



SNAS

SLOVENSKÁ NÁRODNÁ AKREDITAČNÁ SLUŽBA
Karloveská 63, P. O. Box 74, 840 00 Bratislava 4

Politika

PL-09

**POLITIKA SNAS NA AKREDITÁCIU
INŠPEKČNÝCH ORGÁNOV**

Schválil: **Mgr. Martin Senčák**
riaditeľ

Dátum: **28.09.2016**

Bratislava, október 2016

Vydané dňa:
28.09.2016
Účinnosť od:
10.10.2016

Vydanie:
1
Aktualizácia:
1

Označenie RD:
PL-09

ÚČEL:**Tento predpis určuje politiku SNAS na akreditáciu inšpekčných orgánov**Spracoval: **Ing. Ivan Kováčik**Dátum spracovania: **26.09.2016**Preskúmal: **Ing. Oľga Bradová**Nadobudnutím účinnosti tejto PL končí účinnosť **PL-09** zo dňa 10.10.2015

| | | |
|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Vydané dňa: 28.09.2016 | Vydanie: 1 | Označenie RD: PL-09 |
| Účinnosť od: 10.10.2016 | Aktualizácia: 1 | |

1 POLITIKA SNAS NA AKREDITÁCIU INŠPEKČNÝCH ORGÁNOV

1.1 Pri posudzovaní subjektov, ktoré sa usilujú o získanie akreditácie na vykonávanie inšpekčných činností, sa SNAS riadi ustanoveniami aktuálnej verzie normy ISO/IEC 17020. Požiadavky normy ISO/IEC 17020 musia inšpekčné orgány, ktoré sa usilujú o akreditáciu plniť tak, ako je to špecifikované v príslušných povinných dokumentoch EA a ILAC, povinných aplikačných dokumentoch pre ISO/IEC 17020 vydávaných ako medzinárodné normy alebo ako všeobecne platné dokumenty uznávaných medzinárodných organizácií a v politikách a metodických smerniciach SNAS na akreditáciu.

1.2 Žiadateľom o akreditáciu v oblasti inšpekcie môžu byť:

- a) fyzické alebo právnické osoby, ktoré sa zaoberajú výkonom inšpekčných činností,
- b) fyzické alebo právnické osoby, ktoré sa, okrem iných činností (napríklad certifikácia, skúšobníctvo, atď.), zaoberajú aj inšpekciou.

1.3 Osoby, ktoré žiadajú o akreditáciu v oblasti inšpekcie a zároveň sa usilujú o notifikáciu, resp. autorizáciu, ktorých podmienkou je získanie akreditácie, musia plniť požiadavky na notifikované, resp. autorizované osoby.

1.4 Osoby, ktoré sa usilujú o autorizáciu alebo notifikáciu a ktorých podmienkou je udelenie akreditácie musia plniť aj požiadavky na notifikované, resp. autorizované osoby. Tam, kde je to s príslušnou autorizačnou/notifikujúcou autoritou dohodnuté alebo legislatívne dané, posudzovanie plnenia autorizačných alebo notifikačných požiadaviek sa vykonáva v jednom posudzovacom procese.

1.5 Subjekty, ktoré žiadajú o tzv. multi-disciplinárnu akreditáciu, v rámci ktorej je aj inšpekcia, musia plniť požiadavky normy ISO/IEC 17020.

1.6 Organizácie vykonávajúce aj iné činnosti ako inšpekcie (výroba, predaj, certifikácia, skúšobníctvo, kalibrácia a pod.) musia preukázať dôsledné plnenie podmienok nestrannosti, objektívnosti a nediskriminačného prístupu v zmysle požiadaviek ISO/IEC 17020 tak, aby bolo jasné, že tieto iné činnosti nemajú negatívny vplyv na nezávislosť a výsledky inšpekcie. Politika a postupy žiadateľa musia zahŕňať všetky faktory, ktoré môžu ovplyvniť jeho spôsobilosť, nestrannosť a integritu (vlastnícke vzťahy a záujmy, organizačné aspekty, rozhodovacie postupy, finančné záležitosti, personál a pod.).

1.7 Inšpekčný orgán musí byť nezávislý v rozsahu, ktorý sa vyžaduje s ohľadom na podmienky, za ktorých vykonáva svoje služby, v súlade s požiadavkami normy ISO/IEC 17020.

1.8 Súčasťou posudzovania žiadateľa o akreditáciu je svedecké posúdenie inšpekcie, ktoré sa uskutočňuje formou pozorovania inšpekčného orgánu pri výkone inšpekcie.

1.9 Pri prvom akreditačnom posudzovaní sú posudzované všetky pracoviská inšpekčného orgánu, na ktorých sú vykonávané jedna alebo viac kľúčových činností inšpekcie

| | | |
|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Vydané dňa: 28.09.2016 | Vydanie: 1 | Označenie RD: PL-09 |
| Účinnosť od: 10.10.2016 | Aktualizácia: 1 | |

(formulovanie politík, vývoj postupov a procedúr, postup počiatočného výberu inšpektorov, preskúmanie zmlúv, plánovanie inšpekcie, preskúmanie správy, schvaľovanie a rozhodovanie o výsledkoch inšpekcie) a všetky predmety inšpekcie s prihliadnutím na druh inšpekcie a rozsah požiadaviek.

1.10 Po udelení akreditácie SNAS vykonáva pravidelné plánované dohľady nad akreditovanými inšpekčnými orgánmi, pričom v priebehu akreditačného cyklu (dohľady a reakreditácia) preverí, či inšpekčný orgán neustále plní všetky akreditačné požiadavky, ktoré sa týkajú akreditovaných činností. Pri každom dohľade sa preveruje plnenie požiadaviek týkajúcich sa interných auditov, preskúmania manažmentom a sťažností a odvolaní.

1.11 Pri dohľadoch je inšpekčný orgán posudzovaný tak, aby za použitia postupov vzorkovania boli posúdené v rámci jedného akreditačného cyklu (dohľady a reakreditácia) všetky jeho pracoviská a všetky predmety inšpekcie s prihliadnutím na druh inšpekcie a rozsah požiadaviek.

1.12 Pre reakreditáciu inšpekčných orgánov platia všetky vyššie uvedené princípy, ktoré sa týkajú akreditácie s tým, že sa berú do úvahy informácie týkajúce sa akreditovaného inšpekčného orgánu z predchádzajúcich posudzovaní v rámci akreditačného cyklu.

1.13 Rozšírenie akreditácie SNAS vykonáva analogicky princípom, ktoré sú uvedené pre akreditáciu. Rozšírenie akreditácie sa môže týkať nových predmetov inšpekcie, druhu inšpekcie a rozsahu požiadaviek, metód a postupov inšpekcie v rámci už akreditovanej oblasti akreditácie, alebo nových miest výkonu činností. Rozšírenie akreditácie, pokiaľ o to akreditovaná osoba požiada, možno vykonať spolu s plánovaným dohľadom. Rozšírenie činnosti o novú „Oblasť akreditácie“ (napr. certifikácia alebo skúšobníctvo) sa nepovažuje za rozšírenie akreditácie inšpekčného orgánu, ale za novú akreditáciu a riadi sa princípmi týkajúcimi sa akreditácie.

1.14 Mimoriadny dohľad nad akreditovaným inšpekčným orgánom sa vykonáva v rozsahu podnetu, operatívne a v čo najkratšom čase od podania podnetu. V prípade potreby môže SNAS, ktorý mimoriadny dohľad inicioval, rozsah podnetu operatívne rozšíriť.

1.15 Tam, kde je to relevantné, SNAS vyžaduje účasť inšpekčných orgánov na vhodných skúškach spôsobilosti pokiaľ sú dostupné a odôvodnené a zahŕňajú skúšobné činnosti, ktoré priamo ovplyvňujú a určujú výsledok inšpekcie, alebo ak je to vyžadované zákonom alebo regulačnými orgánmi. Počas jedného akreditačného cyklu sa musí inšpekčný orgán tam, kde je to relevantné, zúčastniť minimálne jednej skúšky spôsobilosti s akceptovateľnými výsledkami pre každý predmet inšpekcie. Skúšky spôsobilosti nie sú však obvyklý a očakávaný prvok pri akreditácii väčšiny typov inšpekcií.

2 SÚVISIACE PREDPISY

| | | |
|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Vydané dňa: 28.09.2016 | Vydanie: 1 | Označenie RD: PL-09 |
| Účinnosť od: 10.10.2016 | Aktualizácia: 1 | |

| | |
|------------------|---|
| ISO/IEC 17011 | Posudzovanie zhody. Všeobecné požiadavky na akreditačné orgány akreditujúce orgány posudzovania zhody |
| ISO/IEC 17020 | Posudzovanie zhody. Požiadavky na činnosť rôznych typov orgánov vykonávajúcich inšpekciu |
| ILAC-P4:02/2016 | ILAC Mutual Recognition Arrangement: Policy and Management |
| ILAC-P15:06/2014 | Guidance on the application of ISO/IEC 17020:2012 |
| IAF/ILAC-A5 | IAF/ILAC Multi-Lateral Mutual Recognition Arrangements (Arrangements): Application of ISO/IEC 17011 |
| PL-10 | Politika SNAS na akreditáciu pre účely notifikácie, resp. autorizácie |
| MSA-04 | Postup pri akreditácii |
| MSA-I/01 | Oblasť a rozsah akreditácie inšpekčných orgánov |
| MSA-I/02 | Smernica na aplikáciu ISO/IEC 17020 |
| MSA-I/03 | Svedecké posudzovanie inšpekčných orgánov |

| | | |
|-----------------------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Vydané dňa: 28.09.2016 | Vydanie: 1 | Označenie RD: PL-09 |
| Účinnosť od: 10.10.2016 | Aktualizácia: 1 | |