



КонсультантПлюс
надежная правовая поддержка

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

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
М.Ф.МИШИНА
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",

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

2. Общие положения

2.1. 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;

- 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 ОС.

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 Р.

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.

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).

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

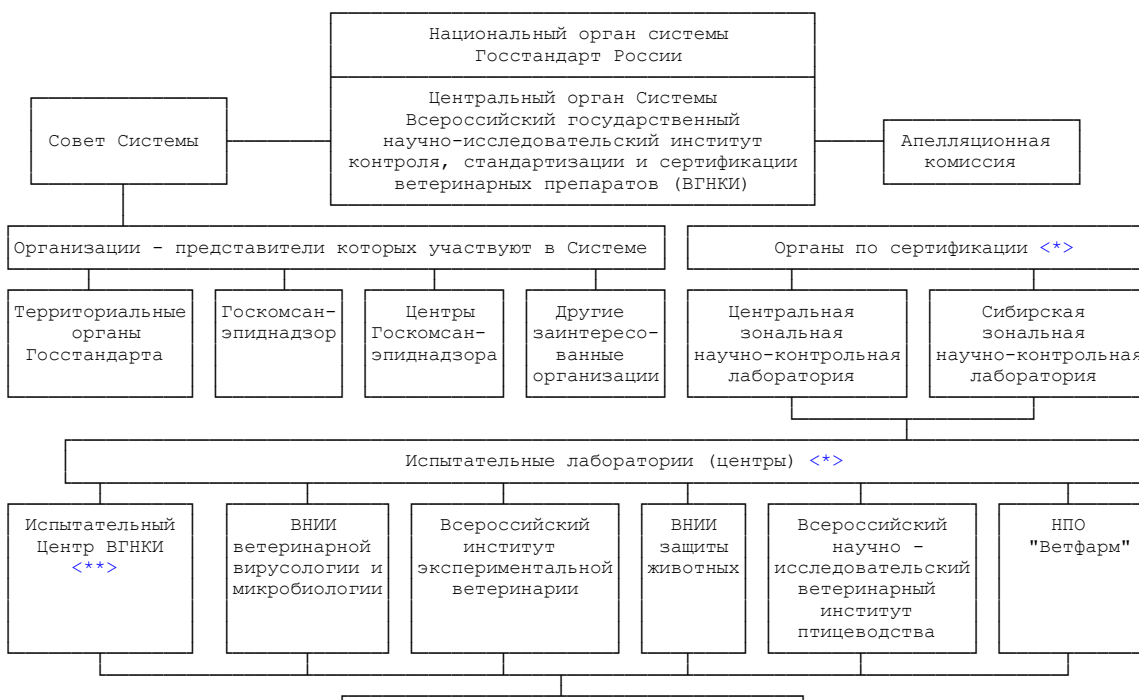
4.1. Основой информационного обеспечения сертификации ветеринарных препаратов является банк данных ЦОС.

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



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 п/п	Наименование продукции	Код по ОКП	Характеристики (показатели) продукции, подтверждаемые при обязательной сертификации	Обозначение НТД, по которому проводится сертификация <*>	
				На продукцию, где установлены характеристики, подтверждаемые при сертификации <***>	На методы испытаний для определения характеристик <***>
1	2	3	4	5	6
Препараты биологические ветеринарные					
1.	Вакцины	938400	Безопасность, безвредность, специфическая эффективность и все другие показатели в соответствии с требованиями НД на продукцию	ГОСТ 15990-70 ГОСТ 15991-86 ГОСТ 17080-71 ГОСТ 18589-73 ГОСТ 23050-78 ГОСТ 27147-86 ГОСТ 28086-89 ГОСТ 28087-89 ГОСТ 28333-89 ГОСТ 28417-89 ТУ 46-21-795-81 ТУ 46-20-486-78 ТУ 46-20-918-80	ГОСТ 15990-70 ГОСТ 15991-86 ГОСТ 17080-71 ГОСТ 18589-73 ГОСТ 23050-78 ГОСТ 27147-86 ГОСТ 28086-89 ГОСТ 28087-89 ГОСТ 28333-89 ГОСТ 28417-89 ГОСТ 28083-89 ГОСТ 28085-89 ТУ 46-21-795-81 ТУ 46-20-486-78 ТУ 46-20-918-80
2.	Бактериофаги, глобулины, сыворотки	938200 938600	То же	ГОСТ 16445-78 ГОСТ 17404-81 ГОСТ 23275-78 ТУ 46-21-113-80	ГОСТ 16445-78 ГОСТ 17404-81 ГОСТ 23275-78 ГОСТ 28083-89

				ТУ 46-21-168-75 ТУ 46-21-109-75 ТУ 46-21-61-74 ТУ 46-21-181-75 ТУ 46-21-115-75 ТУ 46-21-69-74 ТУ 46-12-45-85	ГОСТ 28085-89 ТУ 46-21-113-80 ТУ 46-21-168-75 ТУ 46-21-109-75 ТУ 46-21-61-74 ТУ 46-21-181-75 ТУ 46-21-115-74 ТУ 46-21-69-74 ТУ 46-12-45-85
3.	Препараты диагности- ческие и среды питатель- ные	938800	То же	ГОСТ 13909-72 ГОСТ 13910-81 ГОСТ 14109-82 ГОСТ 14746-69 ГОСТ 17637-72 ГОСТ 24163-80 ГОСТ 16446-78 ГОСТ 16739-88 ГОСТ 17405-81 ГОСТ 18254-72 ГОСТ 23881-79 ГОСТ 24163-80 ГОСТ 25134-82 ГОСТ 27145-86 ГОСТ 27146-86 ГОСТ 20729-75 ГОСТ 20730-75 ГОСТ 29112-91 ТУ 10-07-360-87 ТУ 10-07-111-89 ТУ-46-12-1553-85	ГОСТ 13909-72 ГОСТ 13910-81 ГОСТ 14109-82 ГОСТ 14746-69 ГОСТ 17637-72 ГОСТ 24163-80 ГОСТ 16446-78 ГОСТ 16739-88 ГОСТ 17405-81 ГОСТ 18254-72 ГОСТ 23881-79 ГОСТ 24163-80 ГОСТ 25134-82 ГОСТ 27145-86 ГОСТ 27146-86 ГОСТ 20729-75 ГОСТ 20730-75 ГОСТ 29112-91 ГОСТ 28083-89 ГОСТ 28085-89 ТУ 10-07-36-87 ТУ 10-07-11-89 ТУ-46-12-1553-85
Препараты и средства химико-терапевтические					
1.	Средства, влияющие на процессы обмена, нервную систему	928100 929100 932500 935000 936500 932100 932200	То же	ГОСТ 9393-82 ГОСТ 18663-78 ГОСТ 20083-74 ГОСТ 23635-90 ГОСТ 26498-85 ГОСТ 27786-88 ГОСТ 28179-89 ГОСТ 10626-76 ТУ 64-5-127-75 ТУ 64-6-330-85 ТУ 50-70-74	ГОСТ 9393-82 ГОСТ 10626-76 ГОСТ 18663-78 ГОСТ 20083-74 ГОСТ 23635-90 ГОСТ 26498-85 ГОСТ 27786-88 ГОСТ 28179-89 ГОСТ 28083-89 ГОСТ 28085-89 ГОСТ 12430-66 ГОСТ 20264.0-74 ГОСТ 20264.1-89 ГОСТ 20264.2-88 ГОСТ 20264.3-81 ГОСТ 20264.4-89 ТУ 64-5-127-75 ТУ 64-6-330-85 ТУ 50-70-74
2.	Препараты, действую- щие на сердечно - сосудистую систему, мочеполо- вую систе- му, органы дыхания, органы	932400	То же	ГОСТ 23681-79 ГОСТ 23745-79 ГОСТ 24168-80 ГОСТ 26029-83 ГОСТ 26030-83 ГОСТ 27267-87 ГОСТ 28424-90 ГОСТ 21825-76 ТУ 46-12-129-75	ГОСТ 23681-79 ГОСТ 23745-79 ГОСТ 24169-80 ГОСТ 26029-83 ГОСТ 26030-83 ГОСТ 27267-87 ГОСТ 28424-90 ГОСТ 28085-89 ГОСТ 21825-76 ТУ 46-12-129-75

3.	пищеварения		То же		
	Средства	929100		ГОСТ 22636-77	ГОСТ 22636-77
	антимикробные,	931500		ОСТ 64-024-86	ОСТ 64-024-86
	противогрибковые,	933400		ТУ 10.07.096-89	ТУ 10.07.096-89
	противовирусные,	933700		ТУ 64-3-236-87	ТУ 64-3-236-87
	антиоксиданты,	934000		ТУ 59.04.070.76-84	ТУ 59.04.070.76-84
	антипаразитарные,	934700			
	дезинфекционные,	934800			
	моющие	936400			
		933600			

<*> Настоящий Перечень может быть уточнен и дополнен по мере развития работ по сертификации.

<*> 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 развития	
	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

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

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 -
заявитель) адрес, код по ОКП) _____ в лице _____
(Ф.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

_____ (наименование и N стандартов)
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 проведению сертификации.

4. Дополнительные сведения _____

Руководитель предприятия	Личная подпись	Расшифровка подписи
Главный бухгалтер	Личная подпись	Расшифровка подписи
Печать	Дата	

Приложение 5
к Порядку сертификации
ветеринарных препаратов

ВГНКИ
123022, г. Москва, Звенигородское
шоссе, 5

РЕШЕНИЕ

ПО ДЕКЛАРАЦИИ - ЗАЯВКЕ НА ПРОВЕДЕНИЕ СЕРТИФИКАЦИИ
N _____ от " ____ " _____ 199__ г.

Рассмотрев декларацию - заявку _____
(наименование предприятия -
изготовителя)

поставщика
на сертификацию _____,
(наименование продукции, код ОКП)

сообщаем:

1. Сертификация будет проведена по схеме _____
(номер схемы)

сертификации)
2. Испытания для сертификации следует провести в _____
(наименование
аккредитованной испытательной лаборатории, адрес)

3. Сертификация будет проведена на соответствие требованиям
(наименование и обозначение нормативных документов)

4. Проверка производства будет проведена _____
(наименование аккредитованной организации,
адрес, вид проверки)

5. Инспекционный контроль будет осуществлять _____
(наименование
_____ путем испытаний образцов,
организации, адрес)

взятых в торговле и (или) у изготовителя, и (или) у организации,
осуществляющей реализацию продукции с периодичностью _____

6. Работы проводятся на основе _____
(хозяйственный договор,
тариф, другие варианты оплаты)

Руководитель органа по сертификации <*>

_____	_____
(личная подпись)	(расшифровка
	подписи)
" ____ " _____	199__ г.

<*> По поручению органа по сертификации решение подписывает руководитель организации, обеспечивающей проведение сертификации.

Приложение 6
к Порядку сертификации
ветеринарных препаратов

ЗАЯВЛЕНИЕ - ДЕКЛАРАЦИЯ
О БЕЗОПАСНОСТИ ТОВАРОВ (РАБОТ, УСЛУГ)

_____ (наименование предприятия, организации, учреждения)

_____ (адрес)

в лице _____ (руководителя - должность, фамилия, имя, отчество)
заявляет под свою исключительную ответственность, что товар
(работа, услуга) _____
(наименование и обозначение товара (работы, услуги)

_____ и документа, по которому он выпускается (исполняется)
соответствует всем требованиям, обеспечивающим безопасность жизни,
здоровья потребителей и животных и охрану окружающей среды,
предотвращение причинения вреда имуществу потребителей,
установленным для данного товара (работы, услуги) в действующих на
момент заявления _____

_____ (наименование и обозначение стандарта или
законодательного акта)

Настоящее заявление - декларация контролируется _____

_____ по договору от _____, заключенному сроком до _____
(дата заключения договора)

_____ (дата прекращения действия договора)

Личная подпись
Дата
Печать

Расшифровка подписи