

# МИНИСТЕРСТВО ТРАНСПОРТА РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ (МИНТРАНС РОССИИ)

министерство гостиции российской федерации

18 декабря 2024 г.

ЗАРЕГИСТРИРОВАНО

444

Регистраци Москва 81355 No от "21" фиврани 2025.

Об утверждении требований к сертификационным центрам и испытательным лабораториям, порядка аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, приостановления действия аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, сокращения области аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, аннулирования аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий и осуществления контроля за деятельностью сертификационных центров и испытательных лабораторий, требований к реестру аккредитованных сертификационных центров, испытательных лабораторий и порядка ведения такого реестра

В соответствии с пунктом 2 статьи  $8^2$  Воздушного кодекса Российской Федерации, абзацами сорок третьим, сорок четвертым и сорок пятым подпункта 5.2.53.8 пункта 5 Положения о Министерстве транспорта Российской Федерации, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30 июля 2004 г. № 395, приказываю:

- требования 1. Утвердить прилагаемые сертификационным К и испытательным лабораториям, порядок аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, приостановления действия аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, сокращения области сертификационных центров И испытательных лабораторий, аннулирования аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий и осуществления контроля за деятельностью сертификационных центров и испытательных лабораторий, требования к реестру аккредитованных сертификационных центров, испытательных лабораторий и порядок ведения такого реестра.
- 2. Признать утратившим силу приказ Министерства транспорта Российской Федерации от 13 апреля 2022 г. № 135 «Об утверждении требований к сертификационным центрам и испытательным лабораториям, порядка

аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, требований к реестру аккредитованных сертификационных центров, испытательных лабораторий и порядка ведения такого реестра» (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 26 апреля 2022 г., регистрационный № 68335).

- 3. Установить, что аттестаты аккредитации, выданные до дня вступления в силу настоящего приказа, продолжают действовать в течение срока, на который они были выданы, за исключением случаев их аннулирования либо переоформления.
- 4. Настоящий приказ вступает в силу с 1 сентября 2025 г. и действует до 1 сентября 2031 г.

Министр

Р.В. Старовойт

Ходырева Вероника Руслановна, + 7 499 495 05 20, ДГА Требования к сертификационным центрам и испытательным лабораториям, порядок аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, приостановления действия аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, сокращения области аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий, аннулирования аттестата аккредитации сертификационных центров и испытательных лабораторий и осуществления контроля за деятельностью сертификационных центров и испытательных лабораторий, требования к реестру аккредитованных сертификационных центров, испытательных лабораторий и порядок ведения такого реестра

## І. Требования к сертификационным центрам и испытательным лабораториям

- 1. Сертификационные центры (далее Центр), испытательные лаборатории (далее – Лаборатория), за исключением<sup>1</sup> Лабораторий, одобренных изготовителем<sup>2</sup> или разработчиком $^3$  авиационной техники, указанной в подпунктах 2,  $2^1$  и 3 пункта 1 статьи 8 Воздушного кодекса Российской Федерации, должны быть аккредитованы федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по оказанию государственных услуг и управлению государственным имуществом в сфере гражданской авиации<sup>4</sup> (далее – уполномоченный орган), для проведения сертификационных испытаний выполнения И работ сертификации (далее – работы) при принятии участия в проведении обязательной сертификации авиационной техники, указанной подпунктах 2,  $2^1$ В статьи 8 Воздушного кодекса Российской Федерации, и деятельности юридических лиц, осуществляющих ее разработку и (или) изготовление<sup>5</sup> (далее – объект сертификации), и включены в реестр аккредитованных сертификационных центров и испытательных лабораторий (далее – реестр).
  - 2. Центр должен:
- 1) обеспечить соответствие процессов, продукции и услуг, осуществляемых (поставляемых) исполнителями (поставщиками), настоящим Требованиям, а также

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Пункт 1 статьи 8<sup>2</sup> Воздушного кодекса Российской Федерации.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Подпункт «р» подпункта 5 пункта 21.139 Федеральных авиационных правил «Сертификация авиационной техники, организаций разработчиков и изготовителей. Часть 21», утвержденных приказом Министерства транспорта Российской Федерации от 17 июня 2019 г. № 184 (зарегистрирован Минюстом России 6 сентября 2019 г., регистрационный № 55851), с изменениями, внесенными приказом Министерства транспорта Российской Федерации от 29 мая 2023 г. № 196 (зарегистрирован Минюстом России 2 июня 2023 г., регистрационный № 73718) (далее соответственно — ФАП № 184, приказ № 184). В соответствии с пунктом 3 приказа № 184 данный акт действует до 1 сентября 2029 г.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Абзац третий подпункта 10 пункта 21.243 ФАП № 184.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Пункт 3 статьи 8<sup>2</sup> Воздушного кодекса Российской Федерации.

<sup>5</sup> Подпункт 4 пункта 1 статьи 8 Воздушного кодекса Российской Федерации.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Пункт 3 статьи 8<sup>2</sup> Воздушного кодекса Российской Федерации.

требованиям федеральных авиационных правил, устанавливающих порядок обязательной сертификации объектов сертификации в соответствии со статьей 8 Воздушного кодекса Российской Федерации;

2) разработать, внедрить и поддерживать в актуальном состоянии систему менеджмента качества Центра, утвердить документацию системы менеджмента качества Центра, содержащую:

информацию о процессах управления Центром, о системе менеджмента качества Центра и записи, необходимые для выполнения настоящих Требований;

описание процедур хранения, использования, ведения, изменения системы менеджмента качества Центра, внесения в нее записей о деятельности Центра;

информацию о внутренних проверках Центра, включая их описание и график проведения;

описание процедур принятия корректирующих и предупреждающих мероприятий при выявлении несоответствия системы менеджмента качества Центра настоящим Требованиям в соответствии с пунктом 9 настоящих Требований;

- 3) иметь работников в количестве, достаточном для осуществления Центром деятельности в части области аккредитации, которые должны осуществлять деятельность в соответствии с документацией системы менеджмента качества Центра;
- 4) иметь на праве собственности или ином законном основании помещения и оборудование, необходимые для осуществления Лабораторией деятельности в части области аккредитации;
- 5) организовать доступ документации системы менеджмента качества Центра работникам Центра;
  - 6) разработать и утвердить документацию, содержащую:

организационную структуру Центра, отражающую уровни управления, функциональные подразделения Центра, а также формы записей о результатах работ;

требования к работникам Центра и порядок их приема на работу;

требования к подготовке и квалификации работников Центра, включая требования к образованию, профессиональной подготовке, знаниям, навыкам и опыту работы работников Центра;

- 7) утвердить положение, содержащее процедуры проведения работ при принятии Центром участия в проведении обязательной сертификации объектов сертификации (далее Положение Центра).
- 3. Центр должен определить и применять критерии оценки, мониторинга результатов деятельности Центра, результаты оценки внешних поставщиков Центром, а также хранить информацию об определении указанных критериев.
- 4. Центр должен разработать и утвердить документацию, содержащую описание процедур управления работами и выявления работ, которые:
- 1) не соответствуют требованиям, установленным документацией системы менеджмента качества Центра;
- 2) выполнены в соответствии с неактуальной документацией системы менеджмента качества Центра и (или) проведены вне пределов области аккредитации Центра.

- 5. Центр должен разработать и утвердить документацию, содержащую описание процедур, применяемых Центром в случаях проведения работ нарушением требований, установленных Центром, или оформления результатов работ нарушением c требований, установленных (далее – несоответствующие работы Центра), включающую:
- 1) порядок определения работников Центра, ответственных за управление несоответствующими работами Центра;
- 2) порядок действий работников Центра, в том числе порядок приостановления несоответствующих работ Центра и оформления их результатов работниками Центра, порядок повторного проведения работ в соответствии с требованиями, установленными Центром;
- 3) порядок проведения Центром оценки результатов несоответствующих работ Центра и уведомления Центром заказчика работ о результатах проведения указанной оценки.
- 6. Центр должен проводить внутреннюю проверку соответствия системы менеджмента качества Центра настоящим Требованиям и требованиям, установленным Центром, не реже одного раза в год.
  - 7. В целях проведения внутренних проверок Центр должен:
- 1) разработать и внедрить систему планирования внутренних проверок, утвердить программу внутренних проверок, содержащую информацию о результатах деятельности Центра по выполнению работ и результатах внутренних проверок;
  - 2) определить критерии внутренней проверки и область ее проведения.
- 8. В случае выявления Центром несоответствия системы менеджмента качества Центра настоящим Требованиям и (или) требованиям, установленным Центром, он должен:
- 1) устранить выявленное несоответствие и осуществить корректирующие и предупреждающие мероприятия с целью исключения его повторного возникновения;
- 2) внести изменения в документацию системы менеджмента качества Центра для предупреждения возникновения повторного несоответствия (при необходимости).
- 9. Центр должен хранить записи о выявленных в соответствии с пунктом 8 настоящих Требований несоответствиях, а также о действиях, которые совершил Центр для их устранения, в течение срока, установленного документацией системы менеджмента качества Центра.
- 10. Центр должен хранить записи о результатах выполненных работ в течение срока, установленного документацией системы менеджмента качества, либо срока, согласованного с заказчиком работ (при наличии согласованного срока).
- 11. Центр должен оформлять заключения по результатам выполнения работ и хранить их в течение сроков действия сертификатов объектов сертификации (при наличии) либо в течение сроков, установленных документацией системой менеджмента качества Центра.
- 12. Центр должен разработать и утвердить порядок взаимодействия Центра с заказчиками работ.

- 13. Лаборатория должна:
- 1) осуществлять деятельность в пределах области аккредитации в соответствии с настоящими Требованиями с применением требований разделов 4–8 ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 «Межгосударственный стандарт. Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий», утвержденного приказом Росстандарта от 15 июля 2019 г. № 385-ст и введенного в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 сентября 2019 г.;
- 2) разработать, внедрить и поддерживать в актуальном состоянии систему менеджмента качества Лаборатории, утвердить документацию системы менеджмента качества Лаборатории, содержащую информацию о процессах управления Лабораторией, системе менеджмента качества Лаборатории и записи, необходимые для выполнения настоящих Требований;
- 3) иметь работников в количестве, достаточном для осуществления Лабораторией деятельности в части области аккредитации, которые должны осуществлять деятельность в соответствии с документацией системы менеджмента качества Лаборатории;
- 4) иметь на праве собственности или ином законном основании помещения и оборудование, необходимые для осуществления Лабораторией деятельности в части области аккредитации, в том числе испытательное оборудование, вспомогательное оборудование, средства измерений, стандартные образцы (далее оборудование);
- 5) организовать работникам Лаборатории доступ к используемому оборудованию для осуществления ими деятельности в области аккредитации;
  - 6) разработать и утвердить документацию, содержащую:

требования к работникам Лаборатории и порядок их приема на работу;

требования к подготовке и квалификации работников Лаборатории, включая требования к образованию, профессиональной подготовке, знаниям, навыкам и опыту работы работников Лаборатории;

- 7) утвердить положение, содержащее процедуры проведения работ при принятии Лабораторией участия в проведении обязательной сертификации объектов сертификации (далее Положение Лаборатории).
- 14. Лаборатория должна обеспечить проведение работниками проверки состояния оборудования в соответствии с документацией на оборудование, оформление результатов проверки его состояния в соответствии с документацией системы менеджмента качества Лаборатории и внесение результатов проверки состояния оборудования в документацию на оборудование либо в иную документацию, утвержденную Лабораторией и содержащую:
- 1) информацию об оборудовании и его изготовителе (полное и (или) сокращенное (при наличии) наименование (для юридических лиц), фамилию, имя, отчество (при наличии) (для физических лиц), о версии программного обеспечения, серийном номере оборудования, сведения о пригодности к применению (допуске к эксплуатации) оборудования, предусмотренные документацией системы менеджмента качества Лаборатории;
  - 2) даты проведенной и очередной проверок состояния оборудования;

- 3) даты проведенной и очередной поверок или калибровок оборудования, аттестации испытательного оборудования (при наличии) и информацию о результатах их проведения;
- 4) даты и информацию о результатах технического обслуживания и ремонта оборудования;
- 5) план технического обслуживания, аттестации оборудования, поверки и калибровки оборудования;
- 6) информацию о повреждениях, неисправностях, модификациях оборудования (при наличии).
- 15. Лаборатория должна использовать и поддерживать в актуальном состоянии программы и методики проведения работ, необходимые для всех видов сертификационных испытаний в области аккредитации и разработанные Лабораторией или заказчиком сертификационных испытаний.
- 16. Лаборатория должна разработать и утвердить документацию, содержащую описание процедур, применяемых Лабораторией в случаях проведения сертификационных испытаний с нарушением документации системы менеджмента качества Лаборатории или оформления результатов сертификационных испытаний с нарушением документации системы менеджмента качества Лаборатории (далее несоответствующие испытания Лаборатории), включающую:
- 1) порядок определения работников Лаборатории, ответственных за управление несоответствующими испытаниями Лаборатории;
- 2) порядок действий работников Лаборатории, включая порядок приостановления несоответствующих испытаний Лаборатории и оформления их результатов работниками Лаборатории, порядок повторного проведения сертификационных испытаний в соответствии с документацией системы менеджмента качества Лаборатории;
- 3) порядок проведения Лабораторией оценки результатов несоответствующих испытаний Лаборатории и уведомления Лабораторией заказчика сертификационных испытаний о результатах ее проведения.
- 17. Лаборатория должна проводить внутреннюю проверку соответствия системы менеджмента качества Лаборатории настоящим Требованиям и требованиям, установленным Лабораторией, не реже одного раза в год.
- 18. В случае выявления Лабораторией несоответствия системы менеджмента качества Лаборатории настоящим Требованиям и (или) требованиям, установленным Лабораторией, она должна:
- 1) обеспечить устранение выявленного несоответствия и принятие корректирующих и предупреждающих мероприятий с целью исключения его повторного возникновения;
- 2) внести изменения в документацию системы менеджмента качества Лаборатории для предупреждения возникновения повторного несоответствия (при необходимости).
  - 19. Лаборатория должна хранить записи о выявленных в соответствии

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Пункты 10 и 17 статьи 2 Федерального закона от 26 июня 2008 г. № 102-ФЗ «Об обеспечении единства измерений».

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Разделы 4 — 8 ГОСТ Р 8.568-2017 Национальный стандарт Российской Федерации. Государственная система обеспечения единства измерений. Аттестация испытательного оборудования. Основные положения», утвержденного и введенного в действие приказом Росстандарта от 29 декабря 2017 г. № 2121-ст.

с пунктом 18 настоящих Требований несоответствиях, а также о действиях, которые совершила Лаборатория для их устранения, в течение срока, установленного документацией системы менеджмента качества Лаборатории.

#### II. Порядок аккредитации Центров и Лабораторий

20. Срок проведения аккредитации не должен превышать 55 рабочих дней со дня регистрации уполномоченным органом заявления об аккредитации, заявления о внесении изменений в сведения об аккредитованных Центре, Лаборатории, содержащиеся в реестре, в аттестат аккредитации (далее — заявление о внесении изменений).

По решению уполномоченного органа допускается увеличение срока проведения аккредитации до 180 рабочих дней в случае необходимости получения информации, подтверждающей достоверность представленных документов.

- 21. Заявление об аккредитации, заявление о внесении изменений подаются Центром, Лабораторией (далее заявитель) по выбору заявителя:
- 1) в форме электронных документов посредством федеральной государственной информационной системы «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)» с использованием подсистемы единого личного кабинета<sup>9</sup> (далее соответственно ЕПГУ, личный кабинет);
- 2) в форме документов на бумажном носителе при личном обращении, посредством заказного почтового отправления с уведомлением о вручении.
- 22. Действия, предусмотренные главами II, V–VII настоящих Требований, в том числе подача заявлений и других документов, получение уведомлений, могут осуществляться заявителем самостоятельно или его уполномоченным представителем.

Полномочия уполномоченного представителя могут быть подтверждены посредством машиночитаемой доверенности, в том числе сформированной с использованием федеральной государственной информационной системы «Единая система идентификации и аутентификации в инфраструктуре, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме» 10.

- 23. В заявлении об аккредитации (заявлении о внесении изменений) должны быть указаны:
- 1) полное и (или) сокращенное (при наличии) наименование заявителя, организационно-правовая форма, адрес В пределах места нахождения. идентификационный номер налогоплательщика (далее ИНН), основной государственный регистрационный номер, номер телефона и (или) адрес электронной почты (при наличии) – для юридического лица;

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Положение о федеральной государственной информационной системе «Единый портал государственных и муниципальных услуг (функций)», утвержденное постановлением Правительства Российской Федерации от 24 октября 2011 г. № 861.

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> Постановление Правительства Российской Федерации от 28 ноября 2011 г. № 977 «О федеральной государственной информационной системе «Единая система идентификации и аутентификации в инфраструктуре, обеспечивающей информационно-технологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме».

- 2) фамилия, имя и отчество (при наличии) заявителя, адрес регистрации по месту жительства, основной государственный регистрационный номер индивидуального предпринимателя, ИНН, номер телефона и адрес электронной почты (при наличии) для индивидуального предпринимателя;
  - 3) адрес места осуществления деятельности заявителя.
- 24. Заявление об аккредитации (заявление о внесении изменений), подаваемое с использованием ЕПГУ, должно быть подписано электронной подписью в соответствии с требованиями Федерального закона от 6 апреля 2011 г. № 63-ФЗ «Об электронной подписи» либо может быть подано заявителем, прошедшим процедуру регистрации И авторизации cиспользованием федеральной государственной информационной системы «Единая система идентификации и аутентификации инфраструктуре, обеспечивающей информационнотехнологическое взаимодействие информационных систем, используемых для предоставления государственных и муниципальных услуг в электронной форме».
  - 25. К заявлению об аккредитации должны быть приложены:
  - 1) проект заявляемой области аккредитации;
- 2) копии документов, подтверждающих соответствие заявителя настоящим Требованиям в заявляемой области аккредитации (в том числе стандарты, описывающие деятельность заявителя в заявляемой области аккредитации, паспорт Лаборатории, содержащий сведения об оснащении заявителя оборудованием, о перечне документов по стандартизации в заявляемой области аккредитации);
  - 3) копия документации системы менеджмента качества заявителя;
- 4) копии должностных инструкций и (или) трудовых договоров работников заявителя;
- 5) копии документов, подтверждающих наличие помещений и оборудования, необходимых для осуществления заявителем деятельности в заявляемой области аккредитации, на праве собственности или ином законном основании;
- 6) копии программы и методики сертификационных испытаний, разработанных разработчиком авиационной техники, предусмотренной подпунктами 2, 2<sup>1</sup> и 3 пункта 1 статьи 8 Воздушного кодекса Российской Федерации, имеющим сертификат разработчика авиационной техники<sup>11</sup> (для заявителя Лаборатории);
  - 7) копия положения Центра или положения Лаборатории.
- 26. Не допускается требовать от заявителя совершения каких-либо действий, представления сведений и документов, не предусмотренных настоящими Требованиями.
- 27. Документы, составленные на иностранном языке, представляются в уполномоченный орган с переводом на русский язык.
- 28. Уполномоченный орган должен зарегистрировать заявление об аккредитации в течение 1 рабочего дня со дня его поступления и уведомить об этом заявителя посредством направления уведомления с указанием реквизитов зарегистрированного заявления об аккредитации почтовым отправлением с уведомлением о вручении, либо по адресу электронной почты (при наличии), либо в

<sup>11</sup> Пункт 21.235 ФАП № 184.

личный кабинет в течение 3 рабочих дней со дня регистрации заявления об аккредитации.

- 29. В срок, не превышающий 3 рабочих дней со дня регистрации заявления об аккредитации, уполномоченный орган должен провести проверку представленных заявления об аккредитации и документов.
- 30. Уполномоченный орган принимает решение об оставлении заявления об аккредитации и представленных документов без рассмотрения в течение 3 рабочих дней со дня выявления одного из следующих несоответствий по результатам проведения проверки, предусмотренной пунктом 29 настоящих Требований:
- 1) сведения о заявителе отсутствуют в едином государственном реестре юридических лиц или едином государственном реестре индивидуальных предпринимателей;
- 2) заявление об аккредитации подписано лицом, не уполномоченным на его подписание;
- 3) представлен неполный комплект документов, прилагаемых к заявлению об аккредитации.
- 31. Уполномоченный орган должен уведомить заявителя о решении, принятом в соответствии с пунктом 30 настоящих Требований, заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, либо по адресу электронной почты (при наличии) в течение 3 рабочих дней со дня принятия такого решения, либо в личный кабинет в течение 1 рабочего дня со дня принятия такого решения.
- 32. При поступлении от заявителя в уполномоченный орган составленного в произвольной форме и подписанного заявителем заявления об отзыве заявления об аккредитации, поданного одним из способов, предусмотренных пунктом 21 настоящих Требований, уполномоченный орган в течение 1 рабочего дня со дня регистрации такого заявления об отзыве принимает решение о прекращении процедуры аккредитации.
- 33. Уполномоченный орган должен уведомить заявителя о прекращении процедуры аккредитации заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет в течение 1 рабочего дня со дня принятия решения о прекращении процедуры аккредитации.
- 34. Решение об аккредитации или об отказе в аккредитации принимается уполномоченным органом на основании результатов проведения документарной оценки соответствия заявителя настоящим Требованиям в заявляемой области аккредитации (далее оценка соответствия).
- 35. В случае отсутствия оснований для принятия решения об оставлении заявления об аккредитации (заявления о внесении изменений) и представленных документов без рассмотрения, предусмотренных пунктом 30 настоящих Требований, уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня регистрации заявления об аккредитации (заявления о внесении изменений) принимает решение о проведении оценки соответствия.
- 36. В срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня принятия решения о проведении оценки соответствия, уполномоченный орган должен рассмотреть

представленные заявителем документы на предмет их соответствия требованиям, предусмотренным пунктами 25, 27 настоящих Требований, и выдать заявителю заключение, утверждаемое уполномоченным органом по результатам проведения оценки соответствия (далее – Заключение).

- 37. Заключение должно содержать:
- 1) полное и (или) сокращенное (при наличии) наименование заявителя для юридического лица;
- 2) фамилию, имя и отчество (при наличии) заявителя для индивидуального предпринимателя;
  - 3) дату выдачи и номер (далее реквизиты);
- 4) результаты оценки соответствия, включая описание выявленных несоответствий (при наличии).
- 38. Уполномоченный орган должен выдать Заключение заявителю лично или посредством его направления заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.
- 39. В случае выявления несоответствия заявителя настоящим Требованиям (далее выявленные несоответствия) по результатам проведения оценки соответствия уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня их выявления направляет заявителю уведомление с указанием выявленных несоответствий и реквизитов Заключения.
- 40. Уведомление о необходимости устранения выявленных несоответствий должно быть направлено заявителю заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет в течение 1 рабочего дня со дня принятия такого решения.
- 41. Заявитель должен устранить выявленные несоответствия и направить документы, подтверждающие их устранение, в уполномоченный орган заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня получения заявителем уведомления о необходимости устранения выявленных несоответствий.
- 42. В случае устранения выявленных несоответствий заявителем в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня получения заявителем уведомления о необходимости устранения выявленных несоответствий, уполномоченный орган должен утвердить заключение об устранении выявленных несоответствий в течение 5 рабочих дней со дня получения документов, указанных в пункте 41 настоящих Требований, и приложить его к Заключению.
- 43. В случае неустранения выявленных несоответствий заявителем в срок, не превышающий 20 рабочих дней со дня получения заявителем уведомления о необходимости устранения выявленных несоответствий, уполномоченный орган должен принять решение об отказе в аккредитации и уведомить об этом заявителя в течение 3 рабочих дней со дня принятия такого решения заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в течение 1 рабочего дня со дня принятия решения в личный кабинет.
- 44. В случае установления соответствия заявителя по результатам оценки соответствия в соответствии с пунктом 36 настоящих Требований или устранения

выявленных несоответствий заявителем в соответствии с пунктом 42 настоящих Требований уполномоченный орган должен принять решение о проведении выездной оценки соответствия заявителя настоящим Требованиям в течение 3 рабочих дней со дня утверждения Заключения (далее — выездная оценка соответствия). Срок проведения выездной оценки соответствия не должен превышать 5 рабочих дней.

- 45. Для проведения выездной оценки соответствия решением уполномоченного органа создается комиссия из числа работников уполномоченного органа (далее Комиссия), которая должна подготовить программу выездной оценки соответствия.
- 46. Уведомление о проведении выездной оценки соответствия с указанием срока ее проведения, а также программа выездной оценки соответствия направляются уполномоченным органом заявителю заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет не менее чем за 5 рабочих дней до дня начала проведения выездной оценки соответствия.
- 47. Для проведения выездной оценки соответствия заявитель должен обеспечить:
- 1) возможность ознакомления Комиссии с документами заявителя на предмет их соответствия настоящим Требованиям;
- 2) доступ Комиссии в используемые заявителем помещения, а также к используемому заявителем оборудованию.
- 48. По результатам выездной оценки соответствия Комиссией составляется акт выездной оценки соответствия, который должен содержать:
- 1) полное и (или) сокращенное (при наличии) наименование заявителя для юридического лица;
- 2) фамилию, имя и отчество (при наличии) заявителя для индивидуального предпринимателя;
- 3) реквизиты решения уполномоченного органа о проведении выездной оценки соответствия;
- 4) фамилии, имена и отчества (при наличии) председателя Комиссии и членов Комиссии;
- 5) фамилию, имя и отчество (при наличии) заявителя или уполномоченного представителя заявителя, присутствовавшего при проведении выездной оценки соответствия (при наличии);
  - 6) сведения о месте проведения выездной оценки соответствия;
- 7) описание выявленных несоответствий заявителя настоящим Требованиям (при наличии);
- 8) вывод о соответствии или несоответствии заявителя настоящим Требованиям.
- 49. Акт выездной оценки соответствия, подписанный председателем Комиссии и членами Комиссии, утверждается уполномоченным органом в течение 3 рабочих дней со дня его подписания председателем Комиссии и членами Комиссии.

- 50. Акт выездной оценки соответствия направляется заявителю почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет в течение 3 рабочих дней со дня его утверждения уполномоченным органом.
- 51. В случае выявления несоответствия заявителя настоящим Требованиям по результатам выездной оценки соответствия уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня выявления такого несоответствия принимает решение о приостановлении процедуры аккредитации с указанием оснований для принятия такого решения.
- 52. Решение о приостановлении процедуры аккредитации и уведомление о необходимости устранения несоответствий, выявленных по результатам выездной оценки соответствия, должны быть направлены заявителю почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет в течение 1 рабочего дня со дня принятия указанного решения.
- 53. В срок, не превышающий 40 рабочих дней со дня получения уведомления о необходимости устранения несоответствий, выявленных по результатам выездной оценки соответствия, заявитель должен разработать план мероприятий, устранить указанные несоответствия и направить отчет об устранении несоответствий, выявленных по результатам выездной оценки соответствия (далее отчет об устранении выявленных несоответствий), в уполномоченный орган в форме электронных документов посредством ЕПГУ, или в форме документов на бумажном носителе при личном обращении, или посредством заказного почтового отправления с уведомлением о вручении.
- 54. Комиссия в течение 20 рабочих дней со дня регистрации уполномоченным органом представленного заявителем отчета об устранении выявленных несоответствий должна провести анализ устраненных несоответствий, указанных в отчете об устранении выявленных несоответствий, и оформить заключение устранении (неустранении) несоответствий, которое подписывается председателем Комиссии и членами Комиссии.
- 55. Уполномоченный орган должен утвердить заключение об устранении (неустранении) несоответствий в течение 2 рабочих дней со дня его подписания председателем Комиссии и членами Комиссии, приложить его к акту выездной оценки соответствия и уведомить об этом заявителя заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.
- 56. В случае установления соответствия заявителя по результатам выездной оценки соответствия или устранения заявителем несоответствий, выявленных по результатам выездной оценки соответствия, в соответствии с пунктом 53 настоящих Требований уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня утверждения заключения, указанного в пункте 54 настоящих Требований, должен принять решение об аккредитации заявителя в заявленной им области аккредитации, утвердить заявленную заявителем область аккредитации, оформить аттестат аккредитации и уведомить об этом заявителя заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.

- 57. В случае неустранения заявителем несоответствий, выявленных по результатам выездной оценки соответствия, в соответствии с пунктом 53 настоящих Требований, уполномоченный орган должен принять решение об отказе в аккредитации и в течение 3 рабочих дней со дня принятия такого решения направить его заявителю почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в течение 1 рабочего дня со дня принятия такого решения в личный кабинет.
- 58. Внесение изменений в сведения об аккредитованных Центре, Лаборатории, содержащиеся в реестре (далее сведения в реестре), изменений в аттестат аккредитации осуществляется в случаях:
  - 1) реорганизации Центра, Лаборатории в форме преобразования;
- 2) изменения полного и (или) сокращенного (при наличии) наименования заявителя, организационно-правовой формы, адреса в пределах места нахождения, ИНН, номера телефона и (или) адреса электронной почты (при наличии) для юридического лица;
- 3) изменения фамилии, имени и отчества (при наличии) заявителя, адреса регистрации по месту жительства, основного государственного регистрационного номера индивидуального предпринимателя, ИНН, номера телефона и адреса электронной почты (при наличии) для индивидуального предпринимателя;
  - 4) изменений мест осуществления деятельности Лаборатории, Центра.
- 59. Заявление о внесении изменений подается в уполномоченный орган в течение 15 рабочих дней со дня наступления случаев, указанных в пункте 58 настоящих Требований.
- 60. К заявлению о внесении изменений должны быть приложены копии документов, подтверждающих необходимость внесения изменений в сведения в реестре, в аттестат аккредитации.
- 61. Уполномоченный орган должен зарегистрировать заявление о внесении изменений в течение 1 рабочего дня со дня его поступления и уведомить об этом заявителя посредством направления уведомления с указанием реквизитов зарегистрированного заявления о внесении изменений почтовым отправлением с уведомлением о вручении, либо по адресу электронной почты (при наличии), либо в личный кабинет в течение 3 рабочих дней со дня регистрации заявления о внесении изменений.
- 62. Уполномоченный орган в течение 4 рабочих дней со дня регистрации заявления о внесении изменений должен провести проверку сведений, содержащихся в заявлении о внесении изменений и прилагаемых к нему документах.
- 63. В случае выявления уполномоченным органом по результатам проверки, предусмотренной пунктом 62 настоящих Требований, несоответствия заявителя настоящим Требованиям или недостоверных сведений в заявлении о внесении изменений и прилагаемых к нему документах, уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня проведения такой проверки должен принять решение об отказе во внесении изменений в сведения в реестре, в аттестат аккредитации и направить указанное решение заявителю почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии) в течение 5 рабочих

дней со дня его принятия, или в личный кабинет в течение 1 рабочего дня со дня его принятия.

- 64. В случае отсутствия оснований для отказа, предусмотренных пунктом 63 настоящих Требований, уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня проведения проверки сведений, содержащихся в заявлении о внесении изменений и прилагаемых к нему документах, должен принять решение о внесении изменений в сведения в реестре, в аттестат аккредитации, оформить аттестат аккредитации и уведомить об этом заявителя почтовым отправлением с уведомлением о вручении, либо по адресу электронной почты (при наличии), либо в личный кабинет в течение 3 рабочих дней со дня принятия такого решения.
- 65. В течение 3 рабочих дней со дня оформления аттестата аккредитации уполномоченный орган должен вручить подлинный экземпляр аттестата аккредитации заявителю лично или направить заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении.

#### III. Требования к реестру и порядок ведения реестра

- 66. Реестр должен содержать:
- 1) номер и дату решения уполномоченного органа, предусмотренного пунктом 56 настоящих Требований;
- 2) сведения о Центре, Лаборатории, включая полное и (или) сокращенное (при наличии) наименование юридического лица, адрес в пределах места нахождения, номер телефона и адрес электронной почты (при наличии) юридического лица, фамилию, имя и отчество (при наличии), адрес регистрации по месту жительства, номер телефона и адрес электронной почты (при наличии) индивидуального предпринимателя;
  - 3) область аккредитации;
  - 4) адреса мест осуществления деятельности Лаборатории, Центра;
- 5) основания и дату проведения выездной оценки соответствия Центра, Лаборатории, реквизиты акта выездной оценки соответствия;
- 6) номер и дату решений уполномоченного органа, предусмотренных пунктами 76, 88 и 96 настоящих Требований (при наличии);
- 67. Уполномоченный орган должен вести реестр в электронном виде, обеспечивать сбор и внесение изменений в реестр сведений, их хранение, систематизацию, актуализацию и защиту.
- 68. Уполномоченный орган должен вносить сведения о Центре, Лаборатории в реестр не позднее дня принятия уполномоченным органом решений, предусмотренных пунктами 56, 76, 88 и 96 настоящих Требований.

#### IV. Порядок осуществления контроля за деятельностью Центров и Лабораторий

69. Контроль за деятельностью Центров и Лабораторий осуществляется

в форме планового контроля (далее – контроль) комиссией, созданной решением уполномоченного органа из числа работников уполномоченного органа, посредством проведения выездной оценки Центра, Лаборатории в соответствии с пунктами 45–57 настоящих Требований (далее – выездная оценка).

- 70. Выездная оценка проводится один раз в 5 лет со дня внесения сведений о Центре, Лаборатории в реестр на основании заявления Центра, Лаборатории (далее заявление на проведение выездной оценки), поданного в уполномоченный органом одним из способов, предусмотренных пунктом 21 настоящих Требований.
- 71. Заявление на проведение выездной оценки подается Центром, Лабораторией не позднее чем за 90 рабочих дней до дня проведения выездной оценки.
- 72. В ходе выездной оценки проводится оценка соответствия Центра, Лаборатории настоящим Требованиям.
- 73. Уполномоченный орган в течение 5 рабочих дней после дня проведения выездной оценки должен принять одно из следующих решений:
- 1) о подтверждении действия аттестата аккредитации в случае отсутствия оснований для приостановления его действия, его аннулирования, для сокращения области аккредитации, предусмотренных пунктами 75, 92, 84 настоящих Требований соответственно;
- 2) о приостановлении действия аттестата аккредитации по основаниям, предусмотренным пунктом 75 настоящих Требований;
- 3) об аннулировании аттестата аккредитации по основаниям, предусмотренным пунктом 92 настоящих Требований;
- 4) о сокращении области аккредитации в соответствии с пунктами 84–91 настоящих Требований.
- 74. Уполномоченный орган должен оформить решение, предусмотренное пунктом 73 настоящих Требований, с указанием в нем оснований принятия такого решения и направить его заявителю в день его принятия почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет (в случае подачи заявления на проведение выездной оценки с использованием ЕПГУ).

#### V. Порядок приостановления действия аттестата аккредитации

- 75. Действие аттестата аккредитации приостанавливается уполномоченным органом при наличии следующих оснований:
- 1) выявление несоответствия Центра, Лаборатории настоящим Требованиям по результатам выездной оценки, предусмотренной пунктом 70 настоящих Требований;
- 2) непредставление Центром, Лабораторией заявления на проведение выездной оценки в течение срока, предусмотренного пунктом 71 настоящих Требований.
- 76. Уполномоченный орган должен принять решение о приостановлении действия аттестата аккредитации в течение:
  - 1) 5 рабочих дней со дня выявления несоответствия Центра, Лаборатории

настоящим Требованиям по результатам выездной оценки, предусмотренной пунктом 70 настоящих Требований, — в случае, предусмотренном подпунктом 1 пункта 75 настоящих Требований;

- 2) 5 рабочих дней со дня истечения срока, предусмотренного пунктом 71 настоящих Требований, в случае, предусмотренном подпунктом 2 пункта 75 настоящих Требований.
- 77. Уполномоченный орган должен направить копию решения о приостановлении действия аттестата аккредитации в течение 3 рабочих дней со дня его принятия Центру, Лаборатории заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или посредством электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.
- 78. Центр, Лаборатория со дня получения решения о приостановлении действия аттестата аккредитации не вправе осуществлять деятельность в области аккредитации.
- 79. Центр, Лаборатория должны устранить выявленные несоответствия настоящим Требованиям в срок, не превышающий 40 рабочих дней со дня получения копии решения о приостановлении действия аттестата аккредитации, и представить в уполномоченный орган отчет об устранении несоответствий (далее отчет) почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или через личный кабинет.
- 80. Уполномоченный орган должен зарегистрировать отчет в течение 1 рабочего дня со дня его поступления в уполномоченный орган.
- 81. Уполномоченный орган должен создать комиссию из числа работников уполномоченного органа для проверки отчета на предмет устранения выявленных несоответствий Центра, Лаборатории настоящим Требованиям.
- 82. Комиссия в течение 20 рабочих дней со дня регистрации уполномоченным органом отчета должна провести проверку, предусмотренную пунктом 81 настоящих Требований, оформить и подписать заключение об устранении (неустранении) несоответствий Центра, Лаборатории настоящим Требованиям.
- 83. В срок, не превышающий 3 рабочих дней со дня подписания заключения, предусмотренного пунктом 82 настоящих Требований, уполномоченный орган должен утвердить заключение и направить его Центру, Лаборатории почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.

#### VI. Порядок сокращения области аккредитации

- 84. Основанием для принятия уполномоченным органом решения о сокращении области аккредитации является поступление в уполномоченный орган заявления Центра, Лаборатории о сокращении области аккредитации, направленного одним из способов, предусмотренных пунктом 21 настоящих Требований.
- 85. Уполномоченный орган должен зарегистрировать заявление о сокращении области аккредитации в течение 1 рабочего дня со дня его поступления.
  - 86. Уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня регистрации

заявления о сокращении области аккредитации должен уведомить об этом Центр, Лабораторию с указанием реквизитов зарегистрированного заявления о сокращении области аккредитации почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.

- 87. Общий срок принятия уполномоченным органом решения о сокращении области аккредитации не может превышать 10 рабочих дней со дня регистрации уполномоченным органом заявления о сокращении области аккредитации.
- 88. В решении уполномоченного органа о сокращении области аккредитации должна быть указаны:
- 1) дата принятия уполномоченным органом решения о сокращении области аккредитации;
- 2) основание для принятия уполномоченным органом решения о сокращении области аккредитации в соответствии с пунктом 84 настоящих Требований.
- 89. Уполномоченный орган должен оформить аттестат аккредитации в день принятия решения о сокращении области аккредитации.
- 90. В течение 3 рабочих дней со дня принятия решения о сокращения области аттестации и оформления аттестата аккредитации уполномоченный орган должен направить копию решения о сокращении области аккредитации и аттестат аккредитации Центру, Лаборатории заказным почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или посредством электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.
- 91. Со дня получения решения о сокращении области аккредитации и аттестата аккредитации Центр, Лаборатория не вправе выполнять виды работ, исключенные из области аккредитации.

### VII. Порядок аннулирования аттестата аккредитации

- 92. Основаниями для принятия уполномоченным органом решения об аннулировании аттестата аккредитации являются:
- 1) поступление в уполномоченный орган заявления Центра, Лаборатории об аннулировании аттестата аккредитации, направленного одним из способов, предусмотренных пунктом 21 настоящих Требований;
- 2) утвержденное уполномоченным органом заключение о неустранении несоответствий Центра, Лаборатории настоящим Требованиям, предусмотренное пунктом 82 настоящих Требований;
- 3) поступление в уполномоченный орган сведений о ликвидации Центра, Лаборатории или прекращении Центром, Лабораторией деятельности в качестве индивидуальных предпринимателей;
- 4) реорганизация Центра, Лаборатории, за исключением реорганизации в форме преобразования;
- 5) поступление в уполномоченный орган информации о выдаче Лабораторией недостоверных результатов сертификационных испытаний, об оформлении Центром заключения по результатам выполнения работ, содержащего недостоверные выводы в отношении объектов сертификации;
  - 6) поступление в уполномоченный орган информации об осуществлении

Лабораторией, Центром деятельности вне области аккредитации.

- 93. Уполномоченный орган должен зарегистрировать заявление об аннулировании аттестата аккредитации в течение 1 рабочего дня со дня его поступления.
- 94. Уполномоченный орган в течение 3 рабочих дней со дня регистрации заявления об аннулировании аттестата аккредитации должен уведомить об этом Центр, Лабораторию с указанием реквизитов зарегистрированного заявления об аннулировании аттестата аккредитации почтовым отправлением с уведомлением о вручении, или по адресу электронной почты (при наличии), или в личный кабинет.
- 95. Общий срок принятия уполномоченным органом решения об аннулировании аттестата аккредитации не может превышать 10 рабочих дней со дня:
- 1) регистрации заявления об аннулировании аттестата аккредитации в случае, предусмотренном подпунктом 1 пункта 92 настоящих Требований;
- 2) утверждения уполномоченным органом заключения, предусмотренного пунктом 82 настоящих Требований, в случае, предусмотренном подпунктом 2 пункта 92 настоящих Требований;
- 3) со дня получения уполномоченным органом сведений о ликвидации Центра, Лаборатории или прекращении Центром, Лабораторией деятельности в качестве индивидуальных предпринимателей, о реорганизации Центра, Лаборатории, за исключением реорганизации в форме преобразования, в случаях, предусмотренных подпунктами 3 и 4 пункта 92 настоящих Требований;
- 4) регистрации уполномоченным органом документов, свидетельствующих о выдаче Лабораторией недостоверных результатов сертификационных испытаний, об оформлении Центром заключения по результатам выполнения работ, содержащего недостоверные выводы в отношении объектов сертификации, в случае, предусмотренном подпунктом 5 пункта 92 настоящих Требований;
- 5) регистрации уполномоченным органом документов, подтверждающих информацию об осуществлении Лабораторией, Центром деятельности вне области аккредитации, в случаях, предусмотренных подпунктом 6 пункта 92 настоящих Требований.
- 96. В решении уполномоченного органа об аннулировании аттестата аккредитации указываются:
  - 1) дата аннулирования аттестата аккредитации;
- 2) основания принятия уполномоченным органом решения об аннулировании аттестата аккредитации.
- 97. Уполномоченный орган не позднее 1 рабочего дня со дня принятия решения об аннулировании аттестата аккредитации должен направить копию указанного решения Центру, Лаборатории почтовым отправлением с уведомлением о вручении или в личный кабинет (в случае подачи заявления об аннулировании аттестата аккредитации с использованием ЕПГУ).
- 98. Со дня получения решения об аннулировании аттестата аккредитации Центр, Лаборатория не вправе принимать участие в проведении обязательной сертификации.