

Приказ Госстандарта РФ N 215, Минсельхоза РФ N 285 от 16.11.1993
"О назначении Всероссийского государственного научно-исследовательского института контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ) Центральным органом по сертификации"

(вместе с "Порядком сертификации ветеринарных препаратов")

Документ предоставлен КонсультантПлюс

www.consultant.ru

Дата сохранения: □25.10.2018

# КОМИТЕТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ N 215

## МИНИСТЕРСТВО СЕЛЬСКОГО ХОЗЯЙСТВА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ N 285

## ПРИКАЗ от 16 ноября 1993 года

О НАЗНАЧЕНИИ ВСЕРОССИЙСКОГО ГОСУДАРСТВЕННОГО НАУЧНО - ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКОГО ИНСТИТУТА КОНТРОЛЯ, СТАНДАРТИЗАЦИИ И СЕРТИФИКАЦИИ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ (ВГНКИ) ЦЕНТРАЛЬНЫМ ОРГАНОМ ПО СЕРТИФИКАЦИИ

В целях создания необходимых условий исполнения Законов Российской Федерации "О защите прав потребителей", "О сертификации продукции и услуг", "О ветеринарии", а также в развитие Соглашения о взаимодействии Госстандарта России и Государственной ветеринарной инспекции России в области сертификации от 15.02.93 приказываем:

- 1. Возложить функции Центрального органа по сертификации ветеринарных препаратов на Всероссийский государственный научно исследовательский институт контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ).
- 2. Утвердить и ввести в действие с 15 ноября 1993 г. Порядок сертификации ветеринарных препаратов, а также Перечень ветеринарных препаратов и показателей их безопасности (Приложение к настоящему Приказу).
- 3. Предоставить ВГНКИ право проведения работ по сертификации ветеринарных препаратов с выдачей сертификатов соответствия Системы сертификации ГОСТ Р по закрепленной номенклатуре на срок до 30.06.94.
- 4. Главному управлению стандартизации и сертификации продукции пищевой, легкой промышленности и сельскохозяйственного производства Госстандарта России (Мишиной М.Ф.) подготовить и заключить с ВГНКИ Лицензионный договор на срок до 30.06.94.
- 5. ВГНКИ (Панину А.Н.) обеспечить аккредитацию в установленном порядке в Системе сертификации ГОСТ Р органа по сертификации ветеринарных препаратов и испытательного центра в срок до 30.06.94.
- 6. Контроль за выполнением настоящего Приказа возложить на заместителя председателя Госстандарта Круглова Н.С. и на начальника Департамента ветеринарии Исхакова О.З.

Председатель Госстандарта Российской Федерации С.Ф.БЕЗВЕРХИЙ

Министр сельского хозяйства Российской Федерации В.Н.ХЛЫСТУН

Приложение к Приказу Госстандарта России и Минсельхоза России от 16 ноября 1993 г. N 215/285



Дата сохранения: 25.10.2018

Утверждаю Первый заместитель Председателя Госстандарта Российской Федерации С.И.АВЕРИН 16 ноября 1993 года

Согласовано: Начальник Главного управления технической политики в области сертификации Госстандарта Российской Федерации М.А.УШАКОВ 10 октября 1993 года

Начальник Главного управления стандартизации и сертификации продукции пищевой, легкой промышленности и сельскохозяйственного производства АНИШИМ.Ф.М 30 сентября 1993 года

> Главный Государственный ветеринарный инспектор Российской Федерации О.З.ИСХАКОВ 17 сентября 1993 года

Директор Всероссийского государственного научно исследовательского института контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов А.Н.ПАНИН 15 сентября 1993 года

> Директор ВНИИС 24 сентября 1993 года

# СИСТЕМА СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р

## ПОРЯДОК СЕРТИФИКАЦИИ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ

1. Назначение и область применения

Настоящий документ является основополагающим документом ПО сертификации ветеринарных препаратов - составной части Системы сертификации ГОСТ Р.

Документ устанавливает порядок и правила проведения сертификации ветеринарных препаратов. Организационная структура сертификации приведена в Приложении 1. Данный Порядок является единым для всех участников работ по сертификации независимо от ведомственной подчиненности и формы собственности.

Используемые понятия, термины, соответствуют Закону Российской Федерации "О защите прав потребителей", Закону Российской Федерации "О ветеринарии", Закону РФ "О сертификации продукции и услуг",

"О назначении Всероссийского государственного научно-ис...

а также Руководствам ИСО/МЭК 2, 7, 16, 23, 27, 28, 40, ИСО 8402 и Европейскому стандарту E N 45014.

#### 2. Общие положения

- Сертификация проводится в соответствии с требованиями ГОСТ, ГОСТ Р. ОСТ, ТУ и других документов, обязательных для взаимодействующих сторон, в том числе международных, региональных и национальных стандартов других стран, введенных в действие в установленном порядке.
- 2.2. Обязательная сертификация ветеринарных препаратов осуществляется в соответствии с требованиями, направленными на обеспечение безопасности жизни, здоровья людей и животных, охраны окружающей среды, а также биологической эффективности действия препаратов на животных в соответствии с их назначением, установленных в законодательных актах, государственных стандартах, нормативных документах Российской Федерации, а также нормах и правилах Государственной ветеринарной инспекции России.
- 2.3. Ветеринарные препараты, подлежащие обязательной сертификации классифицированы на группы однородной продукции (Приложение 2).

При необходимости учета при сертификации ветеринарных препаратов их биологических особенностей, специфики их производства, назначения или иных признаков, группы однородной продукции классифицируют на подгруппы или конкретные ветеринарные препараты.

- 2.4. При импорте ветеринарных препаратов в Российскую Федерацию могут быть учтены документы, выданные зарубежными организациями по сертификации. При этом могут быть проведены испытания в полном объеме или по некоторым характеристикам для подтверждения соответствия продукции установленным требованиям. Для импортируемых ветеринарных препаратов так же, как и для продукции, производимой в России, выдается сертификат ГОСТ Р.
- 2.5. Продукция, поставляемая на экспорт, подлежит сертификации в том случае, если это предусмотрено договором, соглашением, контрактом или иным документом на поставку продукции.
- 2.6. Все работы по проведению сертификации ветеринарных препаратов оплачиваются заявителем на договорной основе, исходя из действующих нормативов стоимости.
  - 3. Основные положения порядка работ по сертификации ветеринарных препаратов
- 3.1. Организацию, координацию и методическое руководство работами по сертификации ветеринарных препаратов осуществляет центральный орган системы сертификации ветеринарных препаратов (ЦОС) -Всероссийский государственный научно-исследовательский институт контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ) Главного управления ветеринарии Министерства сельского хозяйства Российской Федерации. Основные функции ЦОС устанавливаются в соответствии с требованиями Системы сертификации ГОСТ Р.
- 3.2. При ЦОС создается Совет Системы, который и является совещательным органом. В состав Совета входят на добровольной основе представители органов надзора (инспекций), испытательных лабораторий (центров), научно-исследовательских институтов, территориальных органов Госстандарта России и других заинтересованных организаций.
- 3.3. При возникновении разногласий в ходе проведения сертификации ветеринарных препаратов, а также по ее результатам разрешение споров осуществляет Апелляционная комиссия Центрального органа по сертификации или в соответствии с порядком, установленным в Системе сертификации ГОСТ Р.
  - 3.4. Порядок проведения сертификации ветеринарных препаратов включает:
- представление заявителем в орган по сертификации (ОС) декларации заявки на проведение сертификации продукции по форме Приложения 4;
  - рассмотрение ОС декларации заявки и принятия по ней решения;



Дата сохранения: 25.10.2018 "О назначении Всероссийского государственного научно-ис...

- направление заявителю решения по декларации заявке (Приложение 5);
- проведение испытаний продукции:
- сертификацию производства сертифицируемой продукции и (или) сертификацию системы качества изготовителя, если это предусмотрено принятой схемой сертификации;
  - анализ полученных результатов и принятие решения о возможности выдачи сертификата соответствия:
- регистрацию в Государственном Реестре Системы сертификации ГОСТ Р, выдачу сертификата соответствия;
  - признание зарубежных сертификатов соответствия;
- осуществление инспекционного контроля за стабильностью сертифицированных показателей продукции и правильностью использования знака соответствия;
  - информацию о результатах сертификации.
- 3.5. Ветеринарные препараты могут быть сертифицированы по одной из схем, квалифицированных ИСО и принятых зарубежной международной практикой и Системой сертификации ГОСТ Р, кроме схемы 8. Возможно также применение схемы сертификации по заявлению - декларации изготовителя на основе положительных результатов проведенных испытаний и при наличии у изготовителя надлежащей системы контроля продукции с регистрацией заявления - декларации в ЦОС.
- 3.6. Выбор схемы сертификации при обязательной сертификации ветеринарных препаратов осуществляет OC.
- 3.7. Основанием для выдачи сертификата соответствия являются положительные результаты испытаний ветпрепарата в аккредитованной лаборатории и, при необходимости, другие документы (сертификат соответствия на систему качества, сертификат соответствия на производство), предусмотренные схемами сертификации.
- 3.8. Процедура отбора проб для испытаний должна, как правило, соответствовать требованиям нормативного документа на методы отбора проб и испытания.

Отбор проб для испытаний осуществляет ОС или территориальный орган Госстандарта России. Отбор проб оформляется актом в соответствии с требованиями методических документов по государственному надзору.

- 3.9. Испытания для сертификации проводятся на пробах, в которых состав, технология изготовления и другие признаки, характеризующие вид продукции, должны быть такими же, как у продукции, поставляемой потребителю.
- 3.10. При положительных результатах испытаний. ОС оформляет сертификат соответствия, выполняет его регистрацию, выдает заявителю сертификат и лицензию на маркирование продукции знаком соответствия. Регистрация сертификатов и выдача лицензий осуществляются по правилам, установленным Госстандартом России. Копии выданных сертификатов ОС направляет в Государственный Реестр Системы сертификации ГОСТ Ρ.
- 3.11. На основании сертификата изготовитель маркирует знаком соответствия потребительскую и транспортную тару (упаковку), этикетки, ярлыки, сопроводительную документацию на сертифицированный препарат. В сопроводительной документации приводится информация о проведенной сертификации с указанием органа, выполнившего сертификационные испытания и выдавшего сертификат, а также реквизитов сертификата (регистрационный номер, дата выдачи).
- 3.12. При изменении технологии производства ветеринарного препарата, прошедшего сертификацию по схемам 2, 3, 4, 5 изготовитель (заявитель) обязан заранее известить об этом ОС, который принимает решение о проведении новых испытаний препарата или оценки состояния его производства.

"О назначении Всероссийского государственного научно-ис... Дата сохранения: 25.10.2018

3.13. В случае отказа в выдаче сертификата соответствия, ОС направляет заявителю письменное обоснование принятого решения.

- 3.14. Срок действия сертификата соответствия, выданного на партию препарата, не должен превышать гарантийного срока годности данного препарата.
- 3.15. Сертификация систем качества и (или) производств ветеринарных препаратов проводится в соответствии с требованиями документа "Система сертификации ГОСТ Р. Комплекс документов по сертификации систем качества и производств" и устанавливаются в соответствующих документах Системы.
- 3.16. Инспекционный контроль за стабильностью показателей, определяемых при сертификации ветеринарных препаратов осуществляет ОС с привлечением, как правило, территориальных органов Госстандарта России. Интенсивность контроля устанавливается для каждого конкретного изготовителя, исходя из условий, гарантирующих стабильность качества изготовления сертифицированных ветеринарных препаратов.
- 3.17. По результатам инспекционного контроля в случае нарушения требований нормативных документов, контролируемых при сертификации, ОС может приостановить или аннулировать действия сертификата соответствия с одновременной приостановкой или аннулированием права применять знак соответствия.

Информация о санкциях по результатам инспекционного контроля доводится до сведения заявителя, потребителей ветеринарного препарата и других участников работ сертификации ветеринарных препаратов.

Аннулирование сертификата соответствия действует с момента исключения его из Государственного Реестра Системы сертификации ГОСТ Р.

- 3.18. Обязательная сертификация ветеринарных препаратов по заявлению декларации изготовителя осуществляется в следующем порядке:
- заявление декларация (по форме Приложения 6), подписанное руководителем предприятия изготовителя при наличии протокола испытаний ветпрепарата направляется с сопроводительным письмом в ЦОС;
- ЦОС рассматривает представленные документы и при необходимости запрашивает дополнительные материалы;
- ЦОС принимает решение о возможности сертификации по заявлению декларации на основе анализа представленных материалов, а при необходимости, на основе непосредственной проверки на предприятии;
- ЦОС при положительном решении по заявлению декларации изготовителя выдает сертификат, регистрирует его, передает копию и информацию в Госстандарт России.
- 3.19. Сертификация по заявлению декларации изготовителя проводится на договорных условиях между заявителем и ОС.

В договоре должны быть зафиксированы:

право изготовителя использовать сертификацию по заявлению;

право ОС осуществлять инспекционный контроль за соответствием продукции требованиям, указанным в заявлении - декларации;

обязательство изготовителя оплачивать расходы на осуществление инспекционного контроля, включая проведение необходимых испытаний, в том числе в независимых испытательных лабораториях (центрах);

обязательство изготовителя представлять заверенные им копии заявления - декларации в ОС и указывать в паспорте или в документе о качестве сведения о ее сертификации, содержащие реквизиты заявления - декларации (номер, дату подписания).



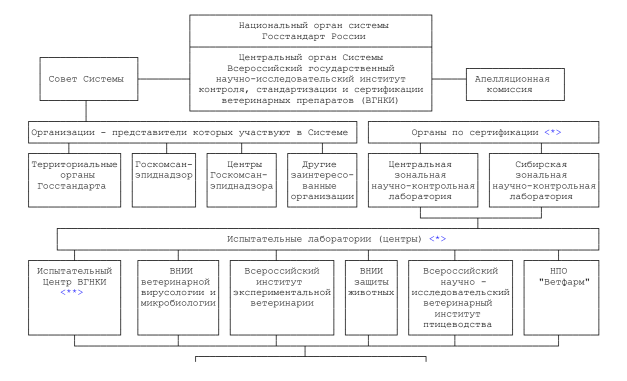
- "О назначении Всероссийского государственного научно-ис...
- 3.20. Периодичность и формы инспекционного контроля за сертифицированными ветпрепаратами устанавливается ЦОС и проводятся ОС.
- 3.21. На продукцию, реализуемую по заявлению декларации, распространяются положения о контроле и санкциях, установленных Законом Российской Федерации "О защите прав потребителей".
- 3.22. ЦОС по результатам инспекционного контроля вправе наряду с принятием мер, предусмотренных Законом Российской Федерации "О защите прав потребителей" прекратить действие договора, указанного в п. 3.19, согласиться с его продлением или установить срок перехода от сертификации по заявлению - декларации к другой форме сертификации.

### 4. Информационное обеспечение

- 4.1. Основой информационного обеспечения сертификации ветеринарных препаратов является банк данных ЦОС.
- 4.2. ЦОС (ОС) ведет учет выданных сертификатов соответствия, организует ответственное хранение документов и материалов, подтверждающих сертификацию ветеринарных препаратов.
- 4.3. ЦОС представляет по запросу заявителя информацию о действующих аккредитованных органах по сертификации, испытательных лабораторий (центров).

Приложение 1 к Порядку сертификации ветеринарных препаратов

## ОРГАНИЗАЦИОННАЯ СТРУКТУРА СЕРТИФИКАЦИИ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ



"О назначении Всероссийского государственного научно-ис...

Изготовители	ветеринарных	препаратов	
			_

<\*> Сеть органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) может расширяться при развитии Системы.

<\*\*> В соответствии с Приложением 3.

Приложение 2 к Порядку сертификации ветеринарных препаратов

# ПЕРЕЧЕНЬ ВЕТЕРИНАРНЫХ ПРЕПАРАТОВ, ПОДЛЕЖАЩИХ ОБЯЗАТЕЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ

N n/n	Наименова- ние продукции	Код по ОКП	Характе- ристики (показа- тели)	Обозначение НТД, по которому проводится сертификация <*:		
		продук- ции, подтвер ждаемые при обяза- тельной сертифи кации		На продукцию, где установлены характеристики, подтверждаемые при сертификации <**>	На методы испытаний для определения характеристик <**>	
1	2	3	4	5	6	
	I	Ірепара:	гы биологи	ические ветеринари	ные	
1.	Вакцины	938400	Безопас- ность, безвред- ность, специфи- ческая эффекти- вность и все другие показа- тели в соответ- ствии с требова- ниями НД на про- дукцию	FOCT 15990-70 FOCT 15991-86 FOCT 17080-71 FOCT 18589-73 FOCT 23050-78 FOCT 27147-86 FOCT 28086-89 FOCT 28087-89 FOCT 28333-89 FOCT 28417-89 TY 46-21-795-81 TY 46-20-918-80	FOCT 15990-70 FOCT 15991-86 FOCT 17080-71 FOCT 18589-73 FOCT 23050-78 FOCT 27147-86 FOCT 28086-89 FOCT 28087-89 FOCT 28333-89 FOCT 28417-89 FOCT 28085-89 FOCT 28085-89 TY 46-21-795-81 TY 46-20-486-78 TY 46-20-918-80	
2.	Бактерио- фаги, глобулины, сыворотки	938200 938600	То же	FOCT 16445-78 FOCT 17404-81 FOCT 23275-78 TY 46-21-113-80	FOCT 16445-78 FOCT 17404-81 FOCT 23275-78 FOCT 28083-89	

	азначении Все	ероссийс	кого госуд	арственного научно	-ис
3.	Препараты диагности- ческие и среды питатель- ные	938800	То же	Ty 46-21-168-75 Ty 46-21-109-75 Ty 46-21-61-74 Ty 46-21-181-75 Ty 46-21-115-75 Ty 46-21-69-74 Ty 46-21-69-74 Ty 46-12-45-85  FOCT 13909-72 FOCT 13910-81 FOCT 14109-82 FOCT 14746-69 FOCT 17637-72 FOCT 24163-80 FOCT 16446-78 FOCT 16739-88 FOCT 17405-81 FOCT 23881-79 FOCT 23881-79 FOCT 24163-80 FOCT 27145-86 FOCT 27146-86 FOCT 27146-87 FOCT 29112-91 Ty 10-07-360-87 Ty 10-07-111-89 Ty-46-12-1553-85	TOCT 28085-89 TY 46-21-113-80 TY 46-21-168-75 TY 46-21-109-75 TY 46-21-61-74 TY 46-21-115-74 TY 46-21-115-74 TY 46-21-69-74 TY 46-21-69-74 TY 46-12-45-85 TOCT 13910-81 FOCT 13910-81 FOCT 14109-82 FOCT 17637-72 FOCT 24163-80 FOCT 16446-78 FOCT 16739-88 FOCT 17405-81 FOCT 17405-81 FOCT 23881-79 FOCT 23881-79 FOCT 24163-80 FOCT 27145-86 FOCT 27145-86 FOCT 27146-86 FOCT 27145-86 FO
	Преп	араты и	средства	химико-терапевти	неские
1.	Средства, влияющие на процессы обмена, нервную систему	928100 929100 932500 935000 936500 932100 932200	То же	FOCT 9393-82 FOCT 18663-78 FOCT 20083-74 FOCT 23635-90 FOCT 26498-85 FOCT 27786-88 FOCT 28179-89 FOCT 10626-76 TY 64-5-127-75 TY 64-6-330-85 TY 50-70-74	FOCT 9393-82 FOCT 10626-76 FOCT 18663-78 FOCT 20083-74 FOCT 23635-90 FOCT 26498-85 FOCT 27786-88 FOCT 28179-89 FOCT 28083-89 FOCT 28085-89 FOCT 20264.0-74 FOCT 20264.1-89 FOCT 20264.2-88 FOCT 20264.3-81 FOCT 20264.4-89 TY 64-6-330-85 TY 50-70-74

Препараты, действую-

сердечно -

сосудистую систему,

мочеполо-

вую систе-

му, органы

дыхания, органы

щие на

932400 То же

FOCT 23681-79

FOCT 23745-79

FOCT 24168-80

FOCT 26029-83

FOCT 26030-83

FOCT 27267-87

FOCT 28424-90

FOCT 21825-76

ТУ 46-12-129-75

TY 50-70-74

ГОСТ 23681-79

ГОСТ 23745-79

FOCT 24169-80

FOCT 26029-83

FOCT 26030-83

FOCT 27267-87

FOCT 28424-90

FOCT 28085-89

FOCT 21825-76

ТУ 46-12-129-75

"О назначении	Всероссийского	государственного	научно-ис

моющие	3.	пищеварения Средства антимикробные, противогрибковые, противовирусные, антиоксиданты, антипаразитарные, дезинфекционные, моющие	929100 931500 933400 933700 934700 934800 936400 933600 936400 939200	То же	TOCT 22636-77 OCT 64-024-86 TY 10.07.096-89 TY 64-3-236-87 TY 59.04.070.76- 84	FOCT 22636-77 OCT 64-024-86 TY 10.07.096-89 TY 64-3-236-87 TY 59.04.070.76- 84
--------	----	---	--	-------	--	---

-----

<\*\*> А также другие действующие нормативные документы на данную группу препаратов и методы их испытаний.

Приложение 3 к Порядку сертификации ветеринарных препаратов

# ПЕРЕЧЕНЬ ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ (ЦЕНТРОВ)

По состоянию на 1993 г. Органы по сертификации	Перспектива р	развития
органы по сертификации	Испытательные лаборатории (центры)	Органы по сертификации
1	2	3
1. Всероссийский государственный научно - исследовательский институт контроля, стандартизации и сертификации ветеринарных препаратов (ВГНКИ) с испытательным центром	1. Всероссийский научно - исследовательский институт ветеринарной вирусологии и микробиологии  2. Всероссийский институт экспериментальной ветеринарии  3. Всероссийский научно - исследовательский институт защиты	1. Центральная зональная научно - контрольная лаборатория 2. Сибирская зональная научно - контрольная лаборатория

<sup>&</sup>lt;\*> Настоящий Перечень может быть уточнен и дополнен по мере развития работ по сертификации.

Дата сохранения: 25.10.2018

	животных	
4.	Всероссийский	
	научно -	
	исследовательский	
	ветеринарный	
	институт	
	птицеводства	
5.	Научно -	
	производственное	
	внедренческое	
	предприятие	
	"Ветфарм"	
1		

Приложение 4 к Порядку сертификации ветеринарных препаратов

ФОРМА ДЕКЛАРАЦИИ - ЗАЯВКИ НА ПРОВЕДЕНИЕ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ

ВГНКИ

(наименование органа по сертификации) 123022, г. Москва, Звенигородское ш., 5 (адрес)

ДЕКЛАРАЦИЯ - ЗАЯВКА НА ПРОВЕДЕНИЕ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ В СИСТЕМЕ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р

1.
(наименование предприятия - изготовителя, поставщика (далее -
в лице
заявитель) адрес, код по ОКП) $(\Phi.И.О.$ руководителя)
заявляет, что
(наименование вида продукции. Код по ОКП)
Выпускается серийно или партия (каждое изделие) при единичном, выпускаемая по
(производстве) (наименование и реквизиты
соответствует требованиям
документации изготовителя (ТУ, стандарт)
и просит провести
(наименование и N стандартов)
сертификацию данной продукции на соответствие требованиям
указанных стандартов по схеме
(номер схемы сертификации, в случае
схемы 5 указывается вид проверки производства)
2. Испытания в целях сертификации прошу провести (проведены) в
(наименование аккредитованной испытательной лаборатории, адрес)
3. Заявитель обязуется:
выполнять все условия сертификации;
обеспечивать стабильность сертифицированных характеристик
продукции, маркированной знаком соответствия;

	оплатить все расходы по про 4. Дополнительные сведения			
	Руководитель предприятия		подписи	
	Главный бухгалтер	Личная подпись	Расшифровка подписи	
	Печать	Дата	подписи	
				Приложение 5 к Порядку сертификации ветеринарных препаратов
	ВГНКИ			
	123022, г. Москва, Звенигор шоссе, 5	одское		
	·			
	РЕ: ПО ДЕКЛАРАЦИИ - ЗАЯВКЕ	ШЕНИЕ на провепение серт	ИФИКЪПИИ	
	N OT ""	199	F.	
	Рассмотрев декларацию - зая		 е предприятия -	
			овителя)	
	тавщика сертификацию		,	
		вание продукции, к	од ОКП)	
	бщаем:			
000	ощаем. 1. Сертификация будет прове	дена по схеме		
			(номер схемы	
	СЕТПИ	 фикации)		
	2. Испытания для сертификац		И В	
			(наименование	
	аккредитованной испытат	ельной лаборатории	, адрес)	
	3. Сертификация будет прове	дена на соответс	твие требованиям	
	(наименование и обозначе 4. Проверка производства бу			
	(наименование аккре	дитованной организ	ации,	
	алрес. в	 ид проверки)		
	5. Инспекционный контроль б			
			(наименование	
	организации, адрес)	путем ис	пытаний образцов,	
	тых в торговле и (или) у изг ществляющей реализацию проду			
	6 Рабовы проволятся из оси			
	6. Работы проводятся на осн	 естойктох)	 нный договор,	
	тариф, другие	варианты оплаты)		

Руководитель органа по о (личная подпись)		ровка		
	решение	подписывает	руководитель	организации
				Приложение 6 сертификации ых препаратов
ЗАЯВЛЕНИЕ - ДЕКЛАРАЦИЯ О БЕЗОПАСНОСТИ ТОВАРОВ (РАБОТ, УСЛУГ)	,			
(наименование предприятия, организации, учре	еждения)			
(адрес) в лице  ———————————————————————————————————	риняется) олняется) опасность отасмоей потреб	товар услуги) жизни, среды, ителей,		
установленным ден данного говара (расству услуги) г момент заявления (наименование и обозначение ста законодательного акта	андарта и			
Настоящее заявление - декларация контролируется	I			
по договору от, заключен договора),	нному ср	оком до		
(дата прекращения действия договора)				
Личная подпись Расшифровка г Дата Печать	тодписи			