

**NEOBSAHUJE TEXT NORMY**

# **METODICKÉ POKYNY PRO AKREDITACI**

**MPA 50 - 01 - 10**

k aplikaci

**ČSN EN ISO/IEC 17021:2007** Posuzování shody – Požadavky na orgány  
provádějící audit a certifikaci systémů  
managementu  
v akreditačním systému České republiky



**ČESKÝ INSTITUT PRO AKREDITACI**  
obecně prospěšná společnost



## PŘEDMLUVA k MPA 50-01-10

Tyto MPA 50-01-10 jsou určeny pro posuzování způsobilosti žadatelů o akreditaci k výkonu certifikace:

- systémů managementu kvality (QMS),
- systémů environmentálního managementu (EMS),
- systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS),
- systémů managementu bezpečnosti informací (ISMS),
- systémů managementu bezpečnosti potravin (FSMS) a dalších systémů managementu,

za účelem získání akreditace v akreditačním systému České republiky.

Dosud MPA řady 50 a 51 obsahovaly oficiální výklady IAF jednotlivých článků příslušných normativních dokumentů pro akreditaci certifikačních orgánů certifikujících systémy managementu kvality (ISO/IEC Pokyn 62) a systémů environmentálního managementu (ISO/IEC Pokyn 66), resp. specifické doplňující výklady jednotlivých požadavků těchto normativních dokumentů pro další systémy managementu (např. OHSMS).

Nová norma ISO/IEC 17021, zavedená v České republice jako ČSN EN ISO/IEC 17021:2007, však nejen sjednotila požadavky na certifikační orgány působící v oblastech posuzování systémů managementu, ale zahrнула v sobě formou kritérií rovněž výklad většiny jednotlivých požadavků, zveřejňovaný dosud v odpovídajících materiálech IAF.

Stávající forma a obsah MPA řady 50 a 51 se tím staly zbytečnými a byly proto nahrazeny jediným dokumentem MPA 50-01-10 nové koncepce, který zahrnuje odkazy na další dokumenty významné pro certifikační orgány žádající o akreditaci k výkonu certifikace v jednotlivých oblastech systémů managementu.

MPA 50-01-10 zahrnují odkazy na dokumenty dvojího druhu, a to:

- dokumenty horizontálního charakteru obsahující výklad k určitým článkům akreditační normy ISO/IEC 17021 aplikovatelné u certifikačních orgánů certifikujících obecně systémy managementu, pokud není speciálním dokumentem stanoveno jinak. Jedná se např. o závazné dokumenty IAF týkající se procesu akreditace certifikačních orgánů k výkonu certifikace více systémů managementu (např. informace o oborech akreditace, době trvání auditu, posuzování více pracovišť, postupech pokročilého dozoru, atp.),
- dokumenty vertikálního charakteru obsahující požadavky a/nebo výklady vztahující se k určitým jednotlivým certifikačním schémataům (konkrétním jednotlivým systémům managementu). Jedná se např. o požadavkové nebo výkladové dokumenty týkající se akreditace certifikačních orgánů k výkonu certifikace v konkrétních oblastech systému managementu (např. ČSN ISO/IEC 27006:2008 pro oblast certifikace systému managementu bezpečnosti informací, atp.).

Dále tam, kde je to potřebné, poskytují tyto MPA informace, jak na citované dokumenty nahlížet z hlediska jejich závaznosti a jak je aplikovat (např. z hlediska rozsahu jejich použitelnosti). Současně informují, které oblasti certifikace systému managementu jsou zahrnuty v multilaterální dohodě IAF o vzájemném uznávání a které nikoli.

Pokud je při posuzování prokázána způsobilost nad rámec akreditační normy ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 s dalšími závaznými normativními požadavky (například u certifikace systémů managementu bezpečnosti potravin nebo informací), je tato informace uvedena v osvědčení o akreditaci popřípadě v příloze osvědčení o akreditaci. Toto je prováděno v návaznosti na rozhodnutí IAF, EA, popřípadě dalších mezinárodních organizací.

V těchto MPA je používán termín kvalita s výjimkou názvů a citací dokumentů, ve kterých je používán termín jakost.

Pokud je dále v těchto MPA používán termín právní předpisy jsou tím míněny právní předpisy v daném státě, ve kterém je certifikace prováděna.

Tyto metodické pokyny (dále jen MPA) obsahují výklad k aplikaci ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 pro orgány, provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

## OBSAH

Horizontální dokumenty.....	4
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality (QMS) .....	6
Akreditace pro účely certifikace systémů environmentálního managementu (EMS).....	7
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS) .....	8
Akreditace pro účely certifikace schopnosti výrobce provádět svařování v souladu s požadavky EN ISO 3834 Část 2, 3 nebo 4, jako integrální součást posuzování a certifikace podle ISO 9001.....	9
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality pro poskytování zdravotnických prostředků a příslušných služeb.....	10
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti informací (ISMS).....	11
Akreditace pro účely certifikace managementu služeb v oblasti informačních technologií (itSMS) .....	12
Akreditace pro účely certifikace kritických bodů ve výrobě potravin – HACCP.....	13
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti potravin (FSMS).....	14
Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality v rámci Systému jakosti v oboru pozemních komunikací (SJ-PK) .....	16
Trvale udržitelné hospodaření v lesích (TUH).....	18
PŘECHODNÁ A ZÁVĚREČNÁ USTANOVENÍ.....	20
Příloha 1: OBORY AKREDITACE.....	21

## **Horizontální dokumenty**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

Tato mezinárodní norma je určena pro orgány, které provádějí audit a certifikaci systémů managementu. Stanovuje všeobecné požadavky na ty certifikační orgány, které vykonávají audit a certifikaci v oblasti kvality, environmentu a jiných forem systémů managementu. Tato mezinárodní norma musí být plněna certifikačními orgány pro všechny typy certifikace popsané v tomto metodickém pokynu. Pro certifikace určitých typů systémů managementu mohou existovat specifické výklady jednotlivých článků této normy, nebo specifické vyšší požadavky. Tyto výklady nebo požadavky jsou popsány v dokumentech, na které se tyto metodické pokyny odkazují.

ČSN EN ISO 19011: 2003 Směrnice pro auditování systému managementu jakosti a/nebo systému environmentálního managementu.

Tato mezinárodní norma poskytuje návod pro řízení programů auditů a rovněž pro odbornou způsobilost a hodnocení auditorů. Ačkoliv se tato mezinárodní norma používá k auditování systémů managementu kvality a/nebo systémů environmentálního managementu, je (vzhledem k tomu, že se na tuto normu v některých článcích odkazuje norma ČSN EN ISO/IEC 17021:2007) použitelná i pro audity jiných systémů managementu.

Certifikační orgán musí mít proces k dosažení a prokázání efektivního auditování, včetně využití auditorů a vedoucích týmu auditorů majících všeobecné auditní dovednosti a znalosti, včetně dovedností a znalostí odpovídajícím specifickým technickým nebo odborným oblastem. Tento proces musí být vymezen v dokumentovaných požadavcích vypracovaných v souladu s odpovídajícími návody uvedenými v ISO 19011.

Je vyžadováno, aby závazné dokumenty publikované IAF, byly používány akreditačními orgány při akreditaci certifikačních orgánů, proto aby bylo zajištěno, že tyto certifikační orgány řídí své programy konzistentním a rovnocenným způsobem. Proto se Český institut pro akreditaci, o.p.s., při posuzování certifikačních orgánů řídí, těmito dokumenty.

IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování (*aplikovatelný pro všechny typy systémů managementu pokud není stanoveno jinak*).

Tento dokument je určen pro audit a pro certifikaci systémů managementu v organizacích se sítí pracovišť. Nevztahuje se výhradně na systémy managementu kvality (QMS), ale může být použit i pro jiné systémy managementu, pokud příslušné normy (např. ISO/IEC 27006, ISO/TS 22003) neposkytují specifické požadavky na více pracovišť nebo vzorkování vylučují. Tento dokument neplatí pro audity organizací, které mají více pracovišť, na kterých se provádějí zásadně odlišné procesy nebo činnosti.

IAF MD 2:2007 Závazný dokument IAF pro převod akreditované certifikace systémů managementu (*aplikovatelný pro všechny typy systémů managementu pokud není stanoveno jinak*).

Tento dokument poskytuje normativní kritéria pro převod akreditované certifikace systémů managementu mezi certifikačními orgány. Tato kritéria mohou být rovněž uplatněna v případě akvizic certifikačních orgánů akreditovaných signatářem MLA IAF. Tento dokument poskytuje minimální kritéria pro převod certifikace. Certifikační orgány mohou uplatňovat postupy nebo opatření, která jsou přísnější než postupy a opatření obsažené v tomto dokumentu, za předpokladu, že svoboda organizace klienta při výběru certifikačního orgánu není nepatřičně nebo nečestně omezena.

IAF MD 3:2008 Závazný dokument IAF pro postupy pokročilého dozoru a recertifikace (*dokument se týká pouze systémů managementu kvality a systémů environmentálního managementu*).

Tento dokument poskytuje normativní kritéria pro postupy pokročilého dozoru a recertifikace (ASRP) a slouží k jednotnému uplatňování článku 9.1.1 normy ISO/IEC 17021:2006 při provádění následných úprav programu auditu. Použití ASRP není povinné, ale pokud akreditační orgán chce umožnit, aby se jím akreditované certifikační orgány a jejich klienti mohli rozhodnout, zda využijí ASRP, pak IAF požaduje, aby certifikační orgány a jejich klienti byli ve shodě s tímto dokumentem a byli schopni akreditačnímu orgánu tuto shodu prokázat.

IAF MD 4:2008 Závazný dokument IAF pro použití metod auditování využívajících počítačovou techniku ("CAAT") pro akreditovanou certifikaci systémů managementu (*aplikovatelný pro všechny typy systémů managementu pokud není stanoveno jinak*).

Tento závazný dokument má zajistit jednotné uplatnění normy ISO/IEC 17021:2006 při použití metod auditování využívajících počítačovou techniku v rámci metodiky auditu. Použití CAAT není povinné, ale jestliže se certifikační orgán a jeho klient rozhodnou CAAT použít, pak se pro ně splnění tohoto dokumentu stává závazným a musí být schopni akreditačnímu orgánu prokázat shodu.

IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS (*Dokument je závazný pro certifikaci systémů managementu kvality a systémů environmentálního managementu. Dokument může být vodítkem pro stanovení doby trvání auditu i u certifikaci ostatních systémů managementu, pokud není stanoveno jinak*).

Tento dokument poskytuje závazná ustanovení a pokyny pro orgány posuzování shody k vypracování jejich vlastních dokumentovaných postupů pro určování doby potřebné pro auditování klientů různých velikostí a složitosti v širokém spektru činností. Tento závazný dokument nestanovuje minimální nebo maximální doby, ale poskytuje rámec, který má být použit v rámci dokumentovaných postupů orgánu posuzování shody pro určení odpovídající doby trvání auditu s ohledem na specifika auditovaného klienta.

EA – 7/05 Pokyny EA k aplikaci ISO/IEC 17021:2006 pro kombinované auditu.

Tento dokument poskytuje pokyny k aplikaci normy ISO/IEC 17021:2006 pro plánování a provádění kombinovaných auditů. Tento dokument se zaměřuje na případ kombinovaného auditu, který pokrývá normy systému managementu, jež se vztahují k různým rizikům organizace (např. kvalita, environment, bezpečnost práce, atd.). Tento dokument neplatí pro situaci, kdy jedna norma (např. TL 9000, AS/EN 9100, atd.) zcela zahrnuje požadavky jiné normy (např. ISO 9001). V takovém případě se provádí audit podle jedné normy (např. TL, AS), a je rovněž možno vydat certifikát podle ISO 9001 (za předpokladu, že se jedná o stejný předmět) výhradně na základě TL nebo AS auditu.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality (QMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 9001: 2001 Systémy managementu jakosti – Požadavky\*

ČSN EN ISO 9001: 2009 Systémy managementu kvality – Požadavky

\* Přechodné období stanoveno ve společném prohlášení ISO a IAF, které je k dispozici na stránkách [www.iaf.nu](http://www.iaf.nu) a v češtině též na stránkách [www.cai.cz](http://www.cai.cz).

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze 1: Obory akreditace.

### **doba auditu**

Pro stanovení doby trvání auditu při certifikaci systémů kvality platí IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Pro provádění auditů více pracovišť formou vzorkování při certifikaci systémů kvality platí IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011. Je vhodné, aby Příloha 1 byla využita při definování odborné způsobilosti pracovníků certifikačního orgánu. Pro auditování procesů, které musí být validovány viz. čl. 7.5.2 normy ČSN EN ISO 9001:2009 (např. svařování) musí certifikační orgán prokázat, že má pracovníky způsobilé takovému procesu auditovat.

### **další dokumenty / požadavky**

nejsou.

### **IAF - MLA**

Certifikace systémů managementu kvality je pokryta multilaterálními dohodami EA a IAF. Proto je možno, pokud certifikační orgán podepsal sublicenční smlouvu, na certifikátech systémů managementu kvality používat kombinovanou značku IAF MLA a ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů environmentálního managementu (EMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 14001: 2005 Systémy environmentálního managementu - Požadavky s návodem pro použití.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze 1: Obory akreditace.

### **doba auditu**

Pro stanovení doby trvání auditu při certifikaci systémů environmentálního managementu platí IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Pro provádění auditů více pracovišť formou vzorkování při certifikaci systémů environmentálního managementu platí IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011. Požadavky na odbornou způsobilost auditora pro systémy environmentálního managementu musí zahrnovat prokázání dostatečných znalostí a schopnost aplikace právních předpisů v oblasti EMS. Je vhodné, aby Příloha 1 byla využita při definování odborné způsobilosti pracovníků certifikačního orgánu.

### **další dokumenty / požadavky**

EA - 7/04 Právní soulad jakožto součást akreditované certifikace dle ISO 14001:2004.

Záměrem dokumentu EA - 7/04 je poskytnout užitečné informace o vztazích mezi akreditovanou certifikací systému environmentálního managementu (EMS) organizace a úrovní souladu s příslušnými environmentálními požadavky dosahovanými organizací. Cílem dokumentu není vytvoření interpretací požadavků ISO 14001:2004, nýbrž určení požadavků této mezinárodní normy, které se přímo týkají právního souladu, a zkoumat to, co by akreditovaný certifikační proces měl pokrývat za účelem podpory přiměřených očekávání zainteresovaných subjektů a stran.

### **IAF - MLA**

Certifikace systémů environmentálního managementu je pokryta multilaterálními dohodami EA a IAF. Proto je možno, pokud certifikační orgán podepsal sublicenční smlouvu, na certifikátech systémů environmentálního managementu používat kombinovanou značku IAF MLA a ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci (OHSMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN OHSAS 18001: 2008 Systémy managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci – Požadavky (v originále BS OHSAS 18001:2007).

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze 1: Obory akreditace.

### **doba auditu**

Je doporučeno dobu auditu stanovit analogicky se způsobem stanovení doby auditu pro EMS, jak je popsán v dokumentu IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Pro provádění auditů více pracovišť formou vzorkování při certifikaci systémů managementu bezpečnosti a ochrany zdraví při práci platí IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011. Požadavky na odbornou způsobilost auditora pro systémy managementu BOZP musí zahrnovat prokázání dostatečných znalostí a schopnost aplikace právních předpisů v oblasti BOZP (způsob a nástroje prokazování si zvolí certifikační orgán - například osoba odborně způsobilá k zajišťování úkolů v prevenci rizik nebo manažer/auditor BOZP). Je vhodné, aby Příloha 1 byla využita při definování odborné způsobilosti pracovníků certifikačního orgánu.

### **další dokumenty / požadavky**

nejsou.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace schopnosti výrobce provádět svařování v souladu s požadavky EN ISO 3834 Část 2, 3 nebo 4, jako integrální součást posuzování a certifikace podle ISO 9001**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 9001: 2001 Systémy managementu jakosti – Požadavky\*

ČSN EN ISO 9001: 2009 Systémy managementu kvality – Požadavky spolu s

ČSN EN ISO 3834 - 2, 3, 4 Požadavky na jakost při tavném svařování kovových materiálů.

Norma ČSN EN ISO 3834 definuje požadavky na jakost při svařování (jak v dílnách, tak i v exteriéru – např. na montážích) a její aplikace je vhodná tam, kde je požadováno prokázání schopnosti výrobce vyrobit svařovanou konstrukci v souladu se specifikovanými kritérii.

Může však být použita i jako základ pro posuzování opatření pro zajištění jakosti svařování výrobce.

Posuzování a certifikace schopnosti výrobce provádět svařování v souladu s požadavky ČSN EN ISO 3834 část 2, 3 nebo 4, může být poskytováno jako integrální součást posuzování a certifikace dle ČSN EN ISO 9001.

\* Přečodné období stanoveno ve společném prohlášení ISO a IAF, které je k dispozici na stránkách [www.iaf.nu](http://www.iaf.nu) a v češtině též na stránkách [www.cai.cz](http://www.cai.cz).

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze 1: Jedná se o obory akreditace, kde vlastnosti svařovaných výrobků nemohou být potvrzeny pouze samotným zkoušením, ale zabezpečení jejich kvality je dosahováno řízením výrobního procesu.

### **doba auditu**

Pro stanovení doby trvání auditu při certifikaci systémů kvality platí IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Pro provádění auditů více pracovišť formou vzorkování při certifikaci systémů kvality platí IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011. Je vhodné, Příloha 1 byla využita při definování odborné způsobilosti pracovníků certifikačního orgánu. Další požadavky na odbornou způsobilost jsou stanovené v EA-6/02 Směrnice EA k aplikaci EN 45011 a ISO/IEC 17021 pro certifikaci podle EN ISO 3834 (kap.2).

### **další dokumenty / požadavky**

EA - 6/02 Směrnice EA k aplikaci EN 45011 a ISO/IEC 17021 pro certifikaci podle EN ISO 3834

### **IAF - MLA**

Vzhledem k tomu, že posuzování a certifikace schopnosti výrobce provádět svařování v souladu s požadavky ČSN EN ISO 3834 část 2, 3 nebo 4, je poskytováno jako integrální součást posuzování a certifikace dle ČSN EN ISO 9001, je tato certifikace pokryta multilaterálními dohodami EA a IAF. Proto je možno na certifikátech systémů managementu kvality používat kombinovanou značku IAF MLA a ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality pro poskytování zdravotnických prostředků a příslušných služeb**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 13485: 2003 Zdravotnické prostředky – Systémy managementu jakosti – Požadavky pro účely předpisů.

ČSN EN ISO 13485 OPRAVA 1 Zdravotnické prostředky – Systémy managementu jakosti – Požadavky pro účely předpisů.

Certifikace dle ČSN EN ISO 13485: 2003 slouží organizacím k prokázání schopnosti poskytovat zdravotnické prostředky a příslušné služby, které trvale splňují požadavky zákazníků a požadavky předpisů vtažující se na zdravotnické prostředky a příslušné služby.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace se uděluje pro tyto základní kategorie:

- zdravotnické prostředky,
- aktivní implantabilní zdravotnické prostředky,
- diagnostické zdravotnické prostředky in vitro,

v dalším členění dle oborů činnosti, které jsou uvedeny v Příloze 1: Obory akreditace.

### **doba auditu**

Pro stanovení doby trvání auditu nejsou stanovena žádná specifická pravidla kromě požadavků normy ČSN EN ISO/IEC 17021:2007.

### **certifikace na více místech**

Pro certifikaci na více místech nejsou stanovena žádná specifická pravidla kromě požadavků normy ČSN EN ISO/IEC 17021:2007.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011.

### **další dokumenty / požadavky**

nejsou.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti informací (ISMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu

ve spojení s

ČSN ISO/IEC 27006:2008 Informační technologie – Bezpečnostní techniky – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů řízení bezpečnosti informací.

### **certifikační norma**

ČSN ISO/IEC 27001: 2006 Informační technologie – Bezpečnostní techniky – Systémy managementu bezpečnosti informací – Požadavky.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze 1: Obory akreditace.

### **doba auditu**

Postupy pro určení délky auditu jsou popsány v normě ČSN ISO/IEC 27006:2008. Informativní Příloha C poskytuje doporučení k délce trvání auditu.

### **certifikace na více místech**

Požadavky na provádění auditů více pracovišť formou auditu na reprezentativním vzorku pracovišť jsou stanoveny v normě ČSN ISO/IEC 27006:2008.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011.

V normě ČSN ISO/IEC 27006:2008 jsou stanoveny specifické požadavky na odbornou způsobilost pracovníků certifikačního orgánu pro certifikaci systémů managementu bezpečnosti informací. Příklady požadované odborné způsobilosti znalostí auditora jsou v informativní Příloze B této normy.

### **další dokumenty / požadavky**

ČSN ISO/IEC 27006:2008 Informační technologie – Bezpečnostní techniky – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů řízení bezpečnosti informací.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace managementu služeb v oblasti informačních technologií (itSMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

ČSN ISO/IEC 20000-1: 2006 Informační technologie – Management služeb – Část 1: Specifikace.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

V příloze OA se nespécifikuje dle kódů uvedených v Příloze 1 tohoto MPA. Činnosti, pro které se akreditace uděluje vyplývají ze systému certifikace.

### **doba auditu**

Pokyny pro orgány posuzování shody k vypracování jejich vlastních dokumentovaných postupů pro určování doby potřebné pro auditování itSMS klientů jsou v Příloze A dokumentu Requirements for bodies providing audit and certification of IT service management systems. Tyto pokyny nestanovují minimální nebo maximální doby, ale poskytují rámec, který má být použit v rámci dokumentovaných postupů orgánu posuzování shody pro určení odpovídající doby trvání auditu itSMS s ohledem na specifika auditovaného klienta.

### **certifikace na více místech**

Požadavky na provádění auditů více pracovišť formou auditu na reprezentativním vzorku pracovišť jsou stanoveny v článku SM 9.1.5 dokumentu Information technology service management - Requirements for bodies providing audit and certification of IT service management systems.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011. Specifické požadavky na odbornou způsobilost jsou stanovené v dokumentu Information technology service management - Requirements for bodies providing audit and certification of IT service management systems Version 1.0 – January 2009.

### **další dokumenty / požadavky**

itSMF – IT Service Management Forum – je mezinárodně působící nezávislá a nezisková organizace účelově se věnující všem aspektům řízení služeb informačních a komunikačních technologií.

Další informace jsou na stránkách této organizace:

<http://www.itsmf.cz/>

<http://www.isoiec20000certification.com/index.asp>

Information technology service management — Requirements for bodies providing audit and certification of IT service management systems. Požadavky tohoto dokumentu mají být aplikovány do 1.3. 2010.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespádá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA. Na certifikátech je možné použít logo itSMF ISO/IEC 20000 za podmínek stanovených touto organizací.

## **Akreditace pro účely certifikace kritických bodů ve výrobě potravin – HACCP**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační norma**

Všeobecné požadavky na systém kritických bodů (HACCP) a podmínky pro jeho certifikaci, Věstník MZe 1/2001, část 1-4.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Výrobci potravin ve smyslu zákona č. 110/97 Sb., o potravinách a tabákových výrobcích, ve znění pozdějších předpisů.

### **doba auditu**

Je doporučeno dobu auditu stanovit analogicky se způsobem stanovení doby auditu tak, jak je popsán v dokumentu IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Provádění auditů více pracovišť formou auditu na reprezentativním vzorku pracovišť se nedoporučuje.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011.

Specifické požadavky jsou stanoveny v části 5 dokumentu Všeobecné požadavky na systém kritických bodů (HACCP) a podmínky pro jeho certifikaci, Věstník MZe 1/2001.

### **další dokumenty / požadavky**

„Codes Guidelines for the Application of the Hazard Analysis Critical Control Points (HACCP) System“, Komise FAO/WHO Codex Alimentarius, 1993.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu bezpečnosti potravin (FSMS)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu

ve spojení s

ČSN P ISO/TS 22003:2008 Systémy managementu bezpečnosti potravin – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu bezpečnosti potravin.

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 22000: 2006 Systémy managementu bezpečnosti potravin – Požadavky na organizaci v potravinovém řetězci.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů se uděluje dle oborů činnosti, které jsou v Příloze A (normativní) technické specifikace ČSN P ISO/TS 22003:2008, Klasifikace kategorií potravinového řetězce.

### **doba auditu**

platí čl. 9.1.4 technické specifikace ČSN P ISO/TS 22003:2008.

Při stanovení časového rozsahu auditu má certifikační orgán vzít v úvahu Přílohu B (informativní) technické specifikace ČSN P ISO/TS 22003:2008, Minimální časový rozsah auditu a zvážit kromě jiného aspekty uvedené v čl. 9.1.4 technické specifikace ČSN P ISO/TS 22003:2008.

### **certifikace na více místech**

platí čl. 9.1.5 technické specifikace ČSN P ISO/TS 22003:2008.

Použití vzorkování je vyloučeno u zpracovatelského průmyslu, u výroby krmiv, služeb, výroby zařízení, biochemické výroby a výroby obalových materiálů. U ostatních kategorií uvedených v tabulce A.1 přílohy A ČSN P ISO/TS 22003:2008 platí požadavky čl. 9.1.5.1 a 9.1.5.3 včetně tabulky 1.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků, kritéria pro zařazení jednotlivých kategorií do rozsahu akreditace**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace.

Platí čl. 7.2 ČSN P ISO/TS 22003:2008.

Akreditace pro jednu nebo více kategorií (dle Přílohy A Tabulka A.1) potvrzuje, že certifikační orgán prokázal odbornou způsobilost k provádění certifikace FSMS (dle ISO 22000) v těchto kategoriích. Nicméně to neznamená, že certifikační orgán má auditory s odbornou způsobilostí potřebnou pro všechny sektory zahrnuté v těchto kategoriích (viz ISO/TS 22003 čl. 7.2.4.6.3). Z tohoto důvodu před přiznáním akreditace pro danou kategorii musí akreditační orgán posoudit, zda:

- a) certifikační orgán má odborně způsobilé pracovníky k provádění přezkoumání smluv a k výběru správné kategorie (viz čl. 7.2.2 ISO/TS 22003),

- b) certifikační orgán definoval sektory v rámci každé kategorie. Tyto sektory musí minimálně zahrnovat sektory definované v Tabulce A.1 v Příloze A ISO/TS 22003,
- c) certifikační orgán stanovil kritéria pro definování odborné způsobilosti pro auditory pro jednotlivé sektory (viz Tabulka A.1 Přílohy A a čl. 7.2.4 ISO/TS 22003),
- d) certifikační orgán má odborně způsobilé auditory alespoň v jednom sektoru pro danou kategorii,
- e) certifikační orgán vytvořil proces poskytující záruku, že akreditovaná certifikace bude nabízena pouze v sektorech, ve kterých má certifikační orgán způsobilé auditory,
- f) certifikační orgán udržuje aktualizovaný seznam sektorů, ve kterých má odborně způsobilé auditory. Tento seznam musí být k dispozici akreditačnímu orgánu na požádání,
- g) certifikační orgán je schopen prokázat, že má alespoň jednu platnou žádost pro kategorii, pro kterou žádá akreditaci a že má zavedený postup pro nakládání s žádostmi v novém sektoru zahrnutém v kategorii (pokud certifikační orgán v daném sektoru nemá způsobilé auditory).

### **další dokumenty / požadavky**

EA 3/11 - Food Safety Management Systems - Scope of Accreditation.

### **IAF – MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

## **Akreditace pro účely certifikace systémů managementu kvality v rámci Systému jakosti v oboru pozemních komunikací (SJ-PK)**

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu

### **certifikační norma**

ČSN EN ISO 9001: 2001 Systémy managementu jakosti – Požadavky\*

ČSN EN ISO 9001: 2009 Systémy managementu kvality – Požadavky

\* Přechodné období stanoveno ve společném prohlášení ISO a IAF, které je k dispozici na stránkách [www.iaf.nu](http://www.iaf.nu) a v češtině též na stránkách [www.cai.cz](http://www.cai.cz).

s využitím pokynů stanovených v:

Metodickém pokynu Systém jakosti v oboru pozemních komunikací (SJ-PK) č.j. 20840/01-120 z 10.4.2001 (Věstník dopravy 9 z 2.5.2001) ve znění změn č.j. 30678/01-123 ze dne 20.12.2001 (Věstník dopravy 1 z 10.1.2002), č.j. 47/2003-120-RS/1 ze dne 31.1.2003 (Věstník dopravy 4 z 19.2.2003), č.j. 174/05-120-RS/1 ze dne 1.4.2005 (Věstník dopravy 9 z 27.4.2005) a č.j. 678/2008-910-IPK/1 ze dne 1.8.2008, *úplné znění č.j. 678/2008-910-IPK/2 ze dne 1.8.2008 (Věstník dopravy 18 z 27.8.2008), ve znění pozdějších změn, dále jen MP SJ-PK.*

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

Rozsah akreditace certifikačních orgánů působících v oblasti certifikace systému managementu kvality v rámci SJ-PK se uděluje dle oborů činnosti, které jsou uvedené v tabulce v čl. 6 části I. Zásady MP SJ-PK. Tyto obory akreditace jsou navázány na příslušné třídy klasifikace CZ-NACE (podle Sdělení ČSÚ č. 244 ze dne 18.zář 2007).

### **doba auditu**

Pro stanovení doby trvání auditu při certifikaci systémů managementu kvality platí IAF MD 5:2009 Závazný dokument IAF pro stanovení doby trvání auditů QMS a EMS.

### **certifikace na více místech**

Pro provádění auditů více pracovišť formou vzorkování při certifikaci systémů managementu kvality platí IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011 a MP SJ-PK. Je vhodné, aby Příloha 1 byla využita při definování odborné způsobilosti pracovníků certifikačního orgánu.

### **další dokumenty / požadavky**

MP SJ-PK Uvedený metodický pokyn stanovuje zásady SJ-PK k zajištění kvality uplatněním platných systémových norem, určuje rozsah požadovaných informací a dokladů i minimální úroveň technických kvalifikačních požadavků uchazeče o zakázku na dodávky, služby nebo stavební práce ve specifikovaných oblastech (viz čl. 3 části I. Zásady a části II/1, II/2 a II/4 MP SJ-PK).

Další informace včetně elektronické verze metodického pokynu jsou na adrese: <http://www.pjpk.cz/>.

### **IAF - MLA**

Certifikace systémů managementu kvality v rámci Systému jakosti v oboru pozemních komunikací je prováděna v souladu s certifikací systému managementu kvality dle ISO 9001 a proto je pokryta multilaterálními dohodami EA a IAF. Proto je možno na certifikátech systémů managementu kvality používat kombinovanou značku IAF MLA a ČIA.

Poznámka 1: V rámci SJ - PK jsou uznávány certifikáty vydané akreditovanými certifikačními orgány akceptovanými Ministerstvem dopravy, seznam je zveřejněn ve Věstníku dopravy a na stránkách [www.pjpk.cz](http://www.pjpk.cz).

## **Trvale udržitelné hospodaření v lesích (TUH)**

Národním řídicím orgánem Českého systému certifikace lesů je PEFC Česká republika. Popis systému certifikace hospodaření v lesích je v dokumentu CFCS 1001:2006 Certifikace hospodaření v lesích – popis systému certifikace a dalších dokumentech PEFC Česká republika, na které se tento dokument odkazuje.

### **akreditační norma**

ČSN EN ISO/IEC 17021:2007 Posuzování shody – Požadavky na orgány provádějící audit a certifikaci systémů managementu.

### **certifikační normy**

#### **CFCS 1002:2006 Kritéria a ukazatele trvale udržitelného hospodaření v lesích**

Základním cílem tohoto dokumentu je specifikace systému pro hodnocení a certifikaci trvale udržitelného hospodaření v lesích porovnatelného s mezinárodními požadavky na certifikační systémy prostřednictvím certifikačního schématu PEFC (Program for the Endorsement of Forest Certification Schemes).

Kritéria a indikátory trvale udržitelného hospodaření v lesích definují systém hospodaření v lesích formou kontrolních kritických bodů. Kritéria a indikátory trvale udržitelného hospodaření jsou stanovena pro regionální i individuální úroveň a vycházejí především ze závěrů Ministerských konferencí o ochraně lesů v Evropě a státní lesnické politiky České republiky z roku 2003.

#### **CFCS 1006:2006 Směrnice pro zajištění účasti individuálních vlastníků v regionální certifikaci**

Tento dokument stanovuje základní požadavky na posuzování shody hospodaření individuálních vlastníků lesů v rámci regionální certifikace lesů a definuje základní prvky systému managementu jakosti, které musí k tomuto účelu zavést a udržovat žadatel o regionální certifikaci nebo jím pověřená organizace.

Dokumenty Českého systému certifikace lesů CFCS 1001:2006 a CFCS 1002:2006 stanovují podmínky pro účast individuálních vlastníků lesů. Žadatel o regionální certifikaci nebo jím pověřená organizace jsou povinni zajišťovat posuzování shody individuálních vlastníků lesů s kritérii certifikace a k tomuto účelu zavést a udržovat dokumentovaný systém. Součástí externího auditu prováděného certifikačním orgánem podle CFCS 1003:2006 je také posouzení funkčnosti systému pro posuzování hospodaření individuálních vlastníků lesů vytvořeného na základě tohoto dokumentu.

### **rozsah akreditace / klasifikace činností**

V příloze OA se nespécifikuje dle kódů uvedených v Příloze 1 tohoto MPA. Činnosti, pro které se akreditace uděluje vyplývají ze systému certifikace.

### **doba auditu**

Požadavky na dobu trvání auditu nejsou specificky stanoveny.

### **certifikace na více místech**

**IAF MD 1:2007 Závazný dokument IAF pro certifikaci více pracovišť na základě vzorkování.** Přestože dokument **IAF MD 1:2007** je obecně závazný pro akreditované certifikační orgány, které využívají vzorkování při auditu a certifikaci organizací s více pracovišti; jeho aplikace ve schématu PEFC připadá v úvahu jen výjimečně.

### **stanovení požadavků na odbornou způsobilost pracovníků**

Certifikační orgán musí stanovit požadavky na odbornou způsobilost u všech funkcí v rámci certifikační činnosti a pro každou oblast odpovídající specifickému schématu (programu) certifikace. U všech pracovníků podílejících se na certifikaci musí stanovit prostředky pro prokázání jejich odborné způsobilosti. Proces k dosažení a prokázání efektivního auditování musí být vymezen v souladu s odpovídajícími návody v ISO 19011.

Dokument CFCS 1005:2005 Kvalifikační kritéria pro auditory a certifikační orgány provádějící certifikaci hospodaření v lesích a ověřování spotřebitelského řetězce dřeva stanovuje kvalifikační kritéria na auditory a certifikační orgány provádějící v rámci Českého systému certifikace lesů externí audit jak v rámci certifikace lesního hospodářství (problematika certifikačních orgánů certifikujících systémy managementu lesního hospodářství), tak v rámci certifikace spotřebitelského řetězce (problematika certifikačních orgánů certifikujících výrobky). Kvalifikační kritéria pro certifikační orgány posuzující lesní hospodářství jsou založena na požadavcích ČSN EN ISO/IEC 17021.

Kvalifikační kritéria pro auditory posuzující lesní hospodářství podle Českého systému certifikace lesů jsou založena na požadavcích pro auditory systému managementu kvality (požadavky ČSN ISO 19 011) a na znalostech a praktických zkušenostech v oblasti lesního hospodářství.

### **další dokumenty / požadavky**

#### CFCS 1001:2006 Systém certifikace lesů – popis systému certifikace

Dokument podává popis Českého systému certifikace lesů, který je platný na území České republiky. Základním principem tohoto systému je regionální certifikace, v rámci které je posuzováno hospodaření v lesích územní jednotky bez ohledu na majetkové hranice. Žadatelem o regionální certifikaci je organizace, která zastupuje vlastníky lesů příslušného regionu. Na základě souladu s kritérii trvale udržitelného hospodaření certifikační orgán třetí strany vydá žadateli certifikát trvale udržitelného hospodaření v lesích. Individuální vlastník lesa se může účastnit regionální certifikace přihlášením k regionální certifikaci, na základě kterého může obdržet osvědčení o účasti v regionální certifikaci.

#### CFCS 1003:2006 Směrnice pro provádění auditů v rámci Českého systému certifikace lesů

Tento dokument stanoví všeobecné zásady a postupy, které se zabývají plánováním a prováděním auditu lesního hospodářství v rámci Českého systému certifikace lesů s cílem určit shodu systému hospodaření v lesích s kritérii trvale udržitelného hospodaření v lesích. Postupy auditu stanovené tímto dokumentem jsou založeny na všeobecných požadavcích specifikovaných ČSN EN ISO/IEC 17021:2007.

### **Další informace na:**

<http://www.pefc.cz>.

### **IAF - MLA**

Tato certifikace nespadá pod multilaterální dohodu EA ani IAF, proto při odkazování na tuto certifikaci není možno používat kombinovanou značku IAF MLA - ČIA.

Sekretariát PEFC Česká republika udržuje seznam všech držitelů osvědčení o účasti v regionální certifikaci lesů a seznam oprávněných certifikačních orgánů.

PEFC Česká republika má výhradní právo poskytovat sublicenční smlouvy k používání loga PEFC na území České republiky. Držitel loga PEFC může pomocí tohoto loga prezentovat svou příslušnost k Českému systému certifikace lesů v rámci PEFC.

**PŘECHODNÁ A ZÁVĚREČNÁ USTANOVENÍ**

Tyto MPA nabývají účinnosti dnem 1.6.2010.  
K tomuto dni se ruší MPA 50-01-09 ze dne 1.10.2009.

*Ing. Jiří Růžička, MBA*  
*ředitel*  
*Českého institutu pro akreditaci, o.p.s.*

**Příloha 1: OBORY AKREDITACE**

Tento seznam oborů akreditace vychází z klasifikace ekonomických činností (NACE Revize 2), zavedené nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1893/2006. V České republice byla klasifikace ekonomických činností (CZ-NACE) zavedena sdělením Českého statistického úřadu ze dne 18. září 2007, zveřejněném pod č. 244/2007 ve Sbírce zákonů.

Číslo	Název	Kód CZ-NACE
1	Zemědělství, myslivost, lesnictví, rybolov a chov ryb	01, 02, 03
2	Těžba nerostných surovin	05, 06, 07, 08, 09
3	Výroba potravinářských výrobků a nápojů, tabákových výrobků	10, 11, 12
4	Výroba textilií, textilních a oděvních výrobků	13, 14
5	Výroba usní a výrobků z usní	15
6	Zpracování dřeva, výroba dřevařských výrobků kromě nábytku	16
7	Výroba vlákniny, papíru a výrobků z papíru	17
8	Vydavatelství	58.1, 59.2
9	Tisk a činnosti související s tiskem, rozmnožování nahaných nosičů	18
10	Výroba koksu, rafinérské zpracování ropy	19
11	Výroba jaderných paliv, radioaktivních prvků a sloučenin	24.46
12	Výroba chemických látek, přípravků a chemických vláken	20
13	Výroba léčiv, chemických látek, rostlinných přípravků a dalších prostředků pro zdravotnické účely	21, 32.5
14	Výroba pryžových a plastových výrobků	22
15	Výroba ostatních nekovových minerálních výrobků	23 vyjma 23.5, 23.6
16	Výroba cementu, vápna a sádry, betonových, sádrových, vápenných a cementových výrobků	23.5, 23.6
17	Výroba základních kovů, hutních a kovárenských výrobků	24 vyjma 24.46, 25 vyjma 25.4, 33.11
18	Výroba a opravy strojů a zařízení jinde neuvedených	25.4, 28 vyjma 28.23, 33.12, 33.2
19	Výroba elektrických a optických přístrojů a zařízení	26, 27, 28.23, 33.13, 33.14, 95.1
20	Stavba a opravy lodí	30.1, 33.15
21	Výroba a opravy letadel a kosmických lodí	30.3, 33.16
22	Výroba motorových vozidel a ostatních dopravních prostředků a zařízení	29, 30.2, 30.4, 30.9, 33.17
23	Výroba nábytku, zpracovatelský průmysl jinde neuvedený	31, 32 vyjma 32.5, 33.19
24	Recyklace druhotných surovin	38.3
25	Výroba a rozvod elektřiny	35.1
26	Výroba a rozvod plynů prostřednictvím sítí	35.2
27	Shromažďování, úprava a rozvod vody, výroba a rozvod tepelné energie	35.3, 36, 37
28	Stavebnictví	41, 42, 43
29	Obchod; opravy motorových vozidel a výrobků pro osobní spotřebu a převážně pro domácnost	45, 46, 47, 95.12, 95.2
30	Ubytování a stravování	55, 56
31	Doprava, skladování a spoje	49, 50, 51, 52, 53, 61
32	Finanční zprostředkování, činnosti v oblasti nemovitostí a pronájmu	64, 65, 66, 68, 77 vyjma 77.4
33	Činnosti v oblasti výpočetní techniky	58.2, 62, 63.1
34	Výzkum a vývoj, architektonické a inženýrské činnosti a související technické poradenství	71, 72

35	Ostatní podnikatelské činnosti	69, 70, 73, 74, 77.4, 78, 80, 81, 82
36	Veřejná správa a obrana, povinné sociální zabezpečení	84
37	Vzdělávání	85
38	Zdravotní a sociální péče, veterinární činnosti	75, 86, 87, 88
39	Ostatní veřejné, sociální a osobní služby	38.1, 38.2, 39, 59.1, 60, 63.9, 79, 90, 91, 92, 93, 94, 96