

19.11.2020

ПродЭксперт



Самое важное и интересное для специалистов пищевой промышленности

Информация о доработанном проекте Критериев аккредитации

На федеральном портале проектов нормативных правовых актов размещен доработанный [текст проекта Критериев аккредитации](#).

Доработанная версия проекта имеет следующие нововведения:

1. Для органов по валидации и верификации парниковых газов. Выделен отдельный раздел (п.п.31-35), который содержит Критерии аккредитации для таких организаций. Требования к данным организациям вводятся впервые.

Органы по валидации и верификации парниковых газов должны:

- соответствовать требованиям [ГОСТ Р ИСО 14065-2014](#) «Газы парниковые. Требования к органам по валидации и верификации парниковых газов для их применения при аккредитации или других формах признания»;
- выполнять требования [ГОСТ Р ИСО 14066-2013](#) «Парниковые газы. Требования к компетентности групп по валидации и верификации парниковых газов»;
- соблюдать [ГОСТ Р ИСО 14064-3-2007](#) «Газы парниковые. Часть 3. Требования и руководство по валидации и верификации утверждений, касающихся парниковых газов».

В п.34 проекта закреплены дополнительные требования к этим органам, а п.35 проекта содержит требования к документам, подтверждающим соответствие органов по валидации и верификации парниковых газов критериям аккредитации.

2. Для органов по сертификации (п.п.3-20 доработанного проекта).

Согласно новой редакции проекта руководитель органа по сертификации продукции, его заместители должны работать в штате по основному месту работы.

Кроме того, орган по сертификации продукции обязан иметь в своем штате:

- необходимое количество работников, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия, для выполнения всех работ в отношении сертификатов соответствия, выдаваемых органом по сертификации за месяц, квартал, полугодие или календарный год.

В отдельные пункты выделены Критерии аккредитации и требования к документам для следующих органов по сертификации:

- органы по сертификации систем менеджмента (п.п.11-16 проекта);
- органы по сертификации, проводящие сертификацию персонала (п.п.17-18 проекта);
- органы по сертификации продукции, услуг, персонала и систем менеджмента (п.п.19-20 проекта).

3. Для лабораторий (п.п.21-27 проекта).

В п.22 проекта закреплено правило для лабораторий, осуществляющих биологические, микробиологические, иммунологические, химические, иммуногематологические, гематологические, биофизические, цитологические, гистопатологические, генетические или другие исследования материалов из организма человека в целях получения информации для диагностики, предупреждения и лечения болезни или оценки состояния здоровья человека.

Такие лаборатории вместо ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 могут руководствоваться ГОСТ Р ИСО 15189-2015 «Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности». Дополнены требования к персоналу и руководству лаборатории (п.24.2 проекта).

С учетом нового проекта, работник лаборатории, непосредственно выполняющий работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в области аккредитации, может работать по трудовому договору в составе только одной лаборатории. Данные требования распространяются на руководителя лаборатории и его заместителей, которые должны работать в лаборатории в штате по основному месту работы.

Доработаны требования к лабораториям, выполняющим работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям железнодорожной продукции. В пункте 24.7.2.2 проекта уточняются требования к стажу работников таких лабораторий. Первоначальная версия проекта предусматривала требования к стажу работников — 5 лет, доработанный проект — не менее 3 лет.

4. Для органов инспекции (п.п.28-30 проекта). В п.29 новой версии проекта расширился перечень дополнительных требований к органам инспекции.

5. Для организаций, выполняющих работы в области обеспечения единства измерений (п.п.38-58). В п.43 нового проекта расширен перечень требований к помещениям организаций, выполняющих работы в области обеспечения единства измерений.

Кроме того, подкорректировано наименование документа СМК.

Так, в первоначальной версии проекта этот документ носил название Руководство по качеству; в доработанной редакции проекта разработчики отказались от этого наименования, и документ СМК сейчас имеет следующее наименование — Документ системы менеджмента качества (п.46).

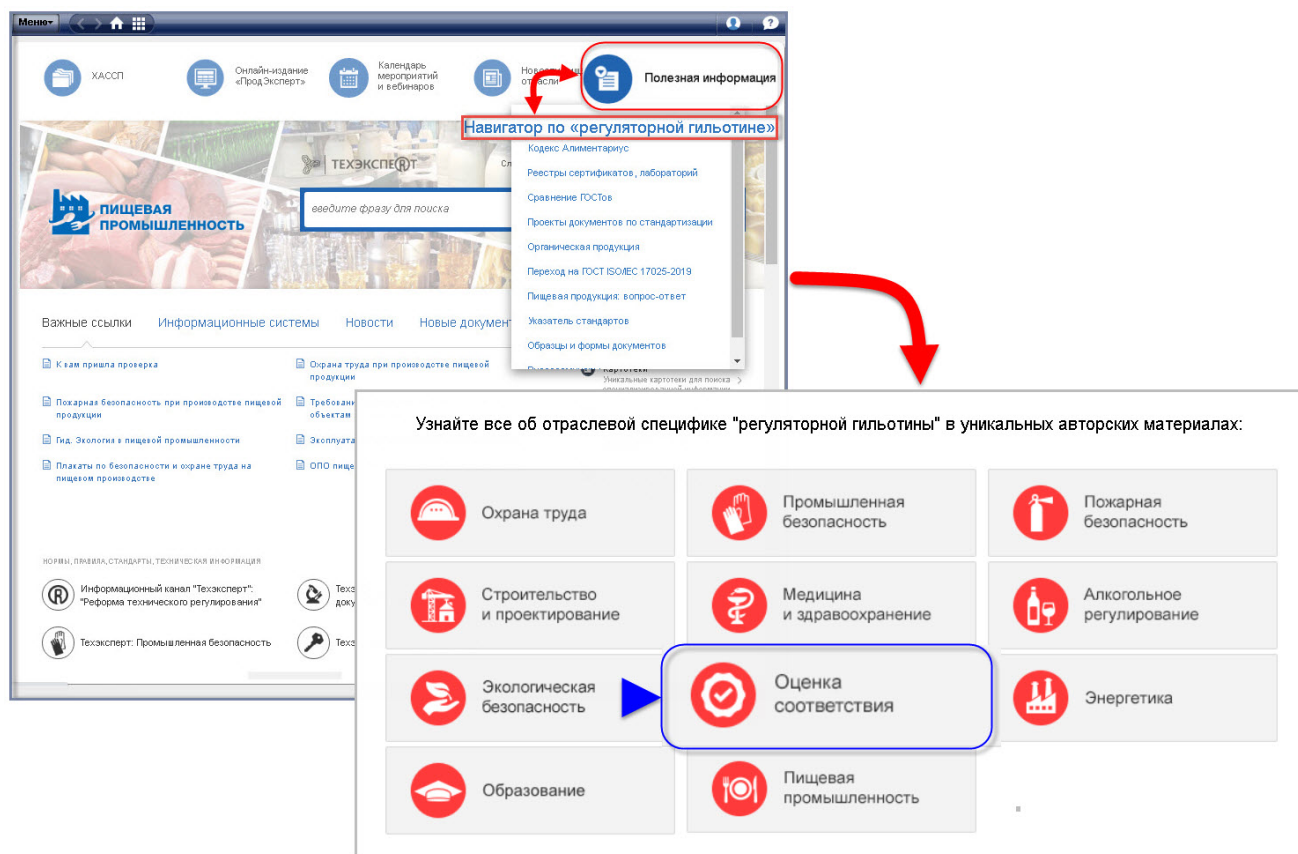
Обратите внимание! В связи с изменением текст проекта «Аналитический обзор проекта приказа Минэкономразвития России „Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации“» неактуален.

Где найти всю информацию по изменениям, вводимым в сфере оценки соответствия? В системах «Техэксперт» вашему вниманию предлагается справочный материал **«Реформа контрольно-надзорной деятельности. Регуляторная гильотина в сфере оценки соответствия»**.

Благодаря справочно-информационному материалу, вы сможете:

- ✓ Узнать, какие НПА в сфере оценки соответствия признаны утратившими силу;
- ✓ Какие документы разработаны взамен;
- ✓ Ознакомиться с обзором документов;
- ✓ Быть в курсе предстоящих изменений в сфере оценки соответствия.

Найти информацию вы можете через интеллектуальный поиск или в сервисе «Навигатор по регуляторной гильотине». Для этого под баннером «Полезная информация» перейдите по ссылке «Навигатор по регуляторной гильотине». В сервисе представлена информация по различным отраслям и профессиональным сферам, выберите кнопку «Оценка соответствия».



Воспользуйтесь Навигатором по регуляторной гильотине, чтобы подготовиться к масштабным изменениям контрольно-надзорной деятельности!

А знаете ли вы?

Новые документы в системе «Техэксперт» для пищевых предприятий

Новые документы в системе «Техэксперт» для пищевых предприятий за октябрь 2020 г.



Список новых документов

Вопрос-ответ

Вопрос:



*Кудинова Ирина
Евгеньевна*

Разрешены ли такие пищевые добавки, как стабилизатор каррагинан и краситель каротин в составе молочного коктейля для питания для детей школьного и дошкольного возраста?

Ответ:

На основании приложения 29 к ТР ТС 029/2012 Технический регламент Таможенного союза «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств» каррагинан может использоваться для производства последующих смесей для здоровых детей старше пяти месяцев.

Молочные напитки не включены в перечень пищевой продукции, при производстве которой использование красителей не допускается (приложение 9 к ТР ТС 029/2012).

В соответствии с приложением 15 к ТР ТС 029/2012 каррагинан применяется согласно технической документации.

В ст.8 ТР ТС 021/2011 Технический регламент Таможенного союза «О безопасности пищевой продукции» нет запрета на применение каррагинана и каротина при производстве продуктов для питания для детей школьного и дошкольного возраста.

Можно заключить, что краситель Е160а (каротин), Е407 и Е407а (каррагинан) могут применяться в составе молочного коктейля для питания для детей школьного и дошкольного возраста.