

31.08.2022

Метрология и Лаборатория



Самое важное для метрологов и специалистов лабораторий

Об изменении типа аккредитованного лица в ФГИС Росаккредитации

1 сентября 2022 г. в соответствии с требованиями [п.4 Правил осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации](#) (утверждены [Постановлением Правительства Российской Федерации от 26 ноября 2021 г. N 2050](#)) и образцом 1, образцом 1.1. [Приложения N 1 к Приказу Минэкономразвития России от 16 августа 2021 г. N 496](#) всем аккредитованным лицам с типом «Орган по сертификации продукции, процессов и услуг» в ФГИС Росаккредитации будет изменен тип на «Орган по сертификации продукции».

Организациям, аккредитованным в качестве органа по сертификации процессов и услуг, необходимо направить в Росаккредитацию официальное письмо и уведомить, что аккредитованное лицо осуществляет деятельность только по сертификации процессов и услуг, указав уникальный номер записи в реестре аккредитованных лиц. Данную информацию следует также направить в Службу технической поддержки ФГИС через Интерактивный помощник (Работа с реестрами — Реестр аккредитованных лиц — Внесение изменений в карточку аккредитованного лица).

При подаче заявлений на аккредитацию, подтверждение компетентности, расширение области аккредитации с 1 сентября 2022 г. необходимо указывать корректный тип аккредитованного лица в области аккредитации, формируемой в конфигураторе областей аккредитации.

Источник: fsa.gov.ru

В профессиональной системе «Базовые нормативные документы. Лаборатория» представлен специальный сервис «Информация ФСА». В раздел включены материалы для лиц, аккредитованных в национальной системе аккредитации России, — тематические подборки информационных документов и писем Федеральной службы по аккредитации.

Также сервис содержит разъяснения и ответы на актуальные вопросы подтверждения компетентности, использования ФГИС Росаккредитации, применения эквивалентных стандартов и положений нормативно-правовых актов. Подборки регулярно пополняются новыми разъяснениями.

Техэксперт:
Базовые нормативные документы.
Лаборатория

Всего документов: 857037 | Новых: 4290 | Измененных: 8544 | Вступают в силу: 2194 | Скоро вступят в силу: 1570

Информация ФСА

Обратите **ВНИМАНИЕ!**

1. Бесплатный вебинар для специалистов химической промышленности
2. Ответы эксперта на вопросы вебинара для специалистов пищевой отрасли доступны в системе
3. Новые особенности ввоза и маркировки продукции, подлежащей оценке соответствия обязатель
4. Опубликованы Правила взаимодействия с подсистемой сбора и хранения информации ФГИС Ро
5. Утвержден перечень областей аккредитации сертификационных центров и испытательных лабор
6. Внесены изменения во временный порядок осуществления аккредитации

НОВОЕ в продукте!

1. Форма анкеты самообследования для ИЛ для прохождения ускоренной процедуры РОА
2. В системе Техэксперт размещена статья об особенностях применения обязательных документов и

Информация ФСА

- СИСТЕМА МЕНЕДЖМЕНТА РОСАККРЕДИТАЦИИ
- НОВОСТИ АККРЕДИТАЦИИ
- МЕТОДИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ РОСАККРЕДИТАЦИИ
- ЭКВИВАЛЕНТНЫЕ СТАНДАРТЫ
- ПРИКАЗЫ РОСАККРЕДИТАЦИИ
- ПИСЬМА РОСАККРЕДИТАЦИИ
- ВОПРОС-ОТВЕТ
- РАБОЧИЕ ИНСТРУКЦИИ

Оставайтесь в курсе самых важных новостей в сфере метрологии и лабораторий с помощью систем «Техэксперт»!

 **ПОПРОБОВАТЬ БЕСПЛАТНО**

А знаете ли вы?

Новая авторская форма для испытательных лабораторий

В систему Техэксперт включено Руководство по рассмотрению жалоб (претензий) в испытательных лабораториях (центрах).

Межгосударственный стандарт ГОСТ ISO/IEC 17025-2019, так же как и международный ISO/IEC 17025:2017[®], не содержит требований о выполнении положений каких-либо конкретных документов по стандартизации при рассмотрении жалоб (претензий) в испытательных лабораториях (центрах), а национальные Критерии аккредитации не содержат ссылок на какой-либо нормативный или правовой акт, регламентирующий такую работу.

Содержание Руководства:

- Общие положения
- Термины, определения и сокращения
- Процедура рассмотрения жалоб (претензий)
- Библиография
- Приложение 1. Журнал учета жалоб (претензий) в испытательной лаборатории
- Приложение 2. Жалоба (претензия)
- Приложение 3. Алгоритм действия испытательной лаборатории при поступлении жалобы, претензии

Автор материала: Крикун Василий Михайлович, советник Генерального директора Ассоциации по сертификации «Русский Регистр», к.т.н., старший научный сотрудник, аудитор в СДС Русский Регистр (ISO 9001, ISO 13485), ГОСТ Р ИСО 9001, СДС Оборонсертификат и СДС Военный Регистр (ГОСТ РВ 0015-002).

Поиск и заполнение нужных форм документов занимает очень много времени. А ведь еще нужно удостовериться, что данная форма соответствует требованиям законодательства или стандарту организации. С помощью представленных в системах «Техэксперт» образцов и форм вы можете решать эти задачи гораздо быстрее.

Перейти к Руководству вы можете посредством интеллектуального поиска по названию материала.

В соответствии с Методическими рекомендациями (утверждены приказом Росаккредитации от 25 декабря 2019 года N 277) в область аккредитации органа инспекции «не допускается указывать документы, которые не содержат требования к объекту инспекции» (п.9.2) и необходимо включать «документы, устанавливающие методы инспекции» (п.10.1). Следовательно, включенные в область аккредитации документы не могут быть разделены на какие-либо группы по важности, в том числе и на «вспомогательную литературу».

Вариант А ГОСТ Р ИСО/МЭК 17020-2012 требует актуализации [8.3.2 б)] применяемой «внешней» документации и «предотвращения непреднамеренного использования устаревших документов» [8.3.2 ж)], аналогичное требование содержится и в ГОСТ Р ИСО 9001-2015 (вариант В).

Таким образом, все включенные в область аккредитации документы подлежат актуализации по мере необходимости, однако следует учитывать требования Росаккредитации к порядку внесения изменений в установленную (утвержденную) область аккредитации. Документы подлежат актуализации при отмене ранее действующих и вступлении в силу вновь принятых документов (включая выход новой редакции), независимо от их вида (документы по стандартизации, нормативные и правовые акты, различного рода справочники).

Единого источника получения не только актуализированных документов, но и информации об их актуализации не существует. Органу инспекции необходимо самостоятельно, исходя из конкретной области аккредитации, отслеживать актуальность документов. Существенную помощь в таком мониторинге могут оказать универсальные ПСС/ИСС (например «КОДЕКС») и специализированные ПСС/ИСС (например «Охрана труда»).

Обоснование:

Методические рекомендации по описанию области аккредитации органа инспекции утверждены приказом Росаккредитации от 25 декабря 2019 года N 277.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 17020-2012 «Оценка соответствия. Требования к работе различных типов органов инспекции» (Переиздание).

ГОСТ Р ИСО 9001-2015 «Системы менеджмента качества. Требования» (Переиздание).

© АО «Кодекс», 2022

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных