

15.04.2026

Метрология и Лаборатория



Самое важное для метрологов и специалистов лабораторий

Оптимизированы перечни несоответствий для подведомственных госорганам организаций

Источник изображения: [freepik.com](https://www.freepik.com)

Внесены изменения в приказ Минэкономразвития России от 17 октября 2024 г. № 649 (приказ Минэкономразвития России от 24 февраля 2026 г. № 134).

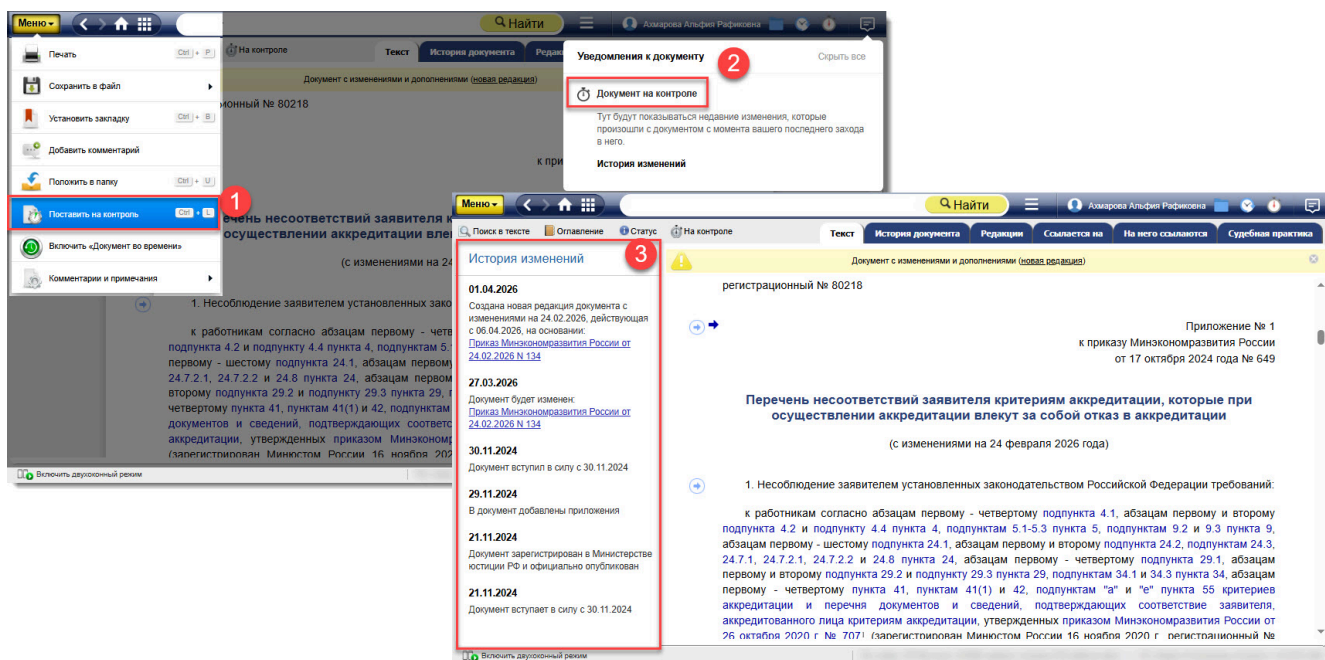
Согласно изменениям, для аккредитованных лиц — федеральных государственных учреждений, выполняющих работы или оказывающих услуги по сертификации продукции, проведению инспекций, испытаний и измерений, обеспечению единства измерений в сфере государственного регулирования, а также выступающих в качестве провайдера проверки квалификационных испытаний, оптимизированы следующие перечни:

- перечень несоответствий заявителя критериям аккредитации, влекущих за собой отказ в аккредитации;
- перечень несоответствий аккредитованного лица требованиям законодательства Российской Федерации к деятельности аккредитованных лиц, влекущих за собой приостановление действия аккредитации.

Документ вступил в силу 06.04.2026

Чтобы отслеживать изменения в документах, с которыми вы работаете, необходимо поставить их на контроль. В этом поможет одноименный сервис «Документы на контроле», который позволяет отслеживать изменения в тексте и статусе интересующих вас документов. Вы можете поставить на контроль: правовые акты федерального законодательства, региональные нормативные правовые акты, нормативно-технические документы, судебные акты высших судебных органов РФ, формы отчетности.

Поставить документ на контроль можно как из текста документа, так и из списка. Из списка можно поставить на контроль несколько документов, предварительно выделив нужные. Сервис «Документы на контроле» поможет всегда быть в курсе вносимых изменений в необходимые вам документы.



А знаете ли вы?

Оборудование у аккредитованных лиц: документы для подтверждения

Дополнен перечень документов, подтверждающих наличие у аккредитованного лица средств измерений, эталонов единиц величин, стандартных образцов, принадлежащего ему на праве собственности или ином законном основании и необходимого для выполнения работ в соответствии с областью аккредитации. (Приказ Росаккредитации от 2 апреля 2026 г. № 71 «О внесении изменений в Руководство по соблюдению обязательных требований, установленных пунктом 2 части 1 статьи 13 Федерального закона от 28 декабря 2013 г. № 412-ФЗ „Об аккредитации в национальной системе аккредитации“, утвержденное приказом Федеральной службы по аккредитации от 14 ноября 2022 г. № 219»).

Обратите внимание: такими документами являются также договор купли-продажи стандартных образцов российского производства и гарантийное письмо продавца об их поставке в установленные сроки.

Узнать о том, как на практике реализуется формирование областей аккредитации (включая случаи использования нестандартных методик), можно из записи доклада представителя Росаккредитации — Еценко Анны Юрьевны, озвученного на конференции: «Правовой ландшафт промышленности — 2026». Запись доступна пользователям системы «Техэксперт: Лаборатория. Инспекция. Сертификация» и «Техэксперт: Помощник метролога» в сервисе «Видеосеминары». Вместе с этим предлагаем вспомнить итоги конференции, актуальность поднятых вопросов и о чем были доклады спикеров в специальном видеоматериале:

*Уважаемые пользователи! Воспроизведение видео в .pdf версии онлайн-издания не предусмотрено.
Вы можете посмотреть видео пройдя по [ссылке](#)*

Приятного просмотра!

Вопрос-ответ



*Китаев Константин
Альбертович*

Вопрос:

При проверке эксперт указывает несоответствие:

Не ведутся записи по оборудованию в части пункта (а) идентификацию оборудования, включая версию программного обеспечения, в том числе встроенного.

Каким образом можно вести данные записи?

В своей работе лаборатория не использует программное обеспечение при работе СИ, но оно имеется, например, в люксметре, весах, измерителе-регистраторе (температура, влажность, давление).

Ответ:

ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 содержит требования к записям по оборудованию:

6.4.13 Должны вестись записи о состоянии оборудования, которое может повлиять на лабораторную деятельность. Записи должны включать следующее, когда это применимо:

- a) идентификацию оборудования, включая версию программного обеспечения, в том числе встроенного;
- b) наименование изготовителя, идентификацию типа, серийный номер или другую уникальную идентификацию;
- c) данные верификации о том, что оборудование соответствует установленным требованиям;
- d) текущее местонахождение;
- e) даты и результаты калибровок, регулировок, критерии приемки и планируемую дату следующей калибровки или межкалибровочный интервал;
- f) документацию на стандартные образцы, результаты, критерии приемки, соответствующие даты и сроки годности;
- g) план технического обслуживания и техническое обслуживание, выполненное к настоящему моменту времени, если это требуется для работы оборудования;
- h) подробную информацию о любых повреждениях, неисправностях, модификациях или ремонте оборудования.

Но сами формы записей целиком и полностью определяет лаборатория. Идентификация оборудования (наименование, марка, модель), а также информация об изготовителе, серийный номер, тип, а также программное обеспечение, как правило не меняется в течение срока эксплуатации оборудования, поэтому такие сведения можно записывать в единую карточку оборудования, которую лучше хранить совместно с документацией к оборудованию от изготовителя (описание типа, инструкция по эксплуатации, паспорт и т.д.).

Для средств измерений программное обеспечение следует идентифицировать согласно утвержденному описанию типа СИ. Для испытательного и вспомогательного оборудования согласно другой документации от производителя.



© АО «Кодекс», 2026

Исключительные авторские и смежные права принадлежат АО «Кодекс».

Политика конфиденциальности персональных данных