

**ГОСУДАРСТВЕННАЯ ИНСПЕКЦИЯ ПО НАДЗОРУ ЗА НЕПИЩЕВЫМИ
ПРОДУКТАМИ И ЗАЩИТЕ ПРАВ ПОТРЕБИТЕЛЕЙ**

MD-2012, муниципий Кишинэу, улица Василе Александри, 78, телефон +373-22-501-981
e-mail: secretariat@issnpc.gov.md, www.consumator.gov.md

ПРОВЕРОЧНЫЙ ЛИСТ

№ 12

Электромагнитная совместимость оборудования

I. Фамилия, имя и должности инспекторов, осуществляющих контроль:

II. Лицо и объект, подлежащие контролю:

Название лица

Юридический адрес, фискальный код

Фамилия, имя руководителя лица подлежащего контролю/его представителя

Структурное/функциональное подразделение подлежащего контролю (название)

Другие данные, характеризующие подразделение (в зависимости от обстоятельств)

III. Информация о лице, подлежащем контролю, необходимая для оценки рисков:¹

Критерий ²	Текущая информация (имеющаяся у ГИИИПЗПП (Государственной инспекции по надзору за непищевыми продуктами и защите прав потребителей) на начало контроля)	Степень риска	Доступная текущая информация (отметить по необходимости)	Информация, проверенная в результате контроля (заполняется в случае необходимости)
Сфера хозяйственной деятельности				
Дата последнего контроля				
Доход от продаж (товарооборот)				
Категория потребителей				

¹ Если таблица соответствует таблице в других проверочных листах, используемых в рамках того же контроля, таблица заполняется только в одном из проверочных листов, используемых во время контроля.

² Заполняются исключительно критерии риска, применимые к области и лицу, подлежащим контролю.

IV. Перечень продукции, подлежащей контролю:

№ критерий	Наименование продукта	Модель, изделие, модификация	№ Партии	Серийный №	Общее количество единиц в партии
1.					
2.					
3.					

V. Перечень вопросов:

Порядковый №	Характеристики	Юридическая ссылка	Соответствие			Комментарии	Доля
			Да	Нет	Не применимо		
1.	Приборы должны иметь или, если их размеры или характер не позволяют это сделать, иметь информацию, указанную на упаковке или в документе, сопровождающем аппарат: - тип, номер партии, серийный номер или другой элемент, позволяющий их идентифицировать?	Пункт 18 Приложения к ПП № 807/2015	1.				8
			2.				
			3.				
2.	На приборе или, если это невозможно, на упаковке или в документе, прилагаемом к прибору, имеются соответствующие указания: - название производителя; - его фирменное название / зарегистрированный товарный знак; - почтовый адрес, по которому можно связаться с производителем? Указывается ли в адресе единый контактный центр производителя? Сообщаются ли контактные данные на государственном языке?	Пункт 19 Приложения к ПП № 807/2015	1.				8
			2.				
			3.				
3.	Сопровождается ли прибор инструкциями и информацией, указанными в пунктах 55-57 Приложения к ПП №807/2015, переведенными на государственный язык? Являются ли эти инструкции и информация, а также любой текст, напечатанный на этикетках, ясными и понятными?	Пункт 20 Приложения к ПП № 807/2015	1.				8
			2.				
			3.				
4.	Правильно ли нанесена маркировка CE или SM на каждый прибор?	Пункты 50 и 52 Приложения к ПП № 807/2015	1.				8
			2.				
			3.				
5.	Является ли маркировка CE или маркировка соответствия SM разборчивой/видимой/прочной?	Пункт 51 Приложения к ПП № 807/2015	1.				8
			2.				
			3.				
6.	Соответствует ли маркировка CE или маркировка соответствия SM форме/размеру, требуемым по закону? Нанесена ли дополнительная маркировка соответствия, которая может вызвать путаницу?	Приложение № 5 Закона № 235/2011	1.				8
			2.				
			3.				
7.	Нанесены ли дополнительные знаки соответствия, которые могут привести к путанице?	Ст.23 ¹ абз.6) Закона № 235/2011	1.				8
			2.				
			3.				

Производитель (уполномоченный представитель)							
8.	Выдана ли производителем декларация о соответствии?	Пункт 15 Приложения к ПП № 807/2015	1.				15
			2.				
			3.				
9.	Полна ли декларация о соответствии?	- Пункт 47 Приложения к ПП № 807/2015 - Приложение № 4 к приложению к ПП № 807/2015	1.				10
			2.				
			3.				
10.	Составлена ли Декларация о соответствии/переведена на государственный язык?	Пункт 47 Приложения к ПП № 807/2015	1.				10
			2.				
			3.				
11.	Правильно ли производитель применил процедуру оценки соответствия для данного прибора?	- Пункты 44 и 45 Приложения к ПП № 807/2015 - Приложения № 2 и 3 к Приложению к ПП № 807/2015	1.				15
			2.				
			3.				
12.	Составлена и хранится ли у производителя техническая документация на прибор?	- Пункт 14 Приложения к ПП № 807/2015 - Приложения № 2 и 3 к Приложению к ПП № 807/2015	1.				20
			2.				
			3.				
13.	Составил ли производитель надлежащим образом техническую документацию, которая должна включать, где это применимо, как минимум, следующие элементы: - общее описание аппарата; - эскизные конструкторские и технологические чертежи и схемы компонентов, узлов, схем и т.д.; - описания и пояснения, необходимые для понимания указанных чертежей и схем и работы прибора; - перечень согласованных стандартов, применяемых полностью или частично (в случае частично применяемых согласованных стандартов); - описание решений, принятых для выполнения основных требований безопасности, включая перечень других соответствующих технических условий (если эти согласованные стандарты не были применены); - техническая документация с указанием частей, которые были применены (в случае частичного применения согласованных стандартов); - результаты проектных расчетов, проведенных исследований и т.д.; - отчеты об испытаниях, предоставленные аккредитованными лабораториями?	- Пункт 3 Приложения к ПП № 807/2015 - Приложения № 2 и 3 к Приложению к ПП № 807/2015	1.				20
			2.				
			3.				
14.			1.				10

	Хранит ли производитель техническую документацию и декларацию о соответствии в течение 10 лет после выпуска прибора на рынок?	Пункт 16 Приложения к ПП № 807/2015	2.					
			3.					
15.	Производитель, в случае предполагаемых рисков или предположений о несоответствии, по запросу предоставляет всю информацию и документацию, необходимую для подтверждения соответствия аппарата, на государственном языке и по запросу сотрудничает с органом надзора за рынком в отношении любых действий, предпринятых для устранения рисков, создаваемых аппаратом, который он разместил на рынке?	Пункт 22 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
16.	Производитель назначил в письменной форме уполномоченного представителя, который должен выполнять, по крайней мере, следующие задачи, указанные в мандате: 1) хранить декларацию о соответствии и техническую документацию в распоряжении ГИННПЗПП в течение 10 лет после выпуска аппарата на рынок; 2) имеет или может иметь в своем распоряжении всю информацию и документацию, необходимую для подтверждения соответствия прибора; 3) сотрудничать с ГИННПЗПП, по его запросу, в отношении любых действий, предпринимаемых для устранения рисков, создаваемых оборудованием, на которое распространяется его мандат?	Пункты 23 и 24 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
Импортёр								
17.	Импортёр должен убедиться в том, что производитель выполнил следующие требования: а) проведена соответствующая процедура оценки соответствия; б) подготовлена техническая документация; с) Приборы имеют маркировку СЕ; d) сопровождаются ли приборы необходимыми документами и указан ли номер партии, серийный номер или другой элемент, позволяющий идентифицировать прибор?	Пункт 26 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					
18.	Соблюдал ли импортёр ограничение не выпускать на рынок оборудование, не соответствующее основным требованиям безопасности, и проинформировал ли он об этом производителя и ГИННПЗПП?	Пункт 27 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
19.	Указал ли производитель на приборе или, если это невозможно, на упаковке или в документе, прилагаемом к прибору: - название, зарегистрированное торговое название или зарегистрированный знак производителя, - адрес, по которому с ним можно связаться, на государственном языке?	Пункт 28 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					

20.	Обеспечивает ли импортёр сопровождение прибора инструкциями и необходимой информацией на государственном языке?	Пункт 29 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					
21.	Гарантирует ли импортёр, что условия хранения или транспортировки приборов не ставят под угрозу их соответствие основным требованиям безопасности?	Пункт 30 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					
22.	Принял ли импортёр, если аппарат представляет риск, незамедлительно необходимые корректирующие меры для приведения аппарата в соответствие, его отзыва или отзыва, в зависимости от обстоятельств, и незамедлительно ли он проинформировал ГИННПЗПП, в частности, о несоответствии и о принятых корректирующих мерах?	Пункт 31 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
23.	Должен ли импортёр хранить копию декларации о соответствии в течение 10 лет после выпуска аппарата на рынок и предоставлять её в распоряжение ГИННПЗПП, а также обеспечивать возможность предоставления технической документации в ГИННПЗПП по запросу?	Пункт 32 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					
24.	Импортёр, в случае предполагаемых рисков или подозрений в несоответствии со стороны МЭРЦТ и ГИННПЗПП, предоставляет им в бумажном или электронном виде всю информацию и документацию, необходимую для подтверждения соответствия аппарата, и сотрудничает с МЭРЦТ и ГИННПЗПП по их запросу относительно любых действий, предпринятых для устранения рисков, связанных с аппаратами, которые они разместили на рынке?	Пункт 33 Приложения к ПП № 807/2015	1.					10
			2.					
			3.					
25.	Может ли импортёр считаться производителем в соответствии с Техническим регламентом "Электромагнитная совместимость оборудования" и на него распространяются обязательства производителя, если он выпускает на рынок оборудование под своим именем или торговой маркой или модифицирует уже выпущенное на рынок оборудование таким образом, что это может повлиять на соответствие требованиям?	Пункт 40 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
Распространитель								
26.	Проверял ли распространитель, если: - имеют маркировку CE; - сопровождаются документами, инструкциями и информацией на государственном языке; - сопровождаются сопроводительной документацией, идентифицирующей стационарную установку и ее характеристики электромагнитной совместимости; - соблюдались ли производителем и импортером установленные требования,	Пункт 35 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					

	касающиеся указания номера партии, серийного номера или другого элемента, позволяющего идентифицировать приборы?							
27.	Соблюдал ли распространитель ограничение не выпускать на рынок оборудование, не соответствующее основным требованиям безопасности, и проинформировал ли он об этом производителя или импортера и ГИННПЗПП?	Пункт 36 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
28.	Гарантирует ли распространитель, что условия хранения или транспортировки приборов не ставят под угрозу их соответствие основным требованиям безопасности?	Пункт 37 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
29.	Принял ли распространитель, если прибор представляет опасность, незамедлительно необходимые меры по приведению прибора в соответствие, его отзыву или снятию с производства, в зависимости от обстоятельств, и незамедлительно ли он проинформировал ГИННПЗПП с подробным описанием несоответствия и принятых мер по исправлению ситуации?	Пункт 38 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
30.	Распространитель должен по мотивированному запросу МЭРИ или ГИННПЗПП предоставить им всю информацию и документацию, необходимую для подтверждения соответствия оборудования, в бумажном или электронном виде, и сотрудничать с МЭРИ и ГИННПЗПП по их запросу в отношении любых действий, предпринятых для устранения рисков, создаваемых оборудованием, которое они разместили на рынке?	Пункт 39 Приложения к ПП № 807/2015	1.					15
			2.					
			3.					
Основные требования безопасности к электромагнитной совместимости оборудования								
	1. Общие требования							
31.	Оборудование должно быть спроектировано и изготовлено с учетом уровня технического развития таким образом, чтобы обеспечить: а) создаваемые электромагнитные помехи не превышают уровня, при превышении которого радио- и телекоммуникационное оборудование или другое оборудование не может работать по назначению; б) обладают уровнем устойчивости к электромагнитным помехам, который является предсказуемым для их предполагаемого использования и позволяет им работать без неприемлемого ухудшения этого использования?	- Пункт 13 Приложения к ПП № 807/2015 - Приложение № 1 к Приложению № 1 ПП № 807/2015	1.					20
			2.					
			3.					
2. Особые требования к стационарным установкам								
32.		- Пункт 13 Приложения к	1.					20
			2.					

	Соответствует ли инсталляция и использование предполагаемому назначению компонентов?	ПП № 807/2015 - Приложение № 1 к Приложению № 1 ПП № 807/2015	3.					
--	--	--	----	--	--	--	--	--

VI. Шкала оценки риска

Нарушения	Количество вопросов на основании классификации нарушений (все заданные вопросы)	Количество нарушений, выявленных в рамках контроля (все несоответствующие вопросы)	Степень соответствия по количеству нарушений в процентах % (1 - (кол. 3 / кол. 2) x100%)	Общее количество баллов в соответствии с классификацией нарушений (сумма баллов всех применённых вопросов)	Количество баллов по нарушениям, выявленным в рамках контроля (сумма баллов несоответствующих вопросов)	Степень соответствия согласно количеству нарушений % (1 - (кол. 6 / кол. 5) x100%)
Незначительные						
Серьёзные						
Очень серьёзные						
Итого						

VII. Руководство по системе оценки вопросов

Классификация нарушений	Баллы
Незначительные	1 – 5
Серьёзные	6 – 10
Очень серьёзные	11 - 20

VIII. Список соответствующих нормативных актов:

Порядковый номер	Обозначение	Название
1.	Закон № 235/2011	Об аккредитации и деятельности по оценке соответствия
2.	Постановление Правительства № 807/2015	Об утверждении технического регламента "Электромагнитная совместимость оборудования"

От _____

Подпись инспекторов, присутствующих при осуществлении контроля:

_____	_____	_____
(Фамилия, имя)	(Подпись)	(Дата ознакомления)
_____	_____	_____
(Фамилия, имя)	(Подпись)	(Дата ознакомления)