

## Сравнительный анализ Приказа Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 и Приказа Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326

Приказ Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 "Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации" был подготовлен в целях совершенствования функционирования национальной системы аккредитации и в рамках реализации механизма "регуляторной гильотины".

Документ вступил в силу с 1 января 2021 года, за исключением отдельных положений. Действующий Приказ Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326 "Об утверждении Критериев аккредитации, перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации, и перечня документов в области стандартизации, соблюдение требований которых заявителями, аккредитованными лицами обеспечивает их соответствие критериям аккредитации", соответственно, утрачивает силу с указанной даты.

Таким образом, начиная с 1 января 2021 года аккредитованные в национальной системе аккредитации лица, а также претендующие на получение аккредитации юридические лица и индивидуальные предприниматели должны соответствовать требованиям Приказа N 707.

Приказ N 707 предусматривает поэтапное вступление в силу положений критериев аккредитации: отдельные требования к заявителям и аккредитованным лицам вступают в силу с 1 июля 2021 года и с 1 января 2022 года (пункт 4 Приказа N 707).

При этом сразу установлен срок действия критериев - до 1 января 2027 года.

В новом документе, как и в утративших силу критериях, закреплены требования к юридическим лицам и индивидуальным предпринимателям:

- выполняющим работы по оценке соответствия (органы по сертификации, испытательные лаборатории, органы инспекции, провайдеры межлабораторных сличительных испытаний);

- выполняющим работы и (или) оказывающим услуги по обеспечению единства измерений (аттестация методик измерений, испытания стандартных образцов или средств измерений в целях утверждения типа, проверка средств измерений, обязательная метрологическая экспертиза, калибровка средств измерений).

В то же время критерии аккредитации претерпели некоторые существенные изменения по сравнению с действующей редакцией. Рассмотрим их подробнее.

Критерии аккредитации по Приказу Минэкономразвития России от 30.05.2014 N 326 (далее - Критерии)	Критерии аккредитации по Приказу Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 (далее - новые Критерии)	Комментарии
Подпунктом "а" пункта 2 Критериев установлено 4 типа аккредитованных лиц, выполняющих работы по оценке соответствия:  - органы по сертификации (продукции, услуг, систем менеджмента, персонала);  - испытательные лаборатории (центры);  - органы инспекции;  - провайдеры межлабораторных сличительных испытаний.	Подпунктом "а" пункта 2 новых Критериев установлено 5 типов аккредитованных лиц, выполняющих работы по оценке (подтверждению) соответствия.	Введен новый тип аккредитованных лиц, выполняющих работы по оценке (подтверждению) соответствия - органы по валидации и верификации парниковых газов.

<p>Подпунктом "а" пункта 2 Критериев провайдеры межлабораторных сличительных испытаний определены как юридические лица и индивидуальные предприниматели, проводящие межлабораторные сличительные испытания.</p>	<p>Подпунктом "а" пункта 2 новых Критериев определено, что провайдерами межлабораторных сличительных испытаний являются провайдеры программ проверки квалификации.</p>	<p>Очевидно, такая корректировка вызвана приведением терминологии в соответствие с ГОСТ ISO/IEC 17043-2013 "Оценка соответствия. Основные требования к проведению проверки квалификации", в соответствии с пунктом 3.7 которого деятельностью провайдеров является проверка квалификации, то есть оценивание лаборатории по заранее установленным критериям посредством межлабораторных сличений.</p>
<p>Критерии аккредитации органов по сертификации в разделе II Критериев не разграничены на разделы по отдельным группам таких заявителей.</p>	<p>Новые Критерии аккредитации органов по сертификации в разделе II новых Критериев разграничены по видам таких органов.</p>	<p>В части требований, предъявляемых к органам по сертификации, новые Критерии предусматривают разграничение по видам таких органов:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- продукции, услуг;</li><li>- систем менеджмента;</li><li>- проводящих сертификацию персонала.</li></ul> <p>Критерии аккредитации таких органов теперь выделены в отдельные пункты.</p>
<p>Критерии аккредитации органов по сертификации сформулированы простым перечислением, без структурного деления на общие и дополнительные. Дополнительные критерии аккредитации для отдельных органов по сертификации внедрены в общие критерии (пункты 6-14 Критериев).</p>	<p>Новые Критерии разделяют требования к органам по сертификации продукции, услуг на:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- общие требования соответствия национальному стандарту (пункт 3);</li><li>- дополнительные требования к органам по сертификации продукции, выполняющим работы по обязательному подтверждению соответствия (пункт 4);</li><li>- дополнительные требования к органам по сертификации продукции, выполняющим работы по обязательному/добровольному подтверждению соответствия в отдельных сферах деятельности.</li></ul>	<p>Таким структурным построением новых Критериев реализована идея дифференциации критериев на:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- общие требования соответствия национальному/межгосударственному стандарту;</li><li>- дополнительные требования к группе заявителей, аккредитованных лиц;</li><li>- дополнительные требования для отдельных сфер деятельности внутри каждой группы заявителей, аккредитованных лиц.</li></ul>
<p>Критерии установлены на основании положений международных стандартов в области аккредитации, в частности, ИСО/МЭК 17065-2012 "Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг" (прим. 1 к пункту 1).</p>	<p>Органы по сертификации продукции, услуг должны соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 "Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг" (пункт 3 новых Критериев).</p>	<p>Применение прямых ссылок на национальные стандарты или на действующие в качестве национальных межгосударственные стандарты (вместо указания в качестве справочной информации) является новшеством критериев.</p>

<p>Пункт 9 Критериев требует, чтобы у работников органа по сертификации, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия, было соответствующее образование или ученая степень по специальности и (или) направлению подготовки, соответствующему области аккредитации.</p>	<p>Подпункт 4.1 пункта 4 новых Критериев указывает на обязательность наличия у работников органа по сертификации продукции, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия соответствующего образования или ученой степени по специальности и (или) направлению подготовки, соответствующего той части области аккредитации, в рамках которой он участвует в выполнении работ по подтверждению соответствия.</p>	<p>Конкретизированы требования к образованию работников органа по сертификации продукции.</p>
<p>Критерии требуют, чтобы не менее трех работников работали в органе по сертификации в штате по основному месту работы (пункт 9).</p>	<p>По новым Критериям не только минимум трое работников, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия, должны работать в органе по сертификации продукции в штате по основному месту работы, но и:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- руководитель органа по сертификации продукции;</li><li>- его заместители (подпункт 4.2 пункта 4).</li></ul>	<p>Добавлено новое условие о том, что в штате органа по сертификации продукции должны работать по основному месту работы руководитель органа по сертификации продукции, его заместители. Следовательно, исполнять свои обязанности на условиях совместительства они не смогут.</p>
<p>-</p>	<p>Одним из требований к органам по сертификации продукции является наличие в штате аккредитованного органа по сертификации продукции необходимого количества работников, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия, для выполнения всех работ в отношении объема (количества) сертификатов соответствия, выдаваемых (выданных) органом по сертификации за период времени (месяц, квартал, полугодие или календарный год), с учетом сроков осуществления всех обязательных процедур, результаты которых рассматриваются в качестве доказательств в рамках подтверждения соответствия (подпункт 4.3 пункта 4 новых Критериев).</p>	<p>В перечне новых Критериев появилось условие о "достаточности" количества сотрудников органа по сертификации, участвующих в выполнении работ по подтверждению соответствия. Пока остается не совсем ясным, как на практике рассчитать показатель "необходимого количества" сотрудников.</p>

<p>-</p>	<p>Пунктом 6 новых Критериев обозначены требования к органам по сертификации продукции, выполняющим работы по обязательному подтверждению соответствия продукции требованиям технических регламентов Евразийского экономического союза (Таможенного союза) и технических регламентов Российской Федерации. При выполнении работ по подтверждению соответствия продукции они должны руководствоваться, соответственно, актами, составляющими право ЕАЭС или НПА РФ, а в части, не урегулированной такими актами, ГОСТами, регулирующими отбор образцов, анализ состояния производства, инспекционный контроль (пункт 8 новых Критериев).</p>	<p>1. Впервые заявлены требования для органов по сертификации продукции, выполняющим работы по обязательному подтверждению соответствия продукции требованиям ТР ЕАЭС (ТС) и ТР РФ.</p> <p>2. Они должны обеспечить выполнение работ в соответствии с актами, составляющими право ЕАЭС или НПА РФ, а в части, не урегулированной такими актами, - в соответствии:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- ГОСТ Р 56541-2015 "Оценка соответствия. Общие правила идентификации продукции для целей оценки (подтверждения) соответствия требованиям технических регламентов Таможенного союза";</li><li>- ГОСТ Р 58972-2020 "Оценка соответствия. Общие правила отбора образцов для испытаний продукции при подтверждении соответствия";</li><li>- ГОСТ Р 54293-2020 "Анализ состояния производства при подтверждении соответствия";</li><li>- ГОСТ Р 58984-2020 "Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации".</li></ul>
<p>Органы по сертификации обеспечивают наличие должностного лица (менеджера по качеству), обеспечивающего использование системы менеджмента качества и ее постоянное функционирование, которое является руководителем органа по сертификации или его заместителем либо уполномочено руководителем органа по сертификации на осуществление указанных функций (подпункт "д" пункта 14.3 Критериев).</p>	<p>-</p>	<p>Обязательное требование к наличию в органе по сертификации специального должностного лица - менеджера по качеству, - упразднено. Теперь данную функцию по умолчанию необходимо распределить между всеми специалистами и назначить ответственных за те или иные элементы системы менеджмента качества.</p>

<p>-</p>	<p>Пункт 9 новых Критериев предъявляет дополнительные требования к органам по сертификации продукции, выполняющим работы по добровольному подтверждению соответствия в области сертификации производства органической продукции.</p>	<p>Органы по сертификации продукции, выполняющие работы по добровольному подтверждению соответствия в области сертификации производства органической продукции, обязаны будут:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) выполнять требования ГОСТ Р 57022-2016 "Продукция органического производства. Порядок проведения добровольной сертификации органического производства";</li><li>2) принять в штат по основному месту работы работников, имеющих профессиональные знания и навыки в таких областях, как растениеводство, животноводство, выращивание (сбор) грибов, аквакультура, корма, пищевая продукция.</li></ol>
<p>Орган по сертификации представляет документы, подтверждающие наличие у его работников опыта работы по подтверждению соответствия в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц (подпункт "в" пункта 15 Критериев).</p>	<p>Орган по сертификации представляет документы, подтверждающие наличие у работников органа по сертификации опыта работы по подтверждению соответствия в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, обеспечивающего владение элементами (этапами) работ по сертификации соответствующего вида продукции или иного объекта сертификации, а также трудовые или гражданско-правовые договоры или копии указанных документов (подпункт 19.2 пункта 19 новых Критериев).</p>	<p>Органу по сертификации следует теперь не просто подтвердить опыт работы сотрудников по подтверждению соответствия в соответствующей области аккредитации; документы должны подтверждать владение сотрудником элементами (этапами) работ по сертификации соответствующего вида продукции или иного объекта сертификации.</p>

<p>Критерии аккредитации испытательных лабораторий (центров) сформулированы простым перечислением, без структурного деления на общие и дополнительные. Дополнительные критерии аккредитации для отдельных лабораторий внедрены в общие критерии (пункты 17-23 Критериев).</p>	<p>Новые Критерии разделяют требования к лабораториям на:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- общие требования соответствия межгосударственному стандарту (пункт 21);</li><li>- дополнительные требования к лабораториям, выполняющим работы в целях обязательного подтверждения (оценки) соответствия, а также к лабораториям, выполняющим работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям, в отношении которых законодательством установлены требования о наличии аккредитации в национальной системе аккредитации (пункт 24);</li><li>- дополнительные требования к лабораториям по сферам деятельности.</li></ul>	<p>Таким структурным построением новых Критериев реализована идея дифференциации критериев на:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- общие требования соответствия национальному/ межгосударственному стандарту;</li><li>- дополнительные требования к группе заявителей, аккредитованных лиц;</li><li>- дополнительные требования для отдельных сфер деятельности внутри каждой группы заявителей, аккредитованных лиц.</li></ul>
<p>Критерии установлены на основании положений международных стандартов в области аккредитации, в частности, ИСО/МЭК 17025-2005 "Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий" (прим. 1 к пункту 1).</p>	<p>Лаборатория должна соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 "Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий" (пункт 21 новых Критериев).</p>	<p>Применение прямых ссылок на национальные стандарты или на действующие в качестве национальных межгосударственные стандарты (вместо указания в качестве справочной информации) является новшеством критериев.</p> <p>Теперь лаборатории в силу прямого указания должны функционировать в соответствии с принципами ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.</p>
<p>-</p>	<p>Лаборатория, осуществляющая 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, может вместо ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ Р ИСО 15189-2015 "Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности" (пункт 22 новых Критериев).</p>	<p>Предусмотрена возможность для лабораторий, осуществляющих исследования материалов из организма человека в целях получения информации для диагностики, предупреждения и лечения болезни или оценки состояния здоровья человека, вместо ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 руководствоваться требованиями, установленными положениями ГОСТ Р ИСО 15189-2015.</p> <p>Следовательно, "медицинские" лаборатории смогут проходить оценку по ГОСТ Р ИСО 15189-2015 по 01.01.2027.</p>

<p>Лаборатория обеспечивает наличие у ее работников (работника), непосредственно выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в области аккредитации, опыта работы по исследованиям (испытаниям), измерениям в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, не менее трех лет (пункт 19 Критериев).</p>	<p>Лаборатория обеспечивает наличие у ее работников (работника), непосредственно выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в области аккредитации, опыта работы по исследованиям (испытаниям), измерениям в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- для лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в целях обязательного подтверждения (оценки) соответствия, - не менее двух лет;</li><li>- для лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям, в отношении которых законодательством Российской Федерации установлены требования о наличии аккредитации в национальной системе аккредитации, - не менее одного года (подпункт 24.1 пункта 24 новых Критериев).</li></ul>	<p>Предусмотрено смягчение требований к опыту работы работников испытательной лаборатории (центра) путем дифференцированного подхода к необходимому стажу в сферах обязательной и добровольной оценки соответствия.</p>
<p>-</p>	<p>Работник (работники) лаборатории, непосредственно выполняющий (выполняющие) работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в области аккредитации, может (могут) работать по трудовому договору в составе только одной лаборатории (подпункт 24.2 пункта 24 новых Критериев).</p>	<p>Добавлено новое требование, не позволяющее работникам лаборатории, непосредственно выполняющим работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям в области аккредитации, работать по трудовому договору в составе другой лаборатории. Теперь специалисты лабораторий, состоящие в штате конкретной лаборатории, не смогут быть оформлены в штат иных лабораторий других юридических лиц по совместительству.</p>
<p>-</p>	<p>Руководитель лаборатории, его заместители должны работать в лаборатории в штате по основному месту работы (подпункт 24.2 пункта 24 новых Критериев).</p>	<p>Добавлено новое условие о том, что в штате лаборатории должны работать по основному месту работы руководитель лаборатории, его заместители.</p> <p>Тем самым руководство оформляется на работу в лабораторию только по основному месту работы, поэтому если ранее совместительство было допустимо, теперь этого делать нельзя.</p>

<p>-</p>	<p>Право владения и пользования помещениями, испытательным оборудованием, средствами измерений, необходимыми для выполнения работ по исследованиям (испытаниям) и измерениям, не может быть приобретено на срок менее одного года, за исключением случаев, предусмотренных абзацем четвертым пункта 24 и подпунктом 24.7.2.4 новых Критериев (подпункт 24.4 пункта 24 новых Критериев).</p>	<p>Право владения и пользования помещениями, испытательным оборудованием, средствами измерений не может быть приобретено лабораторией на срок менее одного года. Поэтому, например, договор аренды нежилого помещения придется заключить на срок не менее одного года и, соответственно, зарегистрировать (пункт 2 статьи 651 Гражданского кодекса РФ, пункт 2 Информационного письма Президиума ВАС РФ от 01.06.2000 N 53). Исключения из правила длительности владения - использование уникального оборудования, а также технических средств и материальных ресурсов лабораториями, выполняющими работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям железнодорожной продукции.</p> <p>Ранее такое требование по длительности владения (пользования) не выдвигалось.</p> <p>Кроме того, если лаборатория уже аккредитована на 01.01.2021, выполнять данное требование не нужно.</p>
<p>Для лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям железнодорожной продукции, необходимо наличие у работников, выполняющих соответствующие работы, опыта работы по исследованиям (испытаниям), измерениям железнодорожной продукции в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, не менее пяти лет (пункт 20 Критериев).</p>	<p>Для лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям железнодорожной продукции, необходимо:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- наличие у работников, выполняющих соответствующие работы, опыта работы по исследованиям (испытаниям), измерениям железнодорожной продукции в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, не менее трех лет (подпункт 24.7.2.2 новых Критериев);</li><li>- наличие у руководителя лаборатории и его заместителя (заместителей) опыта работы по исследованиям (испытаниям), измерениям железнодорожной продукции в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц не менее пяти лет (подпункт 24.7.2.3 новых Критериев).</li></ul>	<p>Смягчены требования к обязательному стажу работников лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерениям железнодорожной продукции: с 5 до 3 лет.</p> <p>Но руководителю такой лаборатории и его заместителям потребуется минимальный пятилетний стаж.</p>



<p>Лаборатории обеспечивают наличие должностного лица (менеджера по качеству), обеспечивающего использование системы менеджмента качества и ее постоянное функционирование, которое является руководителем лаборатории или его заместителем либо уполномочено руководителем лаборатории на осуществление указанных функций (подпункт "в" пункта 23.3 Критериев).</p>	<p>-</p>	<p>Обязательное требование к наличию в лаборатории специального должностного лица - менеджера по качеству, упразднено. Теперь данную функцию по умолчанию необходимо распределить между всеми специалистами лаборатории и назначить ответственных за те или иные элементы системы менеджмента качества.</p>
<p>В перечень документов, подтверждающих соответствие лаборатории критериям аккредитации, включен документ, содержащий сведения о работниках лаборатории, в том числе о практическом опыте по исследованиям, испытаниям, измерениям, включенным в область аккредитации (в годах) (подпункт "б" пункта 24 Критериев, рекомендуемый образец 1 приложения N 2 к Критериям).</p>	<p>К сведениям, подтверждающим соответствие лаборатории критериям аккредитации, отнесены сведения о работниках, подтверждающие практический опыт по исследованиям, испытаниям, измерениям, включенным в область аккредитации (в годах, с указанием, в каких организациях, в какой период и по каким видам исследований (испытаний) измерений получен) (подпункт 26.9 пункта 26 новых Критериев).</p>	<p>Опыт работы специалистов теперь недостаточно подтвердить только представлением сведений по годам; его необходимо уточнять в части наименования организации, в которой получен опыт, и перечислять их все по порядку по отношению к полученному опыту в рамках деятельности, соответствующему заявленной области аккредитации.</p>
<p>Критерии установлены на основании положений международных стандартов в области аккредитации, в частности, ИСО/МЭК 17020-2012 "Оценка соответствия. Требования к работе различных типов органов инспекции" (прим. 1 к пункту 1).</p>	<p>Органы инспекции должны соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17020-2012 "Оценка соответствия. Требования к работе различных типов органов инспекции" (пункт 28 новых Критериев).</p>	<p>Применение прямых ссылок на национальные стандарты или на действующие в качестве национальных межгосударственные стандарты (вместо указания в качестве справочной информации) является новшеством критериев.</p>
<p>-</p>	<p>Руководитель органа инспекции, его заместитель (заместители) должны работать в органе инспекции в штате по основному месту работы (подпункт 29.2 пункта 29 новых Критериев).</p>	<p>Появились ограничения по трудоустройству руководителя органа инспекции, его заместителей.  Руководство оформляется на работу в орган инспекции только по основному месту работы, заключение трудового договора о выполнении работы на условиях совместительства недопустимо.</p>
<p>-</p>	<p>Право владения и пользования помещениями, испытательным оборудованием, средствами измерений, необходимыми для выполнения работ по проведению инспекций, не может быть приобретено органом инспекции на срок менее одного года (подпункт 29.5 пункта 29 новых Критериев).</p>	<p>Право владения и пользования помещениями, испытательным оборудованием, средствами измерений не может быть приобретено органом инспекции на срок менее одного года. Поэтому, например, договор аренды нежилого помещения придется заключить на срок не менее одного года и, соответственно, зарегистрировать.</p>

<p>-</p>	<p>Пункты 31-35 новых Критериев определяют:</p> <p>- критерии аккредитации органов по валидации и верификации парниковых газов. Они должны, в частности:</p> <p>а) соответствовать требованиям, установленным положениями 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";</p> <p>б) выполнять требования к компетентности членов групп по валидации и верификации парниковых газов в соответствии со сферами компетенции, установленные положениями ГОСТ Р ИСО 14066-2013 "Парниковые газы. Требования к компетентности групп по валидации и верификации парниковых газов";</p> <p>в) соблюдать принципы и требования, а также рекомендации по проведению или управлению процедурами валидации и/или верификации утверждений по парниковым газам, установленные положениями ГОСТ Р ИСО 14064-3-2007 Газы парниковые. Часть 3. Требования и руководство по валидации и верификации утверждений, касающихся парниковых газов";</p> <p>- документы, подтверждающие соответствие органа по валидации и верификации парниковых газов критериям аккредитации.</p>	<p>В связи с введением нового типа аккредитованных лиц, выполняющих работы по оценке (подтверждению) соответствия, выделен отдельный раздел, который содержит критерии аккредитации для органов по валидации и верификации парниковых газов.</p>
<p>-</p>	<p>Юридические лица и индивидуальные предприниматели, выполняющие работы и (или) оказывающие услуги по калибровке средств измерений, должны соответствовать требованиям ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 "Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий" (пункт 38 новых Критериев).</p>	<p>Для заявителей, аккредитованных лиц, выполняющих работы по калибровке средств измерений, достаточным условием является соответствие ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.</p>

<p>-</p>	<p>Право владения и пользования помещениями, оборудованием, эталонами единиц величин, средствами измерений, испытательным оборудованием, необходимыми для выполнения работ (оказания услуг) по обеспечению единства измерений, не может быть приобретено на срок менее одного года (пункт 43 новых Критериев).</p>	<p>Помещения, оборудование, эталоны единиц величин, средства измерений, испытательное оборудование не могут находиться во владении (пользовании) юридических лиц и индивидуальных предпринимателей в области обеспечения единства измерений менее одного года. Поэтому, например, договор аренды нежилого помещения придется заключить на срок не менее одного года и, соответственно, зарегистрировать.</p>
<p>Критериями установлено требование о наличии разработанного руководства по качеству, содержащего требования системы менеджмента качества, которое оформляется в виде единого документа или в виде совокупности документов, в отношении:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- органов по сертификации (пункты 6, 14, подпункт "а" пункта 15);</li><li>- лабораторий (пункты 17, 23, подпункт "а" пункта 24);</li><li>- органов инспекции (пункты 25, 31, подпункт "а" пункта 32);</li><li>- провайдеров межлабораторных сличительных испытаний (пункты 33, 39, подпункт "а" пункта 40);</li><li>- юридических лиц или индивидуальных предпринимателей, выполняющих работы и (или) оказывающих услуги по обеспечению единства измерений (пункты 42, 49, подпункт "а" пункта 59).</li></ul>	<p>Новыми Критериями употребляется понятие "документ (документы) системы менеджмента качества" (подпункт 19.1 пункта 19, подпункт 26.1 пункта 26, подпункт 30.1 пункта 30, подпункт 35.1 пункта 35, подпункт 37.2 пункта 37, пункт 46, подпункт 56.1 пункта 56, подпункт 58.1 пункта 58).</p>	<p>Разработчики новых Критериев отказались от документа с наименованием "Руководство по качеству" в пользу документа (документов) системы менеджмента качества, что, очевидно, связано с приведением терминологии в соответствие с ГОСТ Р ИСО 9001-2015. "Системы менеджмента качества. Требования". Причем содержание этих документов теперь не детализируется с той степенью подробности, что была установлена ранее, некоторые обязательные документированные процедуры упразднены.</p> <p>Организации и ИП теперь смогут более гибко подходить к документированию деятельности в области систем менеджмента качества, не придется искусственно разрабатывать документацию, которая не несла для компании никакой ценности и была создана исключительно для того, чтобы соответствовать требованиям стандарта. Теперь организация не обязана разрабатывать Руководство по качеству, а может ограничиться документами, необходимыми, с ее точки зрения для успешного функционирования системы менеджмента качества.</p>

<p>Приложениями к Критериям утверждены рекомендуемые образцы документов для подтверждения соответствия заявителей, аккредитованных лиц критериям аккредитации.</p>	<p>-</p>	<p>В новых Критериях отсутствует приложение, содержащее образцы документов, которые должны представлять заявители, аккредитованные лица. В новых Критериях перечислены требуемые документы, но их форма не установлена, а значит, является свободной. Скорее всего, утвержденные образцы документов, заполняемых заявителями, аккредитованными лицами, несмотря на рекомендательный характер, были признаны избыточным регулированием.</p>
<p>Приложением N 2 к Приказу N 326 утвержден Перечень документов в области стандартизации, соблюдение требований которых заявителями, аккредитованными лицами обеспечивает их соответствие критериям аккредитации. Он включает несколько национальных стандартов и рекомендаций по стандартизации.</p>	<p>Приложением к новым Критериям определен Перечень национальных стандартов Российской Федерации и документов международных организаций в области аккредитации, для выполнения заявителями, аккредитованными лицами в целях обеспечения ими соответствия критериям аккредитации. Он включает несколько национальных стандартов, рекомендаций по стандартизации и международные стандарты, документы Международного форума по аккредитации.</p>	<p>Перечень документов в области стандартизации для выполнения заявителями, аккредитованными лицами в целях обеспечения ими соответствия критериям аккредитации расширен и предусматривает в том числе документы международных организаций, имеющие официальный перевод на русский язык в ФГУП "Стандартинформ".</p> <p>Интеграция требований международных документов в национальные стандарты имеет важнейшее значение для расширения возможностей по международному признанию результатов деятельности российских органов по оценке соответствия.</p>

Материал подготовлен экспертом по гражданскому, медицинскому и трудовому праву Лисицкой О.С.