



ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

Юридический адрес: 125009, г. Москва, Газетный переулок д. 17., стр. 3
Фактический адрес: Россия, 107241, г. Москва, ул. Уральская, д. 21, пом. 3
Тел./факс: (495) 460-03-55, e-mail: interstandart@interstandart.com

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

И.А. Вилков



» март 2025 г.

СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ «КАЧЕСТВО»

Требования к участникам Системы

СДСП 02.04-2025

МОСКВА
2025 г.

ОГЛАВЛЕНИЕ

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ.....	3
2. НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ.....	3
3. ОБОЗНАЧЕНИЯ И СОКРАЩЕНИЯ.....	3
4. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ.....	3
5. КРИТЕРИИ ВОЗМОЖНОСТИ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ К РАБОТАМ В СИСТЕМЕ	4
6. ОЦЕНКА ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ.....	5
7. ОФОРМЛЕНИЕ ПРИЗНАНИЯ ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ УЧАСТНИКАМИ СИСТЕМЫ.	7
8. ОЦЕНКА ПЕРСОНАЛА ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ.....	7
Приложение 1 Форма реестра органов по сертификации и испытательных лабораторий Системы добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО» ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»	10
Приложение 2 Форма Листа оценки органа по сертификации или испытательной лаборатории I I	11
Приложение 3 Образец квалификационного теста при проведении оценки компетентности персонала ОС или ИЛ.....	12
Приложение 4 Лист оценки компетентности персонала ОС или ИЛ	14
Лист сведений о разработчиках	15

1. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Настоящий руководящий документ устанавливает требования к органам по сертификации и испытательным лабораториям Системы добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО», включая требования к оценке персонала и порядок привлечения для выполнения работ по добровольной сертификации продукции.

Положения настоящего руководящего документа являются обязательными для органов по сертификации или испытательных лабораторий (центров).

2. НОРМАТИВНЫЕ ССЫЛКИ

Положения настоящего документа разработаны с учётом требований, установленных в:

- Федеральном законе «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ и подзаконных актах;
- Федеральный закон «О техническом регулировании» от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ;
- ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг;
- ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2019 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий;
- Критерии аккредитации, утвержденные Приказом Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 "Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации».

3. ОБОЗНАЧЕНИЯ И СОКРАЩЕНИЯ

ИЛ – испытательная лаборатория;

ИЦ – испытательный центр;

ОС – орган по сертификации;

СМК – система менеджмента качества.

СДСП «КАЧЕСТВО». Система – Система добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО» ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

4. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

4.1. Участниками Системы при осуществлении деятельности по добровольной подтверждению соответствия могут быть организации, обладающие необходимой компетентностью и соответствующие требованиям:

- ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 для органов по сертификации продукции,
- ГОСТ ИСО/МЭК 17025-2019 для испытательных лабораторий;
- Критериям аккредитации, утвержденных Приказом Минэкономразвития России от 26.10.2020 N 707 "Об утверждении критериев аккредитации и перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации», что должно быть подтверждено наличием уникального номера записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц.

Область аккредитации органов по сертификации и испытательных лабораторий должна включать продукцию, определяемую как объекты сертификации Системы, в подтверждении соответствия которой возникла необходимость.

Таким образом, Участниками Системы при проведении сертификации продукции могут являться:

- органы по сертификации продукции;
- испытательные лаборатории (центры);

4.2. Добровольную сертификацию в Системе имеют право осуществлять органы по сертификации, аккредитованные в соответствии с Федеральным законом от 28 декабря 2013 года № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации» и соответствующие требованиям в Системе.

4.3. Испытания продукции в Системе имеют право осуществлять испытательные лаборатории (центры), соответствующие требованиям системы Системе, аккредитованные в соответствии с Федеральным законом от 28 декабря 2013 года № 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации».

Для регистрации органов по сертификации и лабораторий, допущенных к проведению работ по подтверждению соответствия в Системе добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО» ведётся реестр Органов по сертификации и Реестр испытательных лабораторий.

5. КРИТЕРИИ ВОЗМОЖНОСТИ ПРИВЛЕЧЕНИЯ ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ К РАБОТАМ В СИСТЕМЕ

5.1. При оценке органа по сертификации или испытательной лаборатории (центра), претендующих на признание в качестве участников Системы учитываются следующие критерии:

- наличие уникального номера записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц;
- наличие в области аккредитации ОС объектов сертификации Системы;
- наличие в области аккредитации ИЛ методов испытаний (измерений) объектов сертификации Системы;
- наличие достаточного количества специалистов, отвечающих требованиям Системы.
- отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции;
- обеспечение беспристрастности и конфиденциальности информации при проведении работ по сертификации;
- наличие персонала, органа по сертификации и испытательной лаборатории, прошедшего оценку компетентности в Системе.

5.2. Руководящий орган Системы проводит оценку органов по сертификации и испытательных лабораторий на соответствие критериям, с использованием методики, приведённой в разделе 6 настоящего документа.

По результатам оценки каждого потенциального участника Системы оформляется «Лист оценки органа по сертификации» или «Лист оценки Испытательной лаборатории (центра)» по форме, установленной в Приложении 2. По результатам оценки делается вывод о возможности о привлечении органа по сертификации или испытательной лаборатории в качестве участника Системы.

5.3. Руководящий орган Системы проводит наблюдение за работой всех органов по сертификации и испытательных лабораторий -Участников Системы.

Наблюдение за деятельностью органов по сертификации и лабораторий проводится посредством мониторинга наличия жалоб или рекламаций на сертифицированную продукцию, поступающих от потребителей и периодической оценкой деятельности органов по сертификации или испытательных лабораторий, проводимой не реже одного раза в год. В случае отсутствия несоответствий в деятельности ОС или ИЛ продолжает работать в соответствии с правилами системы.

5.4. В случае выявления несоответствий при проведении работ по добровольной сертификации, Руководящий орган Системы:

-приостанавливает действие сертификата соответствия и /или протокола испытаний (при необходимости);

-приостанавливает работу ОС или ИЛ и проводит внеплановую оценку деятельности и проводит анализ работы участника Системы;

- в случае выявления несоответствий, при желании ОС или ИЛ продолжать работу, составляется План мероприятий по проведению корректирующих действий и, Руководящим органом Системы устанавливается срок подачи отчета об их выполнении (формы плана и отчета по устранению несоответствий и сроки его реализации каждый участник устанавливает собственной системой менеджмента качества)

- в случае устранения несоответствий, в установленный срок, Руководящий орган отменяет приостановление деятельности ОС или ИЛ.

- в случае невозможности устранения несоответствий ОС или ИЛ исключается из реестра участников Системы и принимает решение о целесообразности дальнейшей работы в рамках Системы добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО».

6. ОЦЕНКА ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ

6.1. Значение критериев выбора при оценке органов по сертификации и испытательных лабораторий.

При оценке органов по сертификации и испытательных лабораторий (центров) проверяется выполнение и оценку следующих критериев выбора, в зависимости от которых, делается вывод о возможности привлечения к работам в Системе.

6.2. Критерии выбора при оценке потенциального участника Системы приведены в Таблице 1

Таблица 1

№ критерия	Критерий оценки органа по сертификации	Значение критерия	Требования к выполнению
1.	Наличие уникального номера записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц	Статус ОС в РАЛ «Действует»	Обязательное требование
2.	Соответствие области аккредитации объектам сертификации Системы. (для органов по сертификации)	Сертифицируемая продукция, включена в область аккредитации	Обязательное требование
3.	Наличие в области аккредитации ИЛ методов испытаний и измерений, необходимых для подтверждения соответствия заявленной на сертификацию продукции. (для испытательной лаборатории)	НПА, содержащие методы испытаний и измерений сертифицируемой продукции, включены в область аккредитации ИЛ	Обязательное требование
4.	Отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции	Орган по сертификации не зависит от организации, выпускающей сертифицируемую продукцию	Обязательное требование

5.	Обеспечение беспристрастности и конфиденциальности при проведении работ по сертификации	Правила беспристрастности и конфиденциальности имеются и соблюдаются.	Обязательное требование
6.	Наличие персонала, органа по сертификации и испытательной лаборатории, прошедшего оценку компетентности в Системе	Персонал соответствует Критериям аккредитации. Оценка компетентности в Системе пройдена.	Обязательное требование

6.2.1 Проверка критерия «Наличие уникального номера записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц» осуществляется посредством получения информации из карточки аккредитованного лица в реестре аккредитованных лиц на сайте Федеральной службы по аккредитации. Критерий считается выполненным, если статус аккредитованного лица – «Действует».

6.2.2. Проверка критерия «Соответствие области аккредитации объектам сертификации Системы», предназначенного для оценки органов по сертификации, заключается в анализе специалистами Руководящего органа Системы области аккредитации ОС на предмет включения в нее полностью или частично продукции, установленную в качестве объекта сертификации Системе в соответствии с п. 5.2. РД 02.11. «Правила функционирования Системы добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО», а также нормативных документов и показателей качества продукции на соответствие которым возможно проведение добровольной сертификации.

6.2.3 Проверка критерия «Наличие в области аккредитации ИЛ методов испытаний и измерений, необходимых для подтверждения соответствия заявленной на сертификацию продукции», применяемого для оценки испытательной лаборатории заключается в анализе специалистами Руководящего органа Системы области аккредитации ИЛ на предмет включения в нее необходимых нормативных документов, стандартов, методик и т.д, содержащих методы испытаний и измерений, необходимые для проведения сертификационных испытаний.

6.2.4 Проверка критерия Отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции проводится посредством анализа Руководства по качеству и других документов СМК и записей СМК на предмет наличия в них информации о том, что ОС или ИЛ не является структурным подразделением, учредителем или участником организаций по выпуску сертифицируемой продукции, а персонал органа не имеет прямого или косвенного участия в этих организациях, не является сотрудниками или руководителями организаций -Заявителей как минимум в течении 2-х лет.

6.2.5. Проверка критерия Обеспечение беспристрастности и конфиденциальности при проведении работ по сертификации проводится посредством анализа Руководства по качеству и руководящих документов СМК, а также записей по персоналу, в которых сотрудники принимают на себя обязательства по соблюдению принципов беспристрастности, независимости и конфиденциальности при проведении работ в рамках СДСП «КАЧЕСТВО».

6.2.6. Проверка критерия «Наличие персонала, органа по сертификации и испытательной лаборатории, прошедшего оценку компетентности в Системе» проводится в соответствии с разделом 7 настоящего руководящего документа.

Выполнение критериев и требований к компетентности ключевого персонала ОС или ИЛ, установленных в разделе 7 настоящего руководящего документа является соответствием данному критерию отбора ОС или ИЛ.

7. ОФОРМЛЕНИЕ ПРИЗНАНИЯ ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ УЧАСТНИКАМИ СИСТЕМЫ.

В случае, если по результатам оценки, орган по сертификации или испытательная лаборатория признается участником Системы, Руководящий орган Системы вносит данные об органе по сертификации или испытательной лаборатории в реестр участников Системы, опубликованный на сайте ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ» и направляет в адрес участника Системы уведомительное письмо за подписью руководства Руководящего органа. Форма письма правилами Системы не регламентируется.

8. ОЦЕНКА ПЕРСОНАЛА ОРГАНОВ ПО СЕРТИФИКАЦИИ И ИСПЫТАТЕЛЬНЫХ ЛАБОРАТОРИЙ

8.1. В данном разделе устанавливаются критерии оценки персонала органов по сертификации и испытательных лабораторий, принимающих непосредственное участие в работах по добровольной сертификации объектов Системы.

8.2. Персонал органа по сертификации включает в себя руководителя ОС, заместителя (-ей) руководителя ОС, экспертов-аудиторов.

8.3. Персонал испытательной лаборатории включает в себя руководителя ИЛ, заместителя (-ей) руководителя ИЛ, испытателей, ответственных за метрологическое обеспечение.

8.4. Оценка персонала является одним из этапов оценки органа по сертификации или испытательной лаборатории, выполнение которого необходимо для участия в Системе, в зависимости от которых, делается вывод о возможности привлечения ОС или ИЛ к работам в Системе.

8.5. Критерии соответствия персонала ОС или ИЛ приведены в Таблице 2.

№ критерия	Критерий оценки персонала	Значение критерия	Оценка
1	Соответствие требованиям к персоналу ОС или ИЛ, устанавливаемые Критериями аккредитации в Национальной системе аккредитации	Эксперт аудитор или испытатель входят в штат организации, участвовали в проверке со стороны ФСА и подтвердили свою компетентность и соответствие критериям аккредитации.	Обязательное требование Соотв./ несоотв.
2	Область деятельности эксперта-аудитора включает один или несколько объектов сертификации Системы, из области аккредитации ОС (для органов по сертификации)	Сертифицируемая продукция, включена в область деятельности эксперта частично или полностью	Обязательное требование Соотв./ несоотв
3	Ключевой персонал ИЛ владеет методами испытаний и измерений, необходимых для подтверждения соответствия заявленной на сертификацию продукции, включая один или несколько объектов сертификации	Испытатель имеет опыт проведения испытаний и измерений сертифицируемой продукции, владеет методами проведения испытаний и требованиями НПА.	Обязательное требование Соотв./ несоотв

	Системы, из области аккредитации ОС (для испытательной лаборатории)		
4	Отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции	Эксперты-аудиторы ОС или сотрудники лаборатории не работают и не являются учредителями или руководителями в организации, подавшей заявку на сертификацию более одного года.	Обязательное требование Соотв./ несоотв
5	Сотрудники ОС или ИЛ соблюдают принципы беспристрастности и требования конфиденциальности при проведении работ по сертификации.	Сотрудники ОС или ИЛ ознакомлены с СМК и соблюдают требования беспристрастности и конфиденциальности при проведении работ. Установление требований к работникам органа по сертификации о необходимости уведомления органа по сертификации о прежних и существующих связях с заявителями на сертификацию, иных обстоятельствах, которые могут привести к возникновению конфликта интересов.	Обязательное требование Соотв./ несоотв
6	Сотрудники ознакомлены с правилами СДСП «КАЧЕСТВО» ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»	Сотрудники ОС или ИЛ ознакомлены с правилами Системы, требованиями к участникам, схемами сертификации и прошли оценку компетентности.	Обязательное требование Соотв./ несоотв

8.5.1. Проверку соответствия критерию: «Соответствие требованиям к персоналу ОС или ИЛ, устанавливаемые Критериями аккредитации в Национальной системе аккредитации» проводят посредством изучения информации из карточки аккредитованного лица на сайте Федеральной службы по аккредитации и сайте аккредитованного лица.

8.5.2. Проверку соответствия критериям: «Область деятельности эксперта-аудитора включает один или несколько объектов сертификации Системы, из области аккредитации ОС» и «Ключевой персонал ИЛ владеет методами испытаний и измерений, необходимых для подтверждения соответствия заявленной на сертификацию продукции, включая один или несколько объектов сертификации Системы» проводят посредством изучения документации об образовании, навыках и опыте работы сотрудников, хранящихся в личных делах в ОС или ИЛ и документации СМК (Положение об ОС или Положение о лаборатории, Сведения о персонале аккредитованного лица).

8.5.3. Проверку соответствия критериям: «Отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции» и «Сотрудники ОС или ИЛ соблюдают принципы беспристрастности и требования конфиденциальности при проведении

работ по сертификации» проводят посредством изучения записей о персонале ОС или ИЛ, сведений из карточки аккредитованного лица на сайте Федеральной службы по аккредитации и документации и записей Системы менеджмента ОС или ИЛ.

8.5.4. Проверку соответствия критерию: «Сотрудники ознакомлены с правилами СДСП «КАЧЕСТВО» ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ» проводят посредством:

1. Ознакомление представителями Руководящего органа Системы (комиссия по оценке компетентности) сотрудников ОС или ИЛ, подавших заявку на участие в Системе с правилами Системы добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО»;
2. Тестирование персонала ОС или ИЛ на знание Правил Системы и порядка проведения работ. Пример квалификационного теста приведен в Приложении 3;
3. Проведение практического занятия (деловой игры) по моделированию процесса сертификации или процесса проведения сертификационных испытаний.

8.5.5. По результатам процесса проведения оценки компетентности заполняется «Лист оценки компетентности» эксперта или сотрудника лаборатории по форме Приложения 4, в котором отражается принятое решение о компетентности/ не компетентности эксперта-аудитора или сотрудника лаборатории о допуске к работам в Системе.

8.5.6. По окончании прохождения процесса оценки компетентности и признания сотрудника ОС или ИЛ Руководящий орган оформляет и вручает специалисту, компетентность которого подтверждена, уведомительное письмо о соответствии эксперта или сотрудника лаборатории требованиям СДСП «КАЧЕСТВО». Форма уведомительного письма в системе не установлена. Письмо оформляется в свободной форме и подписывается руководством Руководящего органа Системы.

ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ «КАЧЕСТВО»
Требования к участникам Системы

СДСП 02.04-2025

Страница 10 из 15

Приложение 1
Форма реестра органов по сертификации и испытательных лабораторий Системы
добровольной сертификации продукции «КАЧЕСТВО» ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

подпись инициалы, фамилия
« ____ » _____ 20 ____ г.

Реестр
Участников Системы

№№ п/п	Наименование организации (аккредитованного лица)	Уникальный Номер записи об аккредитации	Адрес места осуществления деятельности	Функции, которые выполняет организация	Дата включения в Реестр
1	2	3	4	5	6

« ____ » _____ 20 ____ г.

Приложение 2

Форма Листа оценки органа по сертификации или испытательной лаборатории

Лист оценки органа по сертификации/испытательной лаборатории

наименование ОС/ИЛ, номер записи об аккредитации, дата аккредитации

Наименование критерия	Значение критерия	Оценка, соотв\несоотв
Наличие уникального номера записи об аккредитации в реестре аккредитованных лиц	Статус ОС в РАЛ «Действует»	
Соответствие области аккредитации объектам сертификации Системы. (для органов по сертификации)	Сертифицируемая продукция, включена в область аккредитации	
Наличие в области аккредитации ИЛ методов испытаний и измерений, необходимых для подтверждения соответствия заявленной на сертификацию продукции. (для испытательной лаборатории)	НПА, содержащие методы испытаний и измерений сертифицируемой продукции, включены в область аккредитации ИЛ	
Отсутствие прямого или косвенного участия в работе организаций по выпуску сертифицируемой продукции	Орган по сертификации не зависит от организации, выпускающей сертифицируемую продукцию	
Обеспечение беспристрастности и конфиденциальности при проведении работ по сертификации	Правила беспристрастности и конфиденциальности имеются и соблюдаются.	
Наличие персонала, органа по сертификации и испытательной лаборатории, прошедшего оценку компетентности в Системе	Персонал соответствует Критериям аккредитации. Оценка компетентности в Системе пройдена.	

Приложение 3

Образец квалификационного теста при проведении оценки компетентности персонала ОС
или ИЛ

КВАЛИФИКАЦИОННЫЙ ТЕСТ

Курс: Сертификация продукции в СДСП «КАЧЕСТВО»

Дата: __. __. ____;

ФИО экзаменуемого	Компания	Подписи
ФИО экзаменатора	Результат:	

Пожалуйста, выберите правильный вариант ответа на вопрос, отметив его в чекбоксе.
Вопросы могут иметь несколько правильных ответов, в этом случае выберите их все.
В процессе проведения тестирования Вы вправе пользоваться документами Системы.
Тест содержит 10 вопросов, правильный ответ на каждый из которых оценивается в 1 балл.
Для успешного прохождения теста необходимо набрать не менее 8 баллов.

I. Общие вопросы, касающиеся требований Системы.

1.1 Кто может быть участником системы?

- ☐ а) Орган по сертификации продукции, имеющий аккредитацию ФСА
- ☐ б) Органы по сертификации продукции и испытательные лаборатории, имеющие аккредитацию ФСА.
- ☐ в) Органы по сертификации продукции и испытательные лаборатории, соответствующие в полной мере критериям согласно п.ХХХ РД УУУ.

1.2 Каковы минимальные требования к штатному составу экспертов по сертификации (ОС) и испытателям (ИЛ)?

- ☐ а) Не менее 1 эксперта/испытателя по каждому виду продукции
- ☐ б) Требования к персоналу установлены в Постановлении Правительства 707.
- ☐ в) Требования не установлены Системой

1.3 Допускается ли применение знака Системы органами по сертификации и испытательными лабораториями без разрешения руководящего органа Системы?

- ☐ а) Допускается только с письменного разрешения
- ☐ б) Допускается
- ☐ в) Знак Системы не установлен требованиями Системы

II. Вопросы, касающиеся применения схем сертификации:

2.1 Какая из схем подразумевает декларирование продукции, выпускаемой серийно?

- ☐ а) Только 1
- ☐ б) Только 1 и 2
- ☐ в) варианты «а» и «б» не верны

2.2 Возможно ли применение протоколов испытаний, выпущенных испытательной лабораторией, не являющейся участницей Системы?

- ☐ а) Запрещено
- ☐ б) Возможно только при применении схемы 2
- ☐ в) возможно только при применении схемы 4
- ☐ г) правильные ответы «б» и «в».

2.3 Какая (ие) схемы сертификации отсутствует (ют) в Системе?

- ☐ а) 1
- ☐ б) 3
- ☐ в) 5
- ☐ г) 7

2.4 Какой вид продукции отсутствует в объектах сертификации Системы?

- ☐ а) Оборудование для измерения, испытаний и навигации
- ☐ б) Изделия медицинского назначения, за исключением активных медицинских изделий
- ☐ в) Изделия электроустановочные
- ☐ г) Оборудование коммуникационное

III. Вопросы, касающиеся проведения инспекционного контроля и непредусмотренного Системой анализа состояния производства.

3.1 Какой (ие) вид(ы) инспекционного контроля за сертифицированной продукцией не предусмотрен (ы) правилами Системы?

- ☐ а) Плановый
- ☐ б) Выездной
- ☐ в) Внеплановый

3.2 Допускается ли проведение анализа состояния производства посредством видео конференц-связи?

- ☐ а) Допускается в случае невозможности проведения выездного анализа состояния производства
- ☐ б) Допускается только с письменного разрешения руководящего органа Системы
- ☐ в) Не допускается

3.3 Требуется ли привлечение испытательных лабораторий при проведении внепланового инспекционного контроля посредством проведения испытаний?

- ☐ а) Обязательно привлечение только испытательной лаборатории – участницы Системы
- ☐ б) По согласованию с заявителем и руководящим органом Системы допускается однократное привлечение испытательной лаборатории не из числа участников Системы
- ☐ в) Верны варианты «а» и «б»

ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ПРОДУКЦИИ «КАЧЕСТВО»
Требования к участникам Системы

СДСП 02.04-2025

Страница 14 из 15

Приложение 4

Лист оценки компетентности персонала ОС или ИЛ

Наименование ОС/ИЛ Уникальный номер записи об аккредитации _____	
Фамилия, Имя, Отчество	
Функциональные обязанности, должность, область деятельности	
Подтверждаемая область знаний	
Базовое образование	
Дополнительное образование (повышение квалификации)	
Стаж работы в области подтверждения соответствия	

Председатель комиссии		
Член комиссии	№ 1	
Член комиссии - секретарь	№ 2	

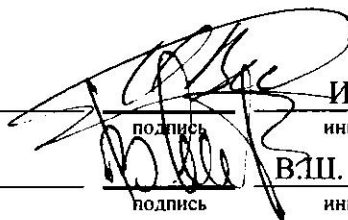
Область оценки / Оценка	Председатель комиссии		Член комиссии № 1		Член комиссии № 2	
	Удовл.	Неуд.	Удовл.	Неуд.	Удовл.	Неуд.
Правила функционирования и порядок работы в Системе						
Вопросы из анкеты						
Моделирование процесса сертификации/проведения испытаний						
Наименование продукции						
Этапы работ						
Другие комментарии	<u>Специалист соответствует требованиям СДСП «КАЧЕСТВО» и имеет знания, навыки и опыт работы в заявленной области.</u>					

Лист сведений о разработчиках

Руководитель
разработки:

Генеральный директор
ООО «ИНТЕРСТАНДАРТ»

должность



подпись

И.А. Вилков

инициалы, фамилия

Исполнитель:

ПРК

должность

подпись

В.Ш. Смоляженкова

инициалы, фамилия

Согласовано:

должность

подпись

инициалы, фамилия

должность

подпись

инициалы, фамилия