

АТС-УП01

ЛИСТА ДОКУМЕНАТА КОЈИ САДРЖЕ ЗАХТЕВЕ КОЈЕ ТРЕБА ДА ИСПУНИ ПОДНОСИЛАЦ ПРИЈАВЕ ЗА АКРЕДИТАЦИЈУ И АКРЕДИТОВАНО ТЕЛО ЗА ОЦЕЊИВАЊЕ УСАГЛАШЕНОСТИ

Овај документ је важећи и без потписа особа које су преиспитале и одобриле документ.

1. ПРЕДМЕТ И ПОДРУЧЈЕ ПРИМЕНЕ

У овом документу је дат попис докумената који садрже захтеве, односно критеријуме за стицање и одржавање акредитације од стране Акредитационог тела Србије (АТС), као и објашњења на које начине се може приступити тим документима.

Документ је намењен телима за оцењивање усаглашености (ТОУ), односно подносиоцима пријаве за акредитацију и акредитованим телима за оцењивање усаглашености у поступцима добијања и одржавања акредитације, оцењивачима и надлежним лицима у Акредитационом телу Србије.

Листа докумената обухвата стандарде који садрже захтеве за акредитацију ТОУ за сваку врсту акредитације из делокруга рада АТС-а, документа са обавезном применом као што су смернице из области акредитације и оцењивања усаглашености које су издале ЕА, IAF и ILAC и документа АТС-а.

Сва наведена документа имају обавезну примену. У оквиру поступка акредитације и поступка одржавања акредитације АТС оцењује степен усаглашености обављања послова за које се тражи/поседује акредитација и успостављеног и примењеног система менаџмента са овим документима, уз напомену да обавезујућа документа ЕА, IAF и ILAC не садрже додатне захтеве у односу на референтне стандарде за акредитацију ТОУ, већ само обезбеђују доследну и конзистентну примену тих стандарда.

Идентификација докумената нивоа 3 и 4 је извршена на основу поделе утврђене документом ЕА-1/06, ЕА Multilateral Agreement Criteria for signing. Policy and procedures for development.

2. ЛИСТА ДОКУМЕНАТА

2.1 РЕФЕРЕНТНИ СТАНДАРД / ниво 3 документа

2.1.1 Лабораторије за испитивање / Лабораторије за еталонирање

SRPS ISO/IEC 17025:2006, Општи захтеви за компетентност лабораторија за испитивање и лабораторија за еталонирање

SRPS ISO/IEC 17025:2017*, Општи захтеви за компетентност лабораторија за испитивање и лабораторија за еталонирање

Напомена:

* У складу са Резолуцијом (ILAC Resolution GA 20.15) из 2016. године прописује да је **прелазни период** за примену нове верзије стандарда **три године** од датума објављивања нове верзије (децембар 2020. године).

2.1.2 Медицинске лабораторије

SRPS EN ISO 15189: 2014, Медицинске лабораторије - Захтеви за квалитет и компетентност

2.1.3 Контролна тела

SRPS ISO/IEC 17020:2012, Оцењивање усаглашености - Захтеви за рад различитих тела која обављају контролисање

2.1.4 Сертификациона тела за сертификацију производа

SRPS EN ISO/IEC 17065:2016, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која сертифицију производе, процесе и услуге

2.1.5 Сертификациона тела за сертификацију особа

SRPS ISO/IEC 17024:2012, Оцењивање усаглашености - Општи захтеви за тела која обављају сертификацију особа

2.1.6 Сертификациона тела за сертификацију система менаџмента

SRPS ISO/IEC 17021-1:2015, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента

2.1.7 Провајдери за испитивање оспособљености

SRPS ISO/IEC 17043:2011, Оцењивање усаглашености - Општи захтеви за испитивање оспособљености

2.2 ДОКУМЕНТИ нивоа 4

2.2.1 Лабораторије за испитивање / Лабораторије за еталонирање

SRPS CEN/TS 15675 *, Квалитет ваздуха - Мерење емисије из стационарних извора - Примена EN ISO/IEC 17025:2005 на периодична мерења

Напомена:

* У складу са Резолуцијом (EA 2018 (41) 27) све чланице ЕА морају користити оне делове CEN/TS 15675 који су примењиви, када примењују ISO/IEC 17025:2017 за акредитацију лабораторија у области емисије отпадних гасова а све док се статус ове техничке спецификације не разјасни.

2.2.2 Сертификациона тела за сертификацију система менаџмента

SRPS ISO/TS 22003:2015, Системи менаџмента безбедношћу хране - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента безбедношћу хране

SRPS ISO/IEC 27006:2017, Информационе технологије - Технике безбедности - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента безбедношћу информација

SRPS ISO/IEC 17021-2:2017, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента - Део 2: Захтеви за компетентност за проверавање и сертификацију система менаџмента животном средином

SRPS ISO/IEC 17021-3:2017, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента - Део 3: Захтеви за компетентност за проверавање и сертификацију система менаџмента квалитетом

SRPS ISO/IEC TS 17021-10:2018, Оцењивање усаглашености - Захтеви за тела која обављају проверу и сертификацију система менаџмента - Део 10: Захтеви за компетентност за проверавање и сертификацију система менаџмента безбедношћу и здрављем на раду

2.3 ЕА/ILAC/IAF обавезујући документи / датум примене

ЕА-4/02 М, Expressions of the Uncertainty of Measurements in Calibration / септембар 2013.

ЕА-4/17 М, ЕА Position Paper on the description of scopes of accreditation of medical laboratories / новембар 2009.

ЕА-6/04 М:2011, ЕА Guidelines on the Accreditation of Certification of Primary Sector Products by Means of Sampling of Sites

ЕА-7/04 М:2017, Legal Compliance as a part of Accredited ISO 14001:2015 certification / мај 2017.

ЕА-2/15 М:2008, ЕА Requirements for the Accreditation Flexible Scopes / јул 2009.

ILAC P9:06/2014, ILAC Policy for Participation in National and International Proficiency Testing Activities / јануар 2016.

ILAC-P10:01:2013, ILAC Policy on Traceability of Measurement Results / децембар 2013.

ILAC-P14, ILAC Policy for Uncertainty in Calibration / јануар 2013.

ILAC P15, Application of ISO/IEC 17020:2012 for the Accreditation of Inspection Bodies / јул 2016.

IAF MD1:2018, Audit and Certification of a Management System Operated by a Multi-Site Organization / јануар 2018.

IAF MD 2:2017, Transfer of Accredited Certification of Management Systems / јун 2018.

IAF MD 5:2015, Duration of QMS and EMS audits / јун 2016.

IAF MD 9:2017, Application of ISO/IEC 17021-1 in the Field of Medical Device Quality Management Systems (ISO 13485) / јун 2018.

IAF MD 10: 2013, Assessment of Certification Body Management of Competence in Accordance with ISO/IEC 17021:2011 / фебруар 2014.

IAF MD 11:2019, IAF Mandatory Document for the Application of ISO/IEC 17021-1 for Audits of Integrated Management Systems / јануар 2020.

IAF MD 21:2018, Requirements for the Migration to ISO 45001:2018 from OHSAS: 18001:2007 / март 2018.

IAF MD 22:2018, Application of ISO/IEC 17021-1 for the Certification of Occupational Health and Safety Management Systems (OH&SMSM) / јануар 2018.

IAF MD 23:2018, Control of Entities Operating on Behalf of Accredited Management Systems Certification Bodies / мај 2019.

2.4 ПРАВИЛА АТС-а

АТС-ПА01, Правила акредитације

АТС-ПА02, Правила о учешћу у међулабораторијским поређењима и програмима за испитивање оспособљености

АТС-ПА03, Правила за остваривање прихватљиве следивости мерења

АТС-ПА04, Правила за коришћење симбола акредитације, позивање на акредитацију и позивање на статус АТС-а као потписника ЕА МЛА, ИЛАС МРА и IAF МЛА споразума

АТС-ПА05, Правила прекограничне акредитације

АТС-ПА06, Правила за процену мерне несигурности

АТС-ПА07, Правила за коришћење знака (логотипа) АТС-а

Напомена:

Захтеви појединих међународних докумената су садржани у АТС документима система менаџмента:

- **ИЛАС-Р9:06/2014**, ИЛАС Policy for Participation in National and International Proficiency Testing Activities у **АТС-ПА02**, Правила о учешћу у међулабораторијским поређењима и програмима за испитивање оспособљености;
- **ИЛАС-Р10:01:2013**, ИЛАС Policy on Traceability of Measurement Results и **ИЛАС-Р14:2013**, ИЛАС Policy for Uncertainty in Calibration у **АТС-ПА03**, Правила за остваривање прихватљиве следивости мерења;
- **ЕА-2/15 М**, EA Requirements for the Accreditation Flexible Scopes у **АТС-УП28**, Упутство за акредитацију лабораторија за флексибилни обим;
- **ЕА-4/09 G**, Accreditation for Sensory Testing Laboratories у **АТС-УП29**, Смернице за примену SRPS ISO/IEC 17025: 2006 при оцењивању и акредитацији лабораторија које обављају сензорска испитивања;
- **ИЛАС-G19:2002**, Guidelines for Forensic Science Laboratories у **АТС-УП34**, Акредитација форензичких лабораторија;
- **ЕА-4/17 М**, EA Position Paper on the description of scopes of accreditation of medical laboratories у **АТС-УП14**, Смернице за исказивање обима акредитације медицинских лабораторија;
- **IAF MD5: 2015**, Duration of QMS and EMS Audits у **АТС-УП16**, Трајање провера система менаџмента квалитетом (QMS) и управљања животном средином (EMS).

3. ДОСТУПНОСТ

- 3.1. Стандарди и техничке спецификације у којима су дати захтеви за ТОУ за сваку врсту акредитације, могу се набавити у Институту за стандардизацију Србије, а информације о истим су доступне на <http://www.iss.rs>.
- 3.2. Документа ЕА (European co-operation for Accreditation), Европске организације за акредитацију доступни су на web страници:
<http://www.european-accreditation.org>

- 3.3. Документа ИЛАС (International Laboratory Accreditation Cooperation), Међународне организације за акредитацију лабораторија доступни су на web страници:
<http://www.ilac.org>
- 3.4. Документа ИАФ (International Accreditation Forum), Међународног акредитационог форума доступни су на web страници:
<http://www.iaf.nu>
- 3.5. Документа АТС (Акредитационог тела Србије) доступни су на web страници:
<http://www.ats.rs>

4. ЛИСТА ИЗМЕНА ДОКУМЕНТА АТС-УП01

Издање/ измена	Датум издања/ измене
2/0	4.12.2008.
2/1	20.08.2009.
3/0	12.01.2010.
3/1	3.02.2011.
3/2	16.03.2011.
4/0	10.10.2011.
4/1	12.03.2012.
5/0	22.08.2012.
5/1	15.01.2013.
5/2	14.05.2013.
5/3	28.05.2013.
6/0	26.08.2013.
6/1	20.05.2014.
6/2	09.11.2015.
6/3	03.07.2017.
6/4	07.07.2017.
7/0	12.06.2018.
7/1	04.02.2019.