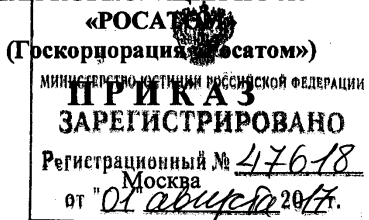


**ГОСУДАРСТВЕННАЯ КОРПОРАЦИЯ ПО АТОМНОЙ ЭНЕРГИИ**



15 МАЙ 2017

Об утверждении Порядка формирования и ведения реестра выданных сертификатов соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии

В соответствии с пунктом 4 постановления Правительства Российской Федерации от 15.06.2016 № 544 «Об особенностях оценки соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии, а также процессов ее проектирования (включая изыскания), производства, строительства, монтажа, наладки, эксплуатации, хранения, перевозки, реализации, утилизации и захоронения» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2016, № 26, ст. 4052)

**ПРИКАЗЫВАЮ:**

1. Утвердить прилагаемый Порядок формирования и ведения реестра выданных сертификатов соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии.

2. Признать утратившим силу приложение № 8 к приказу Госкорпорации «Росатом» от 31.07.2014 № 1/27-НПА «О реестре органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров), выполняющих работы по подтверждению соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии, обязательным требованиям, реестре экспертов по аккредитации в области использования атомной энергии, реестре выданных сертификатов соответствия на продукцию, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии» (зарегистрирован Минюстом России 11.08.2014, регистрационный № 33515).

3. Настоящий приказ вступает в силу с 01.01.2018.

Генеральный директор

А.Е. Лихачев

## Приложение

## УТВЕРЖДЕН

приказом Госкорпорации «Росатом»  
от 15 МАЙ 2017 № 1112-1/17А

## ПОРЯДОК

формирования и ведения реестра выданных сертификатов соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии

## 1. Общие положения

1. Порядок формирования и ведения реестра выданных сертификатов соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии (далее – Порядок) регламентирует вопросы формирования и ведения реестра выданных сертификатов соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии (далее соответственно – Реестр, сертификат соответствия продукции).

2. Реестр содержит следующие сведения:

- а) номер, дату записи;
- б) статус сертификата соответствия продукции (действителен, действие приостановлено, действие прекращено);
- в) регистрационный номер выданного сертификата соответствия продукции;
- г) дату начала срока действия сертификата соответствия продукции;
- д) дату окончания срока действия сертификата соответствия продукции.

В случае выдачи сертификата соответствия продукции на партию продукции или на единичное изделие указывается только дата начала срока действия сертификата соответствия продукции, дата окончания срока действия сертификата соответствия продукции не указывается или ставится прочерк;

е) информацию о продукции, на которую выдан сертификат соответствия продукции: полное наименование продукции; сведения о продукции, обеспечивающие ее идентификацию и классификацию (тип, марка, модель, артикул продукции, коды); обозначение документов, в соответствии с которыми изготавливается продукция; наименование типа объекта сертификации (серийный выпуск, партия или единичное изделие). В случае серийного выпуска продукции делается запись «серийный выпуск». Для партии продукции указывается размер партии и заводские номера, для единичного изделия – заводской номер изделия;

ж) информацию о лице, обратившемся за проведением работ по сертификации: полное наименование, место нахождения, фамилия, имя и отчество (при наличии) руководителя – для юридического лица или фамилия, имя, отчество (при наличии), место жительства – для физического лица,

зарегистрированного в качестве индивидуального предпринимателя, сведения о государственной регистрации юридического лица или физического лица в качестве индивидуального предпринимателя, телефон, факс, адрес электронной почты;

з) информацию об изготовителе продукции: полное наименование, место нахождения (включая наименование государства), в том числе место нахождения его филиалов, на продукцию которых распространяется сертификат соответствия продукции;

и) информацию об органе по сертификации, выполняющем работы по подтверждению соответствия продукции, для которой устанавливаются требования, связанные с обеспечением безопасности в области использования атомной энергии, обязательным требованиям (далее – орган по сертификации), который выдал сертификат соответствия продукции: полное наименование, адрес места нахождения, телефон, факс, адрес электронной почты органа по сертификации, выдавшего сертификат соответствия продукции;

к) фамилию, имя, отчество (при наличии) руководителя органа по сертификации;

л) учетный номер бланка, на котором оформлен сертификат соответствия продукции;

м) учетные номера бланков, на которых оформлены приложения к сертификату соответствия продукции (при наличии);

н) дату и причину приостановления, возобновления, продления или прекращения действия сертификата соответствия продукции.

3. Реестр не должен содержать сведения, составляющие государственную тайну.

## **2. Ведение Реестра**

4. Ответственным за внесение сведений в Реестр является уполномоченное структурное подразделение Государственной корпорации по атомной энергии «Росатом» (далее – орган по аккредитации).

5. Ответственным структурным подразделением органа по аккредитации должны быть обеспечены:

своевременное внесение сведений в Реестр;

создание резервной электронной копии информационного массива Реестра с целью его восстановления при необходимости;

сохранность и полнота сведений, содержащихся в Реестре, а также соответствие этих сведений информации, содержащейся в документах, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка.

6. Реестр ведется на бумажных и электронных носителях путем внесения в него реестровых записей. При несоответствии записей на бумажных носителях записям на электронных носителях используется информация, содержащаяся на бумажных носителях.

7. Каждой реестровой записи присваивается номер и указывается дата ее внесения в Реестр.

8. Сведения о выданных сертификатах соответствия продукции, о приостановлении, возобновлении, продлении или прекращении их действия передаются представителем органа по сертификации должностному лицу органа по аккредитации или направляются органом по сертификации в адрес органа по аккредитации заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного простой электронной подписью, в течение трех рабочих дней со дня принятия решения о выдаче сертификата соответствия продукции и в течение одного рабочего дня со дня принятия решения о приостановлении, возобновлении, продлении или прекращении действия выданного сертификата соответствия продукции.

Дополнительно к сведениям о выданных сертификатах соответствия продукции орган по сертификации передает в орган по аккредитации в электронном виде:

а) сканированные копии документов:

сертификата соответствия продукции, включая приложения к сертификату соответствия продукции (при наличии);

заявки на сертификацию (заявки, подаваемой заявителем, обращающимся за получением сертификата соответствия продукции в орган по сертификации);

решения органа по сертификации по заявке на сертификацию;

протоколов испытаний сертифицируемой продукции;

заклчения органа по сертификации;

решения (уведомления) о выдаче сертификата соответствия продукции и иных документов, подготовленных органом по сертификации в ходе работ по сертификации продукции, послуживших основанием для выдачи сертификата соответствия продукции;

б) информацию, указанную в подпунктах «в» – «н» пункта 2 настоящего Порядка, в табличной форме (форматы rtf, doc, docx, xls, xlsx, pdf).

9. Орган по аккредитации в течение трех рабочих дней со дня поступления в орган по аккредитации от органа по сертификации сведений о выданных сертификатах соответствия продукции, о приостановлении, возобновлении, продлении или прекращении их действия:

осуществляет проверку полноты переданных сведений о выданных сертификатах соответствия продукции, сканированных копий документов и информации, указанных в подпунктах «а» и «б» пункта 8 настоящего Порядка;

осуществляет проверку соответствия сведений о выданных сертификатах соответствия продукции информации, содержащейся в сканированных копиях документов, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка;

вносит сведения о выданных сертификатах соответствия продукции в Реестр или принимает решение об отказе во внесении сведений в Реестр в случае, если указанные сведения, документы и информация переданы не в полном объеме, а также если сведения о выданных сертификатах соответствия продукции не соответствуют информации, содержащейся в сканированных копиях документов, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка.

10. Орган по аккредитации вносит изменения в сведения, содержащиеся в Реестре, в том числе в части исправления описок и иных ошибок, на основании переданного в орган по аккредитации заявления органа по сертификации.

Заявление органа по сертификации передается представителем органа по сертификации должностному лицу органа по аккредитации на бумажном носителе или направляется органом по сертификации в адрес органа по аккредитации заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного простой электронной подписью, с приложением измененных сканированных копий документов, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка (при наличии), в электронном виде.

11. Копия заявления органа по сертификации с отметкой о дате приема вручается представителю органа по сертификации в день приема или направляется органу по сертификации заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении либо в форме электронного документа, подписанного простой электронной подписью, в течение двух рабочих дней.

12. Орган по аккредитации сопоставляет содержащиеся в заявлении органа по сертификации сведения со сведениями, содержащимися в Реестре, а также осуществляет проверку соответствия содержащихся в заявлении органа по сертификации сведений информации, содержащейся в сканированных копиях документов, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка (при их представлении), и в течение трех рабочих дней с даты получения заявления органа по сертификации принимает решение о внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре, или об отказе во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре.

13. Основанием для отказа во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре, является наличие в заявлении неполной или недостоверной информации либо несоответствие содержащихся в заявлении сведений информации, содержащейся в документах, указанных в подпункте «а» пункта 8 настоящего Порядка (при их представлении).

14. В случае отсутствия оснований для отказа во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре, орган по аккредитации вносит такие изменения в Реестр в течение трех рабочих дней со дня принятия решения о внесении таких изменений.

15. В случае наличия оснований для внесения сведений в Реестр или отказа во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре, орган по аккредитации подготавливает уведомление об отказе во внесении сведений в Реестр или во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре, которое вручается представителю органа по сертификации либо направляется органу по сертификации заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в форме электронного документа, подписанного простой электронной подписью, в течение трех рабочих дней со дня принятия решения об отказе во внесении сведений в Реестр или во внесении изменений в сведения, содержащиеся в Реестре.