



SNAS

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

Politika

PL-22

**POLITIKA SNAS NA PREHODNOTENIE
UDELENÝCH ROZSAHOV AKREDITÁCIE
V OBLASTI CERTIFIKÁCIE PRODUKTOV, OSÔB
A SYSTÉMOV MANAŽÉRSTVA**

Schválil: **Mgr. Martin Senčák**
riaditeľ

Účinnosť od: 31.01.2020	Vydanie: 1 Aktualizácia: 1	Označenie RD: PL-22
-----------------------------------	---	-------------------------------

**ÚČEL:**

Tento dokument určuje politiku SNAS na prehodnotenie udelených rozsahov akreditácie v oblasti certifikácie produktov, osôb a systémov manažérstva.

Spracoval: **Ing. Gizela Pelechová**
Dátum spracovania: **10.01.2020**

Preskúmal: **Ing. Pavol Kothaj**
Ing. Renáta Kuťková
Ing. Martina Džubáková, PhD.

Nadobudnutím účinnosti tejto PL končí účinnosť PL-22 zo dňa 15.08.2016.

Účinnosť od: 31.01.2020	Vydanie: 1 Aktualizácia: 1	Označenie RD: PL-22
-----------------------------------	---	-------------------------------



1 POLITIKA

Posudzovanie kompetentnosti certifikačných orgánov vykonávať certifikáciu produktov, osôb a systémov manažérstva je ťažiskovou časťou akreditačného procesu a dohľadu nad akreditovanými certifikačnými orgánmi. SNAS komplexne posudzuje rozsah akreditovaných činností, alebo činností o akreditáciu ktorých certifikačný orgán žiada. Rozsah akreditácie certifikačného orgánu sa posudzuje tak, aby certifikačný orgán preukázal svoju kompetentnosť vykonávať certifikáciu produktov, osôb a systémov manažérstva v celom alebo v reprezentatívnom rozsahu.

SNAS v súvislosti s prípravou posudzovaní v oblasti akreditácie orgánov certifikujúcich produkty, osoby a systémy manažérstva za účelom reakreditácie a dohľadu, požaduje od certifikačných orgánov nasledovné:

1. Certifikačné orgány musia predkladať na výzvu SNAS pred reakreditáciou Analýzu a plán činností na predpísanom tlačive (www.snas.sk) podľa rozsahu akreditácie, t.j. zoznamy platných, pozastavených a prenesených certifikátov pre každú položku rozsahu akreditácie podľa príslušnej prílohy k žiadosti (rozsahu akreditácie). Pod položkou rozsahu akreditácie sa rozumie v prípade certifikácie produktov každá skupina produktov (podľa MSA-CP/01, v prípade certifikácie osôb každý typ/katégoria činnosti (podľa MSA-CO/01), v prípade certifikácie systémov manažérstva každý EA kód/katégoria potravinového reťazca/technická oblasť zdravotníckych pomôcok podľa príslušného systému manažérstva (podľa MSA-CS/01).
2. Certifikačný orgán musí pri posudzovaní za účelom reakreditácie preukázať, že vykonáva certifikáciu produktov a osôb pre každú požadovanú položku rozsahu akreditácie. V oblasti certifikácie manažérskych systémov certifikačný orgán musí preukázať, že v rámci akreditačného cyklu vykonával certifikáciu v každej technickej skupine / skupine / hlavnej technickej oblasti / technickej oblasti (ďalej „skupina“) stanovenej v MSA-CS/15. V prípade, ak počas akreditačného cyklu nevykonal certifikáciu v skupine a spôsobilosť preukázal inými spôsobmi (napr. predvedením kvalifikovaného personálu pre všetky špecifické certifikačné funkcie), bude táto skupina označená „*“ s poznámkou, že v tejto skupine je možné vydať akreditovaný certifikáty až po vykonaní svedeckého posudzovania v rámci tejto skupiny. V prípade aplikácie zjednodušeného programu svedeckých posudzovaní na dva akreditačné cykly musí certifikačný orgán pri reakreditácii v prvom cykle preukázať primerané plnenie tohto programu v súlade s MSA-CS/15, pri reakreditácii v druhom cykle musí preukázať splnenie tohto programu.
3. Pri posudzovaní za účelom reakreditácie budú položky rozsahu akreditácie, ktoré nie sú pokryté certifikátmi a v ktorých certifikačný orgán nepreukázal kompetentnosť vykonávať certifikáciu produktov, osôb a systémov manažérstva, vyňaté z jeho rozsahu akreditácie.
4. Akreditovaný certifikačný orgán je povinný každoročne predkladať analýzu svojho rozsahu podľa bodu 1 s uvedením plánovaných termínov výkonu jednotlivých

Účinnosť od: 31.01.2020	Vydanie: 1 Aktualizácia: 1	Označenie RD: PL-22
-----------------------------------	---	-------------------------------



auditov/skúšok/posudzovaní zhody najneskôr do 31. januára nasledujúceho kalendárneho roku a, pokiaľ v nej od uvedeného dátumu nastali zmeny, taktiež pred posudzovaním zo strany SNAS. Príslušné tlačivá sú dostupné na web stránke SNAS www.snas.sk.

2 SÚVISIACE PREDPISY

ISO/IEC 17011	Posudzovanie zhody. Požiadavky na akreditačné orgány akreditujúce orgány posudzovania zhody
MSA-04	Postup pri akreditácii
MSA-06	Zodpovednosť SNAS a orgánov posudzovania zhody
MSA-CP/01	Oblasť a rozsah akreditácie orgánov certifikujúcich produkty
MSA-CO/01	Oblasť a rozsah akreditácie orgánov certifikujúcich osoby
MSA-CS/01	Oblasť a rozsah akreditácie orgánov certifikujúcich systémy manažérstva
MSA-CS/15	Svedecké posudzovania pre akreditáciu certifikačných orgánov systémov manažérstva v súlade s IAF MD 17: 2015

Účinnosť od: 31.01.2020	Vydanie: 1 Aktualizácia: 1	Označenie RD: PL-22
-----------------------------------	---	-------------------------------