

Dokument IAF

Závazný dokument IAF

IAF MD 22:2019 / 2. vydání

Aplikace ISO/IEC 17021-1 pro certifikaci systémů managementu
bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS)

Application of ISO/IEC 17021-1 for the Certification of Occupational
Health and Safety Management Systems
(OH&SMS)

Tento dokument je českou verzí dokumentu IAF MD 22:2019 z května 2019. Překlad byl zajištěn Českým institutem pro akreditaci, o.p.s.

This document is the Czech version of the document IAF MD 22:2019 May 2019. It was translated by the Czech Accreditation Institute.

Mezinárodní akreditační fórum (The International Accreditation Forum, Inc., IAF) usnadňuje obchod a podporuje regulační orgány tím, že spravuje celosvětový systém vzájemného uznávání mezi akreditačními orgány (Accreditation Bodies – ABs), aby mohly být výsledky vydávané orgány posuzujícími shodu (Conformity Assessment Bodies – CABs) akreditované členy IAF akceptovány celosvětově.

Akreditace snižuje riziko pro podnik a jeho zákazníky ujištěním, že akreditované orgány posuzující shodu (CABs) jsou způsobilé provádět svoji práci v rozsahu své akreditace. Akreditační orgány (ABs), které jsou členy IAF, a CABs, které jsou akreditačními orgány akreditovány, musejí dodržovat příslušné mezinárodní normy a závazné dokumenty IAF z důvodu shodné aplikace těchto norem.

ABs, které jsou signatáři Multilaterální dohody IAF o vzájemném uznávání (Multilateral Recognition Arrangement – MLA), provádějí pravidelná vzájemná hodnocení s cílem zajistit důvěryhodnost při provádění svých akreditačních programů. Podrobnosti týkající se struktury a rozsahu MLA IAF jsou uvedeny v dokumentu IAF PR 4 – Struktura MLA IAF a schválené normativní dokumenty.

Struktura MLA IAF je rozdělena do pěti úrovní: úroveň 1 specifikuje závazná kritéria, která se vztahují na všechny akreditační orgány, ISO/IEC 17011. Kombinace, kterou tvoří činnost(i) úrovně 2 a odpovídající normativní dokument(y) úrovně 3, se nazývá hlavním rozsahem MLA a případná kombinace příslušných normativních dokumentů úrovně 4 a úrovně 5, pokud je relevantní, se nazývá dílčím rozsahem MLA.

- Hlavní rozsah MLA zahrnuje činnosti, např. certifikaci produktů a související závazné dokumenty, např. ISO/IEC 17065. Potvrzení vydávaná orgány posuzujícími shodu na úrovni hlavního rozsahu se považují za stejně spolehlivá.
- Dílčí rozsah MLA zahrnuje požadavky posuzování shody, např. ISO 9001 a případné specifické požadavky pro jednotlivá schémata, např. ISO/TS 22003. Potvrzení vydávaná orgány posuzujícími shodu na úrovni dílčího rozsahu se považují za rovnocenná.

Díky MLA IAF je zajištěna důvěryhodnost, která je potřebná pro to, aby trh akceptoval výsledky posouzení shody. Potvrzení vydané v rozsahu MLA IAF orgánem akreditovaným signatářem MLA IAF může být uznáno po celém světě, což usnadňuje mezinárodní obchod.

2. vydání

Vypracoval Technický výbor IAF

Schválili členové IAF

Datum vydání: 7. května 2019

Datum: 18. března 2019

Datum platnosti: 7. května 2020

Kontaktní osoba pro dotazy: Elva Nilsen, tajemník IAF

Kontakt: Tel.: +1 613 454-8159

E-mail: secretary@iaf.nu

Obsah

| | | |
|-----|---|----|
| 0 | Úvod | 4 |
| 1 | Předmět..... | 4 |
| 2 | Citované dokumenty..... | 5 |
| 3 | Termíny a definice..... | 5 |
| 4 | Zásady | 5 |
| 5 | Všeobecné požadavky..... | 5 |
| 6 | Požadavky na strukturu..... | 5 |
| 7 | Požadavky na zdroje..... | 6 |
| 8 | Požadavky na informace..... | 6 |
| 9 | Požadavky na proces..... | 6 |
| 9.1 | Činnosti před certifikací..... | 6 |
| 9.2 | Plánování auditů..... | 7 |
| 9.3 | Prvotní certifikace | 7 |
| 9.4 | Provádění auditů..... | 7 |
| 9.5 | Rozhodnutí o certifikaci..... | 7 |
| 9.6 | Udržování platnosti certifikace | 7 |
| 9.7 | Odvolání..... | 8 |
| 9.8 | Stížnosti | 8 |
| 9.9 | Záznamy o klientech | 8 |
| 10 | Požadavky na systém managementu certifikačního orgánu..... | 8 |
| | Dodatek A (normativní) - právní soulad jakožto součást akreditované certifikace OHSMS | 9 |
| | Dodatek B (normativní) - rozsah akreditace..... | 12 |

Úvod k závazným dokumentům IAF

Termín „má / měl by“ se v tomto dokumentu používá pro označení uznávaného způsobu splnění požadavků normy. CAB může tyto požadavky plnit i ekvivalentním způsobem za předpokladu, že je schopen to akreditačnímu orgánu prokázat. Termín „musí“ se v tomto dokumentu používá v těch ustanoveních, která jsou, ve vztahu k požadavkům příslušné normy, závazná.

Aplikace ISO/IEC 17021-1 pro certifikaci systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS)

0 Úvod

Tento dokument je závazný pro konzistentní aplikaci ISO/IEC 17021-1:2015 pro akreditaci certifikačních orgánů provádějících certifikaci systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS). Všechny články a přílohy ISO/IEC 17021-1:2015 zůstávají v platnosti a tento dokument nenařazuje žádný z požadavků této normy. Tento dokument se nevztahuje pouze na certifikaci OHSAS 18001, nýbrž musí být použit také při certifikaci podle jiných norem v oblasti OHSMS jako např. ISO 45001 a dalších norem. V případě konfliktu má národní legislativa přednost před tímto dokumentem.

Vydání 1 tohoto dokumentu zahrnovalo pět závazných dodatků, ve kterých byly uvedeny požadavky specifické pro oblast OHSMS. Jeden z nich byl odstraněn a v celém rozsahu nahrazen technickou specifikací ISO/IEC TS 17021-10:2018. Dva dodatky byly odstraněny s tím, že veškeré jejich požadavky jsou zahrnuty v závazných dokumentech IAF MD5:2019, respektive IAF MD17:2019.

Vydání 2 dokumentu zahrnuje rovněž pět závazných dodatků, které stanoví specifické požadavky na OHSMS týkající se následujících dokumentů ISO, IAF a EA:

| Dodatky | Zdrojový / referenční dokument |
|--|--------------------------------|
| Dodatek A – Právní soulad jakožto součást akreditované certifikace OHSMS | EA-7/04 M:2017 |
| Dodatek B – Rozsah akreditace | IAF-ID1:2014 |

Tento dokument odráží strukturu ISO/IEC 17021-1:2015.

Specifická kritéria jsou označena písmenem „G“, za kterým následuje referenční číslo udávající článek ISO/IEC 17021-1:2015, ve kterém jsou stanoveny příslušné požadavky.

Ve všech případech, kdy se v textu tohoto dokumentu vyskytuje odkaz na „článek XX“, znamená to odkaz na článek obsažený v ISO/IEC 17021-1:2015, není-li stanoveno jinak.

Pro organizace s více pracovišti se použije dokument IAF MD1:2018. Tento dokument stanovuje další požadavky v souvislosti s OHSMS.

1 Předmět

Žádné další požadavky.

2 Citované dokumenty

Žádné další požadavky.

3 Termíny a definice

G.3.3 Kromě specifikací obsažených v normě ISO/IEC 17021-1 existují některé další služby poskytované v oblasti bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, které jsou rovněž považovány za poradenství týkající se systémů managementu. Mezi ně patří mimo jiné následující (výčet není vyčerpávající):

- i) výkon funkce koordinátora bezpečnosti a ochrany zdraví při práci,
- ii) podávání zpráv o bezpečnosti,
- iii) provádění posuzování rizik,
- iv) komunikace s regulačními orgány jménem klienta,
- vi) vyšetřování nehod a incidentů.

4 Zásady

G.4.1.2 Kromě stálých i dočasných pracovníků a jejich představitelů patří mezi strany, které mají zájem na certifikaci OHSMS mimo jiné následující (výčet není vyčerpávající):

- i) zákonné a regulační orgány (místní, regionální, národní nebo mezinárodní),
- ii) mateřské organizace,
- iii) dodavatelé a subdodavatelé,
- iv) zaměstnanecké organizace (odbory) a organizace zaměstnavatelů,
- v) majitelé, akcionáři, klienti, návštěvy, příbuzní pracovníků, místní komunita, osoby a subjekty sousedící s organizací a široká veřejnost,
- vi) zákazníci, zdravotnické a jiné veřejně prospěšné služby, média, akademickí pracovníci, obchodní sdružení a nevládní organizace (NGOs), a
- vii) organizace v oblasti bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, pracovníci v oblasti zdravotnictví (například lékaři a zdravotní sestry).

5 Všeobecné požadavky

G 5.2.3 (v poznámce 2)

Klíčové zájmy mohou zahrnovat další strany uvedené v článku G.4.1.2.

6 Požadavky na strukturu

Žádné další požadavky.

7 Požadavky na zdroje

G 7.1.2 (v poznámce)

V případě systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci se termín „technická oblast“ vztahuje ke společným rysům procesů nebo služeb a s nimi souvisejícím nebezpečím, která mohou vystavit pracovníky rizikům v oblasti BOZP.

8 Požadavky na informace

G 8.5.3 Právně vymahatelná ujednání musejí také obsahovat požadavek, aby certifikovaný klient informoval bezodkladně certifikační orgán, dojde-li k závažnému incidentu nebo porušení předpisu vyžadujícímu zapojení příslušného regulačního orgánu.

9 Požadavky na proces

9.1 Činnosti před certifikací

G 9.1.1 Informace poskytované certifikačnímu orgánu ze strany pověřeného zástupce žádající organizace týkající se jejích procesů a činností musejí rovněž zahrnovat identifikaci klíčových nebezpečí a rizik v oblasti BOZP spojených s procesy, hlavní nebezpečné materiály používané v rámci procesů a veškeré relevantní zákonné povinnosti vyplývající z aplikovatelných právních předpisů souvisejících s BOZP.

Žádost musí obsahovat údaje o pracovnících pracujících v prostorách organizace i mimo ně.

G 9.1.4 Doba trvání auditů OHMS musí být stanovena podle dokumentu IAF MD5.

Pokud klient poskytuje služby v prostorách jiné organizace, musí CAB ověřit, že OHMS klienta zahrnuje tyto činnosti prováděné na jiném místě (bez ohledu na povinnosti této jiné organizace v rámci OHMS). Při určování času, který má být vyčleněn pro audit, musí vzít CAB v úvahu pravidelný audit každého pracoviště organizace, kde tito zaměstnanci pracují. Zda bude nutné provést audit veškerých pracovišť, bude záležet na různých faktorech, např. na rizicích v oblasti BOZP spojených s činnostmi prováděnými na daném pracovišti, na smluvních ujednáních, certifikaci udělené ze strany jiného akreditovaného CAB, systému interních auditů, statistice nehod a skoronehod. Odůvodnění takového rozhodnutí musí být zaznamenáno.

G 9.1.5 V případě OHMS provozovaného na více pracovištích je nutné rozhodnout, zda je vzorkování přípustné či nikoliv na základě vyhodnocení úrovně rizik v oblasti BOZP spojených s povahou činností a procesů prováděných na jednotlivých pracovištích zahrnutých do rozsahu certifikace. Odůvodnění takových rozhodnutí, výpočet doby trvání auditu a četnost návštěv každého z pracovišť musejí odpovídat požadavkům článku 10 v dokumentu IAF MD5 a musejí být dokumentovány pro každého klienta.

Pokud existuje více pracovišť, které nezahrnují stejné činnosti, procesy a rizika v oblasti BOZP, vzorkování není vhodné.

I v případě, že na jednom pracovišti probíhají podobné procesy nebo jsou vyráběny podobné výrobky jako na jiných pracovištích, musí CAB zohlednit rozdíly mezi provozy na jednotlivých pracovištích (technologie, vybavení, množství používaného a skladovaného nebezpečného materiálu, pracovní prostředí, prostory atd.).

Pokud je vzorkování přípustné, musí se certifikační orgán ujistit, že je vzorek pracovišť, na kterých se má provádět audit, reprezentativní vzhledem k procesům, činnostem a rizikům v oblasti BOZP, která existují v auditované organizaci.

Dočasná pracoviště zahrnutá v OHSMS organizace podléhají auditu na bázi vzorkování, aby byl opatřen důkaz o fungování a efektivnosti systému managementu (viz článek 9 dokumentu IAF MD5).

9.2 Plánování auditů

G 9.2.1.2 b) Za účelem stanovení schopnosti systému managementu zajišťovat, aby klient plnil příslušné požadavky zákonů, předpisů a smluv, se musí aplikovat přístup popsaný v Dodatku A.

G.9.2.1.3 OHSMS musejí zahrnovat činnosti, výrobky a služby, které organizace řídí nebo ovlivňuje a které mohou mít dopad na výkonnost OHSMS organizace.

Dočasná pracoviště, např. staveniště musejí být zahrnuta do OHSMS organizace, která má nad těmito pracovišti kontrolu, bez ohledu na to, kde se nacházejí.

9.3 Prvotní certifikace

Žádné další požadavky.

9.4 Provádění auditů

G 9.4.4.2 Tým auditorů musí provádět rozhovory s následujícími pracovníky:

- i) členy vedení, kteří mají právní odpovědnost za bezpečnost a ochranu zdraví při práci,
- ii) zástupcem (zástupci) zaměstnanců odpovědným(i) za bezpečnost a ochranu zdraví při práci,
- iii) pracovníky odpovědnými za monitorování zdravotního stavu zaměstnanců, jakými jsou např. lékaři a zdravotní sestry. V případě rozhovorů prováděných na dálku musejí být zaznamenána odůvodnění,
- iv) vedoucími pracovníky a stálými i dočasnými zaměstnanci.

Další pracovníci, u kterých by měla být zvážena možnost provedení rozhovoru, jsou následující:

- i) vedoucí pracovníci a zaměstnanci provádějící činnosti spojené s prevencí rizik v oblasti bezpečnosti a ochrany zdraví při práci, a
- ii) dodavatelé, jejich vedení a zaměstnanci.

G 9.4.5.3 Certifikační orgán musí mít postupy podrobně popisující kroky, které je třeba učinit v případě, že zjistí nesoulad s požadavky příslušných regulatorních předpisů. Tyto postupy musejí zahrnovat požadavek, aby byl jakýkoliv takový nesoulad neprodleně sdělen auditované organizaci.

G 9.4.7.1 Zástupce organizace musí být požádán, aby přizval k účasti na závěrečném jednání členy vedení mající právní odpovědnost za bezpečnost a ochranu zdraví při práci, pracovníky odpovědné za monitorování zdravotního stavu zaměstnanců a zástupce zaměstnanců odpovědné(ho) za bezpečnost a ochranu zdraví při práci.

V případě absence musí být zaznamenáno odůvodnění.

9.5 Rozhodnutí o certifikaci

Žádné další požadavky.

9.6 Udržování platnosti certifikace

G 9.6.4.2 Nezávisle na zapojení příslušného regulačního orgánu může být nezbytný speciální audit v případě, že se certifikační orgán dozví o tom, že došlo k závažnému incidentu souvisejícímu s bezpečností a ochranou zdraví při práci, například k vážné nehodě nebo závažnému porušení předpisu, aby prověřil, zda nedošlo k narušení systému managementu a zda fungoval efektivně. Certifikační orgán musí dokumentovat výsledek svého šetření.

G 9.6.5.2 Informace o incidentech, jakými jsou např. vážná nehoda nebo závažné porušení předpisu a které vyžadují zapojení příslušného regulačního orgánu, poskytnuté certifikovaným klientem (viz G 8.5.3) nebo shromážděné přímo týmem auditorů v průběhu speciálního auditu (G 9.6.4.2), musejí poskytovat odůvodnění, na základě kterého certifikační orgán rozhodne o opatřeních, která je třeba učinit, včetně pozastavení nebo odnětí certifikace v případech, kdy lze prokázat, že systém vážně selhal při plnění certifikačních požadavků v oblasti BOZP. Takové požadavky musejí být součástí smluvních ujednání mezi CAB a organizací.

9.7 Odvolání

Žádné další požadavky.

9.8 Stížnosti

Žádné další požadavky.

9.9 Záznamy o klientech

Žádné další požadavky.

10 Požadavky na systém managementu certifikačního orgánu

Žádné další požadavky.

Dodatek A (normativní) - právní soulad jakožto součást akreditované certifikace OHSMS

A.0 Úvod

A.01 Vzhledem k různým možným hlediskům se vychází z následující definice „právního souladu“: „Shoda s právními předpisy takovým způsobem, aby byl realizován zamýšlený výsledek.“

Ačkoliv certifikace OHSMS dle požadavků platné normy OHSMS není zárukou právního souladu (takovou zárukou není ani žádný jiný prostředek řízení včetně vládních a jiných typů opatření a/nebo inspekcí prověřujících právní soulad či jiných forem certifikace nebo ověření), jedná se o prověřený a účinný nástroj k dosažení a zachování právního souladu.

Je obecně uznáváno, že akreditovaná certifikace OHSMS musí demonstrovat, že nezávislá třetí strana (certifikační orgán) vyhodnotila a potvrdila, že organizace má prokazatelně efektivní OHSMS tak, aby mohla zajistit splnění závazků své politiky včetně právního souladu.

Probíhající nebo potenciální nesoulad s platnými zákonnými požadavky může být znamením nedostatečného řízení managementu v rámci dané organizace a jejího OHSMS a toho, že by měl být pečlivě přezkoumán soulad s normou.

A.02 Účelem tohoto dodatku je rozšířit platnost vybraných požadavků dokumentu EA-7/04 M: 2017 „Právní soulad jakožto součást akreditované certifikace dle ISO 14001:2015“, 3. rev. z května 2017 na oblast OHSMS. Takové požadavky popisují vztah mezi akreditovanou certifikací na OHSMS u určité organizace a jejím stupněm souladu s platnými zákonnými požadavky v oblasti BOZP.

A.1 Jakým způsobem má certifikační orgán auditovat OHSMS s ohledem na právní soulad

A.1.1 Prostřednictvím procesu posuzování v rámci certifikace musí certifikační orgán provést posouzení shody organizace s požadavky normy v oblasti OHSMS v rozsahu, v jakém se vztahují k právnímu souladu, a nesmí udělit certifikaci, dokud nebude dosaženo shody s těmito požadavky.

Po certifikaci musí být následné dozorové audity a recertifikační audity prováděné certifikačním orgánem konzistentní s výše uvedenou metodikou auditu.

A.1.2 S ohledem na vyváženosť mezi přezkoumáním dokumentů a záznamů v kanceláři a posuzováním uplatnění OHSMS v rámci provozních činností (např. během prohlídky zařízení organizace a dalších pracovišť), musí certifikační orgán zajistit provedení odpovídajícího auditu efektivnosti OHSMS.

A.1.3 Neexistuje žádný návod, který by definoval, jak by měl příslušný poměr vypadat, neboť daná situace je v každé organizaci jiná. Existují však určité náznaky, že příliš velká část doby trvání auditu věnovaná přezkoumání v kanceláři je problémem, ke kterému s určitou frekvencí dochází. To by mohlo vést k neodpovídajícímu posouzení efektivnosti systému OHSMS s ohledem na problematiku právního souladu a potenciálně i k tomu, že dojde k přehlédnutí nízké výkonnéosti a v dalším důsledku pak ke ztrátě důvěry v certifikační proces u zainteresovaných stran.

Certifikační orgán se musí prostřednictvím odpovídajícího programu dozorů ujistit, že během certifikačního cyklu, který obvykle trvá tři roky, je příslušná shoda udržována. Auditøi certifikačního orgánu musejí ověřit management právního souladu na základě prokázaného zavedení systému a nesmí se spoléhat pouze na plánované či očekávané výsledky.

A.1.4 Organizaci, která neprokáže plnění svého prvního nebo trvalého závazku k právnímu souladu, nesmí být ze strany příslušného certifikačního orgánu udělena nebo ponechána certifikace stvrzující shodu s požadavky normy o OHSMS.

A.1.5 Záměrný nebo soustavný nesouhlas musí být považován za závažné porušení podpory závazku dosáhnout právního souladu v rámci vyhlášené politiky a musí být důvodem bránícím v poskytnutí certifikace nebo důvodem k pozastavení či odnětí stávající certifikace podle normy o OHSMS.

A.1.6 Pokud dojde k uzavření některých zařízení a pracovních oblastí organizace, mění se rizika BOZP, neboť je možné, že zaměstnanci již nejsou vystaveni stejným rizikům, avšak zároveň mohou existovat nová rizika pro veřejnost (např. v případě nedostatku vhodné údržby a dozorových činností). Certifikační orgán musí ověřit, zda systém managementu nadále splňuje normu o OHSMS a je nadále účinně zaveden s ohledem na uzavřená zařízení a pracovní oblasti, a pokud tomu tak není, musí pozastavit daný certifikát.

A.2. Kritéria souladu pro rozhodnutí o certifikaci

A.2.1 Zainteresovanými stranami a subjekty je očekáván plný právní soulad od organizace, která deklaruje shodu s požadavky normy OHSMS. Vnímaná hodnota akreditované certifikace v této oblasti je úzce spojena s dosaženým uspokojením zainteresovaných stran ve vztahu k právnímu souladu.

A.2.2 Organizace musí být schopna prokázat, že dosáhla souladu se zákonnémi požadavky v oblasti BOZP, které se na ni vztahují, prostřednictvím svého vlastního prověření souladu dříve, než jí certifikační orgán udělí certifikaci.

A.2.3 V případech, kdy organizace nebude ve stavu právního souladu, musí být schopna prokázat, že zahájila implementační plán za účelem dosažení plného souladu do určitého stanoveného data, a pokud je to možné, má se opřít o dokumentovanou dohodu s regulačním orgánem týkající se rozdílných národních podmínek. Úspěšná realizace tohoto plánu musí být považována za prioritu v rámci OHSMS.

A.2.4 Výjimečně může certifikační orgán přesto udělit certifikaci, ale musí vyžadovat objektivní důkaz potvrzující, že OHSMS dané organizace:

- a) je schopný dosáhnout požadovaného souladu prostřednictvím úplné realizace výše uvedeného implementačního plánu ve stanoveném termínu,
- b) pokrývá všechna nebezpečí a rizika v oblasti BOZP, kterým jsou vystaveni pracovníci a další dotčené osoby, a že neexistují žádné činnosti, procesy nebo situace, které mohou vést nebo povedou k vážnému zranění a/nebo poškození zdraví, a že
- c) v průběhu přechodného období přidal nezbytná opatření, aby zajistil, že dané riziko v oblasti BOZP je redukováno a řízeno.

A.2.5 Na základě požadavků ISO/IEC 17021-1, článku 9.4.8.3 a) a zamýšlených výsledků, které jsou výslovně uvedeny v platné normě o OHSMS, musí certifikační orgán zajistit, aby jeho zprávy z auditu obsahovaly prohlášení týkající se shody a efektivity systému OHSMS dané organizace, spolu se shrnutím důkazů týkajících se schopnosti OHSMS splnit své závazné povinnosti.

A.3 Shrnutí

A.3.1 Akreditovaná certifikace systému OHSMS organizace označuje shodu s požadavky platné normy OHSMS a obsahuje prokázaný a účinný závazek postupovat v souladu s příslušnými zákonnými požadavky.

A.3.2 Řízení právního souladu organizací je důležitou složkou posuzování OHSMS, ale zůstává odpovědností organizace.

A.3.3 Je třeba zdůraznit, že auditoři certifikačního orgánu nejsou inspektoři regulačního orgánu BOZP. Nemají tudíž poskytovat „prohlášení“ nebo „výroky“ o právním souladu. Nicméně mohou „ověřit hodnocení právního souladu“ za účelem posouzení shody s platnou normou OHSMS.

A.3.4 Akreditovaná certifikace systému OHSMS jakožto systému splňujícího požadavky uvedené v normě OHSMS nemůže být absolutní a trvalou zárukou právního souladu, avšak ani žádná jiná certifikace nebo právní režim nemůže zaručit kontinuální dosahování právního souladu. Nicméně systém OHSMS je osvědčeným a efektivním nástrojem pro dosahování a udržování právního souladu a poskytuje vrcholovému vedení odpovídající a včasné informace o stavu dodržování souladu u příslušné organizace.

A.3.5 Norma OHSMS požaduje závazek být v souladu se zákonnými požadavky. Organizace musí být schopna prokázat, že dosáhla souladu s platnými zákonnými požadavky, které se na ni vztahují, prostřednictvím svého vlastního prověření souladu dříve, než jí certifikační orgán udělí certifikaci.

A.3.6 Certifikace systému OHSMS jakožto systému splňujícího požadavky uvedené v normě OHSMS potvrzuje, že bylo prokázáno, že příslušný systém OHSMS je účinný při dosahování závazků politiky organizace, včetně právního souladu, a poskytuje základ a podporu pro trvalý právní soulad u dané organizace.

A.3.7 Aby bylo možno zachovat důvěru zainteresovaných stran a subjektů ve výše uvedené atributy u akreditované certifikace systému OHSMS, musí se certifikační orgán ujistit před udělením, udržením nebo obnovením certifikace, že systém je efektivní.

A.3.8 Systém OHSMS může působit jako určitý nástroj pro dialog mezi organizací a příslušnými regulačními orgány BOZP a tvořit základ pro partnerství založené na důvěre nahrazující historický negativní vztah typu „my a oni“. Regulační orgány BOZP a veřejnost by měly mít důvěru v organizace s akreditovaným certifikátem dle normy OHSMS a měly by být schopny vnímat tyto organizace jako organizace schopné trvale a konzistentně řídit svůj právní soulad.

Dodatek B (normativní) - rozsah akreditace

B.1 Akreditovaný rozsah certifikačního orgánu v oblasti BOZP musí být vyjádřen formou jedné nebo více položek ze seznamu ekonomických činností uvedených v Příloze k dokumentu IAF-ID1:2014, ve znění úpravy pro OHSMS v následující tabulce.

Model pro rozsahy akreditace OHSMS

| Rozsah akreditace OHSMS | | | |
|-------------------------|---|---|---|
| Č. | Popis ekonomického sektoru/činnosti | NACE – sekce /skupina/kategorie (2. rev.) | Příklady běžných nebezpečí v oblasti BOZP (1) |
| 1 | Zemědělství, myslivost, lesnictví, rybolov a chov ryb | 01, 02, 03 | Expozice pesticidům, biologická a chemická nebezpečí, zemědělská vozidla a zařízení, stroje, výškové práce, ruční manipulace, onemocnění dýchacích cest, zoonóza, hluk, opakovaný stres atd. |
| 2 | Těžba nerostných surovin | 05, 06, 07, 08, 09 | Padající kamení, oheň, výbuch, vozidla, stroje, pád z výšky, uvíznutí a zásah elektrickým proudem, hluk, vibrace, expoziční radonu, expoziční krystalickému křemeni, uhelný prach, nebezpečné chemické látky, práce ve stísněných prostorách atd. |
| 3 | Výroba potravinářských výrobků a nápojů, tabákových výrobků | 10, 11, 12 | Expozice pesticidům, biologická a chemická nebezpečí, vozidla a vybavení, nástroje, stroje, chladné prostory (mrazák), horké materiály, opakovaný stres atd. |
| 4 | Výroba textilií, textilních a oděvních výrobků | 13, 14 | Stroje a vybavení, expoziční barvivům a chemickým látkám, prach z vlny a vláken, oheň, výbuch, nakládání a vykládání břemen, hluk atd. |
| 5 | Výroba usní a výrobků z usní | 15 | Expozice chrómu a jiným nebezpečným chemickým látkám, stroje, tlaková zařízení, riziková pracoviště, nakládání a vykládání břemen, hluk atd. |
| 6 | Zpracování dřeva, výroba dřevařských výrobků kromě nábytku | 16 | Expozice nebezpečným chemickým látkám, piliny, různé stroje a nástroje, oheň, výbuch atd. |
| 7 | Výroba vlákniny, papíru a výrobků z papíru | 17 | Expozice nebezpečným chemickým látkám, výrobní zařízení a tlaková zařízení, stroje, oheň, výbuch, riziková pracoviště (tepelná radiace, prach), hluk atd. |

| Rozsah akreditace OHSMS | | | |
|-------------------------|---|---|--|
| Č. | Popis ekonomického sektoru/činnosti | NACE – sekce /skupina/kategorie (2. rev.) | Příklady běžných nebezpečí v oblasti BOZP (1) |
| 8 | Vydavatelství | 58.1, 59.2 | Zraková a fyzická zátěž (sedavá práce), osvětlení, opakovaný stres atd. |
| 9 | Tisk a činnosti související s tiskem, rozmnožování nahraných nosičů | 18 | Expozice nebezpečným chemickým látkám, stroje, hluk |
| 10 | Výroba koksu, rafinérské zpracování ropy | 19 | Expozice nebezpečným chemickým látkám, stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, oheň, výbuch, práce ve stísněných prostorách, výškové práce, hluk, výbuch, uhelný prach atd. |
| 11 | Výroba jaderných paliv, radioaktivních prvků a sloučenin | 24.46, 20.13 (pouze v rozsahu radioaktivního materiálu) | Expozice radiaci/radioaktivitě, expoziční nebezpečným chemickým látkám, výrobní zařízení a vybavení atd. |
| 12 | Výroba chemických látok, přípravků a chemických vláken | 20 (kromě rozsahu radioaktivního materiálu) | Expozice nebezpečným chemickým látkám, stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, oheň, výbuch, práce ve stísněných prostorách, výškové práce, hluk, výbuch, prach atd. |
| 13 | Výroba léčiv, chemických látok, rostlinných přípravků a dalších prostředků pro zdravotnické účely | 21 | Expozice biologickým a chemickým nebezpečím, expoziční radiacím, výrobní zařízení a tlaková zařízení, oheň, výbuch, práce ve stísněných prostorách atd. |
| 14 | Výroba pryžových a plastových výrobků | 22 | Stroje, výrobní zařízení a tlaková zařízení, expoziční chemickým nebezpečím, oheň, výbuch, hluk atd. |
| 15 | Výroba ostatních nekovových minerálních výrobků | 23, kromě 23.5 a 23.6 | Stroje, výrobní zařízení a tlaková zařízení, elektřina, oheň, výbuch, nebezpečné chemické látky, hluk, barvy a nátěry atd. |
| 16 | Výroba cementu, vápna a sádry, betonových, sádrových, vápenných cementových výrobků | 23.5, 23.6 a | Pozemní a výkopové práce, práce ve výškách, mobilní výrobní zařízení a stroje, ruční manipulace, hluk, vibrace, prach, elektřina, oheň, výbuch atd. |

| Rozsah akreditace OHSMS | | | |
|-------------------------|--|--|--|
| Č. | Popis ekonomického sektoru/cinnosti | NACE – sekce /skupina/kategorie (2. rev.) | Příklady běžných nebezpečí v oblasti BOZP (1) |
| 17 | Výroba základních kovů, hutních a kovodělných výrobků | 24 kromě 24.46, 25 kromě 25.4, 33.11 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, oheň, výbuch, nebezpečné chemické látky, výškové práce, hluk, barvy a nátěry, radiace atd. |
| 18 | Výroba a opravy strojů a zařízení jinde neuvedených | 25.4, 28, 30.4, 33.12, 33.2 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, nebezpečné chemické látky, barvy a nátěry, hluk, vibrace, ruční manipulace, oheň, výbuch atd. |
| 19 | Výroba elektrických a optických přístrojů a zařízení | 26, 27, 33.13, 33.14, 95.1 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, elektřina, radiace, nebezpečné chemické látky, hluk, vibrace, ruční manipulace atd. |
| 20 | Stavba a opravy lodí | 30.1, 33.15 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, nebezpečné chemické látky, hluk, vibrace, ruční manipulace, výškové práce, práce ve stísněných prostorách, oheň, výbuch, radiace, barvy a nátěry atd. |
| 21 | Výroba a opravy letadel a kosmických lodí | 30.3, 33.16 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, nebezpečné chemické látky, barvy a nátěry, hluk, vibrace, radiace, ruční manipulace, oheň, výbuch atd. |
| 22 | Výroba motorových vozidel a ostatních dopravních prostředků a zařízení | 29, 30.2, 30.9, 33.17 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, nebezpečné chemické látky, barvy a nátěry, hluk, vibrace, ruční manipulace atd. |
| 23 | Výroba nábytku, zpracovatelský průmysl jinde neuvedený | 31, 32, 33.19 | Stroje, výrobní zařízení a vybavení, tlaková zařízení, nebezpečné chemické látky, hluk, vibrace, ruční manipulace, barvy a nátěry atd. |
| 24 | Recyklace druhotních surovin | 38.3 | Provoz, stroje, expozice chemickým a biologickým nebezpečím, uklouznutí, zakopnutí, pád, radiace, opakovaný stres, hluk, oheň, výbuch atd. |
| 25 | Výroba a rozvod elektřiny | 35.1 | Výrobní zařízení a vybavení, elektřina, expozice elektromagnetickým polím, stroje, nebezpečné chemické látky, hluk, vibrace, výškové práce atd. |
| 26 | Výroba a rozvod plynných paliv prostřednictvím sítí | 35.2 | Tlaková zařízení, stroje, oheň a výbuch spojený s únikem plynu, toxicita, hluk, vibrace, práce ve stísněných prostorách, výškové práce atd. |

| Rozsah akreditace OHSMS | | | |
|-------------------------|---|---|--|
| Č. | Popis ekonomického sektoru/činnosti | NACE – sekce /skupina/kategorie (2. rev.) | Příklady běžných nebezpečí v oblasti BOZP (1) |
| 27 | Shromažďování, úprava a rozvod vody, výroba a rozvod tepelné energie | 35.3, 36 | Výrobní zařízení a vybavení, stroje, expozice chemickým nebezpečím, hluk, vibrace, výškové práce, práce ve stísněných prostorách, <i>legionella</i> atd. |
| 28 | Stavebnictví | 41, 42, 43 | Pozemní a výkopové práce, práce ve výškách, mobilní vybavení, nehody, pád z výšky, věžový jeřáb, mobilní výrobní zařízení a stroje, dočasné práce, ruční manipulace, hluk, vibrace, prach, barvy a nátěry, elektřina (nadzemní elektrické vedení a podzemní kabely), oheň atd. |
| 29 | Obchod; opravy motorových vozidel a výrobků pro osobní spotřebu a převážně pro domácnost | 45, 46, 47, 95.2 | Stroje, nástroje, nebezpečné chemické látky, hluk, vibrace, ruční manipulace, chemické látky atd. |
| 30 | Ubytování stravování a | 55, 56 | Uklouznutí a zakopnutí, horké předměty, chladné prostory (mrázáky), ostré předměty, chemické látky, biologický odpad, <i>legionella</i> atd. |
| 31 | Doprava, skladování a spoje | 49, 50, 51, 52, 53, 61 | Provoz, rychlosť, otáčení, náraz, náraz jedoucího vozidla, pád z vozidel, ruční manipulace, uklouznutí a zakopnutí |
| 32 | Finanční zprostředkování, činnosti v oblasti nemovitostí a pronájmu | 64, 65, 66, 68, 77 | Zraková a fyzická zátěž (sedavá práce), osvětlení, opakováný stres atd. |
| 33 | Činnosti v oblasti výpočetní techniky | 58.2, 62, 63.1 | Zraková a fyzická zátěž (sedavá práce), osvětlení, opakováný stres atd. |
| 34 | Výzkum a vývoj, architektonické a inženýrské činnosti a související technické poradenství | 71, 72, 74 kromě 74.2 a 74.3 | Zraková zátěž, velké rozdíly dle funkce u specifické služby. |
| 35 | Ostatní podnikatelské činnosti | 69, 70, 73, 74.2, 74.3, 78, 80, 81, 82 | Velké rozdíly dle funkce u specifické služby. |
| 36 | Veřejná správa a obrana, povinné sociální zabezpečení | 84 | Zraková a fyzická zátěž (sedavá práce), osvětlení, ergonomie, velké rozdíly atd. |

| Rozsah akreditace OHSMS | | | |
|-------------------------|---|--|---|
| Č. | Popis ekonomického sektoru/činnosti | NACE – sekce /skupina/kategorie (2. rev.) | Příklady běžných nebezpečí v oblasti BOZP (1) |
| 37 | Vzdělávání | 85 | Zraková zátěž, osvětlení, ergonomie, stres, hluk atd. |
| 38 | Zdravotní a sociální péče, veterinární činnosti | 75, 86, 87, 88 | Expozice biologickým nebezpečím, radioaktivita, nákaza chorobou, manipulace s břemeny atd. |
| 39 | Ostatní veřejné, sociální a osobní služby | 37, 38.1, 38.2, 39, 59.1, 60, 63.9, 79, 90, 91, 92, 93, 94, 96 | Stroje, expozece chemickým a biologickým nebezpečím, uklouznutí, zakopnutí, pád, opakovaný stres, hluk, velké rozdíly dle funkce u specifické služby. |

Poznámka 1: Příklady běžných nebezpečí nemají být zahrnuty do rozsahu akreditace.

Poznámka 2: Jednotlivým kódům IAF nebyly přiřazeny úrovně rizik. Každý AB je odpovědný za stanovení úrovně rizika každého rozsahu s přihlédnutím k místní legislativě, nebezpečím BOZP a požadavkům stanoveným v dokumentu IAF MD5.

Poznámka 3: Sekce T a U z 2. rev. NACE zahrnující kódy NACE 97, 98, a 99 nejsou v tabulce obsaženy.

Poznámka 4: Použití rozsahů BOZP k popisu „technických oblastí“ pro OHSMS, jak jsou popsány v ISO/IEC 17021-1:2015, článku 7.1.2., je omezené. Zatímco rozsah 11 „Výroba jaderných paliv, radioaktivních prvků a sloučenin“ by mohl představovat platnou charakteristiku pro technickou oblast, u většiny ostatních popisků tomu tak není.

Konec závazného dokumentu IAF týkajícího se aplikace ISO/IEC 17021-1 pro certifikaci systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS)

Další informace

Další informace o tomto dokumentu nebo jiných dokumentech IAF je možné získat od kteréhokoli člena IAF nebo na Sekretariátu IAF.

Kontaktní údaje jednotlivých členů IAF jsou k dispozici na webových stránkách: <http://www.iaf.nu>.

Sekretariát:

Tajemník IAF

Tel.: +1 613 454-8159

E-mail: secretary@iaf.nu

**Potřebujete
více informací?**

KONTAKTUJTE NÁS

Adresa:

Olšanská 54/3, 130 00 Praha 3

Web:

www.cai.cz

Facebook:

facebook.com/akreditaceCR

E-mail:

mail@cai.cz

Telefon:

+420 272 096 222

Twitter:

twitter.com/akreditace

Linkedin:

linkedin.com/company/akreditace

ACCREDITO
dávám
důvěru.



ČESKÝ INSTITUT PRO AKREDITACI, O.P.S.