

# **Documentos obrigatórios do IAF**

## **(Aplicação em Avaliações)**

***Antonio Mario Terra***

**Pesquisador-Tecnologista em Metrologia e Qualidade**

## **IAF Mandatory Documents (MD)**

### **0. INTRODUÇÃO**

**O IAF publica regularmente documentos obrigatórios que devem ser utilizados pelos organismos de acreditação ao avaliar os organismos de certificação, para assegurar que eles operem seus programas de forma consistente e equivalente.**

**Os documentos obrigatórios do IAF não se destinam a estabelecer, interpretar, subtrair ou adicionar requisitos a Guias ou Normas ISO/IEC, mas simplesmente a assegurar sua aplicação coerente no mundo todo.**

**Cada documento IAF refere-se à aplicação de uma norma específica, podendo em certos casos ter sua aplicação estendida a mais de uma norma de caráter similar.**

**Alguns desses documentos referem-se à norma utilizada pela Cgcre como base para seu sistema de gestão, nesse caso sendo aplicáveis às avaliações de pares.**

**Nesta apresentação abordaremos apenas documentos voltados à avaliação de organismos de certificação pela Cgcre.**

**O objetivo dessa apresentação é divulgar novas publicações de versões dos documentos do IAF, e comentar suas implicações para nossas avaliações.**

# 1. Documentos aplicáveis à ISO/IEC 17021

## 1.1 IAF MD1:2007 - Certificação de Multisites baseada em amostragem

*Nota: Este documento acaba de ser substituído integralmente pela versão **IAF MD 1:2018, publicada em 29/01/2018, válida a partir de 29/01/2018.** Em breve deverá ser traduzido como anexo da NIT-Dicor-054.*

Este documento é obrigatório para aplicação coerente da Seção 9 da ISO/IEC 17021-1:2015 pelos Organismos de Certificação de Sistemas de Gestão, ao realizar auditoria e certificação de organizações com vários sites controlados por um Sistema de Gestão. Dependendo do esquema de certificação, pode haver requisitos específicos relacionados à amostragem permitida, particularmente a amostragem de sites.

Este documento não substitui nenhum dos requisitos da ISO/IEC 17021-1, todas as cláusulas mantêm-se aplicáveis.

***Documentos obrigatórios do IAF - MDs***

## **1.1 IAF MD1:2007 - Certificação de Multisites baseada em amostragem**

O objetivo deste documento é assegurar que a auditoria forneça adequada confiança no sistema de gestão implementado com base na norma pertinente, em todos os sites listados no documento de certificação, e que a auditoria seja prática e viável em termos econômicos e operacionais.

Este documento destina-se a ser aplicado a organizações de vários sites que atendam aos critérios estabelecidos. Ele chama outros documentos obrigatórios pertinentes do IAF, notavelmente IAF MD 5: Determinação do Tempo de Auditoria de Qualidade e Sistemas de Gestão Ambiental.

Pretende-se que a certificação de organizações de um único site continue a implementar o IAF MD 5, mas, no caso de qualquer conflito entre MD 1 e MD 5 para organizações de vários sites, os requisitos do MD 1 têm precedência até o momento em que o MD 5 for revisado.

## 1.2 IAF MD 2:2007 - Transferência da Certificação Acreditada de Sistemas de Gestão

*Nota: Este documento foi revisado pela versão **IAF MD 2:2017**, publicada em 15/06/2017, **válida a partir de 15/06/2018**. Em breve deverá ser traduzido como anexo da NIT-Dicor-054.*

Este documento é obrigatório para a aplicação coerente da Cláusula 9.1.3 da ISO/IEC 17021-1:2015. Todas as cláusulas da ISO/IEC 17021-1 mantêm-se aplicáveis, este documento não substitui nenhum dos requisitos da norma.

O objetivo deste documento é assegurar a manutenção da integridade da certificação acreditada do sistema de gestão emitida por um organismo de certificação, subsequentemente transferida para outro organismo desse tipo.

## 1.3 IAF MD9:2015 Aplicação da ISO/IEC 17021-1 para Sistemas de Gestão de Produtos para Saúde (ISO 13485)

*Nota: Este documento foi revisado pela versão **IAF MD 9:2017**, publicada em 09/06/2017, **válida a partir de 09/06/2018**. Em breve deverá ser traduzido como anexo da NIT-Dicor-054.*

Este documento estabelece requisitos adicionais para organismos de certificação de Sistemas de Gestão com base na ISO 13485 (OMD), além dos requisitos contidos na ISO/IEC 17021.

O documento estabelece novos requisitos relacionados aos princípios de Responsabilidade e Transparência, além de novos requisitos relacionados à Gestão da Imparcialidade, critérios adicionais de Competência do pessoal envolvido, além de requisitos para atividades de Pré-Solicitação como cálculo de tempo de auditoria, bem como de Planejamento de Auditoria, Certificação Inicial, Condução de Auditoria e Manutenção da Certificação.

## **1.4 IAF MD 21:2018 Requisitos para a migração para ISO 45001:2018 a partir de OHSAS 18001: 2007**

*Nota: Este novo documento foi publicado em **18/01/2018**, **válido a partir de 18/03/2018**, e poderá ser traduzido como documento NIT-Dicor.*

Este documento fornece requisitos para a migração da OHSAS 18001:2007 para ISO 45001:2018 e foi preparado pelo IAF, em cooperação com o Grupo de Projetos OHSAS e a ISO, para assessorar as partes interessadas em acordos de migração a serem considerados antes de implementar o ISO 45001. Identifica atividades que devem ser consideradas pelas partes interessadas relevantes e aumentam a compreensão do contexto da norma ISO 45001.

Esses requisitos de migração aplicam-se apenas para a migração de OHSAS 18001:2007 para ISO 45001:2018 pelo mesmo organismo de certificação.

## 1.5 IAF MD 22: 2018 Aplicação da ISO/IEC 17021-1 para a Certificação de Sistemas de Saúde e Segurança Ocupacional (OH&SMS)

*Nota: Este novo documento foi publicado em **25/01/2018**, **válido a partir de 25/01/2018**. Em breve deverá ser traduzido como anexo da NIT-Dicor-54.*

Este documento é obrigatório para a aplicação coerente da ISO/IEC 17021-1:2015 para a acreditação de Organismos de Certificação que fornecem certificação de Sistemas de Gestão de Segurança Ocupacional (OH&SMS), e não substitui nenhum dos requisitos da ISO/IEC 17021-1:2015, todas as cláusulas e anexos mantêm-se aplicáveis.

Este documento aplica-se não apenas para a certificação com base no OHSAS 18001, mas também deve ser usado para certificação para outros OH&SMS, como em breve, como a ISO 45001 e outras normas. A legislação nacional prevalecerá em caso de conflito com este documento.