

ПРИЛОЖЕНИЕ № 5

к Порядку осуществления органами
по аккредитации государств – членов
Евразийского экономического союза
взаимных сравнительных оценок

ИТОГОВЫЙ ОТЧЕТ
группы по оценке о результатах проведения взаимных сравнительных оценок
(по каждому государству – члену ЕАЭС)

Оценщик группы по оценке				Орган по аккредитации, участвующий во взаимной сравнительной оценке	Руководитель группы по оценке		
Раздел/подраздел/пункт/подпункт	Выполнение/ невыполнение требований		Комментарии	Вопрос	Комментарии	Комментарии	Выводы
	Да	Нет					
ГОСТ ISO/IEC 17011-2012 «Оценка соответствия. Требования к органам по аккредитации, аккредитуемым органам по оценке соответствия»							
Пункт 4. Общие требования							
п. 4.1. Юридическое лицо							
п. 4.2. Соглашение по аккредитации							

п. 4.4. Требования беспристрастности							
п. 4.5. Финансирование и обязательства							
п. 4.6. Установление схем аккредитации							
Пункт 5. Требования к структуре							
Пункт 6. Требования к ресурсам							
6.1. Компетентность персонала							
6.1.1. Общие положения							
6.1.2. Определение критериев компетентности							
6.1.3. Менеджмент компетентности							
6.2. Персонал, участвующий в процессе аккредитации							
6.3. Записи, относящиеся к персоналу							
6.4. Аутсорсинг							
Пункт 7. Требования к процессу							
7.1. Требования аккредитации							
7.2. Заявка на аккредитацию							
7.3. Анализ ресурсов							
7.4. Подготовка к оценке							
7.5. Анализ документированной информации							
7.6. Оценка							
7.7. Принятие решения по							

аккредитации							
7.8. Информация по аккредитации							
7.9. Цикл аккредитации							
7.1.0. Расширение аккредитации							
7.1.1. Приостановление, отмена или сокращение аккредитации							
7.1.2. Жалобы							
7.1.3. Апелляции							
7.1.4. Записи, касающиеся органа по оценке соответствия							
Пункт 8. Требования к информации							
8.1. Конфиденциальная информация							
8.2. Общедоступная информация							
Пункт 9. Требования к системе менеджмента							
9.1. Общие требования							
9.2. Система менеджмента							
9.3. Управление документацией							
9.4. Управление записями							
9.5. Несоответствия и корректирующие действия							
9.6. Улучшение							
9.7. Внутренний аудит							
9.8. Анализ со стороны руководства							
ГОСТ ISO/IEC 17025–2019 «Оценка соответствия. Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий»							
Пункт 4.							

Общие требования							
4.1. Беспристрастность							
4.2. Конфиденциальность							
Пункт 5. Требования к структуре							
Пункт 6. Требования к ресурсам							
6.1. Общие требования							
6.2 Персонал							
6.3. Помещения и условия окружающей среды							
6.4. Оборудование							
6.5. Метрологическая прослеживаемость							
6.6. Продукция и услуги, предоставляемые внешними поставщиками							
Пункт 7. Требования к процессу							
7.1. Рассмотрение запросов, тендеров и договоров							
7.2. Выбор, верификация и валидация методов							
7.2.1. Выбор и верификация методов							
7.2.2. Валидация методов							
7.3. Отбор образцов							
7.4. Обращение с объектами испытаний или калибровки							
7.5. Технические записи							

7.6. Оценивание неопределенности измерений							
7.7. Обеспечение достоверности результатов							
7.8. Представление отчетов о результатах							
7.8.1. Общие положения							
7.8.2. Общие требования к отчетам (об испытаниях, калибровке или отборе образцов)							
7.8.3. Специальные требования к отчетам об испытаниях							
7.8.4. Специальные требования к свидетельствам (сертификатам) о калибровке							
7.8.5. Представление результатов по отбору образцов - специальные требования							
7.8.6. Представление заключений о соответствии							
7.8.7. Представление мнений и интерпретаций							
7.8.8. Изменения к отчетам							
7.9. Жалобы (претензии)							
7.10. Управление несоответствующей работой							
7.11. Управление данными и информацией							
Пункт 8. Требования к системе менеджмента							

8.1. Варианты							
8.1.1. Общие положения							
8.1.2. Вариант А							
8.1.3. Вариант В							
8.2. Документация системы менеджмента (вариант А)							
8.3. Управление документами системы менеджмента (вариант А)							
8.4. Управление записями (вариант А)							
8.5. Действия, связанные с рисками и возможностями (вариант А)							
8.6. Улучшения (вариант А)							
8.7. Корректирующие действия (вариант А)							
8.8. Внутренние аудиты (вариант А)							
8.9. Анализ со стороны руководства (вариант А)							
ГОСТ ISO/IEC 17065-2012 «Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг»							
Пункт 4. Общие требования							
4.1. Правовые и контрактные вопросы							
4.1.1. Юридическая ответственность							
4.1.2. Договор на проведение работ по сертификации							
4.1.3. Использование лицензий,							

сертификатов и знаков соответствия							
4.2. Управление беспристрастностью							
4.3. Ответственность и финансирование							
4.4. Недискриминационные условия							
4.5. Конфиденциальность							
4.6. Общедоступная информация							
Пункт 5. Структурные требования							
5.1. Организационная структура и высшее руководство							
5.2. Механизм обеспечения беспристрастности							
Пункт 6. Требования к ресурсам							
6.1. Персонал органа по сертификации							
6.1.1. Общие положения							
6.1.2. Управление компетентностью персонала, участвующего в процессе сертификации							
6.1.3. Трудовой контракт с персоналом							
6.2. Ресурсы оценивания							
6.2.1. Внутренние ресурсы							
6.2.2. Внешние ресурсы							

(аутсорсинг)							
Пункт 7. Требования к процессу							
7.1. Общие положения							
7.2. Подача заявки							
7.3. Рассмотрение заявки							
7.4. Оценивание							
7.5. Анализ							
7.6. Решение по сертификации							
7.7. Документация по сертификации							
7.8. Указатель сертифицированной продукции							
7.9. Инспекционный контроль							
7.10. Изменения, влияющие на сертификацию							
7.11. Прекращение, сужение области, приостановка или отмена сертификации							
7.12. Записи							
7.13. Жалобы и апелляции							
Пункт 8. Требования к системе менеджмента							
8.1. Варианты							
8.1.1. Общие положения							
8.1.2. Вариант А							
8.1.3. Вариант В							
8.2. Общая документация системы менеджмента (вариант А)							

8.3. Управление документами (вариант А)							
8.4. Управление записями (вариант А)							
8.5. Анализ со стороны руководства (вариант А)							
8.5.1. Общие положения							
8.5.2. Входные данные для анализа							
8.5.3. Выходные данные анализа							
8.6. Внутренние проверки (вариант А)							
8.7. Корректирующие действия (вариант А)							
8.8. Предупреждающие действия (вариант А)							
ГОСТ ISO/IEC 17020–201 «Оценка соответствия. Требования к работе различных типов органов инспекции»							
Пункт 4. Общие требования							
4.1. Беспристрастность и независимость							
4.2. Конфиденциальность							
Пункт 5. Требования к структуре							
5.1. Административные требования							
5.2. Организация и управление							
Пункт 6. Требования к ресурсам							
6.1. Персонал							
6.2. Технические средства и оборудование							

6.3. Субподрядные работы							
Пункт 7. Требования к процессу							
7.1. Методы и процедуры инспекции							
7.2. Работа с объектами инспекции и образцами							
7.3. Записи результатов инспекции							
7.4. Протоколы и акты инспекции							
7.5. Жалобы и апелляции							
7.6. Процесс рассмотрения жалоб и апелляций							
Пункт 8. Требования к системе менеджмента							
8.1. Варианты							
8.1.1. Общие положения							
8.1.2. Вариант А							
8.1.3. Вариант В							
8.2. Документация системы менеджмента (Вариант А)							
8.3. Управление документацией (Вариант А)							
8.4. Управление записями (Вариант А)							
8.5. Анализ со стороны руководства (Вариант А)							
8.5.1. Общие положения							
8.5.2. Входные данные для анализа							
8.5.3 Выходные данные анализа							

8.6. Внутренние аудиты (проверки) (Вариант А)							
8.7. Корректирующие действия (Вариант А)							
8.8. Предупреждающие действия (Вариант А)							
3. ILAC G17 «Введение понятия неопределенности измерений в испытаниях в контексте применения стандарта ISO/IEC 17025» (где применимо)							
4. ILAC G18 «Руководство по формированию областей аккредитации для лабораторий» (где применимо)							
5. ILAC G21 «Трансграничная аккредитация – принципы сотрудничества»							
6. ILAC G24 «Руководство по определению частоты калибровки измерительных приборов» (где применимо)							
7. ILAC P8 «Соглашение о взаимном признании ILAC (Соглашение): Дополнительные требования к использованию знаков аккредитации и других ссылок на статус аккредитации аккредитованными органами по оценке соответствия»							
8. ILAC P9 «Политика по участию в деятельности по проверке квалификации» (где применимо)							
9. ILAC P10 «Политика ILAC по метрологической прослеживаемости результатов измерений» (где применимо)							
10. ILAC P14 «Политика ILAC по неопределенности измерений при калибровке» (где применимо)							
11. IAF MD 12:2016 «Оценка при аккредитации органов по оценке соответствия, осуществляющих деятельность в разных странах (где применимо)							
12. Договор о Евразийском экономическом союзе от 29 мая 2014 года							
Пункт 1 Статьи 54. Принципы аккредитации							

1.1. Гармонизация правил и подходов в области аккредитации с международными стандартами								
1.2. Обеспечение добровольности аккредитации, открытости и доступности информации о процедурах, правилах и результатах аккредитации								
1.3. Обеспечение объективности, беспристрастности и компетентности органов по аккредитации государств-членов								
1.4. Обеспечение для заявителей на аккредитацию равных условий в отношении аккредитации и обеспечения конфиденциальности информации, полученной при аккредитации								
1.5. Недопустимость совмещения одним органом государства-члена полномочий по аккредитации с полномочиями по государственному контролю (надзору), за исключением осуществления контроля за деятельностью аккредитованных органов по оценке соответствия государств-членов (в том числе органов по сертификации, испытательных лабораторий (центров))								

1.6. Недопустимость совмещения одним органом государства-члена полномочий по аккредитации и по оценке соответствия.							
Пункт 3 Приложения № 11 к Договору. Гармонизация законодательства в сфере аккредитации							
Абзац 2. Принятие правил в области аккредитации на основании международных стандартов и иных документов, принятых международными и региональными организациями по аккредитации;							
Абзац 3. Применение межгосударственных стандартов в области аккредитации, разработанных на основе международных стандартов;							
Абзац 4. Обеспечение и организация проведения межлабораторных сравнительных испытаний (межлабораторных сличений);							
Абзац 5. Обмен информацией в области аккредитации на основе принципов открытости информации, безвозмездности и своевременности.							
13. Порядок включения аккредитованных органов по оценке соответствия (в том числе органов по сертификации,							

испытательных лабораторий (центров)) в единый реестр органов по оценке соответствия Евразийского экономического союза, а также его формирования и ведения, утвержденный Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 5 декабря 2018 г. № 100

Пункт 8.							
Подпункт а)							
Подпункт б)							
Подпункт в)							
Подпункт г)							
Подпункт д)							
Подпункт е)							
Пункт 9.							
Подпункт а)							
Подпункт б)							
Подпункт в)							
Подпункт г)							
Подпункт д)							
Пункт 10.							
Подпункт а)							
Подпункт б)							
Подпункт в)							
Подпункт г)							
Пункт 11.							