

**Техническая политика Системы добровольной сертификации
«Оборонсертифика» по реализации требований п. 7.6.14
государственного военного стандарта ГОСТ РВ 0015-002-2012**

В государственном военном стандарте ГОСТ РВ 0015-002-2012 требование п. 7.6.14. изложено в следующей редакции:

«7.6.14. Испытательные, поверочные и калибровочные лаборатории (подразделения) организаций, выполняющих государственный оборонный заказ, должны соответствовать требованиям к их компетентности в проведении испытаний, проверок и калибровки, установленным ГОСТ ИСО/МЭК 17025. Их соответствие указанным требованиям подтверждается при аккредитации организаций или сертификации СМК организаций».

Подтвердить компетентность лабораторий на соответствие стандарту ГОСТ ИСО/МЭК 17025 возможно только процедурой аккредитации, а органы по сертификации это ставит в затруднительное положение, поскольку это не согласуется с принципами и нормами законодательства о техническом регулировании и законодательства об аккредитации, а также с требованиями российских и международных документов в области оценки соответствия.

Следует отметить, что статьей 3 Федерального закона от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании» установлен принцип недопустимости совмещения одним органом полномочий по аккредитации и сертификации, а пунктом 2 статьи 5 Федерального закона от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» установлены принципы аккредитации, регламентирующие недопустимость совмещения полномочий по аккредитации и полномочий по оценке соответствия.

Документ IAF MD 5:2015 «Требования IAF в части продолжительности аудитов СМК и окружающей среды»*, естественно – не может учитывать трудоемкость оценки компетентности лабораторий на соответствие требованиям ISO/IEC 17025:2005.

Кроме того, в п. 1.4. ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2009 указано, что настоящий стандарт не предназначен для применения в качестве основы для сертификации.

А что касается статуса органа по сертификации, то существует директивный документ IAF MD 7:2010 «Гармонизация санкций, применяемых к органам по оценке соответствия»*, в требованиях которого в п. 4.1.2 установлено, что «в случае осуществления органом по сертификации

* Инициативный перевод АНО «Центр Квалитет»

процедуры на соответствие требованиям какого-либо стандарта, применяемого в качестве основы для аккредитации (например, ISO/IEC 17025:2005), орган по аккредитации должен инициировать процесс приостановки аккредитации, поскольку такие действия органа по сертификации являются нарушением п. 4.3.6 стандарта ISO/IEC 17011:2004 «Оценка соответствия. Общие требования к органам по аккредитации, аккредитующим органы по оценке соответствия».

Вместе с тем, органы по аккредитации Систем добровольной сертификации, действующих в сфере оборонно-промышленного комплекса, располагают процедурами и экспертами по аккредитации для оценки соответствия испытательных лабораторий требованиям к компетентности, установленным, в т.ч. ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2009.

Однако органы по аккредитации не вправе осуществлять деятельность по сертификации, в т.ч. не вправе участвовать в работах, выполняемых аккредитованными ими органами по сертификации СМК.

Учитывая, что требования п. 7.6.14. есть **требование действующего государственного военного стандарта ГОСТ РВ 0015-002-2012** (в рамках лицензионных), реализацию данного требования необходимо обеспечить в части, не противоречащей статье 3 Федерального закона от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании» и пункту 2 статьи 5 Федерального закона от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации», а также документу Международного форума по аккредитации (IAF MD 7:2010).

В Системе «Оборонсертифика» реализация требований п. 7.6.14. стандарта ГОСТ РВ 0015-002-2012 осуществляется следующим образом:

- **орган по сертификации** при проведении сертификации (инспекционного контроля, ресертификации) СМК организации **вправе оценить соответствие системы менеджмента испытательной лаборатории согласно требованиям ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2009 и ее взаимодействия в рамках всей СМК организации;**
- **орган по сертификации СМК** может оценивать соответствие системы менеджмента испытательной лаборатории (учитывая требования директивного документа IAF MD 7:2010 «Гармонизация санкций, применяемых к органам по оценке соответствия») **только через анализ самооценки организации (результаты самооценки – должны быть предусмотрены в составе документов, сопровождающих Договор на сертификацию или инспекционный контроль соответствия СМК организации установленным требованиям).**