

ЗАТВЕРДЖЕНО

Наказ Міністерства аграрної
політики та продовольства України

№ _____

**Порядок та критерії
уповноваження акредитованих лабораторій, референс-лабораторій
на проведення досліджень (випробувань) об'єктів санітарних заходів та
об'єктів державного ветеринарно-санітарного контролю та нагляду для
цілей державного контролю**

I. Загальні положення

1. Цей Порядок встановлює критерії, за якими акредитовані лабораторії, у тому числі референс-лабораторії, уповноважуються на проведення досліджень (випробувань) об'єктів санітарних заходів та/або об'єктів державного ветеринарно-санітарного контролю та нагляду для цілей державного контролю, а також визначає процедуру такого уповноваження.

2. Цей Порядок розроблено відповідно до законів України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", "Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів" та "Про ветеринарну медицину".

3. У цьому Порядку терміни вживаються в таких значеннях:

дослідження – лабораторне дослідження (випробування) об'єктів санітарних заходів або об'єктів державного ветеринарно-санітарного контролю та нагляду;

співробітник – фізична особа, яка на підставі укладеного нею з акредитованою лабораторією трудового або цивільно-правового договору виконує роботу (надає послуги) на користь такої лабораторії;

уповноваження – надання компетентним органом акредитованій лабораторії права проводити дослідження для цілей державного контролю.

Інші терміни вживаються у значеннях, наведених у законах України "Про державний контроль за дотриманням законодавства про харчові продукти, корми, побічні продукти тваринного походження, здоров'я та благополуччя тварин", "Про основні принципи та вимоги до безпечності та якості харчових продуктів", "Про ветеринарну медицину" та "Про запобігання корупції".

4. Дослідження для цілей державного контролю проводяться акредитованими лабораторіями, що обираються з числа уповноважених у порядку, визначеному Законом України "Про публічні закупівлі".

5. Особи-резиденти України, які до дня набирання чинності цим Порядком, проводили в Україні порівняльні лабораторні дослідження (раунди професійного тестування), можуть надавати такі послуги лабораторіям без акредитації відповідно до стандартів ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010, протягом двох років з дня набрання чинності цим Порядком. У зв'язку з цим, підпункт 8 пункту 2 розділу II, підпункт 7 пункту 4 розділу III цього Порядку набирають чинності через два роки з дня його офіційного опублікування.

II. Критерії уповноваження акредитованих лабораторій, референс-лабораторій

1. Для уповноваження акредитована лабораторія повинна відповідати таким критеріям:

1) виконання усіх вимог, що є обов'язковими для акредитації Національним органом України з акредитації та/або іноземним органом з акредитації, який є повним членом ILAC – Міжнародної організації із співробітництва в галузі акредитації лабораторій, відповідно до стандартів ДСТУ ISO/IEC 17025:2006, ISO/IEC 17025:2017 або інших стандартів, якими їх замінено, протягом усього періоду, починаючи з моменту отримання такої акредитації;

2) наявність у штатному розписі посади відповідального за функціонування системи управління якістю;

3) призначення на посаду відповідального за функціонування системи управління якістю особи, яка має вищу освіту за напрямом підготовки у сфері досліджень або у сфері системи управління якістю та досвід роботи у відповідній сфері не менше двох років;

4) участь акредитованої лабораторії у порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) за видами (напрямами) якого лабораторія має намір отримати статус уповноваженої та було проведено акредитованою лабораторією відповідно до стандартів ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010 (або стандартів, що доповнюють або замінюють їх) особою протягом двох років, що передують поданню до компетентного органу заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії, або застосування акредитованою лабораторією інших, передбачених

пунктом 7.7 стандарту ISO/IEC 17025:2017, способів забезпечення достовірності результатів досліджень;

5) наявність приміщень та обладнання, призначених для проведення досліджень за видами (напрямами) за якими лабораторія претендує отримати статус уповноваженої;

б) наявність процедури забезпечення об'єктивності досліджень, яка передбачає:

обов'язок кожного співробітника акредитованої лабораторії у разі отримання ним від будь-якої особи звернення з проханням про забезпечення певного результату досліджень повідомляти про це керівника акредитованої лабораторії, а також уповноважений правоохоронний орган (якщо відповідне звернення містить ознаки кримінального правопорушення);

облік акредитованою лабораторією кожного повідомлення її співробітника про звернення до нього з проханням забезпечити певний результат досліджень, а також обов'язковість збереження акредитованою лабораторією відповідних записів не менше п'яти років;

обмеження спільної роботи в акредитованій лабораторії близьких осіб у відносинах прямого підпорядкування;

обов'язок кожного співробітника акредитованої лабораторії вживати заходів щодо запобігання та врегулювання конфлікту інтересів;

обов'язковість усунення співробітника акредитованої лабораторії від проведення дослідження та виконання будь-якої пов'язаної з цим дії в умовах реального чи потенційного конфлікту інтересів;

обов'язок особи, яка відповідає за функціонування системи управління якістю, повідомляти компетентний орган про будь-яке рішення (доручення) керівництва акредитованої лабораторії, яке пов'язане з проведенням дослідження та суперечить законодавству, а також про будь-який інший захід впливу, застосований керівництвом акредитованої лабораторії або

працівником органу державної влади з метою отримання певного результату дослідження;

інші заходи, передбачені Законом України "Про запобігання корупції" щодо запобігання одержанню співробітниками акредитованої лабораторії неправомірної вигоди або подарунків;

7) наявність процедури обліку результатів досліджень, у тому числі експертних висновків, протоколів або інших аналогічних документів та збереження записів такого обліку не менше п'яти років;

8) наявність процедури надання акредитованою лабораторією компетентному органу інформації про:

результати досліджень, які свідчать про невідповідність законодавству (позитивні результати) – негайно;

зміни та доповнення до результатів лабораторних досліджень, зокрема до експертних висновків, протоколів та інших аналогічних документів, що були надані компетентному органу раніше (позитивні та/або негативні результати) – негайно;

інші результати досліджень – не пізніше 2 робочих днів з дня наступного за днем завершення лабораторних досліджень;

про зміни в діяльності акредитованої лабораторії (про зміну галузі акредитації, зупинення дії атестата акредитації, зміну найменування або місцезнаходження лабораторії, а також про зміни в діяльності, що мають наслідком її невідповідність критеріям уповноваження) – не пізніше 10 робочих днів з моменту їх настання.

Ця процедура набуває чинності з моменту уповноваження та не припиняє свою дію раніше позбавлення акредитованої лабораторії статусу уповноваженої.

2. Акредитована лабораторії для отримання статусу уповноваженої референс-лабораторії повинна відповідати таким критеріям:

1) бути уповноваженою компетентним органом акредитованою лабораторією або визнаною відповідно до вимог міжнародних організацій та/або Європейського Союзу референс-лабораторією;

2) бути акредитованою на проведення досліджень з використанням підтверджувальних (референс) методів (методик) та виконувати усі вимоги, що є обов'язковими для такої акредитації;

3) мати персонал з досвідом роботи у розробленні методик досліджень та з досвідом проведення навчання персоналу акредитованих лабораторій за видами (напрямами) досліджень, за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії;

4) мати бази даних національних, міжнародних та європейських стандартів щодо безпечності об'єктів санітарних заходів (об'єктів державного ветеринарно-санітарного контролю та нагляду) та їх досліджень за видами (напрямами), за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії;

5) мати обладнання, призначене для проведення досліджень з використанням підтверджувальних (референс) методів (методик) за видами (напрямами) досліджень, за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії;

6) мати процедуру розроблення та валідації методів (методик) досліджень за видами (напрямами), за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії;

7) мати процедуру організації проведення навчальних курсів для персоналу лабораторій та відповідний досвід;

8) мати акредитацію відповідно до стандарту ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010;

9) бути учасником міжнародного порівняльного лабораторного дослідження (раунду професійного тестування) за видами (напрямами) досліджень, за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії, що завершилися успішним результатом та було проведено особою, яка є нерезидентом України та акредитованою відповідно до стандарту ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010, протягом одного року, що передуює поданню до компетентного органу заяви про надання статусу уповноваженої референс-лабораторії.

III. Документи, що подаються для отримання статусу уповноваженої лабораторії, референс-лабораторії

1. Акредитована лабораторія, яка має намір отримати статус уповноваженої лабораторії, звертається до компетентного органу із відповідною заявою, що повинна містити:

1) найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім'я та по батькові заявника (для фізичної особи-підприємця);

2) ідентифікаційний код з ЄДР (для юридичної особи) або реєстраційний номер облікової картки платника податків (для фізичної особи-підприємця) чи серія та номер паспорта заявника (для фізичних осіб-

підприємців, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті);

3) місцезнаходження заявника згідно з ЄДР;

4) вид заявника за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва);

5) твердження про відповідність акредитованій лабораторії критеріям, визначеним у пункті 1 розділу II цього Порядку;

6) перелік видів (напрямів) досліджень за якими акредитована лабораторія має намір отримати статус уповноваженої ;

7) прохання про проведення компетентним органом перевірки діяльності акредитованій лабораторії та про надання акредитованій лабораторії статусу уповноваженої лабораторії за відповідними видами (напрямами) досліджень;

8) дату підписання.

2. До заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії додаються такі документи (їх копії):

1) копія атестата акредитації, виданого Національним органом України з акредитації та/або іноземним органом з акредитації, який є повним членом ІЛАС – Міжнародної організації із співробітництва в галузі акредитації лабораторій, відповідно до стандартів

ДСТУ ISO/IEC 17025:2006, ISO/IEC 17025:2017 або інших стандартів, якими їх замінено;

2) копія документа, що засвідчує галузь акредитації лабораторії;

3) перелік приміщень та обладнання акредитованої лабораторії, призначених для проведення досліджень (з виокремленням відповідної інформації за кожним видом (напрямом) досліджень), за якими акредитована лабораторія має намір отримати статус уповноваженої лабораторії);

4) копія штатного розпису акредитованої лабораторії;

5) копія затвердженої посадової інструкції особи, яка відповідає за функціонування системи управління якістю, положення якої передбачають, що вказана особа особисто несе відповідальність за функціонування системи управління якістю;

б) відомості про особу, яка відповідає за функціонування системи управління якістю, та інших співробітників акредитованої лабораторії, які беруть участь в проведенні досліджень, із зазначенням їх прізвища, ім'я та по батькові, освіти (найменування навчального закладу, спеціальність, напрям підготовки, рік випуску) та досвіду роботи у сфері досліджень;

7) копія диплому про вищу освіту особи, яка відповідає за функціонування системи управління якістю, та копія документа, яким підтверджується досвід роботи вказаної особи у сфері досліджень;

8) копії документів, що підтверджують участь акредитованої лабораторії в порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) відповідно до вимог, визначених у підпункті 4 пункту 1

розділу II цього Порядку або застосування акредитованою лабораторією інших, передбачених пунктом 7.7 стандарту ISO/IEC 17025:2017, способів забезпечення достовірності результатів досліджень, за видами (напрямами), за якими лабораторія має намір отримати статус уповноваженої;

9) копія процедур забезпечення об'єктивності досліджень, визначених у підпункті 6 пункту 1 розділу II цього Порядку;

10) копія процедур обліку досліджень, у тому числі їх результатів, та збереження записів такого обліку не менше п'яти років;

11) копія процедур надання компетентному органу інформації, визначену у підпункті 8 пункту 1 розділу II цього Порядку.

3. Уповноважена лабораторія, яка має намір отримати статус уповноваженої референс-лабораторії, звертається до компетентного органу із відповідною заявою, що повинна містити:

1) найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім'я та по батькові заявника (для фізичної особи-підприємця);

2) ідентифікаційний код згідно з ЄДР (для юридичної особи) або реєстраційний номер облікової картки платника податків (для фізичної особи-підприємця) чи серія та номер паспорта заявника (для фізичних осіб-підприємців, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті);

3) місцезнаходження заявника згідно з ЄДР;

4) вид заявника за класифікацією суб'єктів господарювання, визначеною Господарським кодексом України (суб'єкт мікро-, малого, середнього або великого підприємництва);

5) номер та дату видання компетентним органом наказу про надання заявнику статусу уповноваженої акредитованої лабораторії;

6) твердження про відповідність уповноваженої лабораторії критеріям, визначеним у пункті 2 розділу II цього Порядку;

7) види (напрямки) досліджень, за якими заявник має намір отримати статус уповноваженої референс-лабораторії;

8) прохання про проведення компетентним органом перевірки діяльності акредитованої лабораторії та про надання статусу уповноваженої референс-лабораторії за відповідними видами (напрямами) досліджень;

9) дату підписання.

4. До заяви про надання статусу уповноваженої референс-лабораторії додаються такі документи (їх копії):

1) копія документа, що підтверджує визнання (призначення) заявника референс-лабораторією відповідно до вимог міжнародних організацій та/або Європейського Союзу за видами (напрямами) досліджень, за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії (подається за наявності такого визнання);

2) копія документа, що підтверджує акредитацію заявника на проведення досліджень з використанням підтверджувальних (референс) методів (методик) за видами (напрямами) досліджень, за якими лабораторія має намір отримати статус референс-лабораторії;

3) відомості про співробітників заявника, які мають досвід роботи у розробленні методик досліджень, та співробітників заявника, які мають досвід проведення навчання персоналу акредитованих лабораторій, із зазначенням їх прізвища, ім'я та по батькові, освіти (найменування навчального закладу, спеціальність, напрям підготовки, рік випуску) та досвіду відповідної роботи;

4) копія процедур розроблення та валідації методів (методик) досліджень;

5) перелік обладнання заявника, призначеного для проведення досліджень з використанням підтверджувальних (референс) методів (методик) (з виокремленням відповідної інформації за кожним видом (напрямом) досліджень);

6) копія процедур проведення навчальних курсів для персоналу лабораторій;

7) копія атестату акредитації відповідно до стандартів ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010;

8) копії документів, які підтверджують участь заявника у міжнародному порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) відповідно до вимог, визначених у підпункті 9 пункту 2 розділу II цього Порядку, у тому числі атестата акредитації відповідно до стандартів ДСТУ

EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010 особи, яка є нерезидентом України і організувала таке дослідження.

5. Оригінали та копії документів, які додаються до заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), повинні бути підписані (засвідчені) заявником або уповноваженою ним особою із зазначенням прізвища, ім'я, по батькові підписанта, його посади (для заявників – юридичних осіб) та дати підписання.

6. Заява про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) разом з доданими до неї документами реєструється компетентним органом в день її надходження та передається для розгляду комісії з уповноваження лабораторій.

IV. Порядок доповнення та змін до переліку видів (напрямів) досліджень, за якими акредитована лабораторія отримала статус уповноваженої лабораторії, референс-лабораторії

1.3 метою внесення доповнень та змін до переліку видів (напрямів) досліджень, за якими акредитована лабораторія вже отримала статус уповноваженої лабораторії, референс-лабораторії, відповідна лабораторія може подати до компетентного органу заяву, в якій зазначаються види (напрями) досліджень, що є предметом доповнень або змін, та такі документи:

а) для уповноважених лабораторій – документи, передбачені підпунктами 2, 3 та 8 пункту 2 розділу III цього Порядку;

б) для референс-лабораторій – документи, передбачені підпунктами 2, 5 та 8 пункту 4 розділу III цього Порядку.

2. Комісія з уповноваження лабораторій приймає рішення про внесення доповнень та змін до переліку видів (напрямів) досліджень, за якими акредитована лабораторія отримала статус уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), відповідно до розділу V цього Порядку.

V. Комісія з уповноваження лабораторій

1. Комісія з уповноваження лабораторій (далі – Комісія) є постійно діючою комісією компетентного органу, яка проводить перевірку документів, поданих заявниками для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), перевірку діяльності цих лабораторій та приймає рішення, визначені пунктом 9 цього розділу.

2. Комісія утворюється на підставі відповідного наказу компетентного органу з числа працівників компетентного органу, які мають вищу освіту та володіють досвідом роботи у сфері державного контролю об'єктів санітарних заходів та/або об'єктів державного ветеринарно-санітарного контролю та нагляду та/або у сфері досліджень не менше трьох років. Кількісний склад Комісії становить п'ять членів, один з яких є її головою.

3. Повноваження члена Комісії щодо участі в її роботі припиняються за наказом компетентного органу.

4. Комісія здійснює свою діяльність шляхом проведення засідань, які є повноважними, якщо в них бере участь голова та не менше двох членів Комісії.

5. Голова Комісії організовує її роботу, скликає та головує на її засіданнях, відповідає за збереження документів, що розглядаються

Комісією, забезпечує ведення протоколу засідання Комісії, а також оформлення рішень Комісії та їх передачу голові компетентного органу.

6. Рішення Комісії приймається простою більшістю голосів її членів, які беруть участь у засіданні Комісії. На засіданні Комісії кожен її член має один голос. У разі рівного розподілу голосів членів Комісії голос її голови є вирішальним.

7. На засідання Комісії запрошується представник акредитованої лабораторії (референс-лабораторії), заява (питання) якої розглядається (включно у випадках, коли розглядається питання припинення/призупинення відповідних повноважень лабораторії).

8. Кожен член Комісії має право доступу до усіх документів, що подані заявником для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії).

9. За результатами розгляду документів, поданих заявником для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), Комісія приймає одне з таких рішень:

1) про відповідність заявника критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій);

2) про невідповідність заявника критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій).

10. Якщо за результатами розгляду документів, поданих заявником для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), встановлено його відповідність критеріям уповноваження лише в частині

певних видів (напрямків) досліджень, Комісія приймає рішення, в якому зазначаються види (напрямки) досліджень, за якими заявник відповідає критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій), та види (напрямки) досліджень, за якими заявник не відповідає таким критеріям.

11. Рішення Комісії підписується членами Комісії, які голосували за його прийняття, та має містити:

1) найменування (для юридичної особи) або прізвище, ім'я та по батькові заявника (для фізичної особи-підприємця);

2) ідентифікаційний код згідно з ЄДР (для юридичної особи) або реєстраційний номер облікової картки платника податків (для фізичної особи-підприємця) чи серія та номер паспорта заявника (для фізичних осіб-підприємців, які через свої релігійні переконання відмовляються від прийняття реєстраційного номера облікової картки платника податків та повідомили про це відповідний контролюючий орган і мають відмітку у паспорті);

3) місцезнаходження заявника згідно з ЄДР;

4) види (напрямки) досліджень, за якими заявник визнаний таким, що відповідає критеріям уповноваження лабораторії (референс-лабораторії), та/або підстави, з яких заявника визнано таким, що не відповідає критеріям уповноваження лабораторії (референс-лабораторії);

5) прізвище, ім'я, по батькові членів Комісії, які підписали рішення;

б) дату підписання.

12. Рішення Комісії щодо відповідності заявника критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій) підписується та передається голові компетентного органу не пізніше двадцяти робочих днів з дати подання заявником до компетентного органу заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії).

13. Рішення Комісії оприлюднюються на офіційному веб-сайті компетентного органу не пізніше наступного робочого дня після їх прийняття.

**VI. Видання наказу компетентного органу про надання статусу
уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) або
про відмову у ньому**

1. Не пізніше двадцяти п'яти робочих днів з дня отримання компетентним органом заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) компетентний орган видає наказ про:

надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) (якщо Комісією прийнято рішення про відповідність заявника критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій));

відмову у наданні статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) (якщо Комісією прийнято рішення про невідповідність заявника критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій)).

Якщо заявник відповідає критеріям уповноваження лише в частині певних видів (напрямів) досліджень, у наказі компетентного органу зазначаються види (напрями) досліджень, за якими заявнику надано статус уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), та види (напрями) досліджень, за якими заявнику відмовлено у наданні статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії).

2. Наказ компетентного органу про відмову у наданні статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) повинен містити обґрунтування невідповідності заявника критеріям уповноваження лабораторії (референс-лабораторії).

3. Наказ компетентного органу, виданий за результатами розгляду заяви про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), не пізніше наступного робочого дня оприлюднюється на офіційному веб-сайті компетентного органу. Копія наказу компетентного органу про відмову у наданні статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) надсилається (вручається) заявникові не пізніше наступного робочого дня після його підписання.

4. Протягом трьох робочих днів з дати видання наказу про надання статусу уповноваженої лабораторії компетентний орган вносить до реєстрів уповноважених лабораторій та референс-лабораторій (далі – Реєстр) такі відомості про відповідну лабораторію:

1) найменування, ідентифікаційний код згідно з ЄДР (для юридичних осіб) або прізвище, ім'я, по батькові (для фізичних осіб-підприємців);

2) місцезнаходження;

3) види (напрями) досліджень, за якими лабораторії надано статус уповноваженої;

4) номер і дату видання наказу компетентного органу про надання статусу уповноваженої лабораторії.

5. Протягом трьох робочих днів з дати видання наказу про надання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії), компетентний орган доповнює відомості Реєстру щодо відповідної уповноваженої лабораторії записом про номер і дату видання відповідного наказу, із зазначенням видів (напрямів) досліджень, за якими лабораторії надано статус референс-лабораторії.

6. Наказ компетентного органу про відмову у наданні статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) може бути оскаржено заявником до компетентного органу або суду у встановленому законом порядку.

VII. Позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії)

1. Компетентний орган видає наказ про позбавлення статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) у таких випадках:

1) подання до компетентного органу заяви уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) про позбавлення її статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії);

2) ліквідації лабораторії – юридичної особи;

3) припинення підприємницької діяльності лабораторії – фізичної особи-підприємця;

4) недопущення уповноваженою лабораторією (референс-лабораторією) компетентного органу до проведення її перевірки з підстав, не передбачених законом;

5) виявлення недостовірних відомостей у документах, поданих заявником для отримання статусу уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії);

б) встановлення за результатами перевірки, проведеної відповідно до законодавства, невідповідності уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) критеріям уповноваження лабораторій (референс-лабораторій);

7) набуття чинності судовим рішенням про встановлення факту надання уповноваженою лабораторією (референс-лабораторією) недостовірних результатів дослідження або проведення нею дослідження з порушенням встановленого законодавством порядку;

8) якщо встановлено факт незастосування уповноваженою лабораторією більше двох років поспіль жодного з передбачених пунктом 7.7 стандарту ISO/IEC 17025:2017 способів забезпечення достовірності результатів досліджень за кожним з видів (напрямів), за якими лабораторія має статус уповноваженої;

9) якщо уповноважена референс-лабораторія більше одного року не брала участі у проведеному акредитованою відповідно до стандартів ДСТУ EN ISO/IEC 17043:2017 або EN ISO/IEC 17043:2010 особою, яка є нерезидентом України, міжнародному порівняльному лабораторному дослідженні (раунді професійного тестування) за видом (напрямком), що завершилось успішним результатом.

2. Наказ про позбавлення уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) статусу уповноваженої видається компетентним органом не

пізніше 3 робочих днів після отримання ним відомостей, що підтверджують настання однієї з обставин, визначених пунктом 1 цього розділу.

У наказі компетентного органу про позбавлення уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) статусу уповноваженої мають бути зазначені підстави такого позбавлення.

3. Наказ компетентного органу про позбавлення уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) статусу уповноваженої не пізніше наступного робочого дня після підписання оприлюднюється на офіційному веб-сайті компетентного органу, а його копія надсилається (вручається) відповідній лабораторії.

4. Протягом трьох робочих днів з дати видання компетентним органом наказу про позбавлення уповноваженої лабораторії (референс-лабораторії) статусу уповноваженої компетентний орган виключає відомості про відповідну лабораторію (референс-лабораторію) з Реєстру.

**Директор Департаменту
аграрної політики
та сільського господарства**

В. Топчій