О внесении изменений в приказы Минэкономразвития России от 26 октября 2020 г. № 707, от 16 августа 2021 г. № 496 и о признании утратившими силу некоторых приказов Минэкономразвития России по вопросам аккредитации в национальной системе аккредитации

В целях совершенствования функционирования национальной системы аккредитации **приказываю**:

1. Утвердить прилагаемые изменения, которые вносятся в приказы Минэкономразвития России от 26 октября 2020 г. № 707 (зарегистрирован Минюстом России 16 ноября 2020 г., регистрационный № 60907)   
с изменениями, внесенными приказами Минэкономразвития России   
от 30 декабря 2020 г. № 877 (зарегистрирован Минюстом России 29 января 2021 г., регистрационный № 62281) и от 29 октября 2021 г. № 657 (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2021 г., регистрационный № 66068), и от 16 августа 2021 г. № 496 (зарегистрирован Минюстом России 11 октября 2021 г., регистрационный № 65372) с изменениями, внесенными приказом Минэкономразвития России от 29 октября 2021 г. № 657 (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2021 г., регистрационный   
№ 66068).

2. Признать утратившим силу приказ Минэкономразвития России   
от 29 октября 2014 г. № 684 «Об утверждении формы анкеты самообследования соответствия критериям аккредитации» (зарегистрирован Минюстом России 1 декабря 2014 г., регистрационный № 35041).

3. Настоящий приказ вступает в силу с 1 марта 2023 г.

4. Настоящий приказ действует до 1 марта 2029 г.

Министр М.Г. Решетников

|  |  |
| --- | --- |
|  | УТВЕРЖДЕНЫ  приказом Минэкономразвития России  от «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_ 2021 г. № \_\_\_ |

**И З М Е Н Е Н И Я,**

**которые вносятся в приказы Минэкономразвития России   
от 26 октября 2020 г. № 707, от 16 августа 2021 г. № 496   
и от 29 октября 2021 г. № 657**

1. В приказе Минэкономразвития России от 26 октября 2020 г. № 707 (зарегистрирован Минюстом России 16 ноября 2020 г., регистрационный   
№ 60907) с изменениями, внесенными приказами Минэкономразвития России от 30 декабря 2020 г. № 877 (зарегистрирован Минюстом России 29 января 2021 г., регистрационный № 62281) и от 29 октября 2021 г. № 657 (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2021 г., регистрационный   
№ 66068):

1.1. Пункт 3 признать утратившим силу.

1.2. В критериях аккредитации и перечне документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации, утвержденных указанным приказом:

1.2.1. Подпункт «а» пункта 2 после абзаца третьего дополнить абзацем следующего содержания:

«медицинских лабораторий;»;

1.2.2. Абзац третий подпункта 5.3.1 признать утратившим силу;

1.2.3. Подпункт 5.4 признать утратившим силу;

1.2.4. Пункт 5 дополнить подпунктом 5.5 следующего содержания:

«5.5 для органов по сертификации, выполняющих работы   
по подтверждению соответствия гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов к ним:

5.5.1. наличие:

книги наличия и движения поступающего, хранящегося и выдаваемого гражданского и служебного оружия и патронов к ним;

книги наличия и движения поступивших, хранящихся и выдаваемых конструктивно сходных с оружием изделий;

учетной документации, предусмотренной для мест хранения   
и использования гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов, переданных органу по сертификации;

актов приема (передачи) гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов к ним,   
передаваемых для проведения исследований (испытаний) и измерений.

5.5.2 наличие мест хранения, обеспечивающих сохранность, безопасность хранения гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий, патронов к ним, в запирающихся на замок сейфах или металлических шкафах (ящиках), исключающих доступ посторонних лиц.

1.2.5. В пункте 12:

подпункт 12.1 изложить в следующей редакции:

«12.1. ГОСТ Р 59473-2021 «Свидетельская деятельность   
по аккредитации органов по сертификации систем менеджмент», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 30 апреля 2021 г. № 337-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»15.»;

сноску «15» изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

пункт 12.2 изложить в следующей редакции:

«12.2. ГОСТ Р 54318-2021 «Определение времени аудита системы менеджмента качества, системы экологического менеджмента, а также системы менеджмента охраны здоровья и безопасности труда», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 5 мая 2011 г. № 68-ст16.»;

сноску «16» изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

дополнить подпунктами 12.3 – 12.6 следующего содержания:

«12.3. IAF MD 1:2018 Обязательный документ IAF для аудита   
и сертификации системы менеджмента организаций, имеющих сеть предприятий[[1]](#footnote-1).

12.4. IAF MD 2:2017 Обязательный документ IAF по передаче сертификатов на системы менеджмента между аккредитованными органами по сертификации[[2]](#footnote-2).

12.5. IAF MD 23:2018 Обязательный документ IAF по контролю   
за деятельностью юридических лиц, действующих от имени аккредитованных органов по сертификации систем менеджмента[[3]](#footnote-3).

12.6. IAF MD 15:2014 Обязательный документ IAF для сбора данных   
с целью представления сведений для определения эффективности органов   
по сертификации систем менеджмента[[4]](#footnote-4).»;

1.2.6. Пункт 13 изложить в следующей редакции:

«13. Дополнительным требованием к органам по сертификации систем менеджмента качества является выполнение требований, установленных положениями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17021-3-2021 «Оценка соответствия. Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента. Часть З. Требования к компетентности для проведения аудита   
и сертификации систем менеджмента качества», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 апреля 2021 г. № 291-ст[[5]](#footnote-5)21.»;

сноску «17» изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

1.2.7. Сноску «17» считать сноской «21»;

1.2.8. Пункт 14 изложить в следующей редакции:

«14. Дополнительными требованиями к органам по сертификации систем менеджмента безопасности пищевых продуктов являются:

выполнение требований, установленных ГОСТ Р 53755-2020 (ISO/TS 22003:2013) «Система менеджмента безопасности пищевых продуктов. Требования к органам, осуществляющим аудит и сертификацию систем менеджмента безопасности пищевых продуктов», утвержденного   
и введенного в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 28 августа 2020 г. № 612-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»[[6]](#footnote-6)22;

выполнение требований, установленных IAF MD 16:2015 Обязательный документ IAF по применению стандарта ISO/IEC 17011   
при аккредитации органов по сертификации систем менеджмента безопасности пищевых продуктов[[7]](#footnote-7)23.»;

1.2.9. Сноски «18» и «19» считать сносками «22» и «24» соответственно;

1.2.10. Пункт 16 изложить в следующей редакции:

«16. Дополнительным требованием к органам по сертификации систем экологического менеджмента является выполнение требований, установленных положениями ГОСТ Р ИСО/МЭК 17021-2-2021 «Оценка соответствия. Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента. Часть 2. Требования к компетентности для проведения аудитов и сертификации систем экологического менеджмента», утвержденного и введенного в действие [приказом](consultantplus://offline/ref=E060F6C245F2FECA86AB5DBFD03E830F75CFCE51B6FFE5F15779660905DDFDA5B9CF24545B5ABC1F5D55953D49FFnBI) Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 27 апреля 2021 г. № 290-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»[[8]](#footnote-8)25.»;

сноску «20» изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

1.2.11. Сноску «20» считать сноской «25»;

1.2.12. Дополнить подпунктом 16.1 следующего содержания:

«16.1. Дополнительным требованием к органам по сертификации интегрированных систем менеджмента является выполнение требований, установленных положениями IAF MD 11:2013 Обязательный документ IAF   
по применению ISO/IEC 17021-1 для аудитов интегрированных систем менеджмента[[9]](#footnote-9)26.»;

1.2.13. Сноски «21 – 23» считать сносками «27 – 29» соответственно;

1.2.14. Подпункт 19.3 изложить в следующей редакции:

«19.3. документы (их копии) и сведения, подтверждающие наличие   
на праве собственности или ином законном основании, предусматривающем право владения и пользования:

19.3.1. помещений, необходимых для выполнения работ   
по подтверждению соответствия в соответствии с требованиями нормативных правовых актов, документов по стандартизации и иных документов, указанных в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц в соответствии с подпунктом 4.5 настоящих критериев аккредитации, включая сведения о кадастровом номере здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровых номерах помещений;

19.3.2. оборудования, технических средств и иных материальных ресурсов, необходимых для выполнения работ по подтверждению соответствия в соответствии с требованиями нормативных правовых актов, документов по стандартизации и иных документов, указанных в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц в соответствии с подпунктом 4.5 настоящих критериев аккредитации;»;

1.2.15. В пункте 21 сноску «24» считать сноской «30»;

1.2.16. Пункт 22 признать утратившим силу;

1.2.17. Сноску 25 исключить;

1.2.18. Сноски «26 – 28» считать сносками «31 – 33» соответственно;

1.2.19. Пункт 23 дополнить подпунктом 23.4 следующего содержания:

«23.4. ILAC P9:06/2014 Рекомендации по стандартизации. «Оценка соответствия. Политика ILAC в отношении участия в деятельности   
по проверке квалификации»[[10]](#footnote-10)34.»;

1.2.20. В пункте 24:

в абзаце втором подпункта 24.4 слова «одного года» заменить словами «одиннадцати месяцев»;

подпункт 24.7 дополнить подпунктом 24.7.3 следующего содержания:

«24.7.3. для лабораторий, выполняющих работы по исследованиям (испытаниям) и измерений гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов к ним:

24.7.3.1. наличие:

книги наличия и движения поступающего, хранящегося и выдаваемого для проведения исследований (испытаний) и изменений гражданского   
и служебного оружия и патронов к ним;

книги наличия и движения поступивших, хранящихся и выдаваемых конструктивно сходных с оружием изделий;

учетной документации, предусмотренной для мест хранения   
и использования гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов, переданного для проведения исследований (испытаний) и измерений;

актов приема (передачи) гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий и патронов, полученных   
для проведения исследований (испытаний), а также актов списания израсходованных патронов (в случае проведения исследований (испытаний), предусматривающих расход патронов).

24.7.3.2. наличие мест хранения, обеспечивающих сохранность, безопасность хранения гражданского и служебного оружия, конструктивно сходных с оружием изделий, патронов к ним, в запирающихся на замок сейфах или металлических шкафах (ящиках), исключающих доступ посторонних лиц.

1.2.21. Сноски «29» и «30» считать сносками «35» и «36» соответственно;

1.2.22. Подпункт 26.14 дополнить абзацем следующего содержания:

«кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.»;

1.2.23. После пункта 27 дополнить подразделом следующего содержания:

«Критерии аккредитации медицинских лабораторий

27.1. Медицинская лаборатория должна соответствовать требованиям, установленным положениями ГОСТ Р ИСО 15189-2015 «Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 27 апреля 2015 г. № 297-ст «Об утверждении национального стандарта[[11]](#footnote-11)37».

27.2. Медицинские лаборатории должны выполнять требования следующих документов по стандартизации:

27.2.1. Р 50.1.108-2016 «Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений», утвержденные и введенные в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии   
от 12 октября 2016 г. № 1387-ст «Об утверждении рекомендаций   
по стандартизации Российской Федерации[[12]](#footnote-12)38».

27.2.2. Р 50.1.109-2016 «Политика ИЛАК в отношении неопределенности при калибровках», утвержденные и введенные в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию   
и метрологии от 12 октября 2016 г. № 1388-ст «Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации[[13]](#footnote-13)39».

27.2.3. ILAC P9:06/2014 Рекомендации по стандартизации. «Оценка соответствия. Политика ILAC в отношении участия в деятельности   
по проверке квалификации[[14]](#footnote-14)40».

Документы и сведения, подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации

27.3. Документы и сведения, подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

27.3.1. документ (документы) системы менеджмента качества, содержащие требования системы менеджмента качества медицинской лаборатории в соответствии с настоящими критериями аккредитации, в том числе правила применения изображения знака национальной системы аккредитации;

27.3.2. документы, подтверждающие соблюдение установленных требований к работникам медицинской лаборатории:

трудовые договоры (либо их копии);

гражданско-правовые договоры (либо их копии);

документы о получении работниками высшего образования, среднего профессионального образования или дополнительного профессионального образования (либо их копии);

документы, подтверждающие наличие у работников медицинской лаборатории опыта работы по проведению исследований и измерений   
в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц;

трудовые книжки (либо их копии)[[15]](#footnote-15)41 или сведения о трудовой деятельности (на бумажном носителе, заверенные надлежащим образом,   
или в форме электронного документа, подписанного усиленной квалифицированной электронной подписью), трудовые или гражданско-правовые договоры или копии указанных документов;

при необходимости документы (их копии), подтверждающие наличие   
в соответствии с областью аккредитации, указанной в заявлении   
об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, допуска к проведению работ по исследованиям и измерениям, связанных с использованием сведений, составляющих государственную тайну и допуска к работам с патогенными биологическими агентами;

27.3.3. документ по оснащенности медицинской лаборатории средствами измерений, содержащий сведения, предусмотренные подпунктом 27.3.10 настоящих критериев аккредитации;

27.3.4. документ по оснащенности медицинской лаборатории медицинским оборудованием (изделием), содержащий сведения, предусмотренные подпунктом 27.3.11 настоящих критериев аккредитации;

27.3.5. документ по оснащенности медицинской лаборатории вспомогательным медицинским оборудованием (изделием), содержащий сведения, предусмотренные подпунктом 27.3.12 настоящих критериев аккредитации;

27.3.6. документ по оснащенности медицинской лаборатории стандартными образцами, содержащий сведения, предусмотренные подпунктом 27.3.13 настоящих критериев аккредитации;

27.3.7. документ по помещениям, используемым для проведения исследований и измерений, содержащий сведения, предусмотренные подпунктом 27.3.14 настоящих критериев аккредитации;

27.3.8. документы (их копии), подтверждающие наличие на праве собственности или на ином законном основании, предусматривающем право владения и пользования, помещений, медицинского и вспомогательного оборудования (изделия), средств измерений, стандартных образцов, а также иных технических средств и материальных ресурсов, необходимых   
для выполнения работ по исследованиям и измерениям в соответствии   
с требованиями нормативных правовых актов, документов по стандартизации, правил и методов исследований и измерений, в том числе правил взятия образцов (проб), и иных документов, указанных в области аккредитации   
в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц.

27.3.9. сведения о работниках, подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

фамилия, имя, отчество (при наличии), страховой номер индивидуального лицевого счета, дата и место рождения;

основание для привлечения личного труда (трудовой договор, гражданско-правовой договор или иное), работа по основному месту работы или по совместительству;

выполняемые функции, проводимые исследования, измерения;

образование (наименование учебного заведения, год окончания, квалификация по документу об образовании, реквизиты документа   
об образовании);

практический опыт по исследованиям, измерениям, включенным   
в область аккредитации (в годах, с указанием, в каких организациях, в какой период и по каким видам исследований, измерений получен).

27.3.10. сведения об оснащенности средствами измерений (СИ), подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

наименование определяемых (измеряемых) характеристик (параметров) биологического материала;

наименование СИ, тип (марка), регистрационный номер в Федеральном информационном фонде по обеспечению единства измерений (при наличии);

изготовитель (страна, наименование организации, год выпуска);

год ввода в эксплуатацию, заводской номер (при наличии), инвентарный номер или другая уникальная идентификация;

метрологические характеристики:

диапазон измерений;

класс точности (разряд), погрешность и (или) неопределенность (класс, разряд);

сведения о результатах поверки СИ в Федеральном информационном фонде по обеспечению единства измерений (номер, дата, срок действия)   
и (или) сертификат о калибровке СИ (номер, дата, срок действия (при наличии) в соответствии с требованиями законодательства Российской Федерации   
в области обеспечения единства измерений;

право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования (реквизиты подтверждающих документов);

место установки или хранения.

27.3.11. сведения об оснащенности медицинским оборудованием (изделием) (МО), подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

наименование видов измерений и/или определяемых характеристик (параметров) биологического материала;

наименование исследуемых (измеряемых) групп объектов;

наименование медицинского оборудования (изделия), тип (марка);

изготовитель (страна, наименование организации, год выпуска);

основные технические характеристики;

год ввода в эксплуатацию, заводской номер (при наличии), инвентарный номер или другая уникальная идентификация;

дата и номер документа об аттестации ИО, срок его действия;

право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования (реквизиты подтверждающих документов);

место установки или хранения.

27.3.12. сведения об оснащенности вспомогательным медицинским оборудованием (изделием), подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

наименование;

изготовитель (страна, наименование организации, год выпуска);

год ввода в эксплуатацию, заводской номер (при наличии), инвентарный номер или другая уникальная идентификация;

назначение;

место установки или хранения;

право собственности либо иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования (реквизиты подтверждающих документов).

27.3.13. сведения об оснащенности стандартными образцами (СО), подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

наименование, тип, номер и категория СО (ГСО, ОСО, СОП);

изготовитель СО;

назначение (например, градуировка, контроль точности);

метрологические характеристики:

наименование и аттестованное значение;

неопределенность и (или) характеристика погрешности аттестованного значения;

дополнительные сведения (в том числе сведения из Федерального информационного фонда по обеспечению единства измерений на ГСО);

нормативный документ, порядок и условия применения;

срок годности экземпляра СО;

дата выпуска экземпляра СО.

27.3.14. сведения о помещениях, используемых для проведения исследований и измерений, подтверждающие соответствие медицинской лаборатории критериям аккредитации:

назначение помещения (в том числе виды проводимых исследований, измерений, для приемки и хранения образцов (проб), обработки результатов исследований (измерений), хранения документации или другое);

специальное или приспособленное;

место нахождения или иная уникальная идентификация;

площадь;

перечень контролируемых параметров в помещении;

наличие специального оборудования (например, вентиляционного, защиты от помех);

право собственности или иное законное основание, предусматривающее право владения и пользования (реквизиты подтверждающих документов);

кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.».

1.2.24. Сноску «31» считать сноской «42» соответственно.

1.2.25. Дополнить подпунктами 28.1 и 28.2 следующего содержания:

«28.1. Органы инспекции должны соблюдать положения ILAC P15:05/2020 Оценка соответствия. Применение ИСО/МЭК 17020:2012 для аккредитации органов инспекции[[16]](#footnote-16)43.

28.2. Органы инспекции должны выполнять требования ILAC P9:06/2014 Рекомендации по стандартизации. «Оценка соответствия. Политика ILAC в отношении участия в деятельности по проверке квалификации»[[17]](#footnote-17)44.»;

1.2.26. В абзаце втором подпункта 29.5 слова «одного года» заменить словами «одиннадцати месяцев»;

1.2.27. Сноски «32» и «33» считать сносками «45» и «46» соответственно;

1.2.28. Подпункт 30.13 дополнить абзацем следующего содержания:

«кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.»;

1.2.29. Дополнить подпунктом 31.1 следующего содержания:

«31.1. Органы по валидации и верификации парниковых газов должны соблюдать положения IAF MD 6:2014 Обязательный документ IAF   
для применения стандарта ISO 14065:2013[[18]](#footnote-18)47.»;

1.2.30. Сноску «35» считать сноской «48»;

1.2.31. Пункт 33 изложить в следующей редакции:

«33. Органы по валидации и верификации парниковых газов должны 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   
14064-3-2021 «Газы парниковые. Часть 3. Требования и руководство   
по валидации и верификации заявлений в отношении парниковых газов», утвержденного и введенного в действие приказом Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 30 сентября 2021 г.   
№ 1031-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»49.»;

сноску 31 изложить в следующей редакции:

«М.: Российский институт стандартизации, 2021.»;

1.2.32. Сноску «31» считать сноской «49»;

1.2.33. Сноски «34 – 36» считать сносками «50 – 52» соответственно;

1.2.34. В пункте 35:

в абзаце третьем подпункта 35.2 слова «органа по сертификации» заменить словами «органа по валидации и верификации парниковых газов»;

подпункт 35.3 изложить в следующей редакции:

«35.3. документы (их копии) и сведения, подтверждающие наличие   
на праве собственности или ином законном основании, предусматривающем право владения и пользования:

35.3.1. помещений, необходимых для выполнения работ по валидации   
и верификации парниковых газов в соответствии с требованиями нормативных правовых актов, документов по стандартизации и иных документов, указанных в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, включая сведения о кадастровом номере здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровых номерах помещений;

35.3.2. оборудования, технических средств и иных материальных ресурсов, необходимых для выполнения работ по валидации и верификации парниковых газов в соответствии с требованиями нормативных правовых актов, документов по стандартизации и иных документов, указанных   
в области аккредитации в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц.»;

1.2.35. Сноску «34» считать сноской «50»;

1.2.36. В пункте 37:

подпункт 37.1 признать утратившим силу;

сноску «35» исключить;

сноску «36» считать сноской «51»;

подпункт 37.11 дополнить абзацем следующего содержания:

«кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.»;

1.2.37. Пункт 38 дополнить абзацами следующего содержания:

«Юридические лица и индивидуальные предприниматели, выполняющие работы и (или) оказывающие услуги по калибровке средств измерений, должны выполнять требования следующих документов   
по стандартизации:

[Р 50.1.108-2016](consultantplus://offline/ref=E060F6C245F2FECA86AB5EAAC93E830F74C8CB5EB5F5B8FB5F206A0B02D2A2A0ACDE7C5B5D40A31C4149973FF4nAI) «Политика ИЛАК по прослеживаемости результатов измерений», утвержденные и введенные в действие [приказом](consultantplus://offline/ref=E060F6C245F2FECA86AB54A6D73E830F72C9CE5FBDFFE5F15779660905DDFDA5B9CF24545B5ABC1F5D55953D49FFnBI) Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 12 октября 2016 г. № 1387-ст «Об утверждении рекомендаций по стандартизации Российской Федерации»;

[Р 50.1.109-2016](consultantplus://offline/ref=E060F6C245F2FECA86AB5EAAC93E830F74C8CB5FBCF5B8FB5F206A0B02D2A2A0ACDE7C5B5D40A31C4149973FF4nAI) «Политика ИЛАК в отношении неопределенности   
при калибровках», утвержденные и введенные в действие [приказом](consultantplus://offline/ref=E060F6C245F2FECA86AB54A6D73E830F72C9CD52B0FBE5F15779660905DDFDA5B9CF24545B5ABC1F5D55953D49FFnBI) Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии   
от 12 октября 2016 г. № 1388-ст «Об утверждении рекомендаций   
по стандартизации Российской Федерации»;

ILAC P9:06/2014 Рекомендации по стандартизации. «Оценка соответствия. Политика ILAC в отношении участия в деятельности   
по проверке квалификации».;

1.2.38. Дополнить подпунктом 41.1 следующего содержания:

«41.1. Работниками, непосредственно выполняющими работы (оказывающими услуги) по обеспечению единства измерений в области аккредитации, указанной в заявлении об аккредитации или в реестре аккредитованных лиц, состоящими в штате по основному месту работы, должно обеспечиваться проведение работ (оказание услуг) по не менее чем половине включенных в область аккредитации позиций.»;

1.2.39. В абзаце втором пункта 43 слова «одного года» заменить словами «одиннадцати месяцев»;

1.2.40. В пункте 56:

сноску «37» считать сноской «52»;

подпункт 56.14 дополнить абзацем следующего содержания:

«кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.»;

1.2.41. В пункте 58:

сноску «38» считать сноской «53»;

подпункт 58.14 дополнить абзацем следующего содержания:

«кадастровый номер здания (части здания) или сооружения (части сооружения), в котором расположены помещения, или кадастровые номера помещений.».

1.3. В Перечне национальных стандартов Российской Федерации   
и документов международных организаций в области аккредитации,   
для выполнения заявителями, аккредитованными лицами в целях обеспечения ими соответствия критериям аккредитации, являющемся приложением   
к критериям аккредитации и перечню документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации, утвержденных указанным приказом:

1.3.1. В пункте 1:

подпункт 1.9 изложить в следующей редакции:

«1.9. ГОСТ Р ИСО/МЭК 17021-2-2021 «Оценка соответствия. Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента. Часть 2. Требования к компетентности для проведения аудитов и сертификации систем экологического менеджмента», утвержденный   
и введенный в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 апреля 2021г. № 290-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»10;»;

сноску 10 изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

подпункт 1.12 изложить в следующей редакции:

«1.12. ГОСТ Р ИСО/МЭК 17021-3-2021 «Оценка соответствия. Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента. Часть З. Требования к компетентности для проведения аудита   
и сертификации систем менеджмента качества», утвержденный и введенный   
в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 апреля 2021 г. № 291-ст13;»;

сноску 13 изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

1.3.2. В пункте 2:

подпункт 2.12 изложить в следующей редакции:

«2.12. ГОСТ Р 59473-2021 «Свидетельская деятельность   
по аккредитации органов по сертификации систем менеджмент», утвержденный и введенный в действие приказом Федерального агентства   
по техническому регулированию и метрологии от 30 апреля 2021 г. № 337-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»26;»;

сноску 26 изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

подпункт 2.13 изложить в следующей редакции:

«2.13. ГОСТ Р 54318-2021 «Определение времени аудита системы менеджмента качества, системы экологического менеджмента, а также системы менеджмента охраны здоровья и безопасности труда», утвержденный и введенный в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 5 мая 2011г. № 68-ст27;»;

сноску 27 изложить в следующей редакции:

«М.: Стандартинформ, 2021.»;

подпункт 2.17 изложить в следующей редакции:

«2.17. ГОСТ Р ИСО 14064-3-2021 «Газы парниковые. Часть 3. Требования и руководство по валидации и верификации заявлений   
в отношении парниковых газов», утвержденный и введенный в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию   
и метрологии от 30 сентября 2021 г. № 1031-ст «Об утверждении национального стандарта Российской Федерации»31;»;

сноску 31 изложить в следующей редакции:

«М.: Российский институт стандартизации, 2021.»;

дополнить подпунктами 2.22 – 2.30 следующего содержания:

«2.22. IAF MD 1:2018 Обязательный документ IAF для аудита   
и сертификации системы менеджмента организаций, имеющих сеть предприятий[[19]](#footnote-19);

2.23. IAF MD 2:2017 Обязательный документ IAF по передаче сертификатов на системы менеджмента между аккредитованными органами по сертификации[[20]](#footnote-20);

2.24. IAF MD 23:2018 Обязательный документ IAF по контролю   
за деятельностью юридических лиц, действующих от имени аккредитованных органов по сертификации систем менеджмента[[21]](#footnote-21);

2.25. IAF MD 15:2014 Обязательный документ IAF для сбора данных   
с целью представления сведений для определения эффективности органов   
по сертификации систем менеджмента[[22]](#footnote-22);

2.26. IAF MD 16:2015 Обязательный документ IAF по применению стандарта ISO/IEC 17011 при аккредитации органов по сертификации систем менеджмента безопасности пищевых продуктов[[23]](#footnote-23);

2.27. IAF MD 11:2013 Обязательный документ IAF по применению ISO/IEC 17021-1 для аудитов интегрированных систем менеджмента[[24]](#footnote-24);

2.28. ILAC P9:06/2014 Рекомендации по стандартизации. «Оценка соответствия. Политика ILAC в отношении участия в деятельности   
по проверке квалификации[[25]](#footnote-25)»;

2.29. ILAC P15:05/2020 Оценка соответствия. Применение ИСО/МЭК 17020:2012 для аккредитации органов инспекции[[26]](#footnote-26);

2.30. IAF MD 6:2014 Обязательный документ IAF для применения стандарта ISO 14065:2013[[27]](#footnote-27).»;

2. В приказе Минэкономразвития России от 16 августа 2021 г. № 496 (зарегистрирован Минюстом России 11 октября 2021 г., регистрационный   
№ 65372), с изменениями, внесенными приказом Минэкономразвития России от 29 октября 2021 г. № 657 (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2021 г., регистрационный № 66068):

2.1. В пункте 5 формы заявления об аккредитации, утвержденной указанным приказом:

слова «статьи 16 Федерального закона» заменить словами «статьи 17 Федерального закона».

2.2. В форме заявления о расширении области аккредитации, утвержденной указанным приказом:

дополнить пунктом 2(1) следующего содержания:

«2(1). Сфера деятельности по оценке соответствия (обязательное подтверждение соответствия/в отношении лица законодательством Российской Федерации установлены требования о наличии аккредитации   
в национальной системе аккредитации/добровольное подтверждение соответствия) (выбрать нужное).»;

в пункте 5 слова «статьи 16 Федерального закона» заменить словами «статьи 17 Федерального закона».

2.3. Форму заявления о проведении процедуры подтверждения компетентности аккредитованного лица, утвержденную указанным приказом, дополнить пунктом 4(1) следующего содержания:

«4(1). Сфера деятельности по оценке соответствия (обязательное подтверждение соответствия/в отношении лица законодательством Российской Федерации установлены требования о наличии аккредитации   
в национальной системе аккредитации/добровольное подтверждение соответствия) (выбрать нужное).».

3. В приказе Минэкономразвития России от 29 октября 2021 г. № 657   
«О порядке заполнения форм заявлений об аккредитации, о расширении области аккредитации, о проведении процедуры подтверждения компетентности аккредитованного лица, о внесении изменений в сведения реестра аккредитованных лиц, о прекращении действия аккредитации, перечне прилагаемых к указанным заявлениям документов, сведений   
и требований к ним, методике отбора экспертов по аккредитации для выполнения работ в области аккредитации, порядке формирования экспертной группы, порядке заполнения форм и перечней сведений, содержащихся в экспертном заключении, акте выездной экспертизы, акте экспертизы, порядке рассмотрения экспертного заключения, акта выездной экспертизы, акта экспертизы на предмет соответствия требованиям законодательства Российской Федерации об аккредитации в национальной системе аккредитации, а также внесении изменений в некоторые приказы Минэкономразвития России по вопросам аккредитации в национальной системе аккредитации» (зарегистрирован Минюстом России 30 ноября 2021 г., регистрационный № 66068):

3.1. В перечне прилагаемых к заявлениям об аккредитации,   
о расширении области аккредитации, о проведении процедуры подтверждения компетентности аккредитованного лица, о внесении изменений в сведения реестра аккредитованных лиц, о прекращении действия аккредитации документов, сведений и требований к ним, утвержденным указанным приказом, пункт 2 дополнить абзацем следующего содержания:

«сведения о банковских реквизитах заявителя, аккредитованного лица, необходимые для заключения договора заявителя, аккредитованного лица   
с экспертной организацией в соответствии с положениями пункта 31 Правил осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации,   
и пункта 30 Правил проведения процедуры подтверждения компетентности аккредитованного лица, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 26 ноября 2021 г. № 2050 «Об утверждении Правил осуществления аккредитации в национальной системе аккредитации, Правил проведения процедуры подтверждения компетентности аккредитованного лица, Правил внесения изменений в сведения об аккредитованном лице, содержащиеся в реестре аккредитованных лиц и предусмотренные пунктами 7 и 8 части 1 статьи 21 Федерального закона «Об аккредитации в национальной системе аккредитации», Правил рассмотрения заявления аккредитованного лица о прекращении действия аккредитации и принятия национальным органом по аккредитации решения о прекращении действия аккредитации,   
об изменении и признании утратившими силу некоторых актов и отдельных положений некоторых актов Правительства Российской Федерации» (Собрание законодательства Российской Федерации, 2021, № 49, ст. 8239).»;

3.2. В порядке заполнения форм и перечней сведений, содержащихся   
в экспертном заключении, акте выездной экспертизы, акте экспертизы, утвержденном указанным приказом, абзацы второй – четвертый пункта 33 признать утратившими силу.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. Официальный перевод IAF MD 1:2018 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»   
   17 декабря 2020 г., регистрационный № 2308/IAF MD. [↑](#footnote-ref-1)
2. Официальный перевод IAF MD 2:2017 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ»   
   17 декабря 2020 г., регистрационный № 2310/IAF MD. [↑](#footnote-ref-2)
3. Официальный перевод IAF MD 23:2018 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2316/IAF MD. [↑](#footnote-ref-3)
4. Официальный перевод IAF MD 15:2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2417/IAF MD. [↑](#footnote-ref-4)
5. [↑](#footnote-ref-5)
6. [↑](#footnote-ref-6)
7. 23 Официальный перевод IAF MD 16:2015 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2315/IAF MD. [↑](#footnote-ref-7)
8. [↑](#footnote-ref-8)
9. 26 Официальный перевод IAF MD 11:2013 на русский язык зарегистрирован ФГБУ «РСТ» 21 сентября 2021 г., регистрационный № 11/IAF MD. [↑](#footnote-ref-9)
10. 34 Официальный перевод ILAC P9:06/2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2417/ ILAC. [↑](#footnote-ref-10)
11. 37 М.: Стандартинформ, 2015. [↑](#footnote-ref-11)
12. 38 М.: Стандартинформ, 2017. [↑](#footnote-ref-12)
13. 39 М.: Стандартинформ, 2017. [↑](#footnote-ref-13)
14. 40 Официальный перевод ILAC P9:06/2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2417/ ILAC. [↑](#footnote-ref-14)
15. 41 В случае если работодатель формирует в электронном виде основную информацию о трудовой деятельности и трудовом стаже каждого работника и представляет ее в порядке, установленном законодательством Российской Федерации об индивидуальном (персонифицированном) учете в системе обязательного пенсионного страхования, для хранения в информационных ресурсах Пенсионного фонда Российской Федерации. [↑](#footnote-ref-15)
16. 43 Официальный перевод ILAC P15:05/2020 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2419/ ILAC. [↑](#footnote-ref-16)
17. 44 Официальный перевод ILAC P9:06/2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2417/ ILAC. [↑](#footnote-ref-17)
18. 47 Официальный перевод IAF MD 6:2014 на русский язык зарегистрирован ФГБУ «РСТ» 17 ноября 2021 г., 2878/IAF MD. [↑](#footnote-ref-18)
19. Официальный перевод IAF MD 1:2018 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2308/IAF MD. [↑](#footnote-ref-19)
20. Официальный перевод IAF MD 2:2017 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2310/IAF MD. [↑](#footnote-ref-20)
21. Официальный перевод IAF MD 2:2017 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2310/IAF MD. [↑](#footnote-ref-21)
22. Официальный перевод IAF MD 15:2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2417/IAF MD. [↑](#footnote-ref-22)
23. Официальный перевод IAF MD 16:2015 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 17 декабря 2020 г., регистрационный № 2315/IAF MD. [↑](#footnote-ref-23)
24. Официальный перевод IAF MD 11:2013 на русский язык зарегистрирован ФГБУ «РСТ» 21 сентября 2021 г., регистрационный № 11/IAF MD. [↑](#footnote-ref-24)
25. Официальный перевод ILAC P9:06/2014 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2417/ ILAC. [↑](#footnote-ref-25)
26. Официальный перевод ILAC P15:05/2020 на русский язык зарегистрирован ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» 19 апреля 2021 г., регистрационный № 2419/ ILAC. [↑](#footnote-ref-26)
27. Официальный перевод IAF MD 6:2014 на русский язык зарегистрирован ФГБУ «РСТ» 17 ноября 2021 г., 2878/IAF MD. [↑](#footnote-ref-27)