
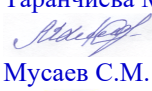

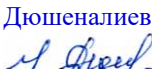
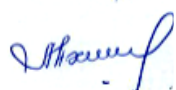
	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

Дата введения	№ издания	Весь док-т или № пунктов, прилож.	Разработчики	Согласовано	Одобрено	Утверждено
01.11.2015	1		Момукулова А.	Мухамедшина Н. Абдымомунова Г. Семембаева Р.А.	Одобрено на 33-4 - Одобрено на заседании ТК Лаб от 30.06.2015г.	Чапаев Ж.Ж.
01.10.2017	2	п.3.4	Момукулова А.	Абдымомунова Г. Чуйтиева Э. Таранчиева М.		Чапаев Ж.Ж.
01.08.2019	3	Весь документ	Момукулова А.	Таранчиева Чуйтиева Осмоналиева	ТК Лаб № 45-03-2019 от 08.07.2019г. ТК ОК № 16-05-2019 от 19.07.2019 г. ТК ОС № 32-04-2019 от 16.07.2019г.	Чапаев Ж.Ж.
01.10.2021	4	Весь документ	Котова Е.В. Момукулова А.	Таранчиева Чуйтиева Осмоналиева	На засед. ТК ЛАБ (57-4-2021 от 10.09.2021г), ТК ОК ( № 21- 2-2021 от 09.09.2021), ТК ОС (39-2-2021г. от 10.09.2021г.)	Чапаев Ж.Ж.
01.11.2022	5	Весь документ	Котова Е. Момукулова А.	Таранчиева М. Турдукулов У. Джамакеева А.	На засед. ТК Лаб. 59-1-22 от 23.09.2022г. ТК ОС 40-1-22 от 25.10.22 г. ТК ОК 22-1-22 от 25.10.22 г.	Жунушакунов К.Ш.
15.01.2025	6	Разделы 1, 2, 3, 5 Приложение А	Котова Е.В. 	Таранчиева М.Ю.  Мусаев С.М.  Дюшеналиева Ч.К. 	На заседаниях ТК ЛАБ (69-2-2025) ТК ОК (29-3-2025) ТК ОС (48-4-2025) от 24.12.2025	Ахмеджанова А.Т. 

## 1. Введение

Настоящая политика устанавливает области применения международных стандартов в целях обеспечения Догворенности о многосторннем признании аккредитации (APAC MRA см. Приложение А).

Также настоящая политика устанавливает применение международных стнадартов на схемы аккредитации в сферах с пересекающимися видами деятельности (интегрированные схемы аккредитации).

Настоящая политика разработана на основании следующих документов:

- APAC FMRA-001 Список нормативных и прикладных документов, одобренных APAC;
- ILAC P15:05 «Руководство по применению ISO/IEC 17020 при проведении аккредитации органов контроля»,
- ILAC-G19:06 «Модули в процессе судебно-экспертной деятельности»,

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 1 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

- ИАС – G27:07 «Руководство по выполненным измерениям как часть процесса инспекции/контроля»,
- ИАС-G28:07 «Руководство по формулированию области аккредитации для органов инспекции»,
- ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 15189, ISO 15195, ISO 17034.

Толчком для создания данной политики послужила разработка подходов к аккредитации ООС, вовлеченных в процесс судебно-экспертной деятельности (экспертизы) как единое целое и предусматривающего общие указания по применению стандартов ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO 15189 в сферах с пересекающимися видами деятельности, и было связано с отсутствием четкого и однозначного различия между экспертными методами, применяемыми на месте происшествия и в судебно-экспертной организации, а также четкого и однозначного разделения административной принадлежности сотрудников, участвующих в данной деятельности.

## 2. Область применения

Настоящая политика должна быть применена:

- органами по оценке соответствия (ООС), осуществляющими различные виды работ по оценке соответствия для выполнения установленных задач, претендующими на аккредитацию и аккредитованными;
- специалистами КЦА, оценщиками и техническими экспертами, участвующими в процессе аккредитации ООС;
- членами Комиссий по принятию решений, жалобам и апелляциям, участвующими в процессе аккредитации ООС.

## 3. Термины и определения

**Испытание (testing):** Определение одной или более характеристик объекта оценки соответствия согласно **процедуре**.

**Испытания в целях получения информации о состоянии внутренней среды организма человека** принято называть **медицинскими исследованиями** (также могут применяться термины **тестирование/анализы**).


**Контроль (inspection):** Проверка проекта, продукции или процесса и определение их соответствия заданным требованиям или, на основе профессионального суждения, общим требованиям.

**Отбор образцов (sampling)** - отбор и/или сбор материалов или данных, касающихся объекта оценки соответствия.

**Отдел технического контроля (ОТК)** — служба технического контроля изготовителя (поставщика) или любая другая служба, персонал или отдельные специалисты, на которых возлагается входной контроль сырья и материалов для производства, контроль полуфабрикатов/промежуточных продуктов, и контроль готовой продукции (включая отбор образцов); контроль параметров технологических процессов, санитарного состояния производства, где необходимо.

**Сертификация (certification)** - Подтверждение соответствия третьей стороной, относящееся к продукции, процессам, системам или персоналу.

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 2 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

**Интегрированные схемы аккредитации** – применение одним и тем же органом по оценке соответствия нескольких схем аккредитации.

#### 4. Цель

Установить требования по применению схем аккредитации для различных видов работ по оценке соответствия, **включая применение интегрированных схем аккредитации.**

Настоящая политика КЦА разработана в целях четкого заявления о том, какой/ие именно международный/е стандарт/ы, КЦА намерен использовать в процессе аккредитации ООС в зависимости от наличия или отсутствия проводимых работ по оценке соответствия в сегменте рассматриваемой различной экспертизы, для различных видов инспекции, медицинских, испытательных и калибровочных лабораторий, ППК, также для информирования о своем решении по применению интегрированных схем аккредитации ООС, претендующих на аккредитацию.

#### 5. Политика

5.1 ООС, которые согласно законодательству или распределению полномочий и ответственности в рамках организации, выполняют несколько видов деятельности по оценке соответствия, должны одновременно удовлетворять требованиям стандартов, устанавливающим критерии аккредитации к данным видам деятельности по оценке соответствия.

ООС должен разработать и внедрить единую интегрированную систему менеджмента, покрывающую требования всех относящихся к его деятельности стандартов, устанавливающих критерии аккредитации, включая соответствующие руководства по их применению.

ООС, претендующие на аккредитацию и имеющие сферы с пересекающимися видами деятельности в рамках ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 17034, ISO 15189, **а также органы по сертификации, претендующие одновременно на аккредитацию по ISO/IEC 17065, ISO/IEC 17021-1,** должны подать заявку в соответствии с КЦА-ПА1ООС, согласно которой осуществляются этапы работ по подтверждению их компетентности по установленным КЦА процедурам. ООС должен заявить на аккредитацию область аккредитации, подкрепленную заполненными формами Паспорта ООС, для каждого вида деятельности отдельно.

**Органы по сертификации осуществляющие сертификацию систем менеджмента должны внедрить систему менеджмента, удовлетворяющую требованиям стандартов Уровня 3 совместно со стандартами на соответствующие подобласти, определенные стандартами Уровней 4 и 5 (см. Приложение А).**

5.2 Аккредитация ООС с пересекающимися видами деятельности может быть проведена в рамках одного процесса оценки под руководством одного, компетентного в соответствующих областях деятельности, ведущего оценщика. В состав экспертной группы по оценке ООС, имеющего сферы с пересекающимися видами деятельности в рамках ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 17034, ISO 15189 должны быть включены компетентные технические эксперты и оценщики в соответствии с заявленными и/или аккредитованными областями.

5.3 ООС, подтвердившим свою компетентность с имеющим сферы с пересекающимися видами деятельности в рамках ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 17034,

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 3 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

ISO 15189, аттестаты аккредитации на соответствие международным стандартам, относящимся к их роду деятельности оформляются отдельно для каждого вида деятельности.

5.4 Ниже приведены наиболее широко встречающиеся примеры видов деятельности по оценке соответствия, включая их комбинации, с рассмотрением стандартов, соответствие которым должен обеспечить ООС.

#### **Инспекция/контроль ISO/IEC 17020**

К деятельности по инспекции относятся - проведение функциональных испытаний объектов, например, испытание нагрузкой подъемного крана, неразрушающие методы контроля объектов, поверка средств измерений, экспертиза проектно-технической и другой документации, измерения свойств и характеристик объектов выполняемое на месте расположения объектов, контроль характеристик производственных процессов, **приемочный контроль партий готовой продукции (обычно оформляется паспортом качества).**

Отбор образцов штучной продукции, совмещенный с контролем и подтверждением объема партии, если он не выполняется органом по сертификации может быть отнесен к деятельности органа инспекции. (Например, инспекция партий пищевой продукции перед экспортом).

Результаты инспекции в отличие от результатов испытаний **распространяются на целый объект/ часть объекта или партию продукции** и их результаты могут быть оформлены например:

- актом/протоколом инспекции (контроля),
- протоколом измерений (например, свидетельство о поверке, диагностическая карта технического осмотра),
- актом экспертизы,
- паспортом качества или другим аналогичным ему документом (например “Анализ пригодности авиа ГСМ).

#### **Отбор проб с последующим испытанием ISO/IEC 17025**

Аналитическое испытание/исследование (которое должно проводиться в лабораторных условиях под контролем окружающих условий) является деятельностью испытательной лаборатории и поэтому входит в рамки ISO/IEC 17025.

Результаты испытаний в отличие от результатов инспекции **распространяются только на представленный образец** и их результаты могут быть оформлены, например:

- протоколом испытаний;
- протоколом исследований;
- протоколом измерений.

Если испытания проводятся в целях характеристики состава/свойств объектов, на основании отбора проб, то деятельность по отбору проб также входит в рамки ISO/IEC 17025. (Например: отбор проб воздуха, воды, почвы и др.)

Отбор образцов оформляется актом отбора образцов/проб и **распространяется на объект или партию продукции.**

#### **Совмещение деятельности контроль/испытания ISO/IEC 17020/ ISO/IEC 17025**

Деятельность органов, проводящих инспекции, которые также проводят лабораторные аналитические испытания/исследования, как часть инспекции.

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 4 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------

К этой деятельности относится деятельность в основном производственных лабораторий, которые фактически выполняют функции ОТК.

Также работа, проводимая органами инспекции/контроля, может делиться на одну из двух категорий: функциональные или аналитические испытания, функциональные испытания выполняется в соответствии с требованиями ISO/IEC 17020, а выполнение разрушающих испытаний или испытаний на прочность может потребовать рассмотрение требований ISO/IEC 17025.

### **Деятельность судебно-экспертных организаций**


В то же время, как предварительное исследование может быть проведено на месте происшествия и является инспекцией ISO/IEC 17020, а детальная экспертиза материалов/объектов, изъятых с места происшествия, может осуществляться в аналитической судебно-экспертной лаборатории и включать как методы экспертизы ISO/IEC 17020, так и методы испытаний ISO/IEC 17025. Точно так же, сотрудники, осуществляющие осмотр места преступления, могут быть представителями судебно-экспертной организации или относиться к иному ведомству (правоохранительные органы и др.).

Медицинская судебно-экспертная деятельность может включать определение в биологических материалах лекарств, наркотиков, алкоголя и аутопсии, кроме гистологии и др., которые подпадают в рамки требований ISO/IEC 17025, а не ISO 15189.

В соответствии с ILAC-G19:06 ниже приведенные виды экспертиз\*, производимых в судебно-экспертных организациях, необходимо выполнить в соответствии с подходящими требованиями ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO 15189 согласно таблице 1. \*

Таблица 1.

<b>Аудио, Видео и Компьютерный анализ</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Анализ речи, аудио и видеоанализ</li> <li>▪ Компьютеры (аппаратное и программное обеспечение)</li> <li>▪ Обработка изображений</li> <li>▪ Мобильные компьютеризированные устройства, включая телефоны</li> </ul>	ISO/IEC 17020	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ Видеонаблюдение</li> <li>▪ Распознавание лиц</li> <li>▪ Восстановление информации с электронных устройств и носителей</li> </ul>	ISO/IEC 17020
<b>Контролируемые/неконтролируемые вещества</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Растительный материал</li> <li>• Сопутствующие химические вещества и принадлежности</li> </ul>	ISO/IEC 17025	<ul style="list-style-type: none"> <li>▪ фармацевтические препараты и лекарственные средства</li> </ul>	ISO/IEC 17025
<b>Энтомология, ботаника, биология, археология, антропология</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Анализ пылицы</li> </ul>	ISO/IEC 17025	<b>Отпечатки</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Отпечатки пальцев и следы пальцев (обнаружение и сравнение)</li> <li>• Отпечатки ладоней и следы ладоней</li> <li>• (обнаружение и</li> </ul>	ISO/IEC 17020


	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

		сравнение) • Отпечатки и следы ног (обнаружение и сравнение)	
--	--	---	--

<b>Судебная медицина</b>			
• Определение причины смерти • Патология	ISO 15189	• Одонтологическое обследование травм	ISO/IEC 17020
<b>Токсикология</b>			
• Алкоголь • Фармацевтические продукты	ISO/IEC 17025	• Наркотики • Яды	ISO/IEC 17025
<b>Улики</b>			
• Кислоты • Щелочи • Растительный материал (за исключением контролируемых веществ) • Красители и пигменты • Волокна и волосы • Еда • Стекло • Слезоотделяющие химикаты • Знаки производителя (включая восстановление серийного номера) • Масла и смазки • Краски • Пиротехнические устройства	ISO/IEC 17020 и/или ISO/IEC 17025	• Клеи • Ускорители и огнеупорные отходы • Одежда/предметы одежды • Разъедающие вещества • Косметика • Электрические устройства и компоненты • Взрывчатые вещества и обломки от взрыва • Удобрения • Остатки огнестрельного оружия • Углеводородное топливо • Смазочные материалы и спермицидные средства • Металлы и сплавы • Пластмассы	ISO/IEC 17020 и/или ISO/IEC 17025
<b>Автомобили</b>			
• Отказы компонентов • Электрические сбои • Расчеты скорости • Определение траектории	ISO/IEC 17020	• Системы иммобилайзера автомобиля • Тахографы • Осмотр шин	ISO/IEC 17020

<b>Огнестрельное оружие и баллистика</b>			
• Пули и патроны • Определение дальности стрельбы	ISO/IEC 17020	• Огнестрельное и холодное оружие • Электрошокеры	ISO/IEC 17020



	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

<b>Волосы, Кровь, Жидкости и ткани организма</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Профилирование ДНК животных</li> <li>Профилирование ДНК</li> <li>Тестирование на происхождение</li> </ul>	ISO/IEC 17025 и/или ISO15189	<ul style="list-style-type: none"> <li>Идентификация жидкости в организме</li> <li>Профилирование митохондриальной ДНК</li> </ul>	ISO/IEC 17025 и/или ISO15189
<b>Экспертиза почерка и документов</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Почерк</li> <li>Чернила и материалы для печати</li> <li>Копировальные аппараты и скопированный материал</li> <li>Принтеры и другие печатные объекты</li> </ul>	ISO/IEC 17020	<ul style="list-style-type: none"> <li>Углубления</li> <li>Бумага</li> <li>Защитные знаки</li> </ul>	ISO/IEC 17020
<b>Метки и оттиски</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Экспертиза поврежденных</li> <li>Следы и отпечатки обуви</li> </ul>	ISO/IEC 17020	<ul style="list-style-type: none"> <li>Метки и отпечатки инструментов</li> <li>Следы и отпечатки шин</li> </ul>	ISO/IEC 17020
<b>Обследование места происшествия</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Расследование и реконструкция несчастного случая</li> <li>Анализ картины крови</li> <li>Расследование пожара</li> <li>Обследование места преступлений</li> </ul>	ISO/IEC 17020	<ul style="list-style-type: none"> <li>Траектория пули</li> <li>Фотография</li> <li>Химическое, Биологическое, радиоактивные, ядерные взрывы</li> </ul>	ISO/IEC 17020

\* в представленной таблице приведены лишь некоторые судебно-экспертные дисциплины, однако это не исключает до- бавления других исследований, проводимых судебно-экспертной организацией/подразделением. Даже если некоторые судебно-экспертные дисциплины не указаны в настоящей таблице, они, тем не менее, могут быть включены в сферу, охватываемую ILAC-G19:06/2022, их можно включить в область действия данной политики.

Корреляция между ILAC-G19:06 и ISO/IEC 17025: 2017, ISO/IEC 17020:2012 и ISO 15189:2012 приведена в Приложении С ILAC-G19:06.

### **В сфере медицинской деятельности**

В таких областях как гематология, микробиология, биохимия, паразитология, гистология, электрокардиография, радиология и др., которые используются для клинико-диагностических целей применяются требования стандарта ISO 15189, а в области калибровки медицинских измерений – ISO 15195, а не требования ISO/IEC 17025.

### **Деятельность производителей стандартных образцов и провайдеров программ проверки квалификации.**

Помимо требований ISO/IEC 17043, к провайдеру ППК или лаборатории, привлечённой по субподряду для определения приписанного значения, однородности и стабильности образцов для ППК, должны применяться требования ISO/IEC 17025 или ISO 15189 в целях демонстрации компетентности проведения испытаний или измерений образцов, предназначенных для ППК.

Для демонстрации компетентности производителей сертифицированных стандартных образцов, предоставляющих образцы для ППК, может использоваться ISO 17034, если ППК

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 7 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

их изготавливает и приписывает им характеристику/и в дополнение требованиям стандарта ISO/IEC 17043.

### Исключения

Общепризнанным является тот факт, что в некоторых областях, одна и та же деятельность, может оцениваться с использованием разных стандартов различными органами по аккредитации. Если существуют какие-либо региональные требования, которые отличаются от международных, то орган аккредитации при выборе схемы будет ориентироваться на требования экономики, на которую ориентированы претендующие на аккредитацию органы по оценке соответствия. Например: Экспертиза единичных транспортных средств представляет собой функциональные испытания и может быть отнесена к схеме ISO/IEC 17020, но требования общего рынка ЕАЭС (ТР ТС 018/2011 “О безопасности колесных транспортных средств” предписывает схему ISO/IEC 17020).

Схемы аккредитации в целях сертификации продукции установлены соответствующими схемами сертификации, приведенными в нормативных документах (например, в НПА КР, Технических регламентах Евразийского экономического союза ТР ТС и др.).

### Примеры интегрирования схем деятельности


Для ООС, функционирующих в таких областях деятельности, как испытания, исследования, проверка квалификации, неразрушающий контроль могут применять интегрированные схемы аккредитации, которые приведены в таблице 2.

Таблица 2

<b>1. Провайдер программ проверки квалификации по – ISO/IEC 17043</b>	
1.1 Проведение испытаний/ измерений образцов, предназначенных для ППК	ISO/IEC 17025
1.2 Проведение исследований/ измерений образцов, предназначенных для ППК в области клинко – диагностики и др.	ISO 15189
1.3 Изготовление и приписывание характеристик сертифицированным стандартным образцам, предназначенным для ППК	ISO 17034
<b>2. В области ветеринарии</b>	
2.1 Диагностика/ исследования болезни животных	ISO/IEC 17025
2.2 Исследования продуктов сельскохозяйственных животных, пчел, рыб и др.:	
2.2.1 Осмотр	ISO/IEC 17020
2.2.2 Аналитические исследования (свежесть, серологические исследования молока на бруцеллез, загрязнение вредными веществами, наличие антибиотиков и других антимикробных химиотерапевтических веществ, обнаружение ГМО, физико-химические характеристики, исследования радиационного загрязнения, исследования шкуры и др.)	ISO/IEC 17025
<b>3. В области фитосанитарии</b>	
3.1 Экспертиза семян, посадочные материалы сельскохозяйственных, лесных, декоративных культур, свежие овощи, плоды, ягоды, фуражное, техническое зерно, комбикорма, культуры живых грибов, бактерий, вирусов, клещей, насекомых, тара, древесина, упаковочные материалы и изделия из растительных материалов, образцы почв,	ISO/IEC 17020

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 8 из 22
-----------	---	---------------	------------	--------------



	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

транспортные средства, в которых перевозятся названные грузы и помещения	
3.2 Аналитические исследования (энтомологическая экспертиза, фитопатологическая экспертиза, фитогельминтологическая экспертиза, ПЦР и др. экспертизы)	ISO/IEC 17025
<b>4. В области медицины</b>	
4.1 Клинико-диагностические исследования по отношению болезни человека	ISO 15189
4.2 Исследования продукции, почвы, воздуха, воды	ISO/IEC 17025
4.3 Контроль неионизирующих излучений	ISO/IEC 17020
4.4 Радиационный контроль	
4.4.1 Контроль грузов, объектов, здания, территории и др.	ISO/IEC 17020
4.4.1 Аналитические исследования радиационной загрязненности продукции, материалов, почвы, грунта, воздуха, воды и др.	ISO/IEC 17025
<b>5. В области метрологии</b>	
5.1 Калибровка СИ	ISO/IEC 17025
5.2 Поверка СИ	ISO/IEC 17020
5.3 Испытания средств измерений с целью утверждения типа или сертификационные испытания средства измерения как продукции	ISO/IEC 17025
5.5 Изготовление сертифицированных стандартных образцов	ISO 17034
<b>6. В области неразрушающего контроля</b>	
6.1 Неразрушающие методы контроля	ISO/IEC 17020
6.2 Механические испытания для подтверждения результатов неразрушающего контроля	ISO/IEC 17025
<b>7. В области строительства</b>	
7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)	ISO/IEC 17020
7.2 Аналитические испытания/тесты строительных материалов/изделий	ISO/IEC 17025

**\*\***однако, это не препятствует проведению иных видов оценки соответствия, даже если в таблице не упомянуты некоторые виды оценки соответствия, их можно включить в область действия данной политики.

### Отнесение метода к соответствующим схемам аккредитации

Если метод инспекции включает измерения, то этот метод может быть отнесен к разным схемам аккредитации ISO/IEC 17020 или ISO/IEC 17025.

Стандарты ISO/IEC 17020 и ISO/IEC 17025 были сформулированы разными рабочими группами и отличаются друг от друга многими деталями. Однако ключевые концепции, лежащие в основе стандартов, одинаковы, оба эти стандарта предназначены для получения результатов, обеспечивающих одинаковый уровень уверенности. Подавляющее большинство аспектов, охватываемых ISO/IEC 17020 и ISO/IEC 17025, рассматриваются аналогичным образом или используются различными путями для получения эквивалентных результатов. Однако, некоторые аспекты в них управляются фундаментально разными способами, потенциально влияющими на результат в значительной степени. Этими ключевыми аспектами являются:

- Независимость
- Метрологическая прослеживаемость
- Валидация методов

№ издания	<b>6</b>	Дата введения	<b>19.01.2026</b>	стр. 9 из 22
-----------	----------	---------------	-------------------	--------------

- Инициативы по обеспечению качества для обеспечения надлежащего выполнения методов

Ниже рассмотрены ключевые отличия по приведенным аспектам.

1. Традиционная степень использования инспекции и испытаний для различных применений.

+ Редко

++++ Часто

Деятельность ...	Объект оценки соответствия ...	ISO/IEC 17020 - Инспекция/ Проверка/Контроль	ISO/IEC 17025 - Испытания
... выполненные на местах		++++	+
... выполненные на территории ООС		+	++++
... выполненные как часть утверждения типа		++	++++
... выполненные в рамках схемы сертификации продукции		++	++++
... выполненные как часть проектной экспертизы		+++	++
	... газ/жидкость	+	++++
	... материал	++	+++
	... четко определённый объект	++	++++
	... комплексный объект	++++	++
	... установка	++++	+
	... услуга	++++	+
	... процесс	++++	+

## 2. Независимость

Аспект независимости	Инспекционный орган типа А	Инспекционный орган типа В	Инспекционный орган типа С	Лаборатория
Независимая организация	Требуется	Требуется, но только внутренне по отношению к своей собственной идентифицируемой части более в крупной	Не требуется	Не требуется

		организации		
Организационные гарантии	Требуется	Требуется	Требуется	Требуется
Независимость персонала	Требуется	Требуется	Требуется, если только зависимость не предусмотрена законодательством	Требуется

### 3. Метрологическая прослеживаемость

Источники неопределенности измерений	ISO/IEC 17020 – требования прослеживаемости	ISO/IEC 17025 – требования прослеживаемости
Применяемые исходные эталоны и референтные материалы	Прослеживаемая калибровка	Прослеживаемая калибровка и расчет требуемого вклада в неопределенность измерений
Используемое оборудование	Прослеживаемая калибровка	Прослеживаемая калибровка и расчет требуемого вклада в неопределенность измерений
Применяемые методы	Нет	Расчет требуемого вклада в неопределенность измерений
Условия окружающей среды	Контролируется с помощью прослеживаемого калиброванного оборудования, когда это применимо	Контролируется с помощью прослеживаемого калиброванного оборудования, когда это применимо Расчет требуемого вклада в неопределенность измерений
Свойства и состояние исследуемого объекта	Нет	Расчет требуемого вклада в неопределенность измерений
Инспектирующий персонал/ персонал, проводящий испытания	Нет	Расчет требуемого вклада в неопределенность измерений

### 4. Валидация методов

Требования к методу	ISO/IEC 17020– требования валидации/ верификации методов	ISO/IEC 17025– требования валидации/верификации методов
Документирован	Требуется	Требуется
Содержание документации	Содержание должно быть “адекватным” и “соответствующим”	Содержание должно быть “адекватным” и “соответствующим”
Валидирован	Не требуется, как определено в стандартах ISO 9000 и ISO/IEC 17000	Требуется для нестандартизированных <sup>1)</sup> методов
Соответствие предполагаемому использованию	Требуется для нестандартизированных <sup>1)</sup> методов, подразумевается для стандартизированных	Требуется

	ванных методов	
Методология работы подтверждена для получения правильного результата	Требуется посредством мониторинга/наблюдения инспекторов и других проверок качества по мере необходимости	Требуется путем участия в проверках квалификации и других проверках качества по мере необходимости

## 5. Инициативы по обеспечению качества

Аспект компетентности	ISO/IEC 17020	ISO/IEC 17025
Общая компетентность персонала ООС для выполнения поставленных задач	Требуется	Требуется
Специфические знания персонала ООС об объекте подтверждения соответствия	Требуется	Не требуется
Мониторинг работы персонала ООС	Требуется	Требуется
Наблюдения за персоналом ООС на месте проведения инспекции	Требуется, если не имеется других достаточных подтверждающих доказательств удовлетворительной работы	Явно не требуется
Надзор (супервизия) за персоналом ООС	Явно не требуется	Явно не требуется
Обеспечение качества результатов испытаний и калибровки	Требуется в соответствии с требованиями к контролю заказов на выполнение работ	Требуется

Вопросы метрологической прослеживаемости, валидации методов и инициатив по обеспечению качества для обеспечения надлежащего выполнения методов необходимо рассматривать отдельно и индивидуально для каждого исследования, включая измерения.

Если у ООС возникают сомнения относительно отнесения метода к испытаниям или инспекции, то ООС **совместно с КЦА** должен провести анализ для этого метода по установленным выше критериям согласно контрольному листу Ф.КЦА-ПЛ 8 ООС.А «Анализ отнесения метода к определённым схемам аккредитации». Данный контрольный лист прилагается к ОА, в проект которой включен спорный метод.

**Международные стандарты, составляющие структуру соглашения APAC MRA**

Уровни / схемы	Схемы, связанные с ILAC						
	Испытание	Калибровка	Медицинские	Инспекция	Провайдеры программ проверки квалификации	Производители стандартных образцов	Биобанкование
Уровень 1 Общие критерии для ОА	ISO/IEC 17011:2017 - Оценка соответствия - Общие требования к органам по аккредитации, осуществляющим аккредитацию органов по оценке соответствия						
Уровень 2 Аккредитованная деятельность по оценке соответствия	Испытания	Калибровка	Медицинские	Инспекция	Провайдеры программ проверки квалификации	Производители стандартных образцов	Биобанкование
Уровень 3 Стандарт аккредитации	ISO /IEC 17025: 2017 Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий		ISO 15189:2022 Медицинские лаборатории – Требования к качеству и компетентности	ISO/IEC 17020:2012 Оценка соответствия - Требования к работе различных типов органов, осуществляющих инспекцию	ISO/IEC 17043:2010 ISO/IEC 17043:2023 Оценка соответствия - Общие требования к проверке квалификации	ISO 17034:2016 Общие требования к компетентности производителей стандартных образцов	ISO 20387:2018 Биотехнология - Биобанкинг - Общие требования к биобанкингу
Уровень 4 Критерии, относящиеся к конкретной области применения	Международный стандарт ВАДА для лабораторий (ISL )	ISO 15195:2018 Лабораторная медицина – Требования к лабораториям референтных измерений	ISO 22870: 2016 Тестирование на месте оказания медицинской помощи (POCT) - Требования к качеству и компетентности <i>Изъято из ISO 15189:2022</i>	Не применимо			
Уровень 5 Стандарты оценки соответствия для конкретной области применения	Область аккредитации						


Уровни / схемы	Схемы, связанные с IAF			
	Сертификация систем менеджмента	Сертификация - персонала	Сертификация - продукции, процессов и услуг,	Валидация и верификация
Уровень 1 общие критерии для ОА	ISO/IEC 17011:2017 - Оценка соответствия - Требования к органам по аккредитации, осуществляющим аккредитацию органов по оценке соответствия			
Уровень 2 Аккредитованная деятельность по оценке соответствия	Сертификация систем менеджмента	Сертификация - персонала	Сертификация - продукты, Процессы и услуг,	Валидация и верификация
Уровень 3 Стандарт аккредитации	<b>ISO/IEC 17021-1:2015</b> Оценка соответствия - Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента – Часть 1: Требования	<b>ISO/IEC 17024:2012</b> Оценка соответствия - общие требования к органам, осуществляющим сертификацию персонала	<b>ISO/IEC 17065:2012</b> Оценка соответствия - Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг	<b>ISO/IEC 17029:2019</b> Оценка соответствия — Общие принципы и требования для органов валидации и верификации
Уровень 4 Специальные критерии для области аккредитации	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 22003-1:2022 Безопасности пищевых продуктов — Часть 1: Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента безопасности пищевых продуктов</li> <li>• ISO 22003-1:2022 (FAMI-QS) с правилами для органов по сертификации</li> <li>• ISO/ту 22003:2013 Система менеджмента безопасности пищевых продуктов – требования к органам, обеспечивающим аудит и сертификацию систем менеджмента безопасности пищевых продуктов <i>(переходный период до декабря 2025 г.)</i></li> <li>• ISO 22003-1:2022 Схемы FSSC 22000 схема частями 3 и 4</li> <li>• по ISO 50003:2021 Системы энергетического менеджмента — требования к органам, обеспечивающим аудит и сертификацию системы энергетического менеджмента</li> <li>• ISO/IEC 17021-2:2016 — Часть 2: Требования к компетентности для аудита и сертификации систем экологического менеджмента</li> <li>• ISO/IEC 17021-3:2017 — Часть 3: Требования к компетентности для аудита и сертификации систем менеджмента качества</li> <li>• ISO/IEC TC 17021-5:2014 Оценка соответствия — требования</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Не применим</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BRCGS агентов и брокеров частях III и IV</li> <li>• BRCGS потребительские товары потребительские частях III и IV</li> <li>• BRCGS потребительские товары личной гигиены частях III и IV</li> <li>• BRCGS безопасности пищевых продуктов частях III и IV</li> <li>• BRCGS без глютена частях III и IV</li> <li>• BRCGS упаковочные материалы частях III и IV</li> <li>• BRCGS хранения и распределения частях III и IV</li> <li>• Стандарт GLOBALG.A.P. Интегрированные фермы гарантии Общие положения</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 14065:2020 Общие принципы и требования к органам по валидации и верификации экологической информации</li> <li>• ISO 14064-3:2019 Парниковые газы — Часть 3: Спецификация и руководство по верификации и валидации парниковых газов отчетности</li> <li>• По ISO 14066:2011 Парниковых газов, — требования к компетентности парниковых газов проверки команд и проверки команд</li> <li>• По ISO 14066:2023 Экологической информации требования к компетентности команды проверки и проверки экологической информации</li> <li>• ИКАО ИКАО Гарсия Гарсия технического руководства по окру-</li> </ul>



	<p>к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента — Часть 5: Требования к компетентности для аудита и сертификации систем управления ресурсами</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO/IEC TC 17021-6:2014 — Часть 6: Требования к компетентности для аудита и сертификации систем менеджмента непрерывности бизнеса</li> <li>• ISO/IEC TC 17021-9:2016 — Часть 9: Требования к компетентности для аудита и сертификации антикоррупционной системы менеджмента</li> <li>• ISO/IEC TC 17021-10:2018 — Часть 10: Требования к компетентности для аудита и сертификации системы охраны труда и системы управления безопасностью</li> <li>• ISO/IEC TC 17021-11:2018 Оценка соответствия — требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента — Часть 11: Требования к компетентности для аудита и сертификации фасилити-менеджмента (ФМ) систем менеджмента</li> <li>• ISO/IEC TC 17021-13:2021 Оценка соответствия — требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента — Часть 13: Требования к компетентности для аудита и сертификации систем менеджмента на соответствие</li> <li>• ISO/IEC 17021-15:2023 Оценка соответствия требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента — Часть 15: Требования к компетентности для аудита и сертификации медицинских систем менеджмента качества по</li> <li>• ISO/IEC 20000-6:2017 Информационные технологии управления — Часть 6: Требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем управления услугами</li> <li>• ISO/TC 21030:2023 Образовательной организации - требования к органам, проводящим аудит и сертификацию образовательных организаций системы менеджмента</li> <li>• ISO/IEC 27006:2015 Информационные технологии — методы безопасности — требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем менеджмента информационной безопасности</li> <li>• ISO/IEC 27006:2015 драмов 1:2020 – Информационные технологии – методы обеспечения безопасности – требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем ме-</li> </ul>		<p>ния</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Стандарт GLOBALG.A.P. Производить обработку обеспечения норм</li> <li>• стандарт ISO 22003-2:2022 Безопасность пищевых продуктов — Часть 2: Требования к органам, осуществляющих оценку и сертификацию продукции, процессов и услуг, включая аудит системы безопасности пищевых продуктов (<i>*не следует включать в качестве нормативных ссылок, если только принят 'схема'</i>)</li> <li>• IFS пищевым продуктами, части 1, разделы 2 и 3 части 4</li> <li>• IFS Брокер части 1, частью 3, пунктами 2 и 3 части 4</li> <li>• IFS упаковочные материалы Часть 1, Часть 3, Разделы 2 и 3 части 4</li> <li>• IFS оптовым торговлям, Часть 3, разделы 2 и 3 части 4</li> </ul>	<p>жающей среде –том IV</p>
--	--	--	--	-----------------------------


	<p>неджмента информационной безопасности – 1 поправка.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO/IEC 27006-1:2024 Информационная безопасность, кибербезопасность и защита конфиденциальности — требования к органам, проводящим аудит и сертификацию системы управления информационной безопасностью-Часть 1: Общие</li> <li>• ISO/IEC 42006:2025 Информационные технологии — искусственный интеллект — требования к органам, проводящим аудит и сертификацию систем искусственного интеллекта для управления системами</li> <li>• В соответствии с FSSC 24000 Фонд социального сертификации системы менеджмента Версия 1, частей 3 и 4</li> <li>• Отрасли 9104-1:2012 Требования для авиационной, космической, и обороны сертификации системы менеджмента качества программ</li> </ul>			
<b>Уровень 5</b> <b>Область применения</b> <b>конкретных стандартов</b> <b>по оценке соответствия</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• FAMI-QS — сертификация по схеме FAMI-QS (код схемы)</li> <li>• FSSC 22000 — сертификация систем менеджмента безопасности пищевых продуктов, Часть 2</li> <li>• ICOP Scheme (IAQG) — схема сертификации, контролируемая Международной аэрокосмической группой по качеству (International Aerospace Quality Group, IAQG)</li> <li>• ISO 9001:2016 - Системы менеджмента качества — требования для авиационной, космической и оборонной промышленности (EN 9100 / AS 9100);</li> <li>• ISO 9110:2016 Системы менеджмента качества — требования для организаций по техническому обслуживанию в авиационной отрасли</li> <li>• ISO 9120:2016 Системы менеджмента качества — требования для дистрибьюторов авиационной, космической и оборонной промышленности (IAQG)</li> <li>• ISO 13485:2016 Изделия медицинского назначения – системы менеджмента качества – требования для целей регулирования</li> <li>• ISO 14001:2015 Системы экологического менеджмента – требования и руководство по применению</li> <li>• стандарта ISO 21001: Образовательные организации — системы менеджмента для образовательных организаций —</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• IPC-PL-11-006 Аудиторы систем менеджмента IPC</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• BRCGS Часть 2 для агентов и брокеров, Потребительских товаров общего назначения, Потребительских товаров личной гигиены, безопасности пищевых продуктов, без глютена, Упаковочные материалы, хранение и дистрибуция, Оптовая торговля наличными и с собой</li> <li>• GLOBALG.A.P. Интегрированные контрольные пункты обеспечения фермерских хозяйств и критерии соответствия<sup>1</sup></li> <li>• GLOBALG.A.P. Обработка продукции Контрольные пункты обеспечения и критерии соответствия</li> <li>• IFS Food, часть 2</li> <li>• IFS Broker Версия 3.2, часть 2 (IFS Broker)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Приложение 16 Приложения 4 CORSIA SARPs ИКАО, том 4</li> <li>• ISO 14064-1:2018 (Парниковые газы), Часть 1: Спецификация с руководством на уровне организации по количественной оценке и отчетности о выбросах и абсорбции парниковых газов</li> <li>• ISO 14064-2: 2019 (Парниковые газы), часть 2: Спецификация с руководством на уровне проекта по количественной оценке, мониторингу и отчетности о сокращении или улучшении удаления парниковых газов</li> <li>• ISO 14067: 2018 Парниковые газы — углеродный след продукции — Требования и рекомендации по количественной оценке</li> </ul>

<sup>1</sup> Refer to the GLOBALG.A.P. website for the latest edition: [https://www.globalgap.org/uk\\_en/](https://www.globalgap.org/uk_en/)

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

	<p>требования с руководством по применению (до 31.07.2028)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO 21001:2018/Amd 1:2024 Образовательные организации — системы менеджмента для образовательных организаций — требования с руководством по применению (до 31.07.2028)</li> <li>• ISO 21001:2025 Образовательные организации — системы менеджмента для образовательных организаций — требования и руководство по применению</li> <li>• ISO 22000:2018 Системы менеджмента безопасности пищевой продукции - требования для любой организации в пищевой цепи</li> <li>• ISO 22301:2019 Системы менеджмента требования безопасности, устойчивости и непрерывности бизнеса</li> <li>• стандарта ISO 37001:2016 Система антикоррупционного менеджмента — требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 37001:2016/Amd 1:2024 Система антикоррупционного менеджмента - Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 37001: 2025 Системы менеджмента по борьбе со взяточничеством - Требования и руководство по применению</li> <li>• ISO 37301: 2021 Системы менеджмента соответствия — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 41001: 2018 Facility management — Системы менеджмента — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 45001: 2018 Системы менеджмента охраны труда и промышленной безопасности — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 50001: 2018 Системы энергетического менеджмента — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 55001:2014 Управление активами — Системы менеджмента — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 55001:2024 Управление активами — Системы менеджмента — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 7101: 2023 Управление организациями здравоохранения — системы менеджмента качества в организациях здравоохранения — Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO 9001: 2015 Системы менеджмента качества – Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO/IEC 20000-1: 2018 Информационные технологии — Управление услугами — Часть 1: Требования к системе управления услугами</li> </ul>		<ul style="list-style-type: none"> <li>• IFS PACsecure Версия 3, часть 2 (IFS PACsecure)</li> </ul>	
--	---	--	---	--

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 17 из 22
-----------	---	---------------	------------	---------------

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• ISO/IEC 27001: 2013 Информационные технологии - Методы безопасности - Системы управления информационной безопасностью – Требования и руководство по применению.</li> <li>• ISO /IEC 27001:2022 Информационная безопасность, кибер-безопасность и защита частной жизни — Системы управления информационной безопасностью — Требования и руководство по применению (ISO / IEC 27001: 2022/Amd 1:2024)</li> <li>• ISO /IEC 42001: 2023 Информационные технологии — Искусственный интеллект — Система менеджмента.</li> <li>• FSSC 24000, версия 1 — сертификация системы социального менеджмента, Часть 2</li> </ul>			
--	--	--	--	--

№ издания	6	Дата введения	19.01.2026	стр. 18 из 22
-----------	---	---------------	------------	---------------

**Лист информации о внесенных изменениях в редакции № 6**

№ п.п., прилож.	Предыдущая редакция	№ п.п., прилож.	Новая редакция
Название	Применение интегрированных схем аккредитации	Название	По схемам аккредитации
Введение	<p>Настоящая политика устанавливает область применения ISO/IEC 17020 «Оценка соответствия. Требования к работе различных типов органов, проводящих инспекции», ISO/IEC 17025 «Общие требования к компетентности испытательных и калибровочных лабораторий», ISO 15189 «Лаборатории медицинские. Частные требования к качеству и компетентности», ISO/IEC 17043 «Оценка соответствия. Основные требования к проведению проверки квалификации», ISO 15195 «Лабораторная медицина. Требования к лабораториям референтных измерений» органами по оценке соответствия в сферах с пересекающимися видами их деятельности в процессе аккредитации в рамках ISO/IEC 17011.</p> <p>Настоящая политика разработана на основании следующих документов: ILAC P15:05 «Руководство по применению ISO/IEC 17020 при проведении аккредитации органов контроля», ILAC-G19:06 «Модули в процессе судебно-экспертной деятельности», ILAC – G27:07 «Руководство по выполненным измерениям как часть процесса инспекции/ контроля», ILAC-G28:07 «Руководство по формулированию области аккредитации для органов инспекции», ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 15189, ISO 15195, ISO 17034.</p>	Введение	<p>Настоящая политика устанавливает области применения международных стандартов в целях обеспечения Договоренности о многостороннем признании аккредитации (APAC MRA см. Приложение А).</p> <p>Также настоящая политика устанавливает применение международных стандартов на схемы аккредитации в сферах с пересекающимися видами деятельности (интегрированные схемы аккредитации).</p> <p>Настоящая политика разработана на основании следующих документов:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- APAC FMRA-001 Список нормативных и прикладных документов, одобренных APAC;</li> <li>- ILAC P15:05 «Руководство по применению ISO/IEC 17020 при проведении аккредитации органов контроля»,</li> <li>- ILAC-G19:06 «Модули в процессе судебно-экспертной деятельности»,</li> <li>- ILAC – G27:07 «Руководство по выполненным измерениям как часть процесса инспекции/ контроля»,</li> <li>- ILAC-G28:07 «Руководство по формулированию области аккредитации для органов инспекции»,</li> <li>- ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 15189, ISO 15195, ISO 17034.</li> </ul>
	<p><b>Испытание (testing):</b> Определение одной или более характеристик объекта оценки соответствия согласно процедуре.</p> <p><b>Контроль (inspection):</b> Проверка проекта, продукции или процесса и определение их соответствия заданным требованиям или, на основе профессионального суждения, общим требованиям.</p> <p><b>Отбор образцов (sampling)</b> - отбор и/или сбор материалов или данных, касающихся объекта оценки соответствия.</p> <p><b>Отдел технического контроля (ОТК)</b> — служба технического контроля изготовителя (поставщика) или любая другая служба, персонал или отдельные специалисты, на которых возлагается входной контроль сырья и материалов для производства, контроль полуфабрикатов/промежуточных продуктов, и контроль готовой продукции (включая отбор образцов); контроль параметров технологических процессов, санитарного состояния производства, где необходимо.</p>		<p><b>Испытание (testing):</b> Определение одной или более характеристик объекта оценки соответствия согласно процедуре.</p> <p><b>Испытания в целях получения информации о состоянии внутренней среды организма человека</b> принято называть <b>медицинскими исследованиями</b> (также могут применяться термины <b>тестирование/анализы</b>).</p> <p><b>Контроль (inspection):</b> Проверка проекта, продукции или процесса и определение их соответствия заданным требованиям или, на основе профессионального суждения, общим требованиям.</p> <p><b>Отбор образцов (sampling)</b> - отбор и/или сбор материалов или данных, касающихся объекта оценки соответствия.</p> <p><b>Отдел технического контроля (ОТК)</b> — служба технического контроля изготовителя (поставщика) или любая другая служба, персонал или отдельные специалисты, на которых возлагается входной контроль сырья и материалов для производства, контроль полуфабрикатов/промежуточных продуктов, и контроль готовой продукции (включая отбор образцов); контроль параметров технологических процессов, санитарного состояния производства, где необходимо.</p> <p><b>Сертификация (certification)</b> - Подтверждение соответствия третьей стороной, относящееся к продукции, процессам, системам или персоналу.</p> <p><b>Интегрированные схемы аккредитации</b> – применение одним и тем же органом по оценке соответствия нескольких схем аккредитации.</p>
4.	Установить требования по применению интегрированных схем аккредитации для различных видов работ по оценке соответствия, основанных на стандартах ISO/IEC 17020 и/или ISO/IEC 17025 и/или ISO15189 и/или ISO/IEC 17043 и/или ISO 17034 и/или ISO 15195.	4.	Установить требования по применению схем аккредитации для различных видов работ по оценке соответствия, включая применение интегрированных схем аккредитации.

3.	Установить требования по применению интегрированных схем аккредитации для различных видов работ по оценке соответствия, основанных на стандартах ISO/IEC 17020 и/или ISO/IEC 17025 и/или ISO15189 и/или ISO/IEC 17043 и/или ISO 17034 и/или ISO 15195.	3.	Установить требования по применению схем аккредитации для различных видов работ по оценке соответствия, <b>включая применение интегрированных схем аккредитации.</b>
5.1	<p>ООС, которые согласно законодательству или распределению полномочий и ответственности в рамках организации, выполняют несколько видов деятельности по оценке соответствия, должны одновременно удовлетворять требованиям стандартов, устанавливающим критерии аккредитации к данным видам деятельности по оценке соответствия.</p> <p>ООС должен разработать и внедрить единую интегрированную систему менеджмента, покрывающую требования всех относящихся к его деятельности стандартов, устанавливающих критерии аккредитации, включая соответствующие руководства по их применению.</p> <p>ООС, претендующие на аккредитацию и имеющие сферы с пересекающимися видами деятельности в рамках ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 17034, ISO 15189, должны подать заявку в соответствии с КЦА-ПА1ООС, согласно которой осуществляются этапы работ по подтверждению их компетентности по установленным КЦА процедурам. ООС должен заявить на аккредитацию область аккредитации, подкрепленную заполненными формами Паспорта ООС, для каждого вида деятельности отдельно.</p>	5.1	<p>ООС, которые согласно законодательству или распределению полномочий и ответственности в рамках организации, выполняют несколько видов деятельности по оценке соответствия, должны одновременно удовлетворять требованиям стандартов, устанавливающим критерии аккредитации к данным видам деятельности по оценке соответствия.</p> <p>ООС должен разработать и внедрить единую интегрированную систему менеджмента, покрывающую требования всех относящихся к его деятельности стандартов, устанавливающих критерии аккредитации, включая соответствующие руководства по их применению.</p> <p>ООС, претендующие на аккредитацию и имеющие сферы с пересекающимися видами деятельности в рамках ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17043, ISO 17034, ISO 15189, а также органы по сертификации, претендующие одновременно на аккредитацию по ISO/IEC 17065, ISO/IEC 17021-1, должны подать заявку в соответствии с КЦА-ПА1ООС, согласно которой осуществляются этапы работ по подтверждению их компетентности по установленным КЦА процедурам. ООС должен заявить на аккредитацию область аккредитации, подкрепленную заполненными формами Паспорта ООС, для каждого вида деятельности отдельно.</p> <p><b>Органы по сертификации осуществляющие сертификацию систем менеджмента должны внедрить систему менеджмента, удовлетворяющую требованиям стандартов Уровня 3 совместно со стандартами на соответствующие подобласти, определенные стандартами Уровней 4 и 5 (см. Приложение А).</b></p>
5.4	<p><b>Инспекция/контроль ISO/IEC 17020</b></p> <p>К деятельности по инспекции относятся - проведение функциональных испытаний объектов, например, испытание нагрузкой подъемного крана, неразрушающие методы контроля объектов, поверка средств измерений, экспертиза проектно-технической и другой документации, измерения свойств и характеристик объектов выполняемое на месте расположения объектов, контроль характеристик производственных процессов.</p> <p><b>Испытания ISO/IEC 17025</b></p> <p>Аналитическое испытание/исследование (которое должно проводиться в лабораторных условиях под контролем окружающих условий) является деятельностью испытательной лаборатории и поэтому входит в рамки ISO/IEC 17025.</p>	5.4	<p><b>Инспекция/контроль ISO/IEC 17020</b></p> <p>К деятельности по инспекции относятся - проведение функциональных испытаний объектов, например, испытание нагрузкой подъемного крана, неразрушающие методы контроля объектов, поверка средств измерений, экспертиза проектно-технической и другой документации, измерения свойств и характеристик объектов выполняемое на месте расположения объектов, контроль характеристик производственных процессов, <b>приемочный контроль партий готовой продукции (обычно оформляется паспортом качества).</b></p> <p>Отбор образцов штучной продукции, совмещенный с контролем и подтверждением объема партии, если он не выполняется органом по сертификации может быть отнесен к деятельности органа инспекции. (Например, инспекция партий пищевой продукции перед экспортом).</p> <p>Результаты инспекции в отличие от результатов испытаний <b>распространяются на целый объект/ часть объекта или партию продукции и их результаты могут быть оформлены например:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- актом/протоколом инспекции (контроля),</li> <li>- протоколом измерений (например, свидетельство о поверке, диагностическая карта технического осмотра),</li> <li>- актом экспертизы,</li> </ul>



		<div>- паспортом качества или другим аналогичным ему документом (например “Анализ пригодности авиа ГСМ).</div> <div><b>Отбор проб с последующим испытанием ISO/IEC 17025</b></div> <div>Аналитическое испытание/исследование (которое должно проводиться в лабораторных условиях под контролем окружающих условий) является деятельностью испытательной лаборатории и поэтому входит в рамки ISO/IEC 17025.</div> <div>Результаты испытаний в отличие от результатов инспекции распространяются <b>только на представленный образец</b> и их результаты могут быть оформлены, например:</div> <div><div>- протоколом испытаний;</div><div>- протоколом исследований;</div><div>- протоколом измерений.</div></div> <div>Если испытания проводятся в целях характеристики состава/свойств объектов, на основании отбора проб, то деятельность по отбору проб также входит в рамки ISO/IEC 17025. (Например: отбор проб воздуха, воды, почвы и др.)</div> <div>Отбор образцов оформляется актом отбора образцов/проб и <b>распространяется на объект или партию продукции.</b></div> <div><b>Исключения</b></div> <div>Общепризнанным является тот факт, что в некоторых областях, одна и та же деятельность, может оцениваться с использованием разных стандартов различными органами по аккредитации. Если существуют какие-либо региональные требования, которые отличаются от международных, то орган аккредитации при выборе схемы будет ориентироваться на требования экономики, на которую ориентированы претендующие на аккредитацию органы оценки соответствия. Например: Экспертиза единичных транспортных средств представляет собой функциональные испытания и может быть отнесена к схеме ISO/IEC 17020, но требования общего рынка ЕАЭС (ТР ТС 018/2011 “О безопасности колесных транспортных средств” предписывает схему ISO/IEC 17020).</div> <div>Схемы аккредитации в целях сертификации продукции установлены соответствующими схемами сертификации, приведенными в нормативных документах (например, в НПА КР, Технических регламентах Евразийского экономического союза ТР ТС и др.).</div>																			
Раздел 5	<div>Вопросы метрологической прослеживаемости, валидации методов и инициатив по обеспечению качества для обеспечения надлежащего выполнения методов необходимо рассматривать отдельно и индивидуально для каждого исследования, включая измерения.</div> <div>Если у ООС возникают сомнения относительно отнесения метода к испытаниям или инспекции, то ООС должен провести анализ для этого метода по установленным выше критериям согласно контрольному листу Ф.КЦА-ПЛ 8 ООС.А «Анализ отнесения метода к определенным схемам аккредитации». Данный контрольный лист прикладывается к ОА, в проект которой включен спорный метод.</div>	Раздел 5	<div>Вопросы метрологической прослеживаемости, валидации методов и инициатив по обеспечению качества для обеспечения надлежащего выполнения методов необходимо рассматривать отдельно и индивидуально для каждого исследования, включая измерения.</div> <div>Если у ООС возникают сомнения относительно отнесения метода к испытаниям или инспекции, то ООС <b>совместно с КЦА</b> должен провести анализ для этого метода по установленным выше критериям согласно контрольному листу Ф.КЦА-ПЛ 8 ООС.А «Анализ отнесения метода к определенным схемам аккредитации». Данный контрольный лист прикладывается к ОА, в проект которой включен спорный метод.</div>																		
Таблица 2	<table><tr><td>7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)</td><td>ISO/IEC 17020</td></tr><tr><td>7.2 Контроль плотности грунта</td><td>ISO/IEC 17020</td></tr><tr><td>7.3 Контроль температуры бетонной смеси, усадка конуса</td><td>ISO/IEC 17020</td></tr><tr><td>7.4 Аналитические испытания</td><td>ISO/IEC 17025</td></tr></table>	7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)	ISO/IEC 17020	7.2 Контроль плотности грунта	ISO/IEC 17020	7.3 Контроль температуры бетонной смеси, усадка конуса	ISO/IEC 17020	7.4 Аналитические испытания	ISO/IEC 17025	Таблица 2	<table><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td></td><td></td></tr><tr><td>7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)</td><td>ISO/IEC 17020</td></tr><tr><td>7.2 Аналитические испытания/тесты строительных материалов</td><td>ISO/IEC 17025</td></tr></table>							7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)	ISO/IEC 17020	7.2 Аналитические испытания/тесты строительных материалов	ISO/IEC 17025
7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)	ISO/IEC 17020																				
7.2 Контроль плотности грунта	ISO/IEC 17020																				
7.3 Контроль температуры бетонной смеси, усадка конуса	ISO/IEC 17020																				
7.4 Аналитические испытания	ISO/IEC 17025																				
7.1 Контроль железобетонных конструкций и изделий, сварных соединений (методами неразрушающего контроля, пластической деформации)	ISO/IEC 17020																				
7.2 Аналитические испытания/тесты строительных материалов	ISO/IEC 17025																				

	<b>Кыргызский центр аккредитации</b>	<b>Политика КЦА по схемам аккредитации</b>	<b>КЦА-ПЛ8</b>
--	--	--	----------------

	ния/тесты строительных материа- лов/изделий	17025		лов/изделий	
--	--		Приложен ие А	Дополнено Списком международных стан- дартов составляющих структуру соглашения APAS MRA	

**Лист ознакомления с изд. №6**

<b>Ф.И.О</b>	<b>Дата</b>	<b>Подпись</b>
Дайырбек к П.		
Аскарров А.		
Чыныбек у.Э.		
Майлыкова Э.		
Асанкулова Н.		
Колбаев А.		
Самарбеков Э.		
Ибраева Б.		
Ибинова А.		
Карыпдинова Ж.		
Азаматова А.		
Мусаев С.		
Кайыпова Г.		
Амантурова А.		
Турдахунова А.Т.		

Утвержденный вариант (Оригинал) находится в папке «Действующие документы»  
Сетевого окружения

№ издания	<b>6</b>	Дата введения	<b>19.01.2026</b>	стр. 22 из 22
-----------	----------	---------------	-------------------	---------------