

СИСТЕМА УПРАВЛІННЯ

**Загальний документ
«Положення щодо акредитації для цілей призначення
у сфері технічних регламентів»**

ЗД-08.03.37

Редакція 11

Загальний документ
«Положення щодо акредитації для цілей призначення
у сфері технічних регламентів»

1. Сфера застосування

Цей документ визначає підхід НААУ до процесу акредитації органів з оцінки відповідності (далі – ООВ) з метою призначення, відповідно до законодавства, що передбачає акредитацію як достатній спосіб демонстрації технічної компетентності органів з оцінки відповідності для виконання ними як третіми сторонами певних завдань з оцінки відповідності, визначених у технічних регламентах (далі – призначення), який базується на положеннях обов'язкового документа ЕА-2/17 М:2020 «Документ ЕА щодо акредитації з метою нотифікації» (далі - ЕА-2/17).

Цей документ визначає підхід щодо оцінок ООВ стосовно сфер акредитації, які містять технічні регламенти, у тому числі Закон України «Про надання будівельної продукції на ринку» (далі – технічні регламенти).

Цей документ стосується технічних регламентів, прийнятих на основі актів законодавства Європейського Союзу щодо гармонізації, що охоплені сферою дії ЕА-2/17, а також інших національних технічних регламентів, внесених до даного документа після погодження з технічним регулятором.

В цьому документі поняття «призначений ООВ» використовується для всіх ООВ, що мають намір отримати або вже отримали статус призначеного ООВ.

У цьому документі певні терміни вживаються у значеннях, визначених Законом України «Про технічні регламенти та оцінку відповідності» (наприклад, технічний регламент, призначення, оцінка відповідності, модуль оцінки відповідності, орган з оцінки відповідності, сертифікація, інспектування, випробування, гармонізований європейський стандарт та інші), оскільки власне цей документ і призначений для реалізації у подальшому ООВ свого права отримати статус призначеного ООВ в рамках вказаного Закону.

2. Застосування стандартів для акредитації

Закон України «Про акредитацію органів з оцінки відповідності» визначає акредитацію як «засвідчення національним органом України з акредитації того, що орган з оцінки відповідності відповідає вимогам національних стандартів, гармонізованих з відповідними міжнародними та європейськими стандартами або вимогам міжнародних чи європейських стандартів, та у разі необхідності будь-яким додатковим вимогам щодо акредитації у відповідних сферах для провадження визначеної діяльності з оцінки відповідності».

НААУ застосовує національні гармонізовані стандарти під час оцінок з метою акредитації. Діяльність з оцінки відповідності, описана в модулях оцінки відповідності, визначених в постанові Кабінету Міністрів України від 13.01.2016 № 95 «Про затвердження модулів оцінки відповідності, які використовуються для розроблення процедур оцінки відповідності, та правил використання модулів оцінки відповідності», або процедурах з оцінки відповідності, визначених в технічних регламентах, у тому числі в системах оцінки та перевірки стабільності показників будівельної продукції, затверджених постановою Кабінету міністрів України від 09.06.2021 № 596 для цілей Закону України «Про надання будівельної продукції на ринку» (далі – системи оцінки), не визначена таким чином, щоб

повністю відповідати опису діяльності, який міститься в національних стандартах з акредитації (а саме, випробування, інспектування, сертифікація). Це означає, що для кожного модуля/ процедури оцінки відповідності/ системи оцінки можна використовувати різні стандарти для акредитації ООВ з метою призначення, але вони повинні бути доповнені **обов'язковими вимогами** інших стандартів з акредитації.

3. Підхід ЕА-2/17 щодо **обов'язкового стандарту**

Документ ЕА-2/17 встановлює підхід щодо застосування **обов'язкового** стандарту з метою забезпечення послідовного та узгодженого впровадження акредитації з метою нотифікації.

ЕА-2/17 визначив стандарти, яким надається перевага для акредитації ООВ для кожного модуля/процедури оцінки відповідності. Перелік було розроблено на основі технічних вимог та вимог до процесу відповідного модулю з огляду на найбільшу сумісність стандарту, якому надається перевага. Стандарт, визначений як **обов'язковий**, потрібно використовувати в повному обсязі як основу для акредитації з метою нотифікації. Також визначені для певних модулів/ процедур оцінки відповідності/ систем оцінки додаткові вимоги та процедури, необхідні для оцінки компетентності ООВ.

Орган з акредитації повинен використовувати **обов'язковий** стандарт в якості основи для акредитації з метою нотифікації. Будь-яка акредитація з метою нотифікації, коли **обов'язковий** стандарт не використовується, повинна бути обґрунтована на основі існування опублікованої вимоги до призначеного органу та/або регулюючого органу (наприклад, закону, указу, постанови тощо), обов'язкової для ООВ, приймати інший стандарт, а не **обов'язковий** стандарт.

4. Політика НААУ щодо застосування стандартів для акредитації ООВ з метою призначення

НААУ проводить акредитацію ООВ з метою призначення, яка базується на підході, який викладено в документі ЕА-2/17, щоб забезпечити послідовний та узгоджений процес акредитації для цілей призначення.

Враховуючи **обов'язкові** стандарти та **обов'язкові** вимоги інших застосовних стандартів, визначені в ЕА-2/17, для проведення акредитації з метою призначення НААУ визначає основний стандарт з акредитації для кожного модуля/процедури оцінки відповідності/системи оцінки, що визначені технічним регламентом, а також додаткові вимоги.

Для акредитації з метою призначення НААУ оцінює ООВ, використовуючи:

- 1) Основний стандарт та **обов'язкові** вимоги інших стандартів, що застосовуються до конкретного модуля/процедури оцінки відповідності/системи оцінки.
- 2) Спеціальні вимоги до призначених органів з оцінки відповідності, визначені в технічних регламентах.

5. Положення щодо впровадження НААУ підходу щодо застосування обов'язкового гармонізованого стандарту для акредитації з метою призначення

5.1 Первинна/повторна акредитація/розширення сфери акредитації з метою призначення

1. У разі бажання бути акредитованим з метою подальшого призначення, ООВ разом з Заявкою на акредитацію (Ф-08.00.02) повинен надати повний пакет документів для **обов'язкового** стандарту та документів, що підтверджують відповідність **обов'язковим** вимогам відповідно до Додатків 1 та 2.

2. Для проведення акредитації визначено основний стандарт для кожного модуля/ процедури оцінки відповідності, який застосовується у повному обсязі як основа акредитації, відповідно до Додатку 1 для технічних регламентів, які застосовують модулі оцінки відповідності, визначені постановою КМ України від 13.01.2016 №95, та відповідно до Додатку 2 для технічних регламентів, які застосовують процедури оцінки відповідності/системи оцінки, не визначені цією постановою.

3. Якщо Додатки 1 та 2 не визначають стандарти для будь-якої процедури оцінки відповідності будь-якого технічного регламенту, це означає, що акредитація проводиться відповідно до вимог стандарту ДСТУ EN ISO/IEC 17065. Якщо в процесі акредитації ООВ технічний регулятор визначає стандарти для акредитації конкретної обов'язкової сфери, відмінні від раніше визначених, НААУ вносить зміни в даний документ та в процес акредитації даного ООВ, за його погодженням.

4. Якщо для різних модулів/процедур оцінки відповідності/систем оцінки одного технічного регламенту необхідно застосовувати різні основні стандарти, заявник подає окремі заявки на акредитацію для кожного основного стандарту.

5. Результатом процесу розгляду заявки є Рішення за результатами розгляду заявки (Ф-08.00.23), що містить ідентифікацію додаткових вимог для акредитації з метою призначення для проведення оцінки ООВ.

6. НААУ проводить оцінку заявника відповідно до встановлених процедур. Усі етапи акредитації (включаючи, але не обмежуючись: розгляд заявки, аналіз документів, оцінка на місці, спостереження та нагляд) здійснюються НААУ на відповідність усім вимогам основного стандарту, спеціальним вимогам до призначених ООВ, що визначені в технічних регламентах, а також відповідним додатковим вимогам залежно від модулів/ процедур оцінки відповідності/систем оцінки, що містяться у проекті сфери акредитації, відповідно до Додатків 1 та 2.

7. ООВ можуть мати окремі атестати про акредитацію на додачу до тих, які відповідають основному стандарту для подальшої демонстрації своєї здатності виконувати певну діяльність. У цих випадках виконання вимог додаткового стандарту може бути достатньо охоплено відповідною окремою акредитацією для відповідного обсягу (наприклад, ООВ, що акредитований на відповідність вимогам ДСТУ EN ISO/IEC 17065 для роботи за модулем В, може забезпечити доказ виконання додаткових вимог через окрему акредитацію на відповідність вимогам ДСТУ EN ISO/IEC 17025).

У випадку наявності чинної акредитації в області додаткового стандарту, оцінка заявника не включає оцінку вимог цього стандарту.

8. Визначення кількості спостережень здійснюється відповідно до положень Методики “Проведення спостереження” (М-08.03.21).

9. За результатами виконання робіт група аудиторів з акредитації готує звіти за формами, встановленими для основного (усі розділи стандарту), вимог додаткових стандартів та спеціальних вимог до призначених ООВ, що визначені в технічних регламентах.

10. Вартість робіт з первинної акредитації дорівнює вартості робіт для основного стандарту, а також частини робіт щодо додаткового стандарту, у разі його включення до критеріїв оцінки ООВ, відповідно до Методики «Визначення вартості робіт з акредитації та моніторингу», затвердженої наказом Мінекономрозвитку України від 05.09.2012 №973.

11. Після підтвердження того, що всі критерії акредитації повністю виконані та компетентність ООВ була продемонстрована щодо вимог основного та додаткових стандартів, НААУ надає акредитацію підтвердженої сфери. НААУ видає один атестат про акредитацію на відповідність основному стандарту з позначенням вимог додаткових стандартів, зазначаючи у сфері про акредитацію (Ф-08.XX.17) відповідні технічні регламенти та процедури оцінки відповідності (модулі/додатки/системи).

5.2 Формування сфери акредитації

1. Формування сфери акредитації здійснюється відповідно до ІН-08.03.01 «Формування сфери акредитації органів з сертифікації, органів з інспектування та органів з верифікації».

2. НААУ може використовувати сферу акредитації із зазначенням лише суттєвих вимог, визначених у відповідних технічних регламентах, для тих ООВ, що відповідають одному з наступних критеріїв:

- наявність досвіду робіт з оцінки відповідності у визначеній сфері акредитації (без виявлених фактів грубих порушень з боку ООВ, вказаних у ЗД-08.00.35 «Перелік грубих порушень з боку акредитованого органу з оцінки відповідності») не менше ніж 5 років;

- наявність угод з європейськими акредитованими ООВ про взаємне визнання результатів робіт з оцінки відповідності, відповідно до яких є докази фактичного визнання за кордоном документів про відповідність, що видані в Україні;

- наявність в ООВ повноважень представляти Україну у міжнародних організаціях, згідно з «Єдиним державним реєстром міжнародних організацій, членом яких є Україна».

3. НААУ використовує сферу акредитації із зазначенням лише суттєвих вимог, технічних регламентів, для яких відсутній офіційно затверджений перелік національних стандартів (до офіційного опублікування таких переліків) без виконання умов, визначених у п.2 цього підпункту.

**Застосовні стандарти для акредитації з метою призначення ООВ
у сфері дії технічних регламентів, що передбачають застосування модулів
оцінки відповідності, затверджених постановою Кабінету Міністрів
України від 13.01.2016 №95**

Модуль	Опис	Обов'язковий гармонізований стандарт	Обов'язкові вимоги	Виняток
A	Внутрішній контроль виробництва	Акредитація не проводиться		
A1	Внутрішній контроль виробництва з проведенням випробувань продукції під наглядом	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	– ДСТУ EN ISO/IEC 17065 (п.п. 4.1.2, 4.1.3, 7.5, 7.6) – ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9)	
A2	Внутрішній контроль виробництва з проведенням перевірок продукції під наглядом через певні інтервали часу	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	– ДСТУ EN ISO/IEC 17065 (п.п. 4.1.2, 4.1.3, 7.5, 7.6) – ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9)	Технічний регламент засобів вимірювальної техніки, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 24.02.2016 № 163 (див. Додаток 2, Таблиця 1)
B	Експертиза типу	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10) – ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9)	
C	Відповідність типові на основі внутрішнього контролю виробництва	Акредитація не проводиться		Технічний регламент простих посудин високого тиску, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 28.12.2016 № 1025: (див. Додаток 2, Таблиця 1)
C1	Відповідність типові на основі внутрішнього контролю виробництва з проведенням випробувань продукції під наглядом	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10) – ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9)	Технічний регламент прогулянкових суден і водних мотоциклів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 23.12.2021 № 1381 (див. Додаток 2, Таблиця 1)
C2	Відповідність типові на основі внутрішнього контролю виробництва з проведенням перевірок продукції під наглядом через певні інтервали часу	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)	

D	Відповідність типові на основі забезпечення якості виробничого процесу	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1 (п.п. 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10, 9.1-9.4, 9.6)	
D1	Забезпечення якості виробничого процесу	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1 (п.п. 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10, 9.1-9.4, 9.6)	
E	Відповідність типові на основі забезпечення якості продукції	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1 (п.п. 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10, 9.1-9.4, 9.6)	
E1	Забезпечення якості контролю та проведення випробувань готової продукції	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1 (п.п. 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10, 9.1-9.4, 9.6)	
F	Відповідність типові на основі перевірки продукції	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)	
F1	Відповідність на основі перевірки продукції	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)	
G	Відповідність на основі перевірки одиниці продукції	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)	
H	Відповідність на основі цілковитого забезпечення якості	ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10) – ДСТУ EN ISO/IEC 17065 (п.п. 4.1.2, 4.1.3, 7.5-7.6)	
H1	Відповідність на основі цілковитого забезпечення якості з експертизою проекту	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10) – ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1 (п.п. 7.1.1, 7.1.2, 7.2.4, 7.2.5, 7.2.8, 7.2.10, 9.1-9.4 та 9.6)	

**Застосовні стандарти для акредитації з метою призначення ООВ
у сфері дії технічних регламентів, що передбачають застосування
процедур оцінки відповідності, які не є еквівалентними модулям оцінки
відповідності, затвердженим постановою Кабінету Міністрів України
від 13.01.2016 №95**

Технічний регламент України та аналогічна Директива/Регламент ЄС	Додаток Технічного регламенту/ Процедура оцінки відповідності	Відповідний додаток/модуль Директиви Регламенту ЄС	Обов'язковий гармонізований стандарт	Обов'язкові вимоги стандартів
Технічний регламент шумового випромінювання у навколишнє середовище від обладнання, що використовується ззовні приміщень, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 04.12.2019 № 1186 2000/14/EC Noise emission in the environment by equipment for use outdoors	Додаток 6 Внутрішній контроль виробництва з оцінюванням технічної документації та періодичними перевірками	Annex VI Internal control of production with assessment of technical documentation and periodical checking	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 7 Перевірка одиниці обладнання	Annex VII Unit Verification	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 8 Цілковите забезпечення якості	Annex VIII Full Quality Assurance	ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №754 98/79/EC In vitro diagnostic medical devices (IVDMD)	Додаток 3 Порядок здійснення внутрішнього контролю виробництва медичних виробів для діагностики in vitro	Annex III EC Declaration of Conformity	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 4 Порядок проведення процедури забезпечення функціонування комплексної системи забезпечення якості	Annex IV EC Declaration of Conformity (Full Quality Assurance System)	ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 5 Проведення перевірки типу	Annex V EC type-examination	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 6 Порядок проведення перевірки продукції	Annex VI EC Verification	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 7 Порядок забезпечення якості виробництва	Annex VII EC Declaration of Conformity (Production quality assurance)	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	

Технічний регламент щодо активних медичних виробів, які імплантують, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 №755 90/385/EEC Active implantable medical devices (AIMD) modified by Directive No 93/42/EEC, 93/68/EEC and 2007/47/EC	Додаток 2 Порядок проведення процедури забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю	Annex 2 EC Declaration of Conformity (Complete quality assurance system)	ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1	– ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 3 Порядок проведення перевірки типу	Annex 3 EC Type-Examination	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
	Додаток 4 Порядок проведення перевірки продукції	Annex 4 EC Verification	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 5 Порядок забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва	Annex 5 EC Declaration of Conformity to Type (Assurance of production quality)	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
Технічний регламент щодо медичних виробів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 02.10.2013 № 753 93/42/EEC Medical Devices	Додаток 3 Забезпечення функціонування комплексної системи управління якістю	Annex II EC Declaration of Conformity (Full quality assurance system)	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 4 Проведення перевірки типу	Annex III EC type-examination	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 5 Проведення перевірки продукції	Annex IV EC verification	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 6 Забезпечення функціонування системи управління якістю під час виробництва медичних виробів	Annex V EC Declaration of conformity (Production quality assurance)	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 7 Забезпечення функціонування системи управління якістю продукції	Annex VI EC Declaration of conformity (Product quality assurance)	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
Технічний регламент ліфтів і компонентів безпеки для ліфтів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 21.06.2017 № 438 2014/33/EC Lifts and safety components for lifts	Додаток 5 Кінцева перевірка ліфтів (еквівалентний модулю F, але є винятком)	Annex V Final inspection	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) – ДСТУ EN ISO/IEC 17065 (п.п. 4.1.2, 4.1.3, 7.5, 7.6)
Технічний регламент прогулянкових суден і водних мотоциклів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 23.12.2021 № 1381	Модуль C1: відповідність типові на основі внутрішнього контролю виробництва з проведенням випробувань продукції під наглядом	MODULE C1: Conformity to EU-type based on internal production control plus supervised product testing	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) ДСТУ EN ISO/IEC 17065 (п.п. 4.1.2, 4.1.3, 7.5, 7.6)

2013/53/EU Recreational craft and personal watercraft	Оцінка після завершення побудови	PCA – Post construction assessment	ДСТУ ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) - ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
Технічний регламент рухомого обладнання, що працює під тиском, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 04.08.2018 № 536 2010/35/EU Transportable pressure equipment (TPED)	Періодичне інспектування, проміжне інспектування та виняткові перевірки	Periodic Inspections, Intermediate Inspections and Exceptional Inspections according to point 1.8.7.6 of ADR	ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (за винятком п.8.1.3)	
	Додаток 2 Процедура переоцінки відповідності	Reassessment of conformity	ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (за винятком п.8.1.3)	
	Перевірка типу конструкції і видача свідоцтва про офіційне затвердження типу відповідно до п. 1.8.7.2 Додатку А до ДОПНВ	Type Examination according to point 1.8.7.2 of ADR	ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (за винятком п.8.1.3)	
	Контроль виготовлення, первинна перевірка та випробування відповідно до п. 1.8.7.3 та 1.8.7.4 Додатку А до ДОПНВ	Supervision of manufacture and Initial Inspection and Tests according to point 1.8.7.3 and 1.8.7.4 of ADR	ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (за винятком п.8.1.3)	
Технічний регламент обладнання, що працює під тиском, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 16.01.2019 № 27 2014/68/EU Pressure equipment	Затвердження персоналу, що проводить неруйнівний контроль, п.30 Додатку 1	Approval of NDT personnel	ДСТУ EN ISO/IEC 17024	
	Затвердження персоналу, який виконує нерозрізні з'єднання, п.29 Додатку 1	Approval of Permanent Joining Personnel	ДСТУ EN ISO/IEC 17024	
	Затвердження технологічного процесу виконання нерозрізних з'єднань, п.29 Додатку 1	Approval of Permanent Joining Procedures	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9)
	Схвалення на використання матеріалів, п.п. 50-55	European Approval of Materials	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	- ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) - ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
Технічний регламент аерозольних розпилювачів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 21.02.2023 № 154 2008/47/EC Aerosol dispensers	Схвалення методу випробування	Test method approval	ДСТУ EN ISO/IEC 17021-1	

Технічний регламент простих посудин високого тиску, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 28.12.2016 № 1025 2014/29/EU (SPVD)	Модуль C	Module C	ДСТУ EN ISO/IEC 17020	
Технічний регламент засобів вимірювальної техніки, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 24.02.2016 № 163 2014/32/EU (MID)	Модуль A2: Внутрішній контроль виробництва з проведенням перевірок продукції під наглядом через певні інтервали часу	MODULE A2: Internal production control plus supervised instrument checks at random intervals	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	– ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п. п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
Технічний регламент щодо медичних виробів, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 10.06.2026 № 759 2017/745/EU Medical Devices	Додаток 9 Оцінка відповідності на основі системи управління якістю та оцінки технічної документації	Annex IX Conformity Assessment based on a Quality Management System and on Assessment of Technical Documentation	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	Цей додаток базується не лише на аудиті системи управління якістю, а й включає оцінку технічної документації, яка підпадає під сертифікацію продукції
	Додаток 10 Оцінка відповідності на основі експертизи типу	Annex X Conformity Assessment based on Type-Examination	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 10 Оцінка відповідності на основі перевірки відповідності продукції	Annex XI Conformity Assessment based on Product Conformity Verification	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
Технічний регламент щодо медичних виробів для діагностики in vitro, затверджений постановою Кабінету Міністрів України від 10.06.2026 № 758 2017/746/ EU In vitro diagnostic medical devices	Додаток 9 Оцінка відповідності на основі системи управління якістю та оцінки технічної документації	Annex IX Conformity Assessment based on a Quality Management System and on Assessment of Technical Documentation	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	Цей додаток базується не лише на аудиті системи управління якістю, а й включає оцінку технічної документації, яка підпадає під сертифікацію продукції
	Додаток 10 Оцінка відповідності на основі експертизи типу	Annex X Conformity Assessment based on Type-Examination	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	
	Додаток 11 Оцінка відповідності на основі експертизи типу	Annex XI Conformity Assessment based on Production Quality Assurance	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	

**Застосовні стандарти для акредитації з метою призначення ООВ у сфері дії
Закону України «Про надання будівельної продукції на ринку»**

Система	Опис	Обов'язковий стандарт, що застосовується у повному обсязі	Обов'язкові вимоги стандартів
1+	Оцінка експлуатаційних характеристик будівельної продукції на основі випробування (включаючи відбір зразків), розрахункових значень або описової документації продукції; первинне інспектування виробничого підприємства та контролю виробництва на підприємстві; безперервний нагляд, оцінка та аналіз контролю виробництва на підприємстві; випробування зразків, відібраних на виробничому підприємстві або на складі виробника	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
1	Оцінка експлуатаційних характеристик будівельної продукції на основі випробування (включаючи відбір зразків), розрахунків, табличних значень або описової документації продукції; первинне інспектування виробничого підприємства та контролю виробництва на підприємстві; безперервний нагляд, оцінка та аналіз контролю виробництва на підприємстві	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	ДСТУ EN ISO/IEC 17025 (розділи 6 та 7, за винятком п. 7.9) ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
2+	Первинне інспектування виробничого підприємства та контролю виробництва на підприємстві; безперервний нагляд, оцінка та аналіз контролю виробництва на підприємстві	ДСТУ EN ISO/IEC 17065	ДСТУ EN ISO/IEC 17020 (п.п. 6.1.2, 6.1.3, 6.1.6-6.1.10)
3	Оцінка експлуатаційних характеристик будівельної продукції на основі випробування (на основі зразків, відібраних виробником), розрахунків, табличних значень або описової документації продукції.	ДСТУ EN ISO/IEC 17025	