

TÜRK AKREDİTASYON KURUMU



Ürün Hizmet ve Muayene Akreditasyon Başkanlığı
Muayene Kuruluşu Akreditasyonu







Muayene Kuruluşu Akreditasyonu

Akreditasyon,



Muayene, Belgelendirme ve Yeterlilik Deneyi Sağlayıcı Kuruluşlarının ve Laboratuvarların Ulusal ve Uluslararası Kabul Görmüş Teknik Kriterlere Göre Değerlendirilmesi, Yeterliliğinin Onaylanması ve Düzenli Aralıklarla Denetlenmesidir.



TÜRKAK 2008 yılı itibari ile karşılıklı tanıma anlaşmalarına konu olan tüm akreditasyon alanlarında Avrupa Akreditasyon Birliği ile karşılıklı tanıma anlaşması imzalamış bulunmaktadır. Kurumumuz Avrupa Akreditasyon Birliğinin(EA) Uluslararası Akreditasyon Forumunun(IAF) ve Uluslararası Laboratuvar Akreditasyonu Birliğinin(ILAC) tam üyesi konumundadır.



Akreditasyon Standartları

TÜRKAK'ın tarafından akreditasyon faaliyetleri uluslararası standartlar esas alınarak gerçekleştirilmektedir. Bu standartlar;

- Muayene Kuruluşları için: **TS EN ISO/IEC 17020**
- Ürün Belgelendirme Kuruluşları için: **TS EN ISO/IEC 17065**
- Yönetim Sistemi Belgelendirme Kuruluşları için: **TS EN ISO/IEC 17021**
- Personel Belgelendirme Kuruluşları için: **TS EN ISO/IEC 17024**
- Laboratuvar Hizmeti Veren Kuruluşlar için: **TS EN ISO/IEC 17025**
- Tıbbi Laboratuvarlar için: **TS EN ISO/IEC 15189**
- Yeterlilik Deneyi Sağlayıcı Kuruluşlar için: **TS EN ISO/IEC 17043**

Muayene kuruluşlarının faaliyetleri tasarımın, ürünün, hizmetin, sürecin veya imalatın muayenesi ve belli şartlara uygunluğunun kontrolünü kapsamaktadır. Muayene Kuruluşları günlük hayatımızda kullandığımız birçok eşyanın güvenlik açısından periyodik, imalat, süreç, gibi kontrollerinde etkin rol oynarlar. Bu rol muayene kuruluşlarınca yapılan faaliyetlerin yüksek güvenilirlik arz etmesine, faaliyet gösterdiği alanlarda yetkinliğini bir şekilde göstermiş olması ihtiyacına neden olur. Ulusal ve uluslararası platformlarda geçerliliği sağlaması ile akreditasyon yapılan muayene faaliyetinin standartlara veya şartnamelere dayandırılarak; yetkinliğinin, güvenilirliğinin ve kalitesinin teyidini sağlayan kilit unsurlardandır. TÜRKAK akreditasyonun ulusal ve uluslararası geçerliliğini mümkün kılan MLA/MRA karşılıklı tanınma anlaşmalarını imzalamıştır. Dolayısıyla TÜRKAK tarafından akredite edilen muayene kuruluşlarının akreditasyon kapsamlarında yer alan faaliyetleri sonucunda ürettikleri raporlar ve sertifikalar uluslararası geçerlilik kazanır.



TÜRKAK muayene kuruluşlarının akreditasyonu denetimlerinde tüm dünya üzerinde muayene kuruluşlarının akreditasyonunda kullanılan” TS EN ISO/IEC 17020:2012 Uygunluk değerlendirme - Çeşitli tiplerdeki muayene kuruluşlarının işletimi için şartlar” standardını temel alır. TÜRKAK'ın üyesi olduğu ILAC ve EA tarafından hazırlanmış zorunlu ve rehber dokümanlarda belirtilen açıklayıcı ve ek kriterler de TÜRKAK tarafından takip edilir ve gerektiğinde denetimlerde kullanılır. Denetim süreci muayene faaliyetlerinin ilgili alanlarda yetkin teknik uzmanlarca denetlenmesini de içerir.

Diğer alanlarda olduğu gibi muayene alanında da akreditasyon gönüllük esasına dayanır. Ancak yerel ve ulusal otoriteler ve diğer organizasyonlarca mevzuat şartlarının sağlandığından emin olmak için sıklıkla akreditasyon yolu tercih edilmektedir.

Akredite Muayene kuruluşu Olmanın Avantajları

Muayene kuruluşlarının akredite oldukları kapsamlarda gerçekleştirdiği faaliyetlerle hatalı ürünün, hizmetin, sürecin ve imalatın gerçekleşme riski azaltılır ve müşterilerin güveni kazanılır. Ayrıca uluslararası ticarete muayenelerin tekrarlanmasına gerek kalmayacağından zaman ve maliyet kayıplarının önüne geçilir, muayenenin etkinliği artırılır. İnsan sağlığı ve çevrenin korunmasında belirsizlikler azaltılır.



Akredite muayene kuruluşların sertifika ve raporları yerel ve ulusal otoriteler ve diğer organizasyonlara uluslararası geçerli TS EN ISO/IEC 17020 standardına göre tarafsız, bağımsız bir kanıt sunar. Akreditasyon ile tüm dünya üzerinde muayene faaliyeti gösteren kuruluşlar arasında TS EN ISO/IEC 17020 temelli bir denklik sağlanmış olur. Akredite muayene kuruluşları akreditasyon sertifikaları ile uluslararası pazarda yetkinliklerini ve güvenilirliklerini belgelemiş olurlar. Dolayısıyla muayene kuruluşunun ulaşabileceği müşteri kitlesi oldukça geniştir.

Onaylanmış Kuruluş olma Amaçlı Akreditasyon



Onaylanmış kuruluşlar ürünün ilgili teknik mevzuata uygunluğun olduğunu gösteren CE işareti ile işaretlenmesinde yetkili uygunluk değerlendirme kuruluşlarıdır. İlgili yasal otorite tarafından Avrupa Komisyonuna (European Commission - EC) bildirilir. Avrupa Komisyonu tarafından atanan onaylanmış kuruluşlar NANDO veri tabanında yayınlanır. Türkiye’de onaylanmış kuruluşların görevlendirilmesi, izlenmesi ve denetlenmesinden yetkili otoriteler ilgili bakanlıklardır. İlgili bakanlıklarca onaylanmış kuruluş olarak yetkilendirilmesi uygun görülen uygunluk değerlendirme kuruluşları(UDK) Ekonomi Bakanlığı tarafından Avrupa Komisyonuna bildirilir. UDK’nın ilgili bakanlıklara onaylanmış kuruluş başvurusu sırasında sunması gereken evraklar arasında Akreditasyon Sertifikası bulunmaktadır. Türkiye’de akreditasyon sertifikası vermeye tek yetkili kurum Türk Akreditasyon Kurumu’dur. TÜRKAK bu doğrultuda onaylanmış kuruluş olma amaçlı akreditasyon başvurularını kabul etmektedir.

TS EN ISO/IEC 17020 ye atıf yapan uyumlaştırılmış direktiflere göre başvuru yapan ve denetim süreçlerini başarı ile tamamlayan muayene kuruluşları TÜRKAK tarafından akredite edilmektedir. Benzer uygulamalar TÜRKAK’ın diğer birimleri tarafından da gerçekleştirilmektedir.



Muayene Kuruluşlarının Akreditasyon Süreci

Muayene alanında akreditasyon başvuruları TÜRKAK web sitesinde, TÜRKAK Dokümantasyonda yayınlanan "F701-007 Muayene Kuruluşları için Başvuru Formu"nun ve eklerinin doldurulup TÜRKAK'a gönderilmesi ile yapılır. Başvuru uygun olarak değerlendirilip kaydedildikten sonra muayene kuruluşunun e-TÜRKAK Kurumsal Hizmet Portalına dokümanlarını yüklemesi sağlanır. Yüklenen dokümanların tamamlanması ile talep edilen kapsama uygun denetim ekibi oluşturulur. Kuruluşun dokümantasyonu denetim ekibi tarafından yeterli bulunduğu durumda ilk akreditasyon denetimi gerçekleştirilir. Denetim sonucunda varsa uygunsuzluklar belirlenir ve denetim ekibince kuruluşa bildirilir. Kuruluşun uygunsuzluklarını başarılı bir şekilde kapatması durumunda denetim ekibinin önerisi ve TÜRKAK Karar Kurulunun kararı ile muayene kuruluşu akredite edilir. Bir akreditasyon çevrimi dört yıldır. Akreditasyon kararının alınmasından sonra her yıl birer tane olmak üzere 3 gözetim denetimi yapılır. Dördüncü yılda muayene kuruluşu akreditasyonunu devam ettirmek istiyorsa akreditasyon süresinin bi-

timine 6 ay kala başvuru formu ile bunu TÜRKAK'a bildirir ve TÜRKAK tarafından yenileme denetimi gerçekleştirilir.

Muayene kuruluşları için akreditasyon sürecinin detaylarına "R10.04 Uygunluk Değerlendirme Kuruluşlarının Akreditasyonu Rehberi" ve "R50-01 Muayene Kuruluşlarının Akreditasyonu İçin Rehber" dokümanlarından ulaşılabilmektedir.

Akredite Muayene Kuruluşları Nasıl Tespit Edilir?

TÜRKAK'tan akredite kuruluşların sözleşmesinde yer alan koşullarda akreditasyon markası kullanma yetkisi verir. Muayene kuruluşu akredite edildiği kapsamlarda düzenlediği muayene raporlarında akreditasyon markasını kullanır.

Bununla birlikte TÜRKAK'tan akredite muayene kuruluşlarının adı, iletişim bilgileri ve akreditasyon kapsamı TÜRKAK web sitesinde yayınlanmaktadır. Web sitemizde yer alan "Akredite Kuruluş Arama" bağlantısı altında aramayı daraltmak için anahtar kelime, kuruluş adı alanları doldurulup kuruluş türü seçilerek veya biliniyorsa dosya numarası belirtilerek arama yapılabilir.



Muayene Akreditasyon Başvurusu İçin:

Türk Akreditasyon Kurumu (TÜRKAK)
Ürün, Hizmet ve Muayene Akreditasyon Başkanlığı

Mustafa Kemal Mahallesi 2125. Sokak No:1 Çankaya/ANKARA
Tel : +90 312 410 82 00 Fax : +90 312 410 83 00
uhmab@turkak.org.tr • www.turkak.org.tr

TÜRKAK

Türk Akreditasyon Kurumu

Mustafa Kemal Mahallesi 2125. Sokak No: 1 Çankaya/ANKARA Tel: (0312) 410 82 00 Faks: (0312) 410 83 00
www.turkak.org.tr