

16.12.2020

Метрология и Лаборатория



Самое важное для метрологов и специалистов лабораторий

Новые Критерии аккредитации

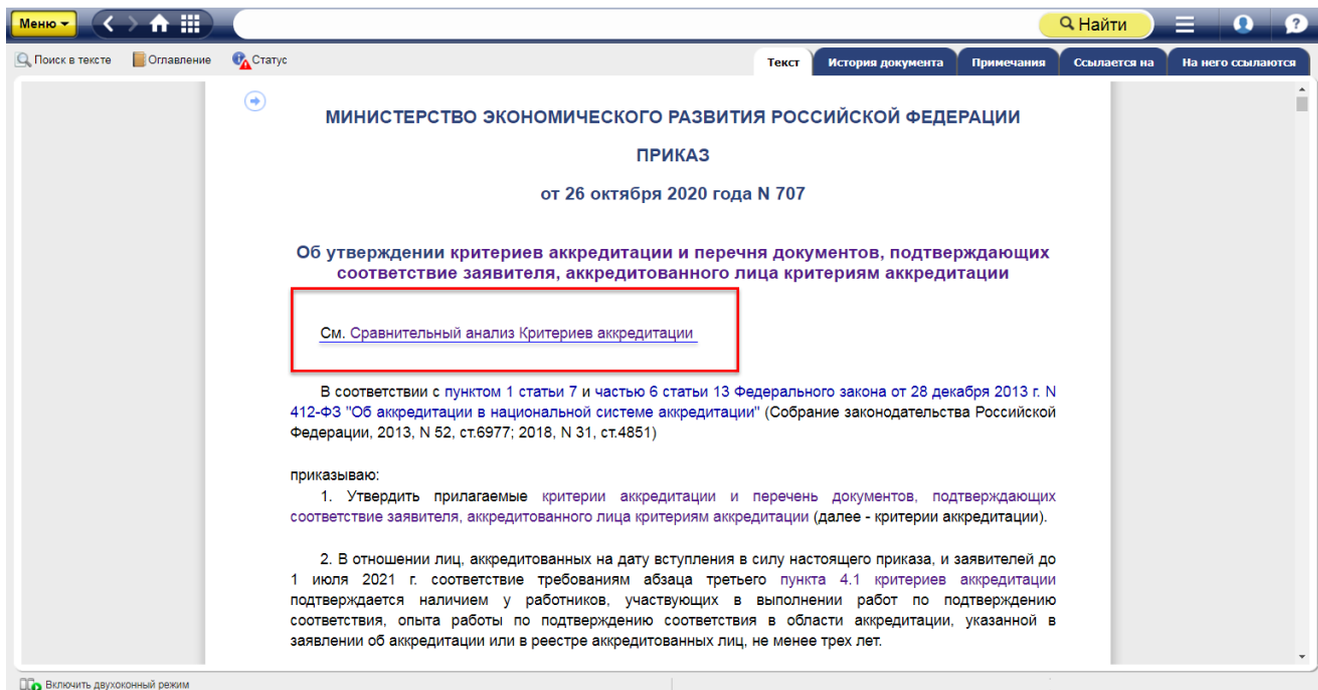
Официально опубликованы утвержденные Критерии аккредитации. Новые Критерии аккредитации разработаны взамен приказа Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326 в рамках реализации механизма «регуляторной гильотины» в сфере оценки соответствия. Документ вступит в силу с 1 января 2021 года.

В связи с введением новых документов подготовлен «Сравнительный анализ Критериев аккредитации». В сравнении рассматриваются:

— основания разработки новых Критериев аккредитации;

— отличия новых Критериев аккредитации от Приказа Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326.

Воспользоваться готовыми аналитическими материалами вы можете с помощью интеллектуального поиска, из текста документа или из его статуса, кликнув по ссылке «Сравнительный анализ».



Попробуйте, это удобно и заметно упрощает рабочий процесс, связанный с введением новых критериев аккредитации!

В системах «Техэксперт» доступны и другие сравнения документов. Один из ключевых сравнительных сервисов — **«Сравнительный анализ нормативных правовых актов»** — это уникальный аналитический сервис, который позволяет получить разъяснение и заключение эксперта относительно нововведений и изменений в правовых нормах.

Материалы представлены в удобной табличной форме, где по каждому изменяющемуся пункту дан комментарий эксперта. С помощью сервиса вы можете сделать выбор, какая норма является приоритетной и должна применяться в конкретном случае. **Особенно востребован сервис, когда изменениям только предстоит вступить в силу, а сравнительный анализ уже готов.**

Постоянные нововведения, происходящие в законодательстве, требуют актуализации нормативных документов, используемых на предприятии. Требуется проверять продукцию на соответствие ГОСТ, в связи с чем вам необходимо постоянно держать руку на пульсе и при изменении стандарта отражать его во внутренней документации.

Таким образом, использование сервисов-сравнений действительно упрощает работу и экономит время.

Ещё не работаете с системами «Техэксперт» для метрологов и лабораторий?



ПОПРОБОВАТЬ БЕСПЛАТНО

Вопрос-ответ



*Кудинова Ирина
Евгеньевна*

Вопрос:

С 01.01.2021 г. вступают в силу новые критерии аккредитации , утвержденные приказом Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 .

Просьба проанализировать «Правила, обеспечивающие наличие в бумажном и (или) электронном виде, в том числе с использованием электронных справочно-правовых систем, нормативных правовых актов, документов в области стандартизации, правил и методов исследований (испытаний) и измерений, в том числе правил отбора образцов (проб), и иных документов, указанных в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц».

Сейчас эти правила содержатся в действующем приказе Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326 .

В новых критериях аккредитация (утв. приказом Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707) требования представлены в п.24.5 без конкретизации источника получения документов:

«24.5 . Наличие у лаборатории нормативных правовых актов, документов по стандартизации, правил и методов исследований (испытаний) и измерений, в том числе правил отбора образцов (проб), и иных документов, указанных в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, а также соблюдение лабораторией требований данных документов».

Необходимо уточнение, какой источник получения документов, указанных в п.24.5 новых критериев аккредитации?

Ответ:

Если в новых критериях аккредитации, утвержденных приказом Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707, не указан источник получения документов, перечисленных в п.24.5, то источники получения документов, применяемых в лаборатории, устанавливает сама лаборатория.

Лаборатория вправе установить разные источники получения для разных групп документов (в зависимости от вида документа и его формы – бумажной или электронной, от его правообладателя, если такой есть, и т.п.).

В действующих до 01.01.2021 критериях аккредитации, утвержденных приказом Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326, документом, в который лаборатория должна записывать источники получения и способы актуализации нормативных и методических документов, названо руководство по качеству.

В новых критериях аккредитации, в соответствии с ГОСТ Р ИСО 9001-2015 «Системы менеджмента качества. Требования», не конкретизируется вид документа системы менеджмента качества (это может быть не руководство по качеству, а некий сводный документ системы менеджмента качества).

Но новые критерии аккредитации содержат требования к документу системы менеджмента качества в п.24.6 и п. 26.1, а главное — устанавливают в п.21 требование соответствия лаборатории стандарту ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 «Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий», в разделе 8 которого установлены требования к системе менеджмента, в том числе — к документации системы менеджмента.

В соответствии с п.8.3.2 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 лаборатория должна обеспечить, что:

- a) документы проверены на пригодность уполномоченным персоналом до их издания;
- b) документы периодически анализируются и при необходимости пересматриваются;
- c) идентифицируются изменения и статус текущей редакции документа;
- d) актуальные версии применяемых документов доступны на всех рабочих местах и при необходимости их распространение управляется;
- e) документы уникальным образом идентифицированы;
- f) не допускается непреднамеренное использование устаревших документов и применяется соответствующая идентификация данных документов, в случае если они сохраняются с какой-либо целью.

По каждому из перечисленных выше требований следует предусмотреть действия, которые обеспечат соблюдение требования, и ответственный персонал.

Обратите внимание: в стандарте сделан акцент на актуальность документов притом, что источники получения этих документов не регламентируются. Это означает, что установление и документирование определенных источников документов следует рассматривать как способ обеспечения актуальности этих документов.

Включение в текст новых критериев аккредитации ссылки на ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 избавило разработчиков критериев аккредитации от подробного перечисления требований к лабораториям (и другим заявителям и аккредитованным лицам).

А для лабораторий такая форма изложения нормативного правового акта означает, что обязательные для них требования установлены не только в критериях аккредитации, но и в национальном стандарте, который с момента вступления в силу новых критериев аккредитации станет обязательным документом для лабораторий-заявителей или аккредитованных лабораторий.

Поэтому при изучении требований новых критериев аккредитации лабораториям не следует ограничиваться изучением одного этого документа. Необходимо изучить и требования национальных стандартов, на которые ссылаются новые критерии аккредитации.

В ряде случаев, как, например, в случае определения источников получения лабораторией документов, требования могут быть установлены косвенным образом, посредством других требований.

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных