



Ассоциация Аккредитованных Лиц

В ОБЛАСТИ ОЦЕНКИ СООТВЕТСТВИЯ
СЕВЕРО-ЗАПАДНОГО ФЕДЕРАЛЬНОГО ОКРУГА

Исх. № 6
от 02.02.2021г.

Ассоциация Аккредитованных Лиц

О разъяснении положений Приказа
Министерства экономического развития
РФ от 26 октября 2020 г. № 707

Министру экономического развития
Российской Федерации

Решетникову М.Г.

123112, г. Москва,
Пресненская наб., д. 10, стр. 2

E-Mail: mineconom@economy.gov.ru

Уважаемый Максим Геннадьевич!

С 1 января 2021 года вступили в действие положения Приказа Министерства экономического развития Российской Федерации от 26 октября 2020 года № 707 «Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации» (далее – Приказ №707).

На Круглом столе, организованном Ассоциацией аккредитованных лиц в области оценки соответствия Северо-Западного федерального округа (далее – Ассоциация) принято решение направить запрос в адрес Минэкономразвития России запрос о разъяснении отдельных положений Приказа №707.

1) В пункте 3 Приказа №707 установлено, что «*абзац второй подпункта 24.4, абзац второй подпункта 29.5, абзац второй пункта 43 критериев аккредитации не применяются в отношении лиц, аккредитованных на дату вступления в силу настоящего приказа*». Указанные в пункте 3 приказа абзацы критериев аккредитации указывают, что «*право владения и пользования помещениями, испытательным оборудованием, средствами измерений, указанными в абзаце первом настоящего подпункта, не может быть приобретено на срок менее одного года*».

Таким образом, в отношении организаций, аккредитованных в национальной системе аккредитации до 1 января 2021 года требования о необходимости приобретать право владения и пользования на срок более 1 года не применяются. Вместе с тем из пункта 3 Приказа №707 невозможно определить обязанность таких аккредитованных лиц заключать договора на срок более года в случае подачи заявления на расширение области аккредитации.

В связи с чем, прошу разъяснить, применение пункта 3 Приказа №707 в отношении организаций, аккредитованных в национальной системе аккредитации до 1 января 2021 года, но подавших заявление на расширение области аккредитации.

2) В пункте 4 Приказа №707 установлено, что приказ «вступает в силу с 1 января 2021 г., за исключением ... абзацев второго и третьего подпункта 23.2 ... и действует до 1 января 2027 года».

При этом указанные абзацы в пункте 23.2 Приложения к Приказу №707 отсутствуют.

Прошу пояснить, к какому пункту Приложения к Приказу №707, относятся вышеуказанные требования.

3) Пункт 4 Приложения к Приказу №707 относиться к органам по сертификации продукции, выполняющим работы по обязательному подтверждению соответствия, в связи с чем просим пояснить, распространяются ли требования, предусмотренные подпунктами 4.1 – 4.8 на органы по сертификации продукции и услуг выполняющим работы, в отношении которых законодательством Российской Федерации установлены требования о наличии аккредитации, а так же в сфере добровольной сертификации. В случае если указанные требования на них не распространяется, то достаточно ли руководствоваться исполнением требований только ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012.

4) Подпункт 23.3 Приложения к Приказу №707 устанавливает обязанность лаборатории соблюдать требования ГОСТ Р 58973-2020 «Правила к оформлению протоколов испытаний», утвержденный и введенный в действие приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 августа 2020 г. N 593-ст (далее – ГОСТ Р 58973) вступает в силу с 01.01.2021года, при этом дата начала действия ГОСТ Р 58973 - 01.07.2021года.

Прошу пояснить с какой даты наступает обязательность применять ГОСТ Р 58973-2020: с 1 января 2021 года (дата вступления в силу подпункта 23.3

Приложения к Приказу №707) или с 1 июля 2021 года (дата начала действия ГОСТ Р 58973-2020).

5) В соответствии с разделом I ГОСТ Р 58973 стандарт распространяется на процедуры оформления протоколов испытаний испытательной лабораторией (центром), выполняющей испытания продукции для целей подтверждения соответствия. При этом в пункте 23 Приложения к Приказу №707 установлено, что лаборатории должны выполнять требования указанных в пункте документов по стандартизации без указания в какой области оценки соответствия работают лаборатории. Учитывая тот факт, что не все лаборатории выполняют испытания продукции для целей оценки соответствия (например, испытательные лаборатории, осуществляющие работы в области специальной оценки условий труда), является ли обязательным выполнение такими лабораториями требований ГОСТ Р 58973.

6) Пункт 24 Приложения к Приказу №707 относиться к лабораториям, выполняющим работы по исследованиям (испытаниям), измерениям в целях обязательного подтверждения соответствия, а также к лабораториям, выполняющим работы, в отношении которых законодательством Российской Федерации установлены требования о наличии аккредитации, прошу разъяснить, распространяются ли требования, предусмотренные подпунктами 24.1 – 24.6 на лаборатории выполняющие работы, в сфере добровольного подтверждения соответствия, и, в случае если не распространяются, то достаточно ли таким лабораториям руководствоваться исполнением требований только ГОСТ ISO/IEC 17025-2019.

7) Раздел III Приложения к Приказу №707 содержит «Критерии аккредитации юридических лиц, индивидуальных предпринимателей, выполняющих работы и (или) оказывающих услуги по обеспечению единства измерений». При этом, Приказом №707 и Приложением к нему не установлена обязанность таких лиц соблюдать требования ГОСТ ISO/IEC 17025-2019. Просим разъяснить, каким стандартом в своей деятельности должны руководствоваться лица, выполняющие работы и (или) оказывающие услуги по обеспечению единства измерений в своей деятельности, а также привести правовое обоснование такой обязанности.

8) Согласно пункту 26.1 Приложения к Приказу №707 одним из документов, подтверждающих соответствие лаборатории критериям аккредитации, является «документ (документы) системы менеджмента качества, содержащий

требования системы менеджмента качества лаборатории ..., в том числе правила применения изображения знака национальной системы аккредитации». В связи с чем прошу разъяснить является ли наличие правил применения изображения знака национальной системы аккредитации, в документах системы менеджмента качества обязательным требованием или испытательная лаборатория применяет изображение знака национальной системы аккредитации на добровольной основе.

Ответ прошу направить на адрес электронной почты info@souzal.ru с применением электронно-цифровой подписи, либо с досылом оригинала Почтой России на адрес: 190020, г. Санкт-Петербург, ул. Лифляндская, д. 6, корпус 6, лит. С, пом.214.

С уважением,

Вице-президент

Д.С. Веремеев