|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Приложение № 3 |  |
| к аттестату аккредитации |  |
| № BY/112 002.01 |  |
| от 12.10.1996 |  |
| на бланке № |  |
| на 1 листе |  |
| редакция 01 |  |

**ДОПОЛНЕНИЕ №1** от 02 августа 2023 года к

**ОБЛАСТИ АККРЕДИТАЦИИ**

от 03 августа 2022 года

органа по сертификации систем менеджмента

Научно-производственного республиканского унитарного предприятия

«Белорусский государственный институт стандартизации и сертификации»

**Системы менеджмента на соответствие требованиям:**

**СТБ ISO 37001, ISO 37001**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Наименование области объекта оценки соответствия | Обозначение НПА и (или) ТНПА, устанавливающих требования к | |
| объекту оценки соответствия | порядку сертификации |
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| 1 | Системы менеджмента борьбы со взяточничеством | СТБ ISO 37001, ISO 37001 | Правила подтверждения соответствия1 |

**Системы менеджмента на соответствие требованиям:**

**ГОСТ ISO 13485, ISO 13485**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| №  п/п | Основные технические области | Технические области | Обозначение НПА и (или) ТНПА, устанавливающих требования к | |
| объекту оценки соответствия | порядку сертификации |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 4 |
| 1 | Активные имплантируемые медицинские изделия | Общие активные имплантируемые медицинские изделия | ГОСТ ISO 13485, ISO 13485 | Правила подтверждения соответствия1 |

1 *Правила подтверждения соответствия Национальной системы подтверждения соответствия Республики Беларусь, утв. постановлением Госстандарта от 25.07.2017 № 61*

Руководитель органа

по аккредитации

Республики Беларусь –

директор государственного

предприятия «БГЦА» Е.В. Бережных