

## **Перечень нормативных правовых актов:**

- ГОСТ Р ИСО/МЭК 17065-2012 «Оценка соответствия. Требования к органам по сертификации продукции, процессов и услуг»;
- ГОСТ ISO 9001-2011 (ISO 9001:2008, IDT) «Системы менеджмента качества. Требования»;
- ГОСТ Р 53603-2009 «Оценка соответствия. Схемы сертификации продукции в Российской Федерации»;
- ГОСТ 31815-2012 «Оценка соответствия. Порядок проведения инспекционного контроля в процедурах сертификации»;
- ГОСТ Р 55469-2013 (ISO/IEC Guide 53:2005) «Оценка соответствия. Руководство по применению системы менеджмента качества организации при сертификации продукции»;
- ГОСТ ISO 9000-2011 «Система менеджмента качества. Основные положения и словарь»;
- ГОСТ Р 54294-2010 «Оценка соответствия. Беспристрастность. Принципы и требования»;
- ГОСТ Р 54295-2010 «Оценка соответствия. Жалобы и апелляции. Принципы и требования»;
- ГОСТ Р ИСО 9004-2010 «Менеджмент для достижения устойчивого успеха организации. Подход на основе менеджмента качества»;
- ГОСТ ISO/IEC Guide 65-2012 «Общие требования к органам по сертификации продукции»;
- ГОСТ Р 54008-2010 «Оценка соответствия. Схемы декларирования соответствия»;
- ГОСТ 31816-2012 «Оценка соответствия. Применение знаков, указывающих о соответствии»;
- ГОСТ Р 54293-2010 «Анализ состояния производства при подтверждении соответствия»;
- ГОСТ Р 56041-2014 «Оценка соответствия. Требования к экспертам по сертификации продукции, услуг, процессов»;
- Закон РФ N 2300-1 «О защите прав потребителей»;
- Закон No 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» ;
- Закон No184-ФЗ «О техническом регулировании»;
- Закон No 412-ФЗ «Об аккредитации в национальной системе аккредитации»;
- Постановление Госстандарта РФ No 12 «Об утверждении правил по сертификации «Система сертификации ГОСТ Р. Формы основных документов, применяемых в Системе»;
- Постановление Госстандарта РФ No26 «Об утверждении правил по

проведению сертификации в РФ»;

- Постановление Госстандарта России №36 «Об утверждении и введении в действие «Правил проведения сертификации в системе сертификации лекарственных средств системы сертификации ГОСТ Р»;

- Постановление Правительства РФ № 982 «Об утверждении единого перечня продукции, подлежащей обязательной сертификации, и единого перечня продукции, подтверждение соответствия которой осуществляется в форме принятия декларации о соответствии»;

- Приказ Минэкономразвития России от 24.11.2014г. №752 «Об утверждении порядка регистрации деклараций о соответствии и порядка формирования и ведения реестра деклараций о соответствии продукции, подлежащей декларированию соответствия»;

- Приказ Минэкономразвития России от 30.05.2014г. №326 «Об утверждении критериев аккредитации, перечня документов, подтверждающих соответствие заявителя, аккредитованного лица критериям аккредитации, и перечня документов в области стандартизации, соблюдение требований которых заявителями, аккредитованными лицами обеспечивает их соответствие критериям аккредитации»;

- Приказ Минэкономразвития России от 30.05.2014г. №329 «Об утверждении положения о составе сведений о результатах деятельности аккредитованных лиц, об изменениях состава их работников и о компетентности аккредитованных лиц, об изменениях состава их работников и о компетентности этих работников, об изменениях технической оснащенности, представляемых аккредитованными лицами в Федеральную службу по аккредитации, порядке и сроках представления аккредитованными лицами таких сведений в Федеральную службу по аккредитации».