

## Правила взаимодействия филиалов лаборатории и структурных подразделений организации при управлении оборудованием

### Введение

Межгосударственный стандарт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1] (ISO/IEC 17025:2017 [2]) ввел новое понятие **"стабильность функционирования лаборатории"** <sup>1</sup> ("стабильность деятельности лаборатории"). Лаборатория должна *"документировать свои процедуры в объеме, необходимом для обеспечения стабильного осуществления своей деятельности..."* (п.5.5 с ГОСТ ISO/IEC 17025-2019) <sup>2</sup>, кроме того *"политики и цели должны быть направлены на обеспечение ... стабильности деятельности лаборатории"* (8.2.2 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019) <sup>2</sup>.

---

<sup>1</sup> В некоторых вариантах перевода международного стандарта ISO/IEC 17025:2017 [2] можно встретить "непрерывность деятельности лаборатории" или "последовательное осуществление лабораторной деятельности".

<sup>2</sup> Пункт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1].

Стабильность функционирования испытательной и/или калибровочной лаборатории (далее - лаборатории) предполагает своевременное выполнение работ в интересах заказчиков (внешних, внутренних и постоянных) и выдачу им достоверных результатов при изменчивых внешних и внутренних складывающихся условиях работы конкретной лаборатории при ограниченных (не бесконечных) ресурсах.

Наряду с возможностью передачи части работ сторонним аккредитованным лабораториям (раздел 6.6 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019) <sup>2</sup> или иных вариантов обеспечения недостающими ресурсами, возможность внутреннего перераспределения внутри организации, в которую входит лаборатория (между филиалами и/или подразделениями лаборатории), таких ресурсов как оборудование является одним из результативных способов обеспечения стабильности функционирования лаборатории при ограниченных ресурсах.

---

<sup>2</sup> Пункт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1].

Положения ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1] (ISO/IEC 17025:2017 [2]) не предполагают каких-либо ограничений о применении оборудования только в конкретных исследованиях или однозначном закреплении за конкретным персоналом, достаточно ведения записей о его текущем местонахождении (6.4.13 d ГОСТ ISO/IEC 17025-2019)) <sup>2</sup>.

---

<sup>2</sup> Пункт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1].

Однако "Критерии аккредитации и перечень документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации" [3] (далее - Критерии аккредитации) требуют представления в национальный аккредитующий орган <sup>3</sup> - Федеральную службу по аккредитации (далее - ФСА, Росаккредитация) более детальную информацию о применяемых лабораторией ресурсах, включая оборудование.

---

<sup>3</sup> Федеральная служба по аккредитации (Росаккредитация).

Более того, в соответствии с требованиями "Положения о составе сведений о результатах деятельности аккредитованных лиц, об изменениях состава их работников и о компетентности этих работников, об изменениях технической оснащенности, представляемых аккредитованными лицами в Росаккредитацию, порядке и сроках представления аккредитованными лицами таких сведений в Росаккредитацию" [4] (далее - Положение о составе сведений) аккредитованная лаборатория обязана в регламентированные сроки вносить в ФГИС ФСА подробные сведения, касающиеся изменения информации об оборудовании, требуемой Критериями аккредитации.

Таким образом, процедура взаимодействия подразделений лаборатории, а также структурных подразделений организации, в состав которой входит лаборатория, в части касающейся управления оборудованием, должна учитывать требования указанных документов.

В лаборатории могут применяться следующие виды оборудования<sup>4</sup>, наличие и состояние (статус) которого подлежит постоянному контролю со стороны ФСА в соответствии с Положением о составе сведений [4]:

<sup>4</sup>Виды оборудования приведены в соответствии с положениями Критериев аккредитации [3], в ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1] (ISO/IEC 17025:2017 [2]) под оборудованием понимается также программное обеспечение, справочные данные, реактивы и расходные материалы.

- средства измерений и эталоны единиц величин (далее - средства измерений, СИ);
- испытательное оборудование (далее - ИО);
- стандартные образцы (далее - СО);
- вспомогательное оборудование (далее - ВО).

Наличие и состояние остальных видов оборудования, упомянутого в ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 [1] (ISO/IEC 17025:2017 [2]), оценивается при аккредитации и в ходе подтверждения компетентности аккредитованной лаборатории, а также при проведении контрольных мероприятий силами ФСА.

Взаимодействие с филиалами и/или подразделениями лаборатории и структурными подразделениями организации при управлении оборудованием должно основываться на положениях федерального закона "Об аккредитации в национальной системе аккредитации" [5], устанавливающих необходимость аккредитации лаборатории как структурной единицы всей организации, в которую входит лаборатория, и предоставляющих статус аккредитованного лица лаборатории организации. При аккредитации лаборатории, являющейся самостоятельным юридическим лицом, статус аккредитованного лица представляется всей лаборатории без разделения на филиалы и подразделения такой лаборатории.

С учетом изложенных положений действующих документов для каждого из рассмотренных видов оборудования следует применять отдельный порядок организации взаимодействия филиалов лаборатории и структурных подразделений организации.

Автор: Крикун Василий Михайлович,  
кандидат технических наук,  
старший научный сотрудник

**Полный текст документа доступен в системах «Техэксперт».**

[Правила взаимодействия филиалов лаборатории и структурных подразделений организации при управлении оборудованием \(Источник: ИСС "КОДЕКС"\)](#)