**ВИТЯГ З ПОРЯДКУ ПРОВЕДЕННЯ РОБІТ З ОЦІНЮВАННЯ ВІДПОВІДНОСТІ ПРОДУКЦІЇ ВИМОГАМ ТЕХНІЧНОГО РЕГЛАМЕНТУ З ЕЛЕКТРОМАГНІТНОЇ СУМІСНОСТІ ОБЛАДНАННЯ**

**(ПрТр-11-21)**

**4. Загальні положення**

4.1. Дія Технічного регламенту поширюється на апаратуру (обладнання, комплектувальні вироби або вузли), які здатні створювати електромагнітні завади або на роботу яких можуть вплинути такі завади.

Технічний регламент охоплює побутові прилади, промислове, наукове обладнання, статичні лічильники, реле, морське навігаційне обладнання, системи сигналізації тощо.

Технічний регламент з ЕМС не застосовують до обладнання яке не містить електричні та/чи електронні елементи, не генерує електромагнітні завади та на нормальну роботу якого такі завади не впливають.

Дія цього Регламенту не поширюється на:

1) обладнання, на яке поширюється дія [Технічного регламенту радіообладнання](http://zakon5.rada.gov.ua/laws/show/679-2009-%D0%BF/paran9#n9), затвердженого постановою КМУ від 24.05.2017 № 355;

2) вироби авіаційної техніки;

3) радіообладнання, що використовується радіоаматорами згідно з визна-ченнями, наведеними у регламентах радіозв’язку;

4) обладнання, яке за своїми фізичними характеристиками:

- не здатне створювати електромагнітні випромінювання чи призводити до появи електромагнітних випромінювань, що перевищують рівень, за якого радіо-, телекомунікаційне та інше обладнання функціонує за призначенням;

- функціонує без неприпустимого погіршення характеристик за наявності електромагнітних завад, які зазвичай виникають під час його використання за призначенням;

5) оціночні комплекти, виготовлені за спеціальним замовленням чи згідно з спеціальними вимогами замовника та призначені для використання фахівцями виключно в установах, що займаються дослідженнями та розробками, для зазначених цілей.

4.2. Електрообладнання належить до сфери застосування Технічного регламенту з ЕМС, якщо воно може бути джерелом електромагнітних випромінювань, або на нього можуть впливати такі випромінення і на:

- комплектувальні вироби, які призначені для вмонтування в апаратуру споживачем (користувачем) та можуть створювати електромагнітні завади або на функціонування яких можуть вплинути такі завади;

- мобільні установки - поєднання апаратури, а у деяких випадках також інших пристроїв, що призначені для переміщення та експлуатації в різних місцях;

4.3. Обладнання може бути надано на ринку та/або введено в експлуатацію тільки в разі, коли воно відповідає вимогам цього Регламенту за умови належного встановлення, обслуговування та використання за призначенням.

4.4. Виробники перед введенням апаратури в обіг забезпечують її проектування та виготовлення з дотриманням суттєвих вимог Регламента.

Виробники складають технічну документацію та проводять або доручають уповноваженому представнику проведення процедури оцінки відповідності згідно з цим Регламентом.

**5. Порядок проведення процедури оцінки відповідності для апаратури**

5.1. Оцінка відповідності обладнання вимогам Технічного регламенту з електромагнітної сумісності обладнання ОС здійснюється відповідно до даного регламенту та із застосуванням процедур оцінки відповідності згідно постанови КМУ № 95 від 13.01.2016р., та вимог щодо маркування національним знаком відповідності, які застосовуються в технічних регламентах.

Відповідність апаратури суттєвим вимогам доводиться шляхом застосування процедури оцінки відповідності - експертизи типу (модуль В).

5.2. Експертиза типу є частиною процедури оцінки відповідності, під час виконання якої ОС досліджує технічний проект апаратури та перевіряє і засвідчує, що технічний проект цієї апаратури відповідає суттєвим вимогам, визначеним у цьому Порядку.

5.3. Згідно модуля В ОС виконує процедуру експертизи типу способом оцінки адекватності технічного проекту електричного обладнання (апаратури) шляхом експертизи технічної документації та підтвердних документів без дослідження зразка (моделі конструкції).

5.4. Етапи проведення робіт з процедури оцінки відповідності - експертизи типу (модуль В).

Подати Заявку на проведення експертизи типу відповідно до ТР ЕМС може виробник продукції, або його уповноважений представник.

Заявка повинна бути оформлена згідно з АФ 70.

Заявку разом із комплектом технічної документації можна подати особисто або надіслати:

- на електронну пошту ОС sertiftern@ukr.net (рекомендований спосіб) або

- на адресу ДП «Тернопільстандартметрологія»: 46008, Україна, м. Тернопіль, вул. Оболоня, 4.

5.5 За отриманою заявкою оформляється рішення попередньої оцінки (АФ-245), договір і рішення (АФ-76), в якому вказується модуль згідно з яким буде проведено оцінку відповідності.

5.6 Технічна документація, яка вимагається пунктом 3 Додатку 3 ТР ЕМС повинна бути надана в ОС разом із Заявкою.

Технічна документація повинна давати можливість оцінити відповідність обладнання застосовним вимогам Регламента.

Вся технічна документація повинна бути складена українською мовою. За згодою сторін технічна документація може надаватися іншою мовою.

Технічна документація, яка вимагається при проведенні експертизи типу обладнання вимогам ТР ЕМС повинна бути достатньою для проведення належного аналізу.

У технічній документації зазначаються вимоги до апаратури та питання проектування, виробництва і функціонування апаратури, які стосуються такої оцінки. Технічна документація повинна містити як мінімум такі елементи:

- загальний опис апаратури;

- ескізний проект, виробничі креслення та схеми компонентів, складальних вузлів, електричних кіл тощо;

- описи та пояснення, необхідні для розуміння зазначених креслень і схем та функціонування апаратури;

- список стандартів, застосованих повністю чи частково, включених до переліку національних стандартів, відповідність яким надає презумпцію відповідності апаратури суттєвим вимогам, а в разі, коли зазначені стандарти не були застосовані, - описи рішень, прийнятих з метою забезпечення відповідності суттєвим вимогам, які визначені в Технічному регламенті, у тому числі список інших відповідних технічних специфікацій, що були застосовані. У разі часткового застосування стандартів, включених до переліку національних стандартів у технічній документації, зазначаються їх частини, які були застосовані;

- результати виконаних проектних розрахунків, проведених досліджень тощо;

- протоколи випробувань.

Залежно від типу і призначення обладнання замовник може подати комплект документів у обсязі, погодженому з ОС.

Якщо документації, наданої в ОС недостатньо для проведення експертизи типу, то ОС робить запит до Замовника з метою отримання додаткових документів, чи їх доповнення. У Замовника є 30 днів, щоб надати потрібну документацію в ОС. У протилежному випадку ОС анулює заявку і повертає або знищує (за домовленістю) усі документи, отримані від Замовника.

5.7 Після встановлення достатності наданої технічної документації, ОС проводить експертизу технічної документації та підтвердних документи для оцінки адекватності технічного проекту обладнання вимогам Регламенту.

Експертиза типу проводиться шляхом оцінки адекватності технічного проекту апаратури через експертизу технічної документації, зазначеної вище, без експертизи зразка (“експертиза проекту типу”). Експертиза типу може бути обмежена окремими суттєвими вимогами або їх частинами, які визначені виробником або його уповноваженим представником.

ОС складає звіт за результатами експертизи технічної документації та результатів випробовувань, в якому наводяться результати виконаної експертизи типу згідно з АФ 79.

Якщо заявлене обладнання відповідає вимогам ТР ЕМС, група верифікації розглядає документи щодо проведеної роботи з оцінки відповідності продукції і оформлює протокол аналізу документів і приймає рішення про видачу сертифіката експертизи типу за результатами робіт з оцінки відповідності АФ-78

5.8 ОС видає Замовнику сертифікат експертизи типу згідно з АФ-78.

У сертифікаті експертизи типу зазначається:

* найменування та адреса виробника,
* найменування та адреса уповноваженого представника (якщо він є Замовником)
* висновки дослідження, особливості застосовних вимог, охоплених експертизою,
* умови чинності сертифіката (якщо такі є) та
* дані, необхідні для ідентифікації оціненого типу обладнання.

До сертифіката експертизи типу можуть додаватися один чи більше додатків. У сертифікаті експертизи типу та додатках до нього повинна міститися вся відповідна інформація, яка дає змогу оцінювати відповідність виготовленого обладнання дослідженому типу та здійснювати контроль під час експлуатації.

Якщо у сертифікат необхідно внести зміни, які не впливають на відповідність обладнання вимогам ТР ЕМС (наприклад зміни у адресі компанії, назві продукту), то Замовник може звернутися до ОС з проханням оновлення сертифіката на підставі первинної оцінки

Якщо тип обладнання не відповідає застосовним вимогам ТР ЕМС, на відповідність якого проводилась експертиза типу, ОС відмовляє у видачі сертифіката експертизи типу та повідомляє про це Замовникам з наданням докладного обґрунтування своєї відмови.

5.9. Виробник наносить знак відповідності технічним регламентам на кожну окрему одиницю апаратури, що відповідає типу, зазначеному в сертифікаті експертизи типу, та задовольняє вимогам Технічного регламенту, які застосовуються до зазначеної апаратури.

Знак відповідності технічним регламентам наноситься на апаратуру або на її табличку з технічними даними таким чином, щоб він був видимим, розбірливим і незмивним. У разі неможливості або невиправданості через характер апаратури нанесення знака відповідності технічним регламентам він наноситься на пакування та супровідні документи.

Знак відповідності технічним регламентам наноситься перед введенням апаратури в обіг.

5.10 Апаратура супроводжується інформацією про будь-які особливі запобіжні заходи, яких необхідно вжити під час складання, монтажу, обслуговування або використання такої апаратури для забезпечення після введення її в експлуатацію відповідності зазначеної апаратури суттєвим вимогам, визначеним у цьому Порядку.

В інструкціях, що супроводжують апаратуру, повинна бути інформація, необхідна для забезпечення використання зазначеної апаратури за призначенням.

5.11 ОС постійно відслідковує будь-які зміни в загальновизнаному сучасному стані розвитку техніки, які свідчать про те, що затверджений тип апаратури може вже не відповідати вимогам Регламенту, які застосовуються до зазначеної апаратури, та визначає потребу в подальшому дослідженні таких змін. У цьому випадку ОС повідомляє про це виробнику.

Виробник інформує ОС, який зберігає технічну документацію стосовно сертифіката експертизи типу, про всі модифікації затвердженого типу, що можуть вплинути на відповідність апаратури суттєвим вимогам Регламенту або на умови чинності цього сертифіката. Такі модифікації потребують додаткового затвердження у формі доповнення до первинного сертифіката експертизи типу.

5.12 ОС інформує орган, що призначає, про видані або скасовані ним сертифікати експертизи типу та/або будь-які доповнення до них, а також щокварталу чи на запит органу, що призначає, надає йому перелік відмов у видачі сертифікатів та/або будь-яких доповнень до них та сертифікатів експертизи типу та/або будь-яких доповнень до них, які він призупинив чи встановив щодо них інші обмеження.

5.13 ОС інформує інші призначені органи про відмови у видачі сертифіката експертизи типу та/або будь-яких доповнень до нього, про сертифікати експертизи типу та/або будь-які доповнення до них, які він скасував, призупинив чи встановив щодо них інші обмеження, а на запит - також про видані ним сертифікати експертизи типу та/або доповнення до них.

Орган, що призначає, відповідні органи державного ринкового нагляду та інші призначені органи мають право за запитами одержувати копію сертифікатів експертизи типу та/або доповнень до них. Орган, що призначає, та відповідні органи державного ринкового нагляду мають право за запитами одержувати копію технічної документації та результати досліджень, проведених призначеним органом. ОС зберігає копію сертифіката експертизи типу, додатків і доповнень до нього, а також технічний файл, включаючи подану виробником документацію, до закінчення строку дії такого сертифіката.

5.14. Виробник зберігає копію сертифіката експертизи типу, додатків і доповнень до нього разом з технічною документацією для надання на запити органів державного ринкового нагляду протягом 10 років після введення апаратури в обіг.

**6. Конфіденційність**

ОС та організації, які діють за їх дорученням, повинні забезпечувати конфіденційність інформації, що становить комерційну або професійну таємницю. Вимоги до забезпечення конфіденційності викладено в інструкції І-2-21 «Порядок забезпечення конфіденційності при проведенні робіт з сертифікації».

7**. Розгляд спірних питань**

7.1. Якщо заявник не згоден з рішенням, яке прийняте ОС за його зверненням щодо оцінювання відповідності продукції вимогам Регламенту, він повинен подати (письмово) заяву до ОС не пізніше одного місяця після одержання повідомлення про прийняте рішення. Подання заяви не припиняє дії прийнятого рішення. Розгляд кожної апеляції проводиться згідно М.ОСП-7-21.

7.2. Заява розглядається ОС у місячний термін з дня її надходження.

7.3. До заяви додаються такі документи:

- листування із спірного питання між заявником та ОС;

- результати випробувань (за необхідністю);

- документація на продукцію (за необхідністю).

7.4. Кожна із сторін має право запросити експертів для надання пояснень.

7.5. Рішення стосовно поданої заяви може вміщувати одну із таких резолюцій:

- продовжити роботи з оцінки відповідності заявленої продукції;

- відмовити у продовженні робіт з оцінки відповідності заявленої продукції.

7.6. Рішення надсилається заявнику протягом п’яти днів після проведення засідання. Якщо на думку ОС, що розглядав спірне питання, необхідно внести зміни або переглянути стандарти та інші нормативні документи про продукцію, то відповідні пропозиції він вносить до центральних органів виконавчої влади, на які покладено виконання функцій технічного регулювання у даній сфері діяльності.

7.8. У разі незгоди з рішенням ОС заявник має право протягом десяти днів з дня одержання рішення звернутися до центральних органів виконавчої влади, на які покладено виконання функцій технічного регулювання у даній сфері діяльності, а також до суду, арбітражного суду згідно з чинним законодавством.

**8. Розрахунки між ОС і заявником.**

8.1. Оплата робіт із оцінки відповідності проводиться незалежно від їх результатів.

8.2. Під час оцінки відповідності продукції фінансові взаємовідносини встановлюються між ОС та заявником.

8.3. Вартість робіт із оцінки відповідності продукції вимогам Регламенту визначається відповідно до М.ОСП 26-21.

8.4 Оплата робіт із оцінки відповідності продукції проводиться на підставі господарських договорів.