آن ارزیابی بیش از یک سال نگذشته باشد.

در صورت منفی بودن نتایج ارزیابی دوره‌ای، نهاد گواهی کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

- تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول;
- خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول.

تصمیم اتخاذشده مستندسازی شده و به متقاضی ابلاغ می‌گردد و اطلاعات مربوط به تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی در **فهرست واحد درج می‌شود**.

در صورت ایجاد تغییر در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید آن که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تأثیر بگذارد، متقاضی موظف است پیش از اعمال چنین تغییراتی، به صورت کتبی نهاد گواهی‌کننده صادرکننده گواهی را مطلع سازد. نهاد مذکور در خصوص ضرورت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی محصول تصمیم‌گیری خواهد نمود.

۲۴. طرح صدور گواهی C۹ برای محصولات منفرد که جهت تجهیز واحدهای تولیدی و صنعتی در قلمرو گمرکی اتحادیه در نظر گرفته شده‌اند، اعمال می‌گردد.

متقاضی صدور گواهی تحت طرح C۹ می‌تواند تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) یا فروشنده (واردکننده) باشد.

صدر گواهی طبق طرح C۹ بر اساس **تحلیل مستندات فنی** انجام می‌پذیرد.

در جریان صدور گواهی طبق طرح C۹، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌گردد.

متقاضی، استناد مشخص شده در جزء «ب» **بند ۱۴** این سند را تهیه می‌نماید که از جمله شامل موارد زیر می‌باشد:

- اطلاعات مربوط به پژوهش‌های انجامشده بر روی محصولات;
- پروتکل‌های پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌هایی که توسط تولیدکننده یا آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر انجام شده‌اند؛
- رونوشت گواهی‌های انطباق/ یا گزارش‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری مربوط به مواد، اجزا، قطعات و مؤلفه‌های محصول (در صورت وجود)؛
- رونوشت گواهی انطباق **سیستم مدیریتی** (در صورت وجود)؛
- سایر استنادی که به طور مستقیم یا غیرمستقیم انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌نمایند (در صورت وجود).

متقاضی درخواست خود را همراه با استناد مذکور به نهاد گواهی‌کننده محصول ارائه می‌نماید.

نهاد گواهی‌کننده محصول درخواست و استناد پیوست را بررسی و تحلیل نموده، در خصوص انجام یا عدم انجام صدور گواهی تصمیم اتخاذ کرده و تصمیم خود را مطابق با **بخش ۷** این سند به صورت کتبی به متقاضی اعلام می‌نماید.

متقاضی با نهاد گواهی‌کننده محصول، در صورت فقدان قرارداد منعقده قبلی، قرارداد انجام صدور گواهی منعقد می‌نماید.

نهاد گواهی‌کننده محصول استناد ارائه شده توسط متقاضی را که به طور مستقیم یا غیرمستقیم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌نمایند، مورد تحلیل قرار می‌دهد.

نتایج تحلیل استناد ارائه شده توسط متقاضی، که شامل مستندات فنی محصول می‌باشد، در قالب **گزارشی** ارائه می‌گردد که در آن، نهاد گواهی‌کننده محصول ارزیابی انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را درج می‌نماید.

در صورت مثبت بودن نتایج تحلیل استناد ارائه شده، نهاد گواهی‌کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده، گواهی‌کننده محصول ارزیابی انطباق را تنظیم و مطابق با **بخش XI** این سند به متقاضی تحویل می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول موظف است اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادر شده برای محصولات را مطابق با بخش XVI این سند در فهرست واحد گواهی های انطباق صادر شده و اظهارنامه های انطباق ثبت شده درج نماید.

متقارضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است، با نشان واحد گردش محصول علامت گذاری می شوند.

نهاد گواهی کننده محصول و متقارضی موظف اند مجموعه ای از مدارک و مستندات اثباتی تأیید کننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با بخش XVII این سند تشکیل داده و نگهداری نمایند.

بخش چهارم – طرح های استاندارد اعلام انطباق

۲۵. طرح های استاندارد اعلام انطباق، بسته به طرح اعلام انطباق مورد استفاده، شامل رویه های زیر است که به صورت متوالی انجام می شوند:

- الف) انتخاب طرح اعلام انطباق توسط متقارضی؛
- ب) تهیه و تحلیل اسناد متقارضی که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را تأیید می نمایند؛
- پ) شناسایی و/یا انتخاب نمونه های (آزمون های) محصول، در صورتی که در طرح اعلام انطباق پیش بینی شده باشد؛
- ت) اجرای کنترل تولید توسط تولید کننده و اتخاذ تمامی اقدامات لازم برای تضمین این که فرایند تولید محصول، انطباق آن با الزامات مقررات فنی را تضمین نماید، در صورتی که در طرح اعلام انطباق مقرر شده باشد؛
- ث) انتخاب آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر توسط متقارضی، در صورتی که طرح اعلام انطباق مورد استفاده، مشارکت آزمایشگاه آزمون معتبر را پیش بینی کرده باشد؛
- ج) انجام پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های محصولات، بسته به طرح اعلام انطباق، به انتخاب متقارضی، در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر یا در آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولید کننده (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند)؛
- چ) انجام مطالعه نوع محصول، در صورتی که در طرح اعلام انطباق پیش بینی شده باشد؛
- ح) پذیرش و ثبت اعلامیه انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی (که از این پس «اعلامیه انطباق» نامیده می شود) مطابق با ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است؛
- خ) اطمینان از اعمال نشان واحد گردش محصول بر روی محصول توسط متقارضی، مطابق با ترتیبی که توسط کمیسیون تصویب شده است؛
- د) تشکیل مجموعه ای از مدارک و مستندات اثباتی توسط متقارضی که مبنای پذیرش اعلامیه انطباق قرار گرفته و انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را تأیید می نماید، پس از تکمیل رویه های تأیید انطباق محصول در قالب اعلامیه انطباق، و نگهداری این مدارک.

۲۶. مجموعه استنادی که مبنای پذیرش اعلامیه انطباق قرار می‌گیرند (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند) شامل موارد زیر است:

(الف) برای محصولات تولید سریالی:

- رونوشت مستندات فنی محصول (مستندات طراحی و/یا فناورانه و/یا بهره‌برداری و/یا مشخصات فنی «توصیف محصول») که حاوی پارامترها، ویژگی‌های اصلی محصول و شرح آن بهمنظور ارزیابی انطباق با الزامات مقررات فنی می‌باشد؛
- فهرست استانداردها (با ذکر شماره و عنوان آن‌ها، و همچنین بخش‌ها، بندها یا زیربندها)، در صورتی که انطباق با الزامات مقررات فنی از طریق اعمال بخش‌هایی از این استانداردها و نه کل آن‌ها تضمین گردد (در صورت استفاده متقاضی از این استانداردها)؛
- شرح راهلهای فنی اتخاذشده و نتایج ارزیابی ریسک که انطباق با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌کند، در صورتی که استانداردهای تضمین‌کننده انطباق بهصورت داوطلبانه وجود نداشته یا به کار گرفته نشده باشد (در صورت لزوم)؛
- قرارداد با تولیدکننده (از جمله تولیدکننده خارجی) که انطباق محصولات عرضه شده به قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی و مسئولیت عدم انطباق این محصولات را تضمین می‌نماید (برای شخص مجاز از سوی تولیدکننده)، در مواردی که در طرح اعلام انطباق پیش‌بینی شده باشد؛
- گواهی انطباق سیستم مدیریتی (در موارد مقرر در طرح اعلام انطباق)؛
- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شناسه (انفرادی/شناسایی) متقاضی که در جریان ثبت دولتی شخص حقوقی یا فرد بهعنوان کارآفرین انفرادی مطابق با قوانین کشورهای عضو تخصیص داده شده است؛
- پروتکل‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌های) محصول (در صورت وجود)؛
- سایر استنادی که به تشخیص متقاضی، مبنای پذیرش اعلامیه انطباق قرار گرفته‌اند (در صورت وجود).

(ب) برای یک محموله محصول یا محصول منفرد:

- رونوشت قرارداد (قرارداد تأمین) و اسناد پیوست مربوطه که محموله محصولات یا محصول منفرد، از جمله حجم (تعداد) آن را شناسایی می‌نماید؛
- رونوشت استناد بهره‌برداری (در صورت لزوم)؛
- فهرست استانداردها (با ذکر شماره و عنوان آن‌ها، و نیز بخش‌ها، بندها یا زیربندها)، در صورتی که انطباق با الزامات مقررات فنی از طریق اعمال بخش‌هایی از این استانداردها تضمین گردد (در صورت استفاده متقاضی از این استانداردها)؛
- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شناسه متقاضی که مطابق قوانین کشورهای عضو تخصیص داده شده است؛
- پروتکل‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری نمونه‌های (آزمون‌های) محصول (در صورت وجود)؛
- سایر استنادی که به تشخیص متقاضی، مبنای پذیرش اعلامیه انطباق قرار گرفته‌اند (در صورت وجود).

۲۷. استناد مذکور در بند ۲۶ این سند، چنانچه به زبان خارجی تنظیم شده باشد، باید همراه با ترجمه به زبان روسی و/یا در صورت وجود الزام مربوطه در قوانین کشور عضو، به زبان رسمی کشوری که اعلامیه انطباق در آن ثبت می‌گردد، ارائه شوند.

۲۸. طرح اعلام انطباق D1 برای محصولات تولید انبوه (سریالی) در مواردی اعمال می‌گردد که اعلام انطباق بر اساس دلایل و مستندات تهیه شده توسط خود متقاضی انجام شود.

متقاضی اعلام انطباق تحت طرح D1، تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نموده و کلیه اقدامات لازم را برای تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی اتخاذ نماید.

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح D1، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی مجموعه اسنادی را که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «الف» بند ۲۶ این سند تأیید می‌کند، تهیه و تحلیل می‌نماید.

متقاضی یا به نمایندگی از وی، نهاد گواهی کننده محصول، یا آزمایشگاه آزمون معتبر، یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند)، **شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول** را مطابق با بخش VI این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده، به انتخاب متقاضی، در آزمایشگاه آزمون معتبر یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده (مگر در موارد مقرر در مقررات فنی)، مطابق با بخش VI این سند انجام می‌پذیرد.

متقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش XIV این سند ثبت می‌نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل کند که محصولات با **نشان واحد گردش محصول** مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون علامت‌گذاری می‌شوند.

متقاضی موظف است مطابق با بخش XVII این سند، مجموعه‌ای از مستندات اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه انطباق را تشکیل داده و نگهداری نماید.

۲۹. طرح اعلام انطباق D2 برای محموله محصولات یا محصول منفرد در مواردی اعمال می‌گردد که اعلام انطباق بر اساس مستندات و دلایل ارائه شده توسط خود متقاضی انجام شود.

متقاضی اعلام انطباق تحت طرح D2 می‌تواند تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) یا فروشنده (واردکننده) باشد.

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح D2، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی مجموعه اسنادی را که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «ب» بند ۲۶ این سند تأیید می‌کند، تهیه و تحلیل می‌نماید.

متقاضی یا به نمایندگی از وی، نهاد گواهی کننده محصول، یا آزمایشگاه آزمون معتبر، یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند)، **شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول** را مطابق با بخش VI این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده محصولات یا محصول منفرد، به انتخاب متقاضی، در آزمایشگاه آزمون معتبر یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده، مطابق با بخش VI این سند انجام می‌پذیرد؛ مگر آن که مقررات فنی امکان استفاده از نتایج آزمون‌های قبلی را برای محموله‌ها یا محصولات منفرد مشابه پیش‌بینی کرده باشند.

در صورتی که مقررات فنی استفاده از نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های قبلی را برای محموله‌ها یا محصولات منفرد مشابهی که قبلاً برای آن‌ها اعلامیه انطباق صادر و ثبت شده است، مجاز بداند، متقاضی موظف است محموله یا محصول منفرد را به منظور احراز مشابهت با محصول دارای اعلامیه انطباق قبلی شناسایی نماید. در صورت احراز این مشابهت، نمونه‌برداری، انجام آزمون‌ها و اندازه‌گیری‌ها انجام نخواهد شد. در این حالت، مدت اعتبار پروتکل‌های آزمون و اندازه‌گیری مورد استفاده، توسط مقررات فنی تعیین می‌گردد.

متقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش XIV این سند ثبت می‌نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که مخصوصات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با نشان واحد گردش محصول علامت‌گذاری می‌شوند.

متقاضی مطابق با بخش XVII این سند، مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه انطباق را تشکیل داده و نگهداری می‌نماید.

۳۰. طرح اعلام انطباق D3 برای محصولات تولید انبوه (سریالی) در مواردی اعمال می‌گردد که اعلام انطباق بر اساس دلایل و مستنداتی که با مشارکت آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر به دست آمده‌اند و همچنین دلایل و مستندات خود متقاضی (در صورت وجود) انجام می‌شود.

متقاضی اعلام انطباق تحت طرح D3، تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نموده و کلیه اقدامات لازم را به منظور تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی اتخاذ نماید.

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح D3، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی مجموعه اسنادی را که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «الف» بند ۲۶ این سند تأیید می‌نماید، تهیه و مورد تحلیل قرار می‌دهد.

متقاضی یا به نمایندگی از وی، نهاد گواهی‌کننده محصول یا آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول را مطابق با بخش VI این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های (آزمون‌های) انتخاب شده، توسط متقاضی در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش VI این سند انجام می‌پذیرد.

متقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش XIV این سند ثبت می‌نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که مخصوصات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با نشان واحد گردش محصول علامت‌گذاری می‌شوند.

متقاضی موظف است مطابق با بخش XVII این سند، مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی را که مبنای پذیرش اعلامیه انطباق قرار گرفته و انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌نمایند، تشکیل داده و نگهداری نماید.

۳۱. طرح اعلام انطباق D4 برای محموله‌ای از محصولات یا محصول منفرد در مواردی اعمال می‌گردد که اعلام انطباق بر اساس دلایل و مستندات حاصل از مشارکت آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و همچنین دلایل خود متقاضی (در صورت وجود) انجام شود.

متقاضی اعلام انطباق تحت طرح D4 می‌تواند تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) یا فروشنده (واردکننده) باشد.

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح D4، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی مجموعه اسنادی را که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «ب» بند ۲۶ این سند تأیید می‌نماید، تهیه و تحلیل می‌نماید.

متقاضی یا به نمایندگی از وی، نهاد گواهی‌کننده محصول یا آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول را مطابق با بخش VI این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده محصولات یا محصول منفرد، در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش VI این سند انجام می‌پذیرد.

چنانچه مقررات فنی امکان استفاده از نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های محصولات یا محصولات منفرد را برای محموله‌ها یا محصولات منفرد بعدی مشابه که پیش‌تر برای آن‌ها اعلامیه انطباق صادر و ثبت شده است، پیش‌بینی نماید، متقاضی موظف است محموله یا محصول منفرد را به منظور احراز مشابهت با محصول دارای اعلامیه انطباق قبلی شناسایی نماید. در صورت احراز چنین مشابهتی، نمونه‌برداری، انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها انجام نخواهد شد. در این حالت، مدت اعتبار پروتکل‌های آزمون و اندازه‌گیری مورد استفاده توسط مقررات فنی تعیین می‌گردد.

متقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش XIV این سند ثبت می‌نماید.

متقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با نشان واحد گردش محصول علامت‌گذاری می‌شوند.

متقاضی موظف است مطابق با بخش XVII این سند، مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه انطباق را تشکیل داده و نگهداری نماید.

۳۲. طرح اعلام انطباق D5 برای محصولاتی که جهت تولید سریالی در نظر گرفته شده‌اند، در صورت برنامه‌ریزی برای عرضه اصلاحات (تغییرات) محصول اعمال می‌گردد.

اعلام انطباق طبق طرح D5 بر اساس دلایل و مستندات خود متقاضی (در صورت وجود) و همچنین دلایل و مستندات حاصل از مشارکت نهاد گواهی‌کننده محصول و در صورت لزوم آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر انجام می‌شود.

متقاضی اعلام انطباق تحت طرح D5، تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است کنترل تولید را مطابق با بخش X این سند اجرا نموده و کلیه اقدامات لازم برای تضمین پایداری فرایند تولید و انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی را اتخاذ نماید.

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح D5، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

متقاضی مجموعه اسنادی را که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «الف» بند ۲۶ این سند تأیید می‌نماید، تهیه و تحلیل می‌نماید.

متقاضی درخواست انجام مطالعه نوع محصول را به نهاد گواهی‌کننده محصول ارائه می‌نماید.

نهاد گواهی کننده محصول بررسی نوع محصول را مطابق با بخش **VIII** این سند انجام می‌دهد.

در صورت مثبت بودن نتایج بررسی نوع محصول، نهاد گواهی کننده محصول **گواهی نوع محصول** را بر اساس فرم یکنواخت مصوب کمیسیون تنظیم و به مقاضی ارائه می‌نماید.

گواهی نوع محصول جزء لاینفک اعلامیه انطباق محسوب می‌شود.

مقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش **XIV** این سند ثبت می‌نماید.

مقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با **نشان واحد گردش محصول** علامت‌گذاری می‌شوند.

مقاضی موظف است مطابق با بخش **XVII** این سند، مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه انطباق را تشکیل داده و نگهداری نماید.

۳۳. طرح اعلام انطباق **D6** برای **محصولات تولید انبوه (سریالی)** در صورتی اعمال می‌گردد که تولیدکننده دارای **سیستم مدیریتی اجراسده و دارای گواهی معتبر** صادره از نهاد گواهی کننده سیستم‌های مدیریتی باشد.

اعلام انطباق طبق طرح **D6** بر اساس **دلالی و مستندات خود مقاضی** (در صورت وجود) و همچنین **دلالی و مستندات حاصل**، از جمله با مشارکت نهاد گواهی کننده سیستم‌های مدیریتی و آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر انجام می‌پذیرد.

مقاضی اعلام انطباق تحت طرح **D6**، **تولیدکننده** (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) می‌باشد.

تولیدکننده موظف است **کنترل تولید** را مطابق با بخش **X** این سند اجرا نموده و تمامی اقدامات لازم را برای تضمین **عملکرد پایدار سیستم مدیریتی اجراسده و دارای گواهی و نیز شرایط تولید محصولات منطبق با الزامات مقررات فنی اتخاذ نماید.**

در جریان اعلام و تأیید انطباق طبق طرح **D6**، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌پذیرد.

مقاضی مجموعه استاندی را که انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را مطابق با جزء «الف» بند **۲۶** این سند تأیید می‌نماید، تهیه می‌کند که باید شامل **رونوشت گواهی انطباق سیستم مدیریتی** نیز باشد و آن‌ها را با لحاظ این که مقررات فنی ممکن است یک یا چند سند مشخص را به عنوان مبنای گواهی سیستم مدیریتی تعیین نماید، مورد تحلیل قرار می‌دهد.

مقاضی یا به نمایندگی از وی، نهاد گواهی کننده محصول یا آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول را مطابق با بخش **VI** این سند انجام می‌دهد.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده محصولات، در آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر و مطابق با بخش **VII** این سند انجام می‌پذیرد.

مقاضی اعلامیه انطباق را پذیرفته و آن را مطابق با بخش **XIV** این سند ثبت می‌نماید.

مقاضی موظف است اطمینان حاصل نماید که محصولات مطابق با ترتیبات مصوب کمیسیون، با **نشان واحد گردش محصول** علامت‌گذاری می‌شوند.

متقاضی موظف است مطابق با بخش XVII این سند، مجموعه‌ای از مدارک و مستندات اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه انطباق را تشکیل داده و نگهداری نماید.

در صورتی که متقاضی گواهی معتبر سیستم مدیریتی نداشته باشد، از جمله در موارد تعلیق یا ابطال گواهی مذکور، متقاضی تصمیم به خاتمه اعتبار اعلامیه انطباق اتخاذ نموده و اطلاعیه خاتمه اعلامیه انطباق را به نهاد گواهی‌کننده محصول (نهاد مجاز کشور عضو) که اعلامیه انطباق را ثبت نموده است، ارائه می‌نماید. در این حالت، درج مربوطه توسط نهاد گواهی‌کننده محصول (نهاد مجاز کشور عضو) در فهرست واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اظهارنامه‌های انطباق ثبت شده انجام می‌پذیرد.

۷. بررسی و تحلیل درخواست و مجموعه اسناد ارائه شده توسط متقاضی برای صدور گواهی

۳۴. بررسی و تحلیل درخواست و اسناد پیوست ارائه شده توسط متقاضی، از جمله مدارک فنی، بهمنظور شناسایی محصول و تعیین قابلیت کاربرد اسناد ارائه شده برای تأیید انطباق محصول و همچنین تعیین آن دسته از اسناد که می‌توانند به عنوان مبنای صدور گواهی انطباق محصول پذیرفته شوند، انجام می‌پذیرد.

۳۵. نهاد گواهی‌کننده محصول، درخواست و اسناد همراه ارائه شده توسط متقاضی را از نظر موارد زیر بررسی و تحلیل می‌نماید:

الف) صحت تکمیل درخواست;

ب) کامل بودن و کفایت مواد و اسناد ارائه شده توسط متقاضی در مجموعه مدارک.

۳۶. در صورت مثبت بودن نتایج بررسی و تحلیل درخواست و اسناد پیوست ارائه شده توسط متقاضی، نهاد گواهی‌کننده محصول تصمیم به انجام فرایند گواهی کردن اتخاذ نموده و حداقل ظرف ۳ روز کاری از تاریخ اتخاذ تصمیم، کتابًا متقاضی را از تصمیم اتخاذ شده مطلع می‌سازد. این اطلاعیه شامل شرایط انجام فرایند گواهی کردن از جمله اطلاعات لازم درباره روش انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصول و برنامه انجام پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری‌ها می‌باشد و یا به صورت حضوری تحویل شده و یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت ارسال می‌گردد.

۳۷. در صورت منفی بودن نتایج بررسی و تحلیل درخواست و اسناد پیوست ارائه شده توسط متقاضی، نهاد گواهی‌کننده محصول حداقل ظرف ۳ روز کاری از تاریخ اتخاذ تصمیم، متقاضی را از لزوم اصلاح درخواست یا تکمیل مجموعه مدارک، یا از رد انجام فعالیت‌های گواهی کردن همراه با ذکر دلایل رد مطلع می‌نماید. این اطلاع‌رسانی به صورت حضوری یا از طریق ارسال پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت انجام می‌پذیرد.

امتناع نهاد گواهی‌کننده محصول از انجام فعالیت‌های گواهی کردن، مانع از ارائه مجدد درخواست توسط متقاضی و ارسال درخواست و مجموعه اسناد به همان نهاد پس از رفع نواقص شناسایی شده که مبنای رد پذیرش درخواست بوده‌اند، نخواهد بود.

۸. انجام شناسایی، نمونه‌برداری، پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری محصولات

۳۸. در جریان تأیید انطباق محصولات، بهمنظور انجام پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری‌ها، از محصولاتی که موضوع ارزیابی انطباق هستند، نمونه‌های (آزمون‌های) محصول انتخاب می‌گردد.

۳۹. قواعد انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) مخصوصات، در استانداردهای مندرج در فهرست استانداردهای بین‌المللی و منطقه‌ای (میان‌دولتی) و در صورت فقدان آن‌ها، در استانداردهای ملی (دولتی) که حاوی قواعد و روش‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری می‌باشند (که از این پس «فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها» نامیده می‌شود)، تعیین می‌گردد.

در صورت نبود استانداردهایی که قواعد انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) مخصوصات را در فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها تعیین نمایند، تا زمان تدوین استانداردهای میان‌دولتی مربوطه، روش‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری که مطابق با مقررات قانونی کشور عضو، گواهی (اعتبارسنجی) و تأیید شده و در فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها درج گردیده‌اند، مورد استفاده قرار می‌گیرند.

نمونه‌های (آزمون‌های) منتخب مخصوصات از نظر طراحی، ترکیب و فناوری تولید باید کاملاً مشابه مخصوصاتی باشند که برای عرضه به مصرف‌کننده (خریدار) در نظر گرفته شده‌اند.

۴۰. نمونه‌های (آزمون‌های) منتخب مخصوصات از سایر مخصوصات جدا شده و در محل نمونه‌برداری بسته‌بندی، پلمب یا مهر و موم می‌گردد.

۴۱. نمونه‌برداری از مخصوصات به شرح زیر انجام می‌پذیرد:

الف) برای **مخصوصات تولید انبوہ (سریالی)** — در انبار مخصوصات نهایی تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده)، انبار نگهداری موقت، انبار گمرکی، یا در محفظه وسیله نقلیه، یا بر روی خط تولید مخصوصات نهایی؛

ب) برای **محموله‌ای از مخصوصات** — در محل استقرار محموله (در انبار مخصوصات نهایی تولیدکننده یا شخص مجاز از سوی وی، انبار نگهداری موقت، انبار گمرکی، یا در صورت نگهداری امنی، در انبار گیرنده، یا در محفظه وسیله نقلیه، یا بر روی خط تولید مخصوصات نهایی)؛

ج) برای **محصول منفرد** — در محل استقرار واحد محصول (یا محصولی که توسط متقاضی ارائه می‌گردد).

۴۲. انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) مخصوصات به‌طور هم‌زمان با شناسایی مخصوصات انجام می‌شود. شناسایی به‌گونه‌ای صورت می‌گیرد که انطباق ویژگی‌های مخصوصات با مشخصات تعیین شده برای مخصوص مربوطه (نوع یا گروه مخصوصات) در مقررات فنی، همچنین در سایر استاد اشاره‌شده در بند ۱۴ این سند (در صورت تأیید انطباق مخصوصات در قالب گواهی‌گردن) یا بند ۲۶ این سند (در صورت تأیید انطباق مخصوصات در قالب اعلام انطباق)، و نیز اطلاعات مندرج درباره مخصوصات، احراز گردد؛ بهنحوی که امکان طبقه‌بندی شفاف و بدون ابهام مخصوصات به‌عنوان موضوع مقررات فنی مربوطه فراهم شود.

۴۳. در تأیید انطباق مخصوصات در قالب اعلام انطباق، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری را مقرر نمایند، انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) مخصوصات و شناسایی آن‌ها بسته به طرح اعلام انطباق مورد استفاده، توسط تولیدکننده (یا شخص مجاز از سوی تولیدکننده) یا فروشنده (واردکننده) انجام می‌شود یا بنا به دستور آن، توسط شخص مجاز از سوی ایشان صورت می‌پذیرد که می‌تواند نهاد گواهی‌کننده مخصوص، آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر — که مخصوص مربوطه در دامنه اعتبار آن قرار دارد — یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده باشد (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری را مقرر نمایند).

۴۴. چنانچه بنا به تشخیص متقاضی، شناسایی و/یا نمونه‌برداری مخصوصات در جریان تأیید انطباق در قالب اعلام انطباق، بسته به طرح اعلام انطباق مورد استفاده، توسط نهاد گواهی‌کننده مخصوص، یا آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر، یا آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولیدکننده انجام شود (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری را مقرر نمایند)، متقاضی موظف است کلیه اسناد و اطلاعات لازم برای شناسایی و/یا نمونه‌برداری مخصوصات را به نهاد یا آزمایشگاه مربوطه ارائه نماید.

۴۵. در تأیید انطباق محصولات در قالب **گواهی کردن**، شناسایی و نمونه برداری محصولات توسط نهاد **گواهی کننده محصول** و در حضور متقاضی انجام می پذیرد.

با تواافق متقاضی، نمونه برداری محصولات می تواند توسط نهاد **گواهی کننده محصول مجاز انجام** شود که این نهاد می تواند نهاد **گواهی کننده محصول دیگری** و/یا **آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون)** معتبر باشد که محصول مربوطه در دامنه اعتبار آن قرار دارد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری را مقرر نمایند.

۴۶. نتایج نمونه برداری محصولات در صورت جلسه (**گزارش**) نمونه برداری محصول ثبت می گردد که در آن محل و تاریخ نمونه برداری، شرایط نگهداری نمونه های محصول و مشخصات شناسایی محصول منتخب قید می شود. بسته به طرح **گواهی کردن** یا طرح اعلام انطباق اعمال شده، صورت جلسه (یا صورت جلسات) نمونه برداری، حسب مورد، به **آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون)** معتبر یا **آزمایشگاه آزمون اختصاصی تولید کننده** (مگر آن که مقررات فنی خلاف آن را مقرر نمایند) ارسال می گردد تا پژوهش ها (آزمون ها) و اندازه گیری های محصول انجام پذیرد.

۴۷. مشخصات شناسایی محصولات، بسته به نوع (گونه) آن ها، می تواند شامل موارد زیر باشد (مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری را مقرر نمایند):

الف) نام کامل تولید کننده، محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی) و نشانی یا نشانی های محل انجام فعالیت تولید محصول (در صورت تفاوت نشانی ها) — برای اشخاص حقوقی و شعب (محل های تولیدی) آن ها؛ یا نام خانوادگی، نام، نام پدر (در صورت وجود)، محل سکونت و نشانی یا نشانی های محل انجام فعالیت تولید محصول — برای اشخاص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین انفرادی مطابق با قوانین کشورهای عضو؛

ب) نام کامل متقاضی، محل استقرار آن (نشانی شخص حقوقی) و نشانی یا نشانی های محل فعالیت تجاری (در صورت تفاوت نشانی ها) — برای اشخاص حقوقی؛ یا نام خانوادگی، نام، نام پدر (در صورت وجود)، محل سکونت و نشانی یا نشانی های محل فعالیت تجاری — برای اشخاص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین انفرادی؛

ج) نام محصول (نوع یا گروه محصولات) و شناسه محصول (در موارد مقرر در مقررات فنی) و سایر نام گذاری های متعارف اختصاص یافته توسط تولید کننده (در صورت وجود)؛

د) نام محصول (در موارد مقرر در مقررات فنی)؛

ه) عنوان سند یا اسنادی که محصول بر اساس آن تولید شده است (استاندارد، استاندارد سازمانی، مشخصات فنی یا سایر استاندارد) (در صورت وجود)؛

و) هدف استفاده از محصول، توصیه های مربوط به کاربرد محصول، سایر ویژگی های اصلی عملکردی و مشخصات اساسی محصول که امکان طبقه بندی بدون ابهام محصول به عنوان موضوع مقررات فنی مربوطه را فراهم می سازد؛

ز) سایر اطلاعات درباره محصول که در مقررات فنی پیش بینی شده و شناسایی آن را تضمین می نماید؛

ح) بار کد (در صورت وجود)؛

ط) تاریخ تولید؛

ی) مدت ماندگاری (در موارد مقرر در مقررات فنی)، عمر مفید (تاریخ انقضا) یا منبع/عمر محاسباتی محصول (در موارد مقرر در مقررات فنی)؛

ک) اندازه (حجم) محموله (برای محصولات محموله‌ای):

ل) نوع بسته‌بندی، ظرف، مقدار اسمی در واحد بسته‌بندی مصرفی (در صورت لزوم)، وزن خالص و حجم (در صورت لزوم):

م) سایر اطلاعات مندرج در مدارک فنی و/یا استناد همراه (در صورت وجود).

۴۸. نتایج شناسایی محصولات در گزارش شناسایی محصول و/یا گزارش نمونه‌برداری محصول منعکس می‌گردد.

در صورت ثبت صورت جلسه شناسایی محصول، یک نسخه از آن به‌طور مستقیم به متقاضی تحویل می‌شود یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت برای وی ارسال می‌گردد.

۴۹. در جریان شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصولات، شرایط نگهداری محصولات مورد بررسی قرار می‌گیرد.

۵۰. پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات مطابق با الزامات استانداردهای مندرج در فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها انجام می‌شود و در صورت نبود چنین استانداردهایی (تا زمان تدوین استانداردهای میان‌دولتی مربوطه)، مطابق با روش‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری که طبق قوانین کشور عضو گواهی (اعتبارسنجی) و تأیید شده و در فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها درج گردیده‌اند، انجام می‌پذیرد.

نتایج بدست‌آمده از پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات، برای کلیه محصولاتی که نمونه‌های آن‌ها انتخاب شده‌اند، قابل اعمال می‌باشد.

۵۱. هنگام انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات، ثبت تصویری (عکاسی) و/یا تصویربرداری ویدئویی از فرایند و نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها انجام می‌پذیرد، در صورتی که این امر در مقررات فنی پیش‌بینی شده باشد.

۵۲. نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های انجام‌شده محصولات، در پروتکل (صورت جلسه) پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول ثبت می‌گردد.

بروتکل پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول، صرف‌نظر از مثبت یا منفی بودن نتایج، به‌طور مستقیم به متقاضی تحویل داده می‌شود یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت برای وی ارسال می‌گردد و در صورت تأیید انطباق محصول در قالب گواهی‌کردن، یک نسخه از آن نیز به نهاد گواهی‌کننده محصول ارسال می‌شود.

۵۳. در صورتی که نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها منفی باشد، فرایند تأیید انطباق محصول معلق یا خاتمه می‌یابد.

۵۴. فعالیت‌های مربوط به تأیید انطباق محصولات در صورتی معلق می‌گردد که امکان رفع عدم انطباق‌هایی که منجر به نتایج منفی پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها شده‌اند، از طریق انجام اقدامات اصلاحی وجود داشته باشد، و در صورتی خاتمه می‌یابد که رفع این عدم انطباق‌ها از طریق اقدامات اصلاحی غیرممکن باشد.

۵۵. در صورت تأیید انطباق محصولات در قالب گواهی‌کردن، نهاد گواهی‌کننده محصول، متقاضی را به‌طور مستقیم مطلع می‌سازد یا تصمیم خود مبنی بر تعلیق یا خاتمه فعالیت‌های گواهی‌کردن محصول را همراه با دلایل توجیهی از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت برای وی ارسال می‌نماید.

VII. بررسی (مطالعه) طراحی محصول

۵۶. منظور از بررسی طراحی محصول، تحلیل مستندات فنی‌ای است که بر اساس آن محصول تولید می‌گردد، همچنین تحلیل نتایج محاسبات، پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های انجام‌شده بر روی مدل‌ها، ماکت‌ها و نمونه‌های آزمایشی محصول.

۵۷. بررسی طراحی محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول و از طریق بررسی مستندات فنی ارائه شده توسط متقاضی انجام می‌پذیرد. این مستندات باید الزامات ایمنی را تعیین نموده و در صورت لزوم، اطلاعات مربوط به مراحل طراحی، تولید و بهره‌برداری محصول را در بر داشته باشد.

متقاضی موظف است مستندات فنی را در حجمی که برای انجام بررسی طراحی محصول از حیث انطباق با الزامات تعیین شده در مقررات فنی مربوط به محصول ضروری است، ارائه نماید.

۵۸. نتایج بررسی طراحی محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول در قالب نتیجه‌گیری (گزارش نتیجه‌گیری) تنظیم می‌گردد. قالب نتیجه‌گیری مزبور مطابق با اسناد راهبری نظام مدیریت نهاد گواهی کننده محصول تعیین می‌شود.

گزارش بررسی طراحی محصول در دو نسخه تهیه می‌گردد که یک نسخه از آن برای متقاضی ارسال می‌شود.

VIII. بررسی (مطالعه) نوع محصول

۵۹. منظور از بررسی نوع محصول، تحلیل پارامترها و ویژگی‌های محصول از یک نوع معین از حیث انطباق آن با الزامات مقررات فنی و مستندات فنی در فرآیند تولید محصولات یکسان (همنوع) می‌باشد.

۶۰. بررسی نوع محصول (مگر آن که در مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر شده باشد) در موارد زیر انجام می‌پذیرد:

الف) در خصوص محصولاتی که در تأسیسات صنعتی خطرناک مورد استفاده قرار می‌گیرند؛

ب) در صورتی که انجام کامل پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصول پیش از نصب (مونتاژ، راهاندازی) آن در محل بهره‌برداری امکان‌پذیر نباشد؛

ج) در صورتی که متقاضی، هنگام تأیید انطباق محصولات، استانداردهایی را به کار نگیرد که کاربرد داوطلبانه آن‌ها انطباق با الزامات مقررات فنی را تضمین می‌کند، از جمله در خصوص محصولات نوآورانه.

۶۱. بررسی نوع محصول به یکی از روش‌های زیر انجام می‌شود:

الف) پژوهش (آزمون) یک نمونه محصول برای تولید برنامه‌ریزی شده، به عنوان نماینده متعارف کلیه محصولات آتی؛

ب) تحلیل مستندات فنی و پژوهش (آزمون) نمونه محصول یا اجزای بحرانی (حیاتی) آن.

۶۲. بررسی (ارزیابی) نوع محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول انجام می‌شود و در صورت لزوم، با مشارکت آزمایشگاه آزمون (مرکز آزمون) معتبر صورت می‌پذیرد.

۶۳. نتایج بررسی نوع محصول، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر نمایند، توسط نهاد گواهی کننده محصول در قالب نتیجه‌گیری تنظیم می‌گردد.

گزارش بررسی نوع محصول در دو نسخه صادر می‌شود که یک نسخه از آن برای متقاضی ارسال می‌گردد.

۶۴. در صورت تأیید انطباق محصولات در قالب اعلام انطباق و در صورت مثبت بودن نتایج بررسی انجام شده نوع محصول، نهاد گواهی کننده محصول، گواهی بررسی نوع محصول را طبق قالب واحد مورد تأیید کمیسیون صادر می‌نماید.

۱۰. تحلیل وضعیت تولید

۶۵. تحلیل وضعیت تولید توسط نهاد گواهی کننده محصول، در هنگام تأیید انطباق محصولات در قالب گواهی کردن محصولات تولید انبوه (سریالی)، با هدف احراز وجود شرایط لازم نزد تولید کننده برای تضمین انطباق مستمر (پایدار) محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی که در فرآیند گواهی کردن تأیید می‌گردد، انجام می‌شود.

بسته به طرح گواهی کردن، تحلیل وضعیت تولید می‌تواند هم در زمان تأیید انطباق محصولات در قالب گواهی کردن و هم در زمان ارزیابی‌های دوره‌ای محصولات گواهی شده انجام شود.

انجام تحلیل وضعیت تولید به صورت همزمان با شناسایی، نمونه‌برداری (آزمون) محصولات و نیز انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها مجاز می‌باشد.

۶۶. تحلیل وضعیت تولید، توسط نهاد گواهی کننده محصول، در نشانی محل انجام فعالیت‌های تولید محصول (محل استقرار واحد تولیدی) و مطابق با برنامه تحلیل وضعیت تولید که توسط رئیس (یا معاون رئیس) نهاد گواهی کننده محصول تدوین و تصویب شده است، انجام می‌پذیرد.

موضوعات مورد بررسی در جریان تحلیل وضعیت تولید عبارت‌اند از:

- مستندات فنی محصولات (طراحی و/یا مهندسی و/یا فناورانه و/یا بهره‌برداری);
- صلاحیت کارکنایی که فعالیت آن‌ها بر انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی اثر می‌گذارد؛
- زیرساخت‌های تولید (مجموعه تأسیسات واقع در محل تولید کننده و ضروری برای سازماندهی تولید، از جمله تأسیسات تولیدی، حمل و نقل و غیره)؛
- تجهیزات (تجهیزات فناورانه)، همچنین نگهداری و تعمیر آن‌ها؛
- مدیریت تجهیزات کنترلی، اندازه‌گیری و آزمون؛
- ابزارهای اندازه‌گیری لازم برای تضمین انطباق محصول با الزامات مقررات فنی؛
- کنترل ورودی محصولات خریداری شده که بر شاخص‌های اینمی محصولات گواهی شده تأثیر می‌گذارند (مواد اولیه، مواد، قطعات)؛
- فرآیندهای فناورانه، از جمله فرآیندهای ویژه (در صورت وجود الزامات مربوط در مقررات فنی)؛
- کنترل پذیرش و آزمون‌های دوره‌ای محصولات نهایی مربوط با کنترل ویژگی‌هایی که الزامات اجباری آن‌ها در مقررات فنی تعیین شده است؛
- نشان‌گذاری محصولات نهایی، شرایط نگهداری، بسته‌بندی و حفاظت آن‌ها؛
- تعامل با مصرف‌کننده (از جمله رسیدگی به شکایات و ادعاهای مربوط به محصولات این تولید کننده)؛
- شناسایی و قابلیت رهگیری محصولات؛

• اقدامات اصلاحی و پیشگیرانه.

۶۷. بر اساس نتایج تحلیل وضعیت تولید، گزارشی طبق قالب تعیین شده در اسناد راهبری نظام مدیریت نهاد گواهی کننده محصول تنظیم می‌گردد که در آن نتایج تحلیل، ارجاعات به اسناد و مدارک پشتیبان درج شده و در صورت لزوم، مهلت‌هایی برای رفع عدم انطباق‌های شناسایی شده تعیین می‌شود.

۶۸. گزارش نتایج تحلیل وضعیت تولید باید حاوی جمع‌بندی در خصوص توانایی واحد تولیدی برای تولید مستمر (پایدار) محصولاتی منطبق با الزامات مقررات فنی—که در فرآیند گواهی کردن تأیید شده است—باشد.

این گزارش توسط کلیه اعضای کمیسیون (کارشناسان/حسابرسان فنی) و نماینده واحد تولید کننده محصول امضا می‌گردد.

یک نسخه از گزارش مذکور توسط نهاد گواهی کننده محصول مستقیماً به متقاضی تحویل داده می‌شود یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت برای وی ارسال می‌گردد.

بر اساس نتایج تحلیل وضعیت تولید، نهاد گواهی کننده محصول می‌تواند فعالیت‌های گواهی کردن محصول را تعلیق یا خاتمه دهد.

تصمیم به تعلیق فعالیت‌های گواهی کردن در صورتی اتخاذ می‌شود که متقاضی بتواند از طریق اجرای اقدامات اصلاحی، عدم انطباق‌های شناسایی شده و علل آن‌ها را در مهلت تعیین شده برطرف نماید.

تصمیم به خاتمه فعالیت‌های گواهی کردن در صورتی اتخاذ می‌شود که رفع عدم انطباق‌ها از طریق اقدامات اصلاحی امکان‌پذیر نباشد یا اجرای اقدامات اصلاحی در مهلت مقرر امکان‌پذیر نگردد.

در صورت اتخاذ تصمیم به تعلیق فعالیت‌های گواهی کردن، نهاد گواهی کننده محصول متقاضی را به‌طور مستقیم یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت مطلع می‌نماید.

به‌منظور از سرگیری فعالیت‌های گواهی کردن:

- متقاضی، اقدامات اصلاحی لازم برای رفع عدم انطباق‌های شناسایی شده و علل آن‌ها را تدوین و اجرا نموده و نهاد گواهی کننده محصول را از این امر مطلع می‌سازد؛
- نهاد گواهی کننده محصول، اقدامات اصلاحی انجام شده را برسی نموده و در صورت مثبت بودن نتایج، تصمیم به از سرگیری فعالیت‌های گواهی کردن اتخاذ می‌کند.

در صورتی که متقاضی عدم انطباق‌ها و علل آن‌ها را در مهلت تعیین شده برطرف نماید، فعالیت‌های گواهی کردن محصول خاتمه می‌یابد.

در صورت اتخاذ تصمیم به خاتمه فعالیت‌های گواهی کردن، نهاد گواهی کننده محصول مرتب را به‌طور مستقیم یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه دریافت به متقاضی اعلام می‌نماید.

۶۹. چنانچه محصولات در شعب و/یا سایت‌های تولیدی مختلف تولید کننده تولید شوند، تحلیل وضعیت تولید در یک یا چند شعبه و/یا سایت تولیدی انجام می‌بزیرد که بیشترین تنوع (نومنکالاتور) محصولات گواهی شده یا پیچیده‌ترین محصول

از میان محصولات گواهی شده را در بیشترین حجم تولید می نمایند، مشروط بر آن که مسئولیت تولیدکننده در قبال اینمی محصولات تولیدی و پایداری تولید آنها در کلیه شعب و/یا سایت‌ها تضمین گردد.

در صورت مثبت بودن نتایج تحلیل وضعیت تولید، نهاد گواهی کننده محصول، با توافق تولیدکننده، برنامه‌ای برای انجام تحلیل‌های آتی وضعیت تولید در سایر تأسیسات تولیدی وی در چارچوب ارزیابی‌های دوره‌ای برنامه‌ریزی شده محصولات گواهی شده (با تعیین زمان‌های انجام بازرسی‌ها) تهیه می‌نماید.

۷۰. در صورتی که نهاد گواهی کننده محصول درخواست گواهی کردن محصولات جدیدی را دریافت نماید که دارای تفاوت‌های جزئی در طراحی (ترکیب، فرمولاسیون) یا فناوری تولید نسبت به محصولات قبلاً گواهی شده هستند، بنا به تصمیم نهاد گواهی کننده محصول، نتایج تحلیل قبلی وضعیت تولید می‌تواند به‌طور جزئی یا کامل به این محصولات تسری یابد، مشروط بر آن که:

الف) فعالیت‌های گواهی کردن توسط همان نهاد گواهی کننده محصول انجام شود که تحلیل وضعیت تولید قبلی را انجام داده و گزارش مربوطه را تهیه نموده است؛

ب) تغییرات ایجادشده توسط تولیدکننده در طراحی (ترکیب، فرمولاسیون) یا فناوری تولید محصول، بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی تأثیر نگذارد؛

ج) درخواست گواهی کردن محصولات جدید، حداکثر ظرف یک سال از تاریخ انجام تحلیل وضعیت تولید و ثبت گزارش نتایج آن، یا از تاریخ انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده و تنظیم گزارش ارزیابی دوره‌ای، توسط متقاضی ارائه شده باشد.

X. کنترل تولید

۷۱. کنترل تولید توسط تولیدکننده به‌منظور تضمین انطباق پایدار محصولات تولیدی با الزامات مقرر در مقررات فنی و مستندات فنی تولیدکننده انجام می‌شود و شامل موارد زیر است:

- کنترل ورودی مواد اولیه، مواد و قطعات؛
- کنترل عملیاتی فناوری تولید؛
- کنترل پذیرش (تحویل) محصولات نهایی؛
- کنترل محصولات غیرمنطبق با الزامات مقرر در مقررات فنی؛
- کنترل تجهیزات؛
- کنترل ابزارهای اندازه‌گیری و تجهیزات آزمون؛
- کنترل تدوین و نگهداری مستندات فنی؛
- پایش پارامترهای محیطی محل کار؛
- کنترل محدوده بهداشتی-حفظانی (در صورت وجود)؛
- بهداشت کارکنان (در تولید محصولات غذایی)؛
- بازرسی دوره‌ای محصولات نهایی.

مسئولیت تضمین انطباق محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی، بر عهده تولیدکننده می‌باشد.

۱۶. صدور گواهی انطباق محصول

۷۲. نهاد گواهی کننده محصول، مجموعه اسناد ارائه شده توسط متقاضی و همچنین اسناد تأیید کننده انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را مورد بررسی و تحلیل قرار می دهد، از جمله:

- پروتکل های پژوهش (آزمون) و اندازه گیری (در موارد پیش بینی شده در طرح گواهی کردن);
- گزارش تحلیل وضعیت تولید (در موارد پیش بینی شده در طرح گواهی کردن);
- نتیجه گیری بررسی طراحی محصول (در موارد پیش بینی شده در طرح گواهی کردن);
- نتیجه گیری بررسی نوع محصول (در موارد پیش بینی شده در طرح گواهی کردن).

در صورت مثبت بودن نتایج تحلیل فوق، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به صدور گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده و گواهی مذکور را صادر می نماید.

۷۳. در صورت منفی بودن نتایج تأیید انطباق محصول در قالب گواهی کردن، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به رد صدور گواهی انطباق محصول با ذکر دلایل مستند اتخاذ نموده و حداقل ظرف ۳ روز کاری از تاریخ اتخاذ تصمیم، مراتب را به طور مستقیم یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوستها و تأییدیه دریافت به متقاضی اطلاع می دهد.

۷۴. گواهی انطباق محصول مطابق با قالب و قواعد واحد مورد تأیید کمیسیون صادر می گردد.

گواهی انطباق محصول نمی تواند توسط کارشناسان (حسابرسان فنی) که گزارش تحلیل وضعیت تولید را در چارچوب بررسی درخواست مربوط به گواهی کردن امضا نموده اند، امضا شود.

اطلاعات مربوط به گواهی انطباق محصول صادر شده در ثبت یکپارچه گواهی های انطباق صادر شده و اعلامیه های انطباق ثبت شده درج می گردد.

۷۵. چنانچه یک محصول مشمول دو یا چند مقررات فنی باشد و این مقررات، شکل یکسانی از تأیید انطباق (گواهی کردن) را مقرر نمایند، در خصوص آن محصول اقدامات مربوطه مطابق با مقررات قابل اجرا انجام خواهد شد:

الف) صدور ۱ گواهی انطباق محصول که در آن، مقررات فنی ای که محصول با الزامات آن ها منطبق است، تصریح می شود (در صورتی که فعالیت های گواهی کردن توسط یک نهاد گواهی کننده محصول انجام شده باشد):

ب) صدور ۲ یا بیش از ۲ گواهی انطباق محصول که در هر یک، یک یا چند مقررات فنی که محصول با الزامات آن ها منطبق است، مشخص می گردد.

۷۶. چنانچه یک محصول مشمول دو یا چند مقررات فنی باشد و این مقررات فنی اشکال متفاوتی از تأیید انطباق را برای چنین محصولی مقرر کرده باشند، در مورد آن محصول می توان استاد زیر را صادر نمود:

الف) گواهی انطباق محصول و اعلامیه انطباق؛

ب) گواهی انطباق محصول شامل الزامات مقررات فنی که تأیید انطباق را در قالب گواهی کودن مقرر نموده است، و همچنین الزامات مقررات فنی که تأیید انطباق را در قالب اعلام انطباق مقرر کرده است (مشروط بر آن که مقررات فنی مذکور امکان جایگزینی اعلام انطباق با گواهی کودن را پیش‌بینی کرده باشد و متناسبی چنین تصمیمی اتخاذ نموده باشد).

۷۷. گواهی انطباق محصول و اعلامیه انطباق دارای اعتبار حقوقی یکسان بوده و در قلمرو گمرکی اتحادیه معتبر می‌باشند.

۷۸. چنانچه مدت اعتبار گواهی انطباق سیستم مدیریت پیش از پایان مدت اعتبار گواهی انطباق محصول منقضی گردد، تولیدکننده محصولات گواهی شده موظف است در اسرع وقت تأمین گواهی انطباق معتبر سیستم مدیریت را برای کل دوره اعتبار گواهی انطباق محصول تضمین نماید.

۷۹. مدت اعتبار گواهی انطباق محصولات تولید انبوه (سریالی) حداقل ۵ سال تعیین می‌شود، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر نمایند.

مدت اعتبار گواهی انطباق برای محموله‌ای از محصولات تعیین نمی‌گردد، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر نمایند.

۸۰. گواهی انطباق محصولات تولید انبوه که مشمول مقررات یک مقرره فنی می‌باشند، شامل مخصوصاتی خواهد شد که از تاریخ تولید نمونه‌های انتخاب شده (آزمون‌ها) —که پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها بر روی آن‌ها انجام شده است، می‌تواند در بند ۱۲ «اطلاعات اضافی» قالب واحد گواهی انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی اتحادیه اقتصادی اوراسیا، که به موجب تصمیم هیئت کمیسیون اقتصادی اوراسیا مورخ ۲۵ دسامبر ۲۰۱۲ شماره ۲۹۳ تصویب شده است (که از این پس «قالب واحد گواهی انطباق محصول» نامیده می‌شود)، درج گردد.

۸۱. گواهی انطباق برای محصولات تولید انبوهی که در چندین شعبه تولیدکننده و/یا در سایت‌های تولیدی مختلف تولید می‌شوند، می‌تواند برای این محصولات به مدت حداقل تعیین شده در بند ۷۹ این سند صادر گردد، مشروط بر تحقق شرایط زیر:

الف) انجام تحلیل وضعیت تولید توسط نهاد گواهی کننده محصول و تأیید این که تولیدکننده شرایط لازم برای تضمین انطباقی مستمر (پایدار) محصولات تولیدی با الزامات مقررات فنی —که در فرآیند گواهی کردن تأیید شده‌اند— را دارا می‌باشد، مطابق با بخش IX این سند؛

ب) وجود نتایج مثبت پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های گواهی کردن نمونه‌های (آزمون‌های) محصولات گواهی شده که در تمامی شعب و/یا سایت‌های تولیدی تولیدکننده تولید شده‌اند؛

ج) استقرار و تسری سیستم مدیریت اجرایی شده توسط تولیدکننده در کلیه شعب تولیدکننده محصولات گواهی شده، یا سازمان‌دهی اجرای کنترل تولید توسط تولیدکننده در تمامی شعب و/یا سایت‌های تولیدی آن؛

د) وجود برنامه زمان‌بندی که توسط نهاد گواهی کننده محصول تدوین و با تولیدکننده مورد توافق قرار گرفته است، برای انجام تحلیل مرحله‌ای وضعیت تولید در شعب و/یا سایت‌های تولیدی تولیدکننده (با تعیین زمان انجام تحلیل مذکور طبق بند ۶۹ این سند).

XII. تعلیق یا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول

۸۲. اعتبار گواهی انطباق محصول در موارد زیر تعلیق یا خاتمه می‌یابد:

الف) ایجاد تهدید واقعی توسط محصول برای ایمنی جان و/یا سلامت انسان، اموال، محیط زیست، حیات و/یا سلامت حیوانات و گیاهان؛

ب) عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی؛

ج) وجود نتایج منفی در ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده؛

د) امتناع متقاضی از انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده؛

ه) ایجاد تغییرات در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید (ساخت) که می‌تواند بر شاخص‌های ایمنی تأثیرگذارد و در فرآیند گواهی کردن تأثیرگذارد، در صورتی که متقاضی پیش از عرضه محصول به بازار، نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی انطباق را به صورت کتبی مطلع نموده باشد و مدارک تأییدکننده تغییرات انجام شده (مستندات طراحی، نقشه‌ها، مشخصات فنی) را ارائه نکرده باشد؛

و) وجود درخواست متقاضی؛

ز) عدم برخورداری متقاضی از گواهی انطباق معتبر سیستم مدیریت (در موارد پیش‌بینی شده در طرح گواهی کردن)؛

ح) انجام سازمان متقاضی و/یا تولیدکننده یا توقف تولید انبوه محصول به ابتکار متقاضی.

۸۳. تصمیم به تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول برای دوره تدوین و اجرای اقدامات اصلاحی توافق شده با نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی انطباق، در صورتی اتخاذ می‌شود که متقاضی بتواند با اجرای اقدامات اصلاحی، عدم انطباق‌های شناسایی شده را رفع و انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را تأیید نماید.

در صورتی که این امر امکان‌پذیر نباشد، گواهی انطباق محصول خاتمه می‌یابد.

۸۴. در صورت تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول، نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی:

الف) تصمیم به تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده و استفاده از نشان واحد گردش کالا را به‌طور موقت ممنوع می‌نماید؛

ب) اطلاعات مربوط به تعلیق گواهی انطباق محصول را در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباقی ثبت شده درج می‌کند؛

ج) مهلت زمانی انجام اقدامات اصلاحی را برای متقاضی تعیین می‌نماید؛

د) نظارت بر اجرای اقدامات اصلاحی توسط متقاضی را اعمال می‌کند.

۸۵. در مدت تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول، متقاضی موظف است:

الف) محصولات غیرمنطبق با الزامات مقررات فنی را شناسایی نموده و مقدار آن‌ها را تعیین نماید؛

ب) اقدامات اصلاحی لازم برای رفع عدم انطباق‌های شناسایی شده را تدوین و اجرا نماید؛

ج) مصرف‌کنندگان را طبق رویه مقرر در قوانین کشورهای عضو، از خطر استفاده (بهره‌برداری) از محصول مطلع سازد؛

د) به صورت کتبی، نهاد گواهی‌کننده محصول را از اتمام اقدامات اصلاحی آگاه نماید.

۸۶. پس از اجرای اقدامات اصلاحی توسط متقاضی، نهاد گواهی‌کننده محصول صادرکننده گواهی:

الف) تصمیم به تمدید (ازسرگیری) اعتبار گواهی انطباق محصول اتخاذ نموده و استفاده از نشان واحد گردش کالا را مجاز می‌نماید؛

ب) اطلاعات مربوط به تمدید گواهی انطباق محصول را در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده درج می‌کند.

۸۷. تصمیم به خاتمه گواهی انطباق محصول در صورتی اتخاذ می‌شود که متقاضی نتواند عدم انطباق‌ها و علل آن‌ها را رفع نماید، یا در صورتی که استفاده (بهره‌برداری) از محصول خطرناک باشد.

۸۸. در صورت نیاز به تعلیق، تمدید یا خاتمه گواهی انطباق محصول صادرشده به ابتکار متقاضی، متقاضی موظف است درخواست مربوطه با ذکر دلایل را به نهاد گواهی‌کننده محصول صادرکننده گواهی ارسال نماید.

همراه با درخواست، گواهی انطباق محصول و مدارکی که مبنای تعلیق، تمدید یا خاتمه گواهی انطباق صادرشده محسوب می‌شوند، ارائه می‌گردد.

۸۹. نهاد گواهی‌کننده محصول، تصمیم نهایی در خصوص تعلیق، تمدید یا خاتمه گواهی انطباق محصول صادرشده را اتخاذ می‌نماید.

۹۰. در صورتی که متقاضی پس از تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول، تصمیم به تمدید (ازسرگیری) اعتبار آن بگیرد، به درخواست متقاضی، نهاد گواهی‌کننده محصول پس از انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده، در خصوص تمدید اعتبار گواهی انطباق مذکور تصمیم‌گیری می‌نماید.

۹۱. نهاد گواهی‌کننده محصول موظف است اطلاعات مربوط به تعلیق، تمدید (ازسرگیری) یا خاتمه گواهی انطباق محصول را در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده درج نماید.

۹۲. تعلیق (ازسرگیری) یا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول از تاریخ درج اطلاعات مربوطه در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده معتبر و لازم‌الاجرا خواهد بود.

III. جایگزینی یا صدور نسخه المتنی گواهی انطباق محصولات

۹۳. جایگزینی گواهی انطباق محصول و/یا ضمائم آن، بدون انجام رویه‌های مندرج در بندهای فرعی «الف» تا «ی» بند ۱۱ این سند، در موارد زیر (بسته به طرح گواهی کردن اعمال شده) مجاز است:

- شناسایی اشتباهات (خطاهای تاییبی) در گواهی انطباق محصول و/یا ضمائم آن؛
- تغییر شکل سازمانی و حقوقی، محل (نشانی شخصیت حقوقی)، نشانی محل فعالیت (در صورت تفاوت نشانی‌ها)، شماره تلفن و/یا نشانی پست الکترونیکی متقاضی؛
- تغییر شکل سازمانی و حقوقی و محل (نشانی شخصیت حقوقی) تولیدکننده؛
- تغییر کد(های) HS اتحادیه اقتصادی اوراسیا (EAEU)؛
- کاهش تعداد نشانی‌های محل انجام فعالیت‌های تولیدی.

در صورت تغییر شماره تلفن و/یا نشانی پست الکترونیکی متقاضی و نیز کد(های) HS اتحادیه اقتصادی اوراسیا، جایگزینی گواهی انطباق محصول و/یا ضمائم آن الزامی نیست و انجام آن به تشخیص متقاضی صورت می‌گیرد.

۹۴. در موارد پیش‌بینی شده در بند ۹۳ این سند، متقاضی باید به نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی انطباق، درخواست، گواهی انطباق محصول و ضمائم آن (در صورت وجود)، و همچنین مدارکی که مبنای جایگزینی گواهی انطباق محصول و/یا ضمائم آن محسوب می‌شوند (در صورت وجود) را ارسال نماید.

نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی، درخواست و مدارک ارائه شده را بررسی نموده و تصمیم خود در خصوص جایگزینی گواهی انطباق محصول را اتخاذ کرده و آن را به متقاضی (به صورت حضوری یا از طریق پست سفارشی همراه با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل) اعلام می‌نماید.

۹۵. در موارد مندرج در بند ۹۳ این سند، نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی، حداقل ظرف ۱۰ روز کاری از تاریخ دریافت درخواست، گواهی انطباق محصول را بر روی قالب جدید و با تخصیص شماره ثبت جدید صادر می‌نماید

(در این حالت، تاریخ انقضای گواهی انطباق محصول جایگزین شده به عنوان تاریخ انقضای گواهی انطباق صادره جدید درج می‌گردد)

و اطلاعات مربوطه را در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده وارد می‌کند.

نهاد گواهی کننده محصول باید در گوشه بالا سمت راست گواهی انطباق محصول در حال جایگزینی، مهر «REPLACED» (جایگزین شده) را درج نموده و تاریخ جایگزینی و شماره قالب گواهی انطباق صادره به جای آن را قید نماید.

پس از درج مهر مذکور، نهاد گواهی کننده محصول، اصل گواهی انطباق جایگزین شده را به متقاضی مسترد می‌نماید.

یک نسخه از گواهی انطباق محصول جایگزین شده با مهر «REPLACED»، به همراه درخواست و مدارک مبنای جایگزینی، در نهاد گواهی کننده محصول نگهداری می‌شود.

۹۶. در مواردی که در بند ۹۳ این سند پیش‌بینی نشده است، نهاد گواهی کننده محصول صادرکننده گواهی انطباق، بسته به طرح گواهی کردن اعمال شده، در خصوص لزوم انجام اقدامات مندرج در بند ۱۱ این سند تصمیم‌گیری می‌نماید.

در صورت موافقت متقاضی با شرایط انجام رویه‌های مندرج در بند ۱۱ (مطابق طرح گواهی کردن اعمال شده)، نهاد گواهی کننده محصول این رویه‌ها را با در نظر گرفتن بند ۷۰ این سند اجرا می‌نماید.

۹۷. در بند ۱۲ «اطلاعات اضافی» قالب واحد گواهی انطباق محصولات، عبارت «issued in replacement» (صادره به جای گواهی قبلی) درج شده و شماره ثبت و تاریخ صدور گواهی انطباق محصول جایگزین شده قید می‌گردد.

۹۸. در صورت صدور گواهی انطباق جدید توسط نهاد گواهی کننده محصول، تصمیم به خاتمه گواهی انطباق محصول مشمول جایگزینی اتخاذ می‌گردد.

۹۹. اطلاعات مربوط به خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول جایگزین شده و صدور گواهی انطباق جدید به جای آن، در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادر شده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده درج می‌شود.

۱۰۰. در صورت مفقود شدن (یا آسیب دیدن) گواهی انطباق محصولات و/یا ضمایم آن، متقاضی موظف است درخواستی در هر قالبی به نهاد گواهی کننده محصول صادر کننده گواهی ارسال نماید و شرایط و علل مفقودی (یا آسیب) گواهی انطباق محصول را اعلام کند.

صدور نسخه المثلثی گواهی انطباق محصول توسط نهاد گواهی کننده محصول، حداقل طرف ۱۰ روز کاری از تاریخ دریافت درخواست مذکور انجام می‌پذیرد.

۱۰۱. نسخه المثلثی گواهی انطباق محصول با همان شماره ثبت گواهی انطباق اصلی ثبت می‌شود و در گوشه بالا سمت راست آن، مهر «DUPLICATE» (نسخه المثلثی) درج شده و تاریخ صدور نسخه المثلثی قید می‌گردد.

۱۰۲. نسخه‌های المثلثی گواهی‌های انطباق محصولات قابل جایگزینی نمی‌باشند.

۱۰۳. اطلاعات مربوط به شماره قالب نسخه المثلثی صادر شده گواهی انطباق محصول و تاریخ صدور آن، توسط نهاد گواهی کننده محصول در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادر شده و اعلامیه‌های انطباق ثبت شده وارد می‌شود.

XIV. پذیرش اعلامیه انطباق و ثبت آن

۱۰۴. بسته به طرح اعلام انطباق اعمال شده، تأیید انطباق محصول در قالب اعلامیه انطباق، بر اساس شواهد خود متقاضی و/یا شواهد به دست آمده با مشارکت نهاد گواهی کننده سیستم‌های مدیریت و/یا آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر و/یا نهاد گواهی کننده محصول انجام می‌پذیرد.

۱۰۵. در صورت ثبت بودن نتایج تأیید انطباق محصولات در قالب اعلامیه انطباق، متقاضی اعلامیه انطباق را می‌پذیرد.

در این حالت، مدارک پشتیبان، از جمله گزارش‌های آزمون (پژوهش) و اندازه‌گیری محصول، باید شامل اطلاعات مربوط به تمام شاخص‌ها (ویژگی‌ها) باشد که انطباق محصول مندرج در اعلامیه انطباق با الزامات مقررات فنی را تأیید می‌نماید.

۱۰۶. چنانچه یک محصول مشمول دو یا چند مقره فنی باشد و این مقررات فنی شکل یکسانی از تأیید انطباق (اعلامیه انطباق) را مقرر کرده باشند، یک اعلامیه انطباق برای آن محصول صادر می‌شود که در آن، مقررات فنی مربوطه که محصول با الزامات آن‌ها انطباق دارد، قید می‌گردد.

۱۰۷. اعلامیه انطباق مطابق با قالب واحد و قواعد مصوب کمیسیون تنظیم می‌شود.

۱۰۸. اعلامیه انطباق تابع ثبت در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت‌شده، مطابق با رویه مصوب کمیسیون می‌باشد.

۱۰۹. اعلامیه انطباق ثبت‌شده برای محصولات تولید سریالی، مشمول محصولاتی است که از تاریخ تولید نمونه‌های انتخاب‌شده محصول که آزمون‌ها (پژوهش‌ها) و اندازه‌گیری‌ها را با موفقیت طی کرده‌اند، تولید شده باشند.

در این موارد، اطلاعات مزبور و جزئیات تاریخ تولید نمونه‌های انتخاب‌شده می‌تواند در بند ۸ «اطلاعات اضافی» قالب واحد اعلامیه انطباق با الزامات مقررات فنی اتحادیه اقتصادی اوراسیا، مصوب تصمیم هیئت کمیسیون اقتصادی اوراسیا مورخ ۲۵ دسامبر ۲۰۱۲، شماره ۲۹۳، قید گردد.

۱۱۰. اعلامیه انطباق بنا به درخواست متقاضی، در صورتی که مقررات فنی چنین امکانی را پیش‌بینی کرده باشند، می‌تواند با گواهی‌کردن جایگزین گردد.

۱۱۱. چنانچه طرح اعلام انطباق، کنترل تولید در فرآیند تولید محصول را مقرر کرده باشد، این کنترل باید توسط تولیدکننده و با در نظر گرفتن بند ۷۱ این سند انجام شود.

۱۱۲. مدت اعتبار اعلامیه انطباق برای محصولات تولید سریالی، حداقل ۵ سال تعیین می‌شود؛ برای محموله محصولات، مدت اعتبار اعلامیه انطباق تعیین نمی‌شود، مگر آن که در مقررات فنی به‌گونه‌ای دیگر پیش‌بینی شده باشد.

۱۱۳. اعتبار اعلامیه انطباق مطابق با رویه مصوب کمیسیون، تعلیق، تمدید (از سرگیری) یا خاتمه می‌یابد. تاریخ تعلیق، تمدید یا خاتمه اعلامیه انطباق باید در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت‌شده درج گردد.

XV. جایگزینی اعلامیه انطباق

۱۱۴. متقاضی می‌تواند اعلامیه انطباق جدیدی را بپذیرد و ثبت نماید، بدون انجام رویه‌های مندرج در بندۀای فرعی «الف» تا «گ» بند ۲۵ این سند، در موارد زیر:

- شناسایی اشتباهات (خطاهای تاییی) در اعلامیه انطباق و خمائی آن؛
- تغییر شکل سازمانی و حقوقی، محل (نشانی شخصیت حقوقی)، نشانی محل فعلیت (در صورت تفاوت)، شماره تلفن و یا نشانی پست الکترونیکی متقاضی؛
- تغییر شکل سازمانی و حقوقی و محل (نشانی شخصیت حقوقی) تولیدکننده؛
- تغییر کد(های) HS اتحادیه اقتصادی اوراسیا؛

• کاهش تعداد نشانی‌های محل انجام فعالیت‌های تولیدی.

تاریخ انقضای اعلامیه انطباق جدید، همان تاریخ انقضای اعلامیه انطباق جایگزین شده خواهد بود.

در صورت تغییر شماره تلفن و/یا نشانی پست الکترونیکی متقاضی و نیز کد(های) HS اتحادیه اقتصادی اوراسیا، جایگزینی اعلامیه انطباق و/یا خسائمه آن الزامی نیست و به تشخیص متقاضی انجام می‌شود.

۱۱۵. در بند ۸ «اطلاعات اضافی» قالب واحد اعلامیه انطباق مذکور در بند ۱۰۹ این سند، عبارت «accepted in place of (پذیرفته شده به جای ...)» درج شده و شماره ثبت و تاریخ ثبت اعلامیه انطباق جایگزین شده قید می‌گردد.

۱۱۶. در هنگام ثبت اعلامیه انطباق جدید، متقاضی در خصوص خاتمه اعلامیه انطباق مشمول جایگزینی تصمیم‌گیری می‌نماید.

ثبت اعلامیه انطباق جدید در ثبت واحد و خاتمه اعلامیه انطباق جایگزین شده مطابق با رویه مصوب کمیسیون انجام می‌پذیرد.

XVI. درج اطلاعات گواهی‌های انطباق محصولات و اعلامیه‌های انطباق در ثبت واحد

۱۱۷. تاریخ لازم‌الاجرا شدن گواهی انطباق محصول، تاریخ ثبت آن در ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت‌شده است.

اعلامیه انطباق از تاریخ اختصاص شماره ثبت به آن در ثبت واحد مذکور، ثبت‌شده تلقی می‌گردد.

۱۱۸. تشکیل و نگهداری ثبت واحد گواهی‌های انطباق صادرشده و اعلامیه‌های انطباق ثبت‌شده مطابق با رویه مصوب کمیسیون انجام می‌شود.

XVII. تشکیل و نگهداری مجموعه مدارک اثباتی

۱۱۹. پس از آن که نهاد گواهی‌کننده محصول، اطلاعات مربوط به گواهی انطباق صادرشده را در ثبت واحد درج نمود، نهاد گواهی‌کننده محصول و متقاضی موظفاند مجموعه‌ای از مدارک اثباتی دال بر انطباق محصول با الزامات مقررات فنی (مگر آن که مقررات فنی طور دیگری مقرر کرده باشد) را تشکیل دهند که بسته به طرح گواهی‌کردن اعمال شده، شامل مدارک و اطلاعات زیر است:

الف) نسخه‌ای از مستندات فنی محصول (طراحی و/یا مهندسی، و/یا فناورانه، و/یا بهره‌برداری، و/یا مشخصات فنی/توصیف فنی);

ب) فهرست استانداردها (با ذکر کد و نام استاندارد و در صورت لزوم، بخش‌ها/بندها/زیربندها)ی که انطباق از طریق آن‌ها حاصل می‌شود) از میان استانداردهای فهرست‌شده (در صورت اعمال توسط متقاضی);

ج) شرح راهکارهای فنی اتخاذ شده و نتایج ارزیابی ریسک، در صورت فقدان یا عدم اعمال استانداردهای داوطلبانه;

(د) صورت جلسه‌های شناسایی و/یا انتخاب نمونه‌های محصول;

ه) پروتکل‌های آزمون (پژوهش) و اندازه‌گیری تأییدکننده انطباق محصول (طبق طرح گواهی‌کردن) و در صورت لزوم، مواد تصویری و/یا ویدیویی مربوطه؛

و) نسخه‌ای از گواهی انطباق سیستم مدیریت (در صورت پیش‌بینی در طرح گواهی‌کردن)؛

ز) گواهی‌های انطباق محصولات یا اعلامیه‌های انطباق و/یا پروتکل‌های آزمون و اندازه‌گیری مربوط به اجزا، مواد اولیه، قطعات یا بخش‌های بحرانی مورد استفاده در تولید (در صورت وجود)؛

ح) نسخه‌های قرارداد (توافق‌نامه) و اسناد همراه (در موارد پیش‌بینی شده در طرح گواهی‌کردن)؛

ط) نسخه‌ای از قرارداد با تولیدکننده (از جمله تولیدکننده خارجی) که انطباق محصولات عرضه شده به قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی و مسئولیت عدم انطباق را پیش‌بینی می‌کند (برای شخص مجاز از سوی تولیدکننده)؛

ی) صورت جلسه نتایج تحلیل وضعیت تولید (در صورت پیش‌بینی در طرح گواهی‌کردن)؛

ک) نتیجه‌گیری بررسی طراحی محصول (در صورت پیش‌بینی)؛

ل) نتیجه‌گیری بررسی نوع محصول (در صورت پیش‌بینی)؛

م) سایر مدارک ارائه شده توسط متقاضی به عنوان شواهد انطباق؛

ن) گواهی انطباق محصول (یا نسخه‌ای از آن)؛

س) اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شناسایی متقاضی که در فرآیند ثبت دولتی مطابق قوانین کشورهای عضو تخصیص داده شده است.

۱۲۰ پس از تأیید انطباق محصول در قالب اعلامیه انطباق، متقاضی باید مجموعه مدارک اثباتی مبنای پذیرش اعلامیه را تشکیل دهد که بسته به طرح اعلام انطباق، شامل مدارک و اطلاعات زیر است:

الف) نسخه‌ای از مستندات فنی محصول؛

ب) فهرست استانداردهای اعمال شده؛

ج) شرح راهکارهای فنی و نتایج ارزیابی ریسک (در صورت لزوم)؛

د) پروتکل‌های آزمون و اندازه‌گیری؛

ه) نسخه‌های قرارداد و اسناد همراه (در صورت پیش‌بینی در طرح اعلام)؛

و) نسخه‌ای از قرارداد با تولیدکننده (در موارد مقرر)؛

ز) نسخه‌ای از گواهی سیستم مدیریت (در صورت پیش‌بینی)؛

ح) اطلاعات شماره ثبت یا شناسایی متقاضی؛

ط) سایر مدارک به تشخیص متقاضی؛

ی) گواهی نوع محصول (در صورت پیش‌بینی در طرح)؛

ک) اعلامیه انطباق ثبت شده.

۱۲۱. مدت نگهداری مدارک تأییدکننده انطباق محصول به همراه مجموعه مدارک اثباتی، توسط مقررات فنی تعیین می‌شود.

۱۲۲. در صورتی که مدت نگهداری در مقررات فنی مشخص نشده باشد، مدارک به شرح زیر نگهداری می‌شوند:

- برای محصولات تولید انبوه: نزد تولیدکننده (یا شخص مجاز)، حداقل ۱۰ سال از تاریخ توقف تولید؛
- برای محموله یا قلم واحد: نزد تولیدکننده، شخص مجاز یا فروشنده (واردکننده)، حداقل ۱۰ سال از تاریخ فروش آخرین قلم.

چنانچه مدت اعتبار گواهی انطباق محدود باشد، مجموعه مدارک اثباتی نزد نهاد گواهی‌کننده حداقل ۵ سال پس از انقضای گواهی نگهداری می‌شود؛

و اگر مدت اعتبار محدود نباشد، حداقل ۱۰ سال از تاریخ صدور گواهی.

۱۲۳. در صورت عدم تعیین مدت نگهداری برای اعلامیه انطباق و مدارک پشتیبان در مقررات فنی، این مدت ۱۰ سال از تاریخ ثبت اعلامیه خواهد بود.

اگر یک محصول مشمول چند مقرره فنی با دوره‌های نگهداری متفاوت باشد، طولانی‌ترین دوره نگهداری اعمال می‌گردد.

الزامات نگهداری نسخه‌های اعلامیه ثبت شده و مدارک اثباتی نزد نهاد گواهی‌کننده (یا نهاد مجاز کشور عضو) مطابق با قوانین کشورهای عضو تعیین می‌شود، با حداقل ۵ سال پس از انقضای اعتبار اعلامیه، و در صورت نامحدود بودن اعتبار، حداقل ۱۰ سال از تاریخ ثبت.

۱۲۴. در صورت تأیید انطباق محصولات در قالب گواهی کردن، مدارک مندرج در بند ۱۱۹ به درخواست، توسط متقاضی و/یا نهاد گواهی‌کننده به مراجع کنترل (ناظارت) دولتی کشورهای عضو و در موارد مقرر قانونی، به سایر اشخاص ذی نفع ارائه می‌شود.

در صورت تأیید انطباق در قالب اعلامیه انطباق، مدارک مندرج در بند ۱۲۰ بنا به درخواست، توسط متقاضی به مراجع کنترل دولتی و سایر اشخاص ذی نفع ارائه می‌گردد.

۱۲۵. نگهداری الکترونیکی درخواست، نسخه‌های اعلامیه انطباق ثبت شده و مجموعه مدارک اثباتی، مطابق با قوانین کشورهای عضو مجاز می‌باشد.

XVIII. تغییرات در طراحی (ترکیب) محصولات

۱۲۶. در صورتی که در طراحی (ترکیب) محصولی که برای آن گواهی انطباق صادر شده است، یا در فناوری تولید (ساخت) آن، تغییراتی اعمال شود که ممکن است بر انطباق محصول با الزامات مقرر در مقررات فنی تأثیر بگذارد، متقاضی موظف است پیش از عرضه چنین محصولاتی به گردش، به صورت کتبی نهاد گواهی کننده محصولی را که گواهی انطباق را صادر کرده است، مطلع نماید

(به همراه مدارکی که تغییرات اعمال شده در طراحی (ترکیب) محصول یا فناوری تولید (ساخت) آن را تأیید می نماید).

نهاد گواهی کننده محصول ظرف ۱۰ روز کاری از تاریخ دریافت اطلاعیه مذکور، بر اساس تحلیل مدارک ارائه شده توسط متقاضی، درباره لزوم انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های محصول و/یا تحلیل وضعیت تولید (در صورتی که تحلیل وضعیت تولید طبق طرح گواهی کردن برای این گونه محصولات پیش‌بینی شده باشد)، یا عدم نیاز به انجام آن‌ها، تصمیم‌گیری می نماید.

تصمیم نهاد گواهی کننده محصول به صورت حضوری به متقاضی ابلاغ می شود یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل برای وی ارسال می گردد.

۱۲۷. در صورتی که نهاد گواهی کننده محصول تصمیم بگیرد که نیازی به انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های محصول و/یا تحلیل وضعیت تولید وجود ندارد، عرضه محصولاتی که در طراحی (ترکیب) یا فناوری تولید آن‌ها تغییر ایجاد شده است، صرفاً پس از دریافت این تصمیم توسط متقاضی مجاز خواهد بود.

۱۲۸. چنانچه نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به لزوم انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های محصول و/یا تحلیل وضعیت تولید اتخاذ نماید (در صورتی که تحلیل وضعیت تولید طبق طرح گواهی کردن پیش‌بینی شده باشد)، قراردادی برای انجام این فعالیت‌ها بین متقاضی و نهاد گواهی کننده محصول منعقد می گردد (در صورتی که قرارداد مشابهی قبلاً منعقد نشده باشد).

بر اساس نتایج فعالیت‌های انجام شده، نهاد گواهی کننده محصول درباره انطباق محصول با الزامات مقرر در مقررات فنی تصمیم‌گیری می کند و این تصمیم به صورت حضوری ابلاغ یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل برای متقاضی ارسال می شود.

در صورت صدور تصمیم به انطباق محصول با الزامات مقررات فنی، نهاد گواهی کننده محصول امکان عرضه محصول به گردش را بر مبنای گواهی انطباق جاری محصول اعلام می نماید.

در صورت صدور تصمیم به عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی، نهاد گواهی کننده محصول عدم امکان عرضه محصول به گردش بر پایه گواهی انطباق جاری را اعلام کرده و اعتبار این گواهی را تا زمان انجام اقدامات اصلاحی توسط متقاضی، در بازه زمانی مورد توافق با نهاد گواهی کننده، تعليق می نماید.

۱۲۹. در صورتی که متقاضی در مهلت تعیین شده موفق به اجرای اقدامات اصلاحی نگردد، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول اتخاذ می کند که به صورت حضوری یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل به متقاضی ابلاغ می شود.

۱۳۰. مدارکی که توسط نهاد گواهی‌کننده محصول بر اساس نتایج فعالیت‌های انجام‌شده طبق بندهای ۱۲۷ تا ۱۲۹ این سند صادر می‌شود، باید در مجموعه مدارک اثباتی درج شده و توسط متقاضی حسب درخواست به مراجع کنترل (ناظارت) دولتی و همچنین در موارد پیش‌بینی شده در قوانین کشورهای عضو، به سایر اشخاص ذی نفع ارائه گردد.

XIX. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده

۱۳۱. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده، ارزیابی نظاممندی از انطباق آن‌ها در طول کل مدت اعتبار گواهی انطباقی محصول است که به منظور اطمینان از استمرار انطباق محصول با الزامات مقرر در مقررات فنی و تأییدشده در فرآیند گواهی‌کردن انجام می‌شود.

۱۳۲. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده، در صورتی که در طرح گواهی‌کردن پیش‌بینی شده باشد، توسط نهاد گواهی‌کننده‌ای که گواهی انطباق محصولات را صادر کرده است، در طول مدت اعتبار گواهی، از طریق یک یا چند روش زیر انجام می‌شود:

الف) شناسایی، پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری نمونه‌های محصولات گواهی‌شده؛

ب) تحلیل وضعیت تولید.

۱۳۳. در صورتی که برنامه زمانی مورد توافق با متقاضی و مورد تأیید نهاد گواهی‌کننده محصول (مطابق با پاراگراف دوم بند ۶۹ این سند) وجود داشته باشد، ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده از طریق تحلیل وضعیت تولید در شعب تولیدکننده و/یا در سایت‌های تولیدی که محصولات را تولید می‌نمایند، مطابق با این برنامه زمانی و در کل مدت اعتبار گواهی انطباق محصول انجام می‌گیرد.

۱۳۴. در طرح‌های گواهی‌کردنی که وجود سیستم مدیریت نزد تولیدکننده الزامی است، ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده توسط نهاد گواهی‌کننده محصول از طریق پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری نمونه‌های محصولات گواهی‌شده انجام می‌شود.

۱۳۵. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده توسط نهاد گواهی‌کننده محصول و در صورت لزوم با مشارکت آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر انجام می‌پذیرد.

۱۳۶. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده مطابق با برنامه ارزیابی دوره‌ای که توسط نهاد گواهی‌کننده محصول تدوین و تصویب شده است، انجام می‌شود.

۱۳۷. انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده، مگر آن که مقررات فنی ترتیب دیگری مقرر کرده باشند، شامل مراحل زیر است:

الف) انعقاد قرارداد برای انجام کارهای ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده؛

ب) تشکیل گروه کارشناسان (ممیزان/کمیسیون) جهت انجام ارزیابی دوره‌ای؛

ج) تدوین و تصویب برنامه انجام ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی‌شده؛

د) تحلیل اطلاعات مربوط به محصولات گواهی‌شده؛

ه) تدوین برنامه پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات گواهی شده؛

و) شناسایی محصول؛

ز) انتخاب نمونه‌های محصول و انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های این نمونه‌ها؛

ح) تحلیل وضعیت تولید؛

ط) تهییه گزارش نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده؛

ی) اتخاذ تصمیم بر اساس نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده.

۱۳۸. ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده می‌تواند برنامه‌ریزی شده یا خارج از برنامه باشد.

۱۳۹. ارزیابی دوره‌ای برنامه‌ریزی شده محصولات گواهی شده، مطابق با طرح‌های گواهی کردن، از طریق شناسایی، پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری نمونه‌های محصول و/یا انجام تحلیل وضعیت تولید صورت می‌گیرد.

۱۴۰. انتخاب نمونه‌ها (آزمون‌ها) در جریان ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده مطابق با بخش VI این سند انجام می‌شود.

۱۴۱. تحلیل وضعیت تولید در جریان ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده مطابق با بخش IX این سند انجام می‌پذیرد.

۱۴۲. در صورت تعلیق تولید محصولات گواهی شده و/یا عدم وجود نمونه‌های محصول جهت انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها، متقاضی موظف است پیش از زمان ارزیابی دوره‌ای تعیین شده توسط نهاد گواهی کننده و هماهنگ شده با متقاضی، موضوع را به صورت کتبی به نهاد گواهی کننده محصول اطلاع دهد.

بر اساس اطلاعیه دریافت شده، نهاد گواهی کننده محصول می‌تواند ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده را به تعویق اندازد، لیکن این تعویق نباید بیش از ۶ ماه باشد.

۱۴۳. نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده در قالب گزارشی مربوطه مستند می‌شود که یک نسخه از آن به متقاضی تحويل می‌گردد.

۱۴۴. بر اساس نتایج ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده، نهاد گواهی کننده محصول یکی از تصمیمات زیر را اتخاذ می‌نماید:

الف) تأیید استمرار اعتبار گواهی انطباق محصولات؛

ب) تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصولات؛

ج) خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصولات.

۱۴۵. تصمیم به تأیید استمرار اعتبار گواهی انطباق محصولات در صورت نتایج مثبت ارزیابی دوره‌ای محصولات گواهی شده اتخاذ می‌شود و به صورت کتبی، حضوری یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأییدیه تحويل به متقاضی ابلاغ می‌گردد.

۱۴۶. تصمیم به تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصولات در صورتی اتخاذ می شود که متقاضی بتواند از طریق اجرای اقدامات اصلاحی، علل عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را برطرف کرده و انطباق آن را تأیید نماید.

در صورت تصمیم نهاد گواهی کننده به تعلیق اعتبار گواهی انطباق محصول، متقاضی با توافق نهاد گواهی کننده، برنامه اقدامات اصلاحی جهت رفع علل عدم انطباق را تدوین نموده و مهلت زمانی اجرای آن را توافق می نماید.

۱۴۷. بر اساس نتایج اجرای اقدامات اصلاحی توسط متقاضی و در صورت تأیید کفایت این اقدامات توسط نهاد گواهی کننده محصول، اعتبار گواهی انطباق محصول تمدید (از سرگرفته) می شود.

۱۴۸. در صورت عدم اجرای برنامه اقدامات اصلاحی توسط متقاضی، از جمله عدم رعایت مهلت های مقرر و/یا تشخیص ناکارآمدی اقدامات اصلاحی، نهاد گواهی کننده محصول تصمیم به خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول اتخاذ می نماید.

۱۴۹. چنانچه متقاضی نتواند در نتیجه اقدامات اصلاحی، علل عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی را برطرف کرده و انطباق آن را تأیید نماید، اعتبار گواهی انطباق محصول خاتمه می یابد.

۱۵۰. اطلاعات مربوط به تعلیق، تمدید یا خاتمه اعتبار گواهی انطباق محصول توسط نهاد گواهی کننده ای که گواهی انطباق را صادر کرده است، به متقاضی اطلاع داده می شود و در ثبت واحد گواهی های انطباق صادر شده و اعلامیه های انطباق ثبت شده درج می گردد.

۱۵۱. ارزیابی خارج از برنامه انطباق محصولات گواهی شده توسط نهاد گواهی کننده محصول، در صورت دریافت اطلاعات مربوط به ادعاهای ایمنی محصول از سوی مصرف کنندگان و/یا مراجع کنترل (ناظر) دولتی انجام می شود.

بخش XX – طرح های استاندارد ثبت دولتی محصولات

۱۵۲. ثبت دولتی، شکلی از ارزیابی انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی است که توسط نهاد مجاز دولت یکی از کشورهای عضو انجام می پذیرد (که از این پس «نهاد مجاز» نامیده می شود).

۱۵۳. ارزیابی انطباق محصولات در قالب ثبت دولتی، از طریق ثبت دولتی همراه با صدور گواهی ثبت دولتی محصول که انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی را تأیید می کند (که از این پس «گواهی» نامیده می شود) و همچنین درج اطلاعات مربوطه در ثبت واحد گواهی های ثبت دولتی محصولات (که از این پس «ثبت واحد گواهی ها» نامیده می شود) انجام می گیرد.

در مواردی که توسط مقررات فنی تعیین شده باشد، پس از ثبت دولتی، تأیید انطباق محصول مطابق با ترتیبات مقرر در این سند انجام می شود.

۱۵۴. ثبت دولتی همراه با صدور گواهی برای محصولات تولید شده در قلمرو گمرکی اتحادیه در مرحله راه اندازی به تولید انجام می شود و برای محصولات وارداتی به قلمرو گمرکی اتحادیه، پیش از ورود آن ها به قلمرو گمرکی اتحادیه صورت می گیرد.

۱۵۵. گواهی مطابق با قالب و مقررات واحد مورد تأیید کمیسیون تنظیم می گردد.

گواهی می تواند مطابق با رویه های مقرر در قوانین کشور عضو، به صورت سند الکترونیکی صادر شود.

۱۵۶. مدت اعتبار گواهی ۵ سال است، مگر آن که در مقررات فنی ترتیب دیگری تعیین شده باشد.

۱۵۷. اطلاعات مربوط به ثبت دولتی در ثبت واحد گواهی‌ها درج می‌شود که تشکیل و نگهداری آن مطابق با رویه مورد تأیید کمیسیون انجام می‌پذیرد.

۱۵۸. اعتبار گواهی شامل مخصوصاتی می‌شود که از تاریخ تولید نمونه‌های انتخاب شده که پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها را گذرانده‌اند، تولید شده‌اند.

۱۵۹. طرح استاندارد ارزیابی انطباق محصولات در قالب ثبت دولتی شامل مراحل زیر است که به صورت متوالی انجام می‌شوند:

الف) شناسایی و نمونه‌برداری از محصولات که توسط تولیدکننده، یا متقاضی، یا به نمایندگی از متقاضی (به درخواست وی و در حضور او) توسط آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر، مطابق با قواعد مندرج در اسناد موجود در فهرست استانداردهای حاوی قواعد و روش‌ها انجام می‌شود.

نمونه‌برداری از محصولات می‌تواند توسط نهاد بازرگانی معتبر یکی از کشورهای عضو نیز انجام پذیرد.

ب) انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده محصول در یک آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر.

ج) ارائه درخواست ثبت دولتی محصول توسط متقاضی به نهاد مجاز به همراه اسناد پیوست شده که در بند ۱۶۲ این سند مشخص شده‌اند.

د) ثبت درخواست ثبت دولتی و اسناد پیوست آن.

ه) بررسی اسناد ارائه شده توسط متقاضی، از جمله بررسی نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های انجام شده بر روی محصولات.

و) اتخاذ تصمیم درباره صدور گواهی یا رد ثبت دولتی محصولات.

ز) درج اطلاعات مربوط به ثبت دولتی محصولات در ثبت واحد گواهی‌ها.

ح) صدور گواهی.

۱۶۰. درخواست ثبت دولتی توسط نهاد مجاز باید مطابق با قوانین کشور عضو تنظیم گردد، به امضای متقاضی برسد و شامل اطلاعات زیر باشد:

الف) نام و شناسه محصول (در موارد پیش‌بینی شده در مقررات فنی) و/یا سایر نام‌گذاری‌های متدالوی که توسط تولیدکننده اختصاص داده شده است (در صورت وجود)؛

ب) نام محصول (در موارد مقرر در مقررات فنی)؛

ج) نام کامل متقاضی، محل استقرار (نشانی شخص حقوقی) و نشانی‌های محل فعالیت (در صورت اختلاف نشانی‌ها) — برای شخص حقوقی؛

یا نام خانوادگی، نام، نام پدر (در صورت وجود)، محل اقامت و نشانی/نشانی‌های محل فعالیت — برای شخص حقیقی که به عنوان کارآفرین فردی ثبت شده است؛

به همراه شماره ثبت یا شناسه شناسایی متقاضی که در زمان ثبت دولتی شخص حقوقی یا کارآفرین فردی مطابق با قوانین کشورهای عضو اختصاص داده شده است، مشخصات بانکی، شماره تلفن و نشانی پست الکترونیکی؛

(د) نام کامل تولیدکننده، محل استقرار (نشانی شخص حقوقی) و نشانی/نشانی‌های محل انجام فعالیت تولید (در صورت اختلاف نشانی‌ها) — برای شخص حقوقی و شعب تولیدی آن؛

یا نام خانوادگی، نام، نام پدر (در صورت وجود)، محل اقامت و نشانی/نشانی‌های محل تولید — برای شخص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی، مطابق با قوانین کشورهای عضو؛

(ه) سایر اطلاعات مربوط به محصول که شناسایی آن را تضمین می‌کند (در صورت وجود)؛

(و) نام و شناسه اسنادی که محصول بر اساس آن‌ها تولید شده است (استاندارد، استاندارد سازمانی، مشخصات فنی یا سایر اسناد)، در صورت وجود.

۱۶۱. در صورتی که تولیدکننده، سفارش تولید محصول را در سایتهاز تولیدی دیگر واگذار کرده باشد، در درخواست باید نام کامل پیمانکار، محل استقرار (نشانی شخص حقوقی) و نشانی/نشانی‌های محل انجام فعالیت‌های تولیدی قید شود.

۱۶۲. اسناد زیر به درخواست پیوست می‌گردد:

(الف) برای محصولات تولیدشده در قلمرو گمرکی اتحادیه:

- نسخه‌های اسنادی که محصول بر اساس آن‌ها تولید شده است (شرایط فنی، دستورالعمل‌های فناوری، مشخصات، فرمول‌ها و/یا اطلاعات مربوط به ترکیب محصول و سایر اسناد)، تأییدشده توسط تولیدکننده؛
- سند تولیدکننده در خصوص کاربرد (بهره‌برداری، استفاده) محصول (دستورالعمل، راهنمای، مقررات، توصیه‌نامه) یا نسخه‌ای از آن، تأییدشده توسط متقاضی؛
- نسخه‌های برچسب‌ها (بسته‌بندی) محصول یا طرح آن‌ها، تأییدشده توسط متقاضی؛
- صورت جلسه نمونه‌برداری (آزمون) محصولات؛
- پروتکل‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری؛
- گزارش‌های علمی و/یا نتیجه‌گیری‌ها (نظریات کارشناسی)؛
- نسخه‌ای از مدرکی دال بر استقرار سیستم مدیریت نزد تولیدکننده که تولید پایدار منطبق با الزامات مقررات فنی را تضمین می‌کند، تأییدشده توسط متقاضی

(از جمله نامه تولیدکننده و/یا گواهی انطباق سیستم مدیریت، و/یا گواهی انطباق تولید با اصول **GMP**، و/یا گواهی پیاده‌سازی سیستم مدیریت اینمی مواد غذایی مبتنی بر استاندارد **ISO 22000**، و/یا اسناد دال بر تدوین، اجرا و نگهداری رویه‌های مبتنی بر اصول **HACCP**، و/یا سایر اسناد مرتبط)، در صورتی که مقررات فنی پیش‌بینی کرده باشد؛

- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شناسه شناسایی متقاضی که در زمان ثبت دولتی اختصاص داده شده است؛

- نسخه‌ای از قرارداد با تولیدکننده که انطباق محصولات تولیدشده در قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی و مسئولیت عدم انطباق محصولات عرضه شده به قلمرو گمرکی اتحادیه را پیش‌بینی می‌کند (برای شخص مجاز از طرف تولیدکننده)، تأییدشده توسط متقاضی؛
- سایر استناد ارائه شده توسط متقاضی بنا به تشخیص وی که مبنای **تأیید انطباق محصول با الزامات مقررات فنی** قرار می‌گیرند (در صورت وجود).

ب) برای محصولات تولیدشده خارج از قلمرو گمرکی اتحادیه:

- نسخه‌های اسنادی که محصول بر اساس آن‌ها تولید شده است (شرایط فنی، دستورالعمل‌های فناوری، مشخصات، فرمول‌ها و/یا اطلاعات مربوط به ترکیب محصول و سایر اسناد)، تأییدشده توسط تولیدکننده؛
- سند تولیدکننده در خصوص کاربرد (بهره‌برداری، استفاده) محصول یا نسخه‌ای از آن، تأییدشده توسط متقاضی؛
- نسخه‌های برچسب‌ها (بسته‌بندی) محصول یا طرح آن‌ها، تأییدشده توسط متقاضی؛
- صورت جلسه نمونه‌برداری (آزمون) محصولات؛
- پروتکل‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری؛
- گزارش‌های علمی و/یا نتیجه‌گیری‌ها (نظريات کارشناسی)؛
- نسخه‌ای از مدرکی دال بر استقرار سیستم مدیریت نزد تولیدکننده که تولید پایدار منطبق با الزامات مقررات فنی را تضمین می‌کند (نامه تولیدکننده، گواهی سیستم مدیریت، ISO 22000، HACCP، GMP و/یا سایر استناد مرتبط)؛
- اطلاعات مربوط به شماره ثبت یا شناسه شناسایی متقاضی؛
- نسخه‌ای از قرارداد با تولیدکننده خارجی که انطباق محصولات عرضه شده به قلمرو گمرکی اتحادیه با الزامات مقررات فنی و مسئولیت عدم انطباق را پیش‌بینی می‌کند (برای شخص مجاز از طرف تولیدکننده)، تأییدشده توسط متقاضی؛
- سایر استناد ارائه شده توسط متقاضی بنا به تشخیص وی که مبنای **تأیید انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی** قرار می‌گیرند (در صورت وجود).

۱۶۳. در فرآیند ثبت دولتی، متقاضی ارزیابی انطباق می‌تواند **شخص حقوقی** یا **شخص حقیقی** ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی در قلمرو یکی از کشورهای عضو مطابق با قوانین آن کشور باشد که تولیدکننده، فروشنده (واردکننده) یا شخص مجاز از طرف تولیدکننده است.

بخش XXI – طرح‌های استاندارد ثبت دولتی با صدور گواهی

۱۶۴. طرح ثبت دولتی ۱

طرح ثبت دولتی ۱ برای محصولات تولیدشده در قلمرو گمرکی اتحادیه اعمال می‌شود.

متقاضی ثبت دولتی در طرح ۱، تولیدکننده (یا شخص مجاز از طرف تولیدکننده) است.

تولیدکننده کلیه اقدامات لازم را برای تضمین پایداری فرآیند تولید و انطباق محصولات تولیدشده با الزامات مقررات فنی به عمل آورده و همچنین **کنترل تولید** را انجام می‌دهد.

در ثبت دولتی بر اساس طرح ۱، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌شود.

به منظور انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها

متقاضی یا به درخواست او و در حضور وی، آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر اقدام به شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصولات در انبار متقاضی می‌نماید.

انجام نمونه‌برداری (آزمون) توسط نهاد بازرسی معتبر یکی از کشورهای عضو نیز مجاز است.

نتایج شناسایی و/یا نمونه‌برداری محصولات در صورت جلسه (یا صورت جلسات) مربوطه ثبت می‌شود.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده محصول در آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر انجام می‌گیرد.

مدت اعتبار پروتکل پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات که برای ثبت دولتی انجام می‌شود، ۱ سال است.

متقاضی مجموعه اسناد مندرج در جزء «الف» بند ۱۶۲ این سند را تهیه کرده و به همراه درخواست ثبت دولتی محصولات به نهاد مجاز ارائه می‌نماید.

نهاد مجاز درخواست و اسناد پیوست شده را بررسی و ثبت درخواست ثبت دولتی محصولات را انجام می‌دهد.

بررسی مجموعه اسناد ارائه شده توسط متقاضی، از جمله بررسی نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات، توسط نهاد مجاز انجام می‌شود.

در صورت مثبت بودن نتایج بررسی مجموعه اسناد و پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های انجام شده، نهاد مجاز تصمیم به صدور گواهی می‌گیرد.

در صورت احراز عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی، نهاد مجاز تصمیم به رد صدور گواهی اتخاذ می‌نماید.

تصمیم رد صدور گواهی، حداقل ظرف ۳ روز کاری از تاریخ اتخاذ تصمیم، به صورت مستقیم به متقاضی ابلاغ می‌شود یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأیید دریافت، به صورت کتبی یا سند الکترونیکی (همراه با ارائه دلایل) ارسال می‌گردد.

نهاد مجاز گواهی را صادر کرده و اطلاعات مربوط به آن را در ثبت واحد گواهی‌ها درج می‌نماید.

متقاضی مکلف است اطمینان حاصل کند که محصولات مطابق با نحوه مورد تأیید کمیسیون، با نشان واحد گردش کالا نشانه‌گذاری شده‌اند.

در صورت لزوم، نهاد مجاز رونوشت (Extract) از ثبت واحد گواهی‌ها را ارائه می‌نماید.

متقاضی کلیه اقدامات لازم را برای تضمین انطباق محصولات عرضه شده توسط وی با الزامات مقررات فنی به عمل می‌آورد.

۱۶۵. طرح ثبت دولتی p2 برای محصولات تولید شده خارج از قلمرو گمرکی اتحادیه اعمال می‌شود.

متقاضی ثبت دولتی بر اساس طرح ۲، شخص مجاز از طوف تولیدکننده یا فروشنده (واردکننده) است.

در ثبت دولتی بر اساس طرح ۲، رویه‌های پیش‌بینی شده در این بند انجام می‌شود.

به منظور انجام پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌ها،

متقاضی یا به درخواست او و در حضور وی، آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر اقدام به شناسایی و انتخاب نمونه‌های (آزمون‌های) محصولات در انبار تولیدکننده یا متقاضی می‌نماید.

انجام نمونه‌برداری (آزمون) توسط نهاد بازرگانی معتبر یکی از کشورهای عضو نیز مجاز است.

نتایج شناسایی و/یا نمونه‌برداری محصولات در صورت جلسه مربوطه مستند می‌شود.

پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های نمونه‌های انتخاب شده در آزمایشگاه (مرکز آزمون) معتبر انجام می‌گیرد.

مدت اعتبار پروتکل پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات که برای ثبت دولتی انجام می‌شود، ۱ سال است.

متقاضی مجموعه اسناد مندرج در جزء «ب» بند ۱۶۲ این سند را تهیه کرده و به همراه درخواست ثبت دولتی محصولات به نهاد مجاز ارائه می‌نماید.

نهاد مجاز درخواست و اسناد پیوست شده را بررسی و ثبت درخواست ثبت دولتی محصولات را انجام می‌دهد.

بررسی مجموعه اسناد ارائه شده توسط متقاضی، از جمله بررسی نتایج پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات، توسط نهاد مجاز انجام می‌شود.

در صورت مثبت بودن نتایج بررسی اسناد و پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های انجام شده، نهاد مجاز تصمیم به صدور گواهی می‌گیرد.

در صورت احراز عدم انطباق محصول با الزامات مقررات فنی، نهاد مجاز تصمیم به رد صدور گواهی اتخاذ می‌کند.

تصمیم رد صدور گواهی، ظرف ۳ روز کاری از تاریخ اتخاذ تصمیم، به صورت مستقیم یا از طریق پست سفارشی با فهرست پیوست‌ها و تأیید دریافت، به صورت کتبی یا سند الکترونیکی (با ذکر دلایل) به متقاضی ابلاغ می‌شود.

نهاد مجاز گواهی را صادر کرده و اطلاعات مربوطه را در ثبت واحد گواهی‌ها درج می‌نماید.

متقاضی مکلف است اطمینان حاصل کند که محصولات مطابق با رویه مورد تأیید کمیسیون با نشان واحد گردش کالا نشانه‌گذاری شده‌اند.

در صورت لزوم، نهاد مجاز رونوشت (Extract) از ثبت واحد گواهی‌ها ارائه می‌نماید.

متقاضی کلیه اقدامات لازم را برای تضمین انطباق محصولات عرضه شده با الزامات مقررات فنی انجام می‌دهد.

۱۶۶. جایگزینی گواهی و/یا پیوست آن بدون انجام آزمون‌ها (پژوهش‌ها) و اندازه‌گیری‌های اضافی یا تکراری در موارد زیر مجاز است:

- وجود خطاهای (اشتباهات تایپی) در گواهی و/یا پیوست آن؛
- تغییر شکل سازمانی-حقوقی یا محل استقرار (نشانی شخص حقوقی) تولیدکننده؛
- تغییر شکل سازمانی-حقوقی یا محل استقرار (نشانی شخص حقوقی) متقاضی و همچنین نشانی/نشانی‌های محل فعالیت وی (در صورت تفاوت نشانی‌ها).

در مدت لازم برای جایگزینی گواهی و/یا پیوست آن، گردش محصولات در قلمرو گمرکی اتحادیه متوقف نمی‌شود.

۱۶۷. جایگزینی گواهی و/یا پیوست آن بدون ارائه پروتکل‌های جدید پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری یا نظرات (نتیجه‌گیری‌های) کارشناسی، در صورتی مجاز است که فقط اطلاعاتی غیرمربوط با شاخص‌های ایمنی محصول افزوده شود، از جمله:

- اطلاعات مربوط به موارد مصرف (یا موارد منع مصرف) برای گروه‌های خاص جمعیتی؛
- اطلاعاتی که اهمیت بهداشتی ندارند (مانند فرم‌ها و حجم‌های اضافی محصول، انواع بسته‌بندی مصرف‌کننده، علائم تجاری و موارد مشابه).

۱۶۸. اعتبار گواهی می‌تواند در موارد زیر تعلیق و/یا خاتمه یابد:

- الف) عدم انطباق محصولات با الزامات مقررات فنی؛
- ب) دریافت اطلاعات در خصوص نادرستی اطلاعات ارائه‌شده توسط متقاضی؛
- ج) دریافت اطلاع از سوی متقاضی درباره توقف واردات و/یا تولید محصولات.

۱۶۹. تأیید وجود گواهی از طرق زیر امکان‌پذیر است:

- الف) اصل گواهی یا رونوشت آن که توسط نهاد مجاز صادرکننده یا متقاضی تأیید شده باشد؛
- ب) نسخه الکترونیکی گواهی که با امضای دیجیتال الکترونیکی متقاضی تأیید شده باشد؛
- ج) اطلاعات مندرج در ثبت واحد گواهی‌ها؛
- د) درج شماره و تاریخ صدور گواهی در استناد خرید (دریافت) کالا و/یا سایر اسناد همراه (در صورت وجود اطلاعات در ثبت واحد گواهی‌ها)؛
- ه) درج شماره و تاریخ صدور گواهی بر روی محصول و/یا بسته‌بندی مصرف‌کننده آن (در صورت وجود اطلاعات در ثبت واحد گواهی‌ها).

۱۷۰. در بررسی درخواست متقاضی برای صدور گواهی، نهاد مجاز می‌تواند بدون انجام آزمون‌ها و اندازه‌گیری‌های مجدد، گواهی صادر نماید، مشروط بر آن که متقاضی پروتکل‌های پژوهش (آزمون) و اندازه‌گیری صادرشده در چارچوب ثبت دولتی را ارائه دهد که انطباق محصول با الزامات بهداشتی-اپیدمیولوژیک و بهداشتی یکنواخت برای محصولات (کالاها) مشمول نظارت (کنترل) بهداشتی-اپیدمیولوژیک، مصوب تصمیم شماره ۲۹۹ کمیسیون اتحادیه گمرکی مورخ ۲۸ مه ۲۰۱۰ را تأیید می‌کند،

مشروعط بر این که شاخص‌ها و/یا حدود مجاز آن‌ها تعیین شده در الزامات یکنواخت مذکور با شاخص‌ها و/یا حدود مجاز تعیین شده در مقررات فنی منطبق باشد.

مدت اعتبار پروتکل پژوهش‌ها (آزمون‌ها) و اندازه‌گیری‌های محصولات برای انطباق با الزامات یکنواخت مذکور، ۱ سال است.

پیوست ۵

APPROVED
by the Decision of the Board
of the Eurasian Economic Commission
dated December 25, 2012 No. 293

**Unified form of the declaration of conformity
with the requirements of the Technical Regulation
of the Customs Union and the rules for its completion**

I. Unified form of the declaration of conformity with the requirements
of the Technical Regulation of the Customs Union



CUSTOMS UNION
DECLARATION OF CONFORMITY

Applicant

_____ (1)

represented by

_____ (2)

declares that

_____ (3)

conforms to the requirements of

_____ (4)

The declaration of conformity is approved on the basis of

_____ (5)

Additional information

_____ (6)

The declaration of conformity is valid from the date of registration until

_____ (7)

_____ incl.

(signature)

(initials and surname of the head of the applicant organization
or an individual registered as an individual entrepreneur)

Registration details of the declaration of conformity:

Registration number of the declaration of conformity: CU No.

(9)

Date of registration of the declaration of conformity

(10)

II. Rules for completing the declaration of conformity with the requirements

of the Technical Regulation of the Customs Union

1. When declaring conformity, the applicant may be a legal entity or an individual entrepreneur registered in accordance with the legislation of a member state of the Customs Union on its territory, either acting as a manufacturer or seller, or performing the functions of a foreign manufacturer under an agreement with him (hereinafter – the applicant).

2. The declaration of conformity with the requirements of the Technical Regulation of the Customs Union (hereinafter – the declaration of conformity) is completed on A4-size white paper sheets (210 x 297 mm).

3. All fields of the declaration of conformity must be filled in, except for the case provided for in the second paragraph of sub-clause “b” of clause 4 of these rules. The declaration of conformity is completed in Russian using electronic printing devices. If necessary, the name of the manufacturer, its location (including actual address except the name of the country), and product information (type, brand, model, article, etc.) may be indicated using Latin letters. The reverse side of the declaration of conformity may be completed in the language of one of the member states of the Customs Union in accordance with these rules. Entering information not provided for by these rules, as well as abbreviating words or any text corrections, is not allowed.

4. The declaration of conformity indicates (no field numbering is shown on the document):

a) Field 1 – full name of the applicant, information about state registration of the legal entity or individual entrepreneur, location including the actual address for a legal entity, or place of residence for an individual entrepreneur, as well as phone, fax, email address;

b) Field 2 – position, surname, first name, and patronymic of the head of the applicant organization who issues the declaration of conformity.

If the applicant is an individual entrepreneur, this field is not completed;

c) Field 3 – information about the product for which the declaration of conformity is issued, including:

- full name of the product;
- information ensuring identification of the product (type, brand, model, article, etc.);
- full name of the manufacturer including location, actual address for a legal entity or place of residence for an individual entrepreneur;
- name and details of the document(s) according to which the product is manufactured (technical regulation, standard, company standard, technical specifications (if available), or other regulatory document);
- code(s) of the product in accordance with the Unified Commodity Nomenclature of Foreign Economic Activity of the Customs Union;
- name of the declaration object (serial production, batch, or single item).

For serial production, indicate “serial production”. For a batch, indicate the batch size; for a single item, indicate the serial number. For batches and single items, specify shipping documentation details;

d) Field 4 – name of the Technical Regulation(s) of the Customs Union;

e) Field 5 – information about documents confirming compliance of the product with the requirements of the Technical Regulation (test protocols with number, date, testing laboratory name, accreditation certificate number and validity, and other documents provided by the applicant);

f) Field 6 – storage conditions and shelf life (service life) of the product, and other identifying information if necessary;

- g) Field 7 – expiration date of the declaration of conformity (day – two digits, month – two digits, year – four digits);
- h) Field 8 – seal of the applicant (if an individual entrepreneur has a seal), signature, initials and surname of the head of the applicant organization (or initials and surname of the individual entrepreneur). Use of a facsimile signature is not allowed;
- i) Field 9 – registration number of the declaration of conformity, formed in accordance with the legislation of the member states with indication of the abbreviation “CU” – Customs Union, and the code of the state: BY – Belarus, KZ – Kazakhstan, RU – Russia;
- j) Field 10 – date of registration of the declaration in the Unified Register of issued certificates and registered declarations (day – two digits, month – two digits, year – four digits).

5. If the information in fields 3, 5, and 6 is extensive, it may be provided in an attachment that is an integral part of the declaration. Each sheet must be numbered and contain the registration number of the declaration, the applicant's seal (if available), signature, initials, and surname. The declaration must contain a reference to the attachment and the number of pages.

6. Copies of the registered declaration of conformity, if needed, are prepared.

«تصویب شده»

به موجب تصمیم هیئت

کمیسیون اقتصادی اوراسیا

مو Rox ۲۵ دسامبر ۱۴۹۳، شماره ۲۰۱۲

پیوست ۵

فرم یکنواخت اظهارنامه انطباق

با الزامات مقررات فنی اتحادیه گمرکی

و قواعد تکمیل آن

. فرم یکنواخت اظهارنامه انطباق با الزامات I.

مقررات فنی اتحادیه گمرکی

اتحادیه گمرکی

اظهارنامه انطباق

(۱) _____ متقاضی: _____

(۲) _____ به نمایندگی از: _____

(۳) _____ اظهار می دارد که: _____

(۴) _____ با الزامات _____ مطابقت دارد.

(۵) _____ این اظهارنامه انطباق بر اساس موارد زیر صادر شده است:

(۶) _____ اطلاعات تکمیلی: _____

(۷) _____ اظهارنامه انطباق از تاریخ ثبت تا تاریخ _____

(شامل این تاریخ) معتبر است.

_____ امضاء:

نام و نامخانوادگی (حروف اختصاری و کامل) رئیس سازمان متقاضی

یا شخص حقیقی ثبت شده به عنوان کارآفرین فردی

مشخصات ثبت اظهارنامه انطباق:

شماره ثبت اظهارنامه انطباق: CU No(۹) _____.

تاریخ ثبت اظهارنامه انطباق: (۱۰) _____

قواعد تکمیل اظهارنامه انطباق با الزامات II.

مقررات فنی اتحادیه گمرکی

- در اعلام انطباق، متقاضی می‌تواند شخص حقوقی یا کارآفرین فردی باشد که مطابق قوانین یکی از کشورهای عضو اتحادیه گمرکی در قلمرو آن ثبت شده و به عنوان تولیدکننده یا فروشنده فعالیت می‌کند؛ یا بر اساس قرارداد، وظایف تولیدکننده خارجی را انجام می‌دهد (که از این پس «متقاضی» نامیده می‌شود).
- اظهارنامه انطباق با الزامات مقررات فنی اتحادیه گمرکی (که از این پس «اظهارنامه انطباق» نامیده می‌شود)

(که از این پس «اظهارنامه انطباق» نامیده می‌شود)

۲۱۰ × ۲۹۷ میلی متر) تکمیل می‌شود. ۴ بروی کاغذ سفید سایز

- کلیه فیلدهای اظهارنامه انطباق باید تکمیل شوند،

«از بند ۴ این قواعد به جز مورد پیش‌بینی شده در پارagraf دوم بند فرعی ۴»

اظهارنامه انطباق باید به زبان روسی و با استفاده از ابزارهای چاپ الکترونیکی تکمیل شود.

در صورت نیاز، نام تولیدکننده، محل استقرار (به جز نام کشور) و اطلاعات مخصوص

(نوع، برند، مدل، کد، مقاله و غیره) می‌تواند با حروف لاتین درج شود.

پشت اظهارنامه انطباق می‌تواند طبق همین قواعد،

به زبان یکی از کشورهای عضو اتحادیه گمرکی تکمیل شود.

درج اطلاعاتی که در این قواعد پیش‌بینی نشده،

همچنین اختصار دادن به کلمات یا هرگونه اصلاح و دستنویسی در متن **مجاز** نیست.

در اظهارنامه انطباق موارد زیر قید می‌شود 4.

(شماره‌گذاری فیلدها روی فرم نمایش داده نمی‌شود):

الف) فیلد ۱ – نام کامل متقاضی، اطلاعات ثبت دولتی شخص حقوقی یا کارآفرین فردی،

محل استقرار شامل آدرس واقعی برای شخص حقوقی یا محل اقامت برای کارآفرین فردی،

و همچنین شماره تلفن، فکس و نشانی ایمیل.

ب) فیلد ۲ – سمت، نام خانوادگی، نام و نام پدر رئیس سازمان متقاضی که اظهارنامه را صادر می‌کند.

در صورتی که متقاضی کارآفرین فردی باشد، این فیلد تکمیل نمی‌شود.

ج) فیلد ۳ – اطلاعات مربوط به محصولی که اظهارنامه انطباق برای آن صادر می‌شود، شامل:

- نام کامل محصول؛
- اطلاعات لازم جهت شناسایی محصول (نوع، برند، مدل، ک، مقاله و غیره)؛
- نام کامل تولیدکننده همراه با محل استقرار، آدرس واقعی برای شخص حقوقیا محل اقامت برای کارآفرین فردی؛
- نام و مشخصات مدارکی که بر اساس آن‌ها محصول تولید شده است(مقررات فنی، استاندارد، استاندارد سازمانی، مشخصات فنی – در صورت وجود – یا سایر استناد قانونی)؛
- کد (کدهای) محصول طبق نظام نامگذاری کالایی متحده فعالیت اقتصادی خارجی اتحادیه گمرکی؛
- نام موضوع اظهارنامه (تولید سریالی، محموله یا یک قلم منفرد).

برای تولید سریالی: عبارت «تولید سریالی» درج شود؛

برای محموله: مقدار محموله ذکر شود؛

برای قلم منفرد: شماره سریال ذکر شود؛

برای محموله و قلم منفرد: مشخصات اسناد حمل درج گردد.

د) فیلد ۴ – نام مقرره (یا مقررات) فنی اتحادیه گمرکی.

ه) فیلد ۵ – اطلاعات مربوط به اسناد تأییدکننده انطباق محصول با الزامات مقررات فنی

(پروتکل‌های آزمون شامل شماره، تاریخ، نام آزمایشگاه آزمون،

شماره و اعتبار گواهی اعتباربخشی، و سایر اسناد ارائه شده توسط متقاضی).

و) فیلد ۶ – شرایط نگهداری و مدت ماندگاری (یا عمر مفید) محصول

و در صورت لزوم سایر اطلاعات شناسایی.

ز) فیلد ۷ – تاریخ پایان اعتبار اظهارنامه انطباق

(روز – دو رقم، ماه – دو رقم، سال – چهار رقم).

ح) فیلد ۸ – مهر متقاضی (در صورت داشتن مهر)،

امضاء، نام و نام خانوادگی (حروف اختصاری و کامل) رئیس سازمان متقاضی

یا کارآفرین فردی.

استفاده از **امضای فاکسیمیله (اسکن شده)** مجاز نیست.

ط) فیلد ۹ – شماره ثبت اظهارنامه انطباق که طبق قوانین کشورهای عضو تشکیل می‌شود

«**(اتحادیه گمرکی CU)** به همراه علامت اختصاری «

و کد کشور:

BY – بلاروس،

KZ – قرقیستان،

RU – روسیه.

ی) فیلد ۱۰ – تاریخ ثبت اظهارنامه انطباق در

«سامانه یکپارچه ثبت گواهی‌ها و اظهارنامه‌های انطباق»

(روز – دو رقم، ماه – دو رقم، سال – چهار رقم).

در صورتی که اطلاعات مندرج در فیلدهای ۳، ۵ و ۶ حجمی باشد، ۵.

می‌توان آن‌ها را در پیوست جداگانه‌ای ارائه داد که **جزء لاينفک اظهارنامه** محسوب می‌شود.

هر صفحه پیوست باید:

- شماره گذاری شود؛
- حاوی شماره ثبت اظهارنامه باشد؛
- دارای مهر متقاضی (در صورت وجود)، امضاء، نام و نام خانوادگی باشد.

در متن اظهارنامه باید به پیوست و تعداد صفحات آن اشاره شود.

6. در صورت نیاز، رونوشت‌هایی از اظهارنامه ثبت‌شده انطباق تهیه می‌شود.