

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р
55273—
2012
(ISO/IEC/ TR
90005:2008)

РАЗРАБОТКА СИСТЕМ

Руководство по применению
ГОСТ Р ИСО 9001—2008 в процессах
жизненного цикла систем

ISO/IEC/TR 90005:2008
Systems engineering — Guidelines for the application of ISO 9001
to system life cycle processes
(MOD)

Издание официальное

 **Москва**
Стандартинформ
2016

Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. №184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения».

Сведения о стандарте

1 ПОДГОТОВЛЕН Открытым акционерным обществом «Всероссийский научно-исследовательский институт сертификации» (ОАО «ВНИИС») на основе собственного аутентичного перевода на русский язык международного документа, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Управлением технического регулирования и стандартизации Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии (ТК 076)

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 29 ноября 2012 г. № 1404-ст

4 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному документу ISO/IEC/TR 90005:2008 «Разработка систем. Руководство по применению стандарта ИСО 9001 в процессах жизненного цикла систем» (ISO/IEC/TR 90005:2008 «Systems engineering — Guidelines for the application of ISO 9001 to system life cycle processes») путем изменения отдельных положений и фраз (слов, ссылок), которые выделены в тексте курсивом.

В разделе 4 приведены положения стандартов ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288—2005 и ГОСТ Р ИСО 9001—2008* вместо стандартов ИСО/МЭК 15288:2002 и ИСО 9001:2000.

Наименование настоящего стандарта изменено относительно наименования указанного международного стандарта для приведения в соответствие с ГОСТ Р 1.5—2004 (пункт 3.5).

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартинформ, 2015

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

* С 1 января 2013 года ГОСТ ISO 9001—2011 вводится в действие взамен ГОСТ Р ИСО 9001—2008.

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	2
3 Термины и определения	2
4 Руководящие указания, относящиеся к жизненному циклу систем	3
5 Разделы ГОСТ Р ИСО 9001, к которым не установлено соответствие требований, указанных в таблице 5 стандартов, и не приведены соответствующие руководящие указания	117

Введение

Настоящий стандарт разработан на основе следующих концепций/понятий:

1 Предприятие и проект

В ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288—2005 применен термин «предприятие», определяющий организацию, в которой выполняются проекты с использованием заданных процессов жизненного цикла систем. В этом стандарте в основном рассмотрены процессы, обеспечивающие организационную поддержку и ресурсы, необходимые для выполнения проектов, а не совокупность процессов, охватывающая все аспекты экономической деятельности организации.

2 Обоснование/объяснение

Каждое действие или направление деятельности по ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 должно подвергаться обсуждению в отношении того, соответствует ли оно требованиям соответствующих разделов или пунктов ГОСТ Р ИСО 9001. Во многих случаях эта взаимосвязь охватывается не одним разделом, а их комбинацией, состоящей из нескольких разделов или пунктов ГОСТ Р ИСО 9001. По возможности вместо целого раздела или пункта ГОСТ Р ИСО 9001 приводятся данные, устанавливающие эту взаимосвязь. Однако, как правило, ссылка на какой-либо пункт ГОСТ Р ИСО 9001 относится к содержанию всего пункта, если только определенный подпункт или специально выделенная позиция целиком не охватывают данное требование.

3 Выходные данные

Так как основная часть ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит выходных данных, они не приведены в таблице 2 настоящего стандарта и в графе, относящейся к ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288. В любом случае эти выходные данные являются результатом заданных и описанных действий, так что такой подход не оставляет без учета каких-либо требований.

4 Разделы ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, не включенные в настоящий стандарт

Цель или намерение каждого процесса в большей степени содержатся в графе «Обоснование/Объяснение», чем в приведенном тексте ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288. Примечания, содержащиеся в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, в настоящем стандарте не приведены, поскольку они не относятся к действиям (требованиям). Разделы, описывающие понятия и связанные с ними системы логического построения, используемые в ИСО/МЭК 15288, не включены в настоящий стандарт, поскольку в ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется подобного содержания.

5.4.1 Система менеджмента качества. Общие требования

Этот подраздел ГОСТ Р ИСО 9001, как правило, не используют в качестве ссылок для взаимосвязи с ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, поскольку он содержит краткое изложение требований, установленных в подразделе 4.2 и разделах 5, 6, 7, 8 ГОСТ Р ИСО 9001. Включение этого подраздела привело бы к возникновению множества перекрестных ссылок на подраздел 4.1 в качестве дополнения к тем разделам, в которых специально установлено подробно описанное требование. Однако в 5.2.2.3, перечисление f), ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 приведена ссылка на подраздел 4.1 ГОСТ Р ИСО 9001 для того, чтобы охватить процессы, которые организации передают для выполнения внешним сторонам, поскольку только в этом подразделе ГОСТ Р ИСО 9001 приведено описание процессов, передаваемых в рамках аутсорсинга внешним сторонам.

6 Разделы ГОСТ Р ИСО 9001, на которые не приводят ссылки

ГОСТ Р ИСО 9001 содержит разделы, не имеющие взаимосвязей с ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, указанные в разделе 4.

7 Цель настоящего стандарта

Настоящий стандарт разработан с целью позволить пользователям, заинтересованным в проведении сравнения или сопоставления различных подходов, применяемых системами по ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 и ГОСТ Р ИСО 9001, быстро определить взаимосвязь и понять, зачем для отдельных взаимосвязей требуется определенный подход.

имосвязей приводится текст, содержащий соответствующее объяснение. Настоящий стандарт не распространяется на то, с какой целью то или иное требование включено в один из вышеуказанных стандартов.

Настоящий стандарт идентифицирует вопросы, к которым следует обращаться, будучи при этом независимым от технологических решений, моделей жизненного цикла, процессов разработки, последовательности действий и организационной структуры, которые используются организацией. Предлагается, что данное руководство и идентифицированные вопросы будут всесторонне охватывать все необходимые аспекты, но при этом они не включают в себя всю информацию. В случае, когда область применения видов и направлений деятельности организации включает в себя области, не связанные с разработкой систем, взаимосвязь между элементами компьютерных систем, относящихся к системе менеджмента качества такой организации, и остальными аспектами должна быть точно задокументирована как единое целое в рамках системы менеджмента качества.

Разделы 4, 5, 6 и некоторые положения раздела 8 ГОСТ Р ИСО 9001 применяют главным образом на глобальном уровне в организации, хотя соответствие им может приводить к желаемому результату и воздействовать на уровне проекта или продукции. Реализацию каждого проекта или продукции осуществляют, применяя соответствующие элементы системы менеджмента качества организации для удовлетворения конкретных требований, связанных с проектом/продукцией.

По всему тексту ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 слово «должен» обозначает положение или условие, обязательное для выполнения двумя или несколькими сторонами, «следует» обозначает рекомендуемую возможностей среди имеющихся, «может» указывает направление действий, допускаемых по ГОСТ Р ИСО 9001. В ГОСТ Р ИСО 9001 используется только слово «должен», для обозначения положения, которое является обязательным для выполнения двумя или несколькими сторонами. В настоящем стандарте слова «следует» и «может» использованы для обозначения вышеуказанного: «следует» — для обозначения рекомендуемой возможности, а «может» — для указания направления действий, допустимых в рамках ГОСТ Р ИСО 9001 и ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288. Организации, имеющие системы менеджмента качества для разработки, функционирования или эксплуатации систем, основанных на положениях настоящего стандарта, могут выбрать необходимые им процессы, установленные в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 и ГОСТ Р ИСО/МЭК 12207, для поддержания реализации или дополнения модели по ГОСТ Р ИСО 9001, основанной на процессном подходе.

РАЗРАБОТКА СИСТЕМ

Руководство по применению ГОСТ Р ИСО 9001—2008 в процессах жизненного цикла систем

Systems engineering. Guidelines for the application of GOST R ISO 9001—2008 to system life cycle processes

Дата введения — 2013—06—01

1 Область применения

1.1 Общие положения

Настоящий стандарт устанавливает руководство по применению ГОСТ Р ИСО 9001, необходимое для приобретения, поставки, разработки, производства и эксплуатации систем и связанных с ними услуг по поддержанию и обеспечению функционирования этих систем. Он не устанавливает дополнительных и не изменяет требований ГОСТ Р ИСО 9001. Руководящие указания, приведенные в настоящем стандарте, не предназначены для использования в качестве критериев оценки при регистрации или сертификации систем менеджмента качества.

Настоящий стандарт рассматривает процессы жизненного цикла систем, которые приведены в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, в качестве отправной точки для разработки, производства и эксплуатации систем и идентифицирует те эквивалентные требования, установленные в ГОСТ Р ИСО 9001, которые применяются при внедрении ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.

1.2 Применение

Настоящий стандарт применим к системам, которые:

- являются частью коммерческого контракта с другой организацией;
- являются продуктом, пригодным и доступным для рыночного сектора;
- используются для поддержки и обеспечения функционирования процессов организации;
- встроены в технические средства и оборудование или
- относятся к услугам, связанным с программными средствами.

Одни организации могут участвовать во всех приведенных выше видах деятельности, другие могут специализироваться в одной области. В любой ситуации следует обеспечить, чтобы система менеджмента качества организации охватывала все аспекты (системные и несистемные) ее экономической деятельности.

Настоящий стандарт обеспечивает возможность применения руководства к программным системам.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие национальные стандарты:

ГОСТ Р ИСО 9000—2008* Системы менеджмента качества. Основные положения и словарь (ИСО 9000:2005, IDT)

ГОСТ Р ИСО 9001—2008 Системы менеджмента качества. Требования (ИСО 9001:2008, IDT)

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288—2005 Информационная технология. Системная инженерия. Процессы жизненного цикла систем (ИСО/МЭК 15288:2002 «Системотехника. Процессы жизненного цикла системы», IDT)

ГОСТ Р ИСО/МЭК 12207—2010 Информационная технология. Системная и программная инженерия. Процессы жизненного цикла программных средств (ИСО/МЭК 12207:2008 «Информационные технологии. Процессы жизненного цикла программного обеспечения», IDT)

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 система (1): Сочетание взаимодействующих элементов, организованных для достижения одной или нескольких целей.

П р и м е ч а н и я

1 Система может рассматриваться как продукт или в качестве услуг, предоставление которых она обеспечивает.

2 На практике значение данной системы часто поясняет применяемое с ней определяющее слово, например самолетная бортовая система. С другой стороны, слово «система» может быть заменено синонимом, зависящим от контекста, например бортовой авиакомплекс, хотя это может вносить неясность в понимание принципов, относящихся к системе.

[ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288—2005]

3 Это определение использовано в таблице раздела 3 в графе ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.

3.2 система (2): Совокупность взаимосвязанных или взаимодействующих элементов.

[ГОСТ Р ИСО 9000—2008]

П р и м е ч а н и е — Это определение использовано в таблице раздела 3 в столбце с текстом ГОСТ Р ИСО 9001.

* С 1 января 2013 года ГОСТ ISO 9000—2011 вводится в действие взамен ГОСТ Р ИСО 9000—2008.

4 Руководящие указания, относящиеся к жизненному циклу систем

Таблица 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5 Процессы жизненного цикла системы		
5.1 Введение <p>В данном разделе представлены требования к процессам жизненного цикла системы. В разделе определены цели, результаты, а также деятельность, необходимая для их выполнения. Организация осуществляет процессы жизненного цикла избирательно, чтобы достичь целей и результатов стадий жизненного цикла.</p> <p>Процессы жизненного цикла системы подразделяются на четыре группы процессов:</p> <ul style="list-style-type: none"> • процессы соглашения; • процессы предприятия; • процессы проекта; • технические процессы. 	<p>Без комментариев</p>	

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.2 Процессы соглашения		
5.2.1 Введение <p>В данном подразделе определяются требования к процессам соглашения с организациями подрядчиками, являющимися внешними и внутренними по отношению к организации.</p> <p>Процессы соглашения состоят из:</p> <ol style="list-style-type: none"> а) процесса приобретения, используемого организацией для приобретения продукции или получения услуг; б) процесса поставки, используемого организациями для поставок продукции или оказания услуг. <p>Данные процессы определяют действия, необходимые для достижения соглашения между двумя организациями. В результате осуществления процесса приобретения продукции, используемой как действующей системой и службами ее поддержки, так и элементами системы, разрабатываемой в рамках проекта. В результате процесса поставки обеспечивается условия для управления проектом, результатаом которого является продукт или услуга, поставляемые приобретающей стороне.</p>	<p>Без комментариев</p>	

Продолжение таблицы 1

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) передавать заявку на поставку продукции или услуг определенным поставщикам;	<p>Это требование частично эквивалентно п. 7.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Это требование частично эквивалентно п. 7.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>С точки зрения ГОСТ Р ИСО 9001 это требование охватывается в п. 7.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001 в ходе оценки и отбора поставщиков.</p> <p>Цель этого требования может включать переговоры и обсуждение условий соглашения между организацией и поставщиком.</p> <p>Обсуждение условий может включать определение информации, относящейся к закупочной деятельности.</p> <p>Исходя из ГОСТ Р ИСО 9001, необходимая информация по закупкам определяется самой организацией. В тех случаях, когда соглашение имеет в виду контракт, это относится к требованию п. 7.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001, так как информация, касающаяся закупок, включена в контракт.</p>	<p>7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщику и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p> <p>7.4.2 Информация по закупкам должна описывать заказанную продукцию, включая, где это необходимо, требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к официальному одобрению продукции, процедур, процессов и оборудований; б) к квалификации персонала; с) к системе менеджмента качества. <p>Организация должна обеспечивать достаточность установленных требований к закупкам до их сообщения поставщику.</p> <p>7.4.1 Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщику и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p> <p>7.4.2 Информация по закупкам должна описывать заказанную продукцию, включая, где это необходимо, требования:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к официальному одобрению продукции, процедур, процессов и оборудований; б) к квалификации персонала; с) к системе менеджмента качества. <p>Организация должна обеспечивать достаточность установленных требований к закупкам до их сообщения поставщику.</p>

см. Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
1) одновременное выполнение соглашения;		
2) одновременное выполнение соглашения;	Если это требование относится к процессу, поручаемому для выполнения внешней стороне, то требование п. 4.1 ГОСТ Р ИСО 9001 может рассматриваться в качестве соответствующего требования.	4.1 Если организация решает передать сторонней организации выполнение какого-либо процесса, влияющего на соответствие продукции требованиям, она должна обеспечить со своей стороны управление таким процессом. Вид и степень управления процессами, переданными сторонним организациям, должны быть определены в системе менеджмента качества.
3) одновременное выполнение соглашения;	Оценка выполнения соглашения может рассматриваться как элемент контроля поставщика со стороны организации.	7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщику и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.
4) одновременное выполнение соглашения;	Одним из аспектов выполнения соглашения может быть осуществление входного контроля.	7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.
5) одновременное выполнение соглашения;	Подтверждение соответствия условиям соглашения может рассматриваться как проведение входного контроля или других действий, описанных в п. 7.4.3 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.
6) одновременное выполнение соглашения;	ГОСТ Р ИСО 9001 не включает в себя финансовые вопросы.	—
7) одновременное выполнение соглашения;	ГОСТ Р ИСО 9001 не включает в себя финансовые вопросы.	—
5.2.3 Процесс поставки		
5.2.3.1 Цель процесса поставки	Без комментариев	Цель процесса поставки заключается в обеспечении приобретающей стороны продукции или услугами, удовлетворяющими согласованным требованиям.
5.2.3.3 Деятельность в процессе поставки	Без комментариев	При реализации процесса поставки поставщик должен осуществлять следующие действия в соответствии с принятными в организации попыткой и процедурой:

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>а) определять наличие и подлинность приобретающей стороны, которая нуждается в продукте или услуге или предоставляет сторону или стороны, имеющие такую потребность;</p> <p>б) оценивать заявку на поставку продукта или услуги, чтобы определить ее выполнимость и содержание ответа на нее;</p>	<p>Цель этого требования может пониматься как определение продукта с позиций ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Тогда п. 7.2.1 и</p>	<p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельности после поставки; б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; д) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.
<p>П. 7.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001 могут относиться к этому требованию.</p>	<p>п. 7.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001 могут относиться к этому требованию.</p>	<p>7.2.2 Организация должна анализировать требования, относящиеся к продукции. Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю (например, участие в тендерах, принятие контрактов или заказов, принятие изменений к контрактам или заказам) и должен обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определение требований к продукции; б) согласование требований контракта или заказа, отличающихся от ранее оформленных; в) способность организации выполнять определенные требования. <p>Записи результатов анализа и последующих действий, вытекающих из анализа, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Если потребители не выдвигают документированных требований, организация должна подтвердить их у потребителя до принятия к исполнению.</p> <p>Если требования к продукции изменились, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а заинтересованный персонал былирован в известность об изменениях в требованиях.</p> <p>Причение — В некоторых ситуациях, таких как prodажи, осуществляемые через Интернет, практически невозможно обособленно проводить официальный анализ каждого заказа. Вместо этого анализа может распространяться на соответствующую информацию о продукции, такую как каталоги или другие рекламные материалы.</p>

с) Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) готовить предложение по удовлетворению ходатайства;	Цель подготовки предложений по удовлетворению ходатайства может пониматься как вопрос, касающийся платежеспособности организации.	7.2.2 Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю и должен обеспечивать:
	Связь с потребителями определена в п. 7.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.	c) способность организации выполнять определенные требования.
d) заключать соглашение с приобретающей стороной;	Аналогично тому, что установлено в п. 7.2.3 б) ГОСТ Р ИСО 9001. С позиций ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 соглашение устанавливается между поставщиком и организацией, так что это требование также относится к п. 5.2.2.3 д) ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.	7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся:
e) выполнять соглашение в соответствии с утвержденными поставщиком проектными планами и в соответствии с текстом соглашения;	ГОСТ Р ИСО 9001 больше нацелен на условия, связанные с качеством, чем на менеджмент проекта или коммерческую позицию.	7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).
	е) выполнить соглашение в соответствии с утвержденными поставщиком проектными планами и в соответствии с текстом соглашения;	При планировании процессов жизненного цикла продукции или организации должна установить подходящим для нее образом:
		a) цепи в области качества и требования к продукции;
		b) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции;
		c) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции;
		d) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4).

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
f) оценивать выполнения соглашений;	ГОСТ Р ИСО 9001 больше наложен на условия, связанные с качеством, чем на менеджмент проекта или коммерческую политику.	7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.
С поэзий ГОСТ Р ИСО 9001 входящий контроль и мониторинг процессов соответствуют данному требованию.	Далее п. 8.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001 уделяет внимание мониторингу эффективности системы менеджмента качества.	8.2.2 Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества: а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованием настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.
Могут также применяться требования, относящиеся к мониторингу и измерению (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	Могут также применяться требования, относящиеся к мониторингу и измерению (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.
g) поставлять продукт или услугу в соответствии с критериями соглашения;	Аналогичная потребность описана в п. 7.5.1 f) ГОСТ Р ИСО 9001.	7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо: f) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.
h) принимать и подтверждать получение оплаты или выполнение других согласованных способов расчета;	В ГОСТ Р ИСО 9001 прямо не упоминается о вопросах, связанных с оплатой.	7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо: f) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.
i) передавать ответственность за продукт или услугу приобретающей стороне или другой стороне в порядке, предусмотренным соглашением.	Под «передачей ответственности» может пониматься часть требования п. 7.5.1 f) ГОСТ Р ИСО 9001.	—

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.3 Процессы предприятия		
5.3.1 Введение	Без комментариев	
Процессы предприятия управляют способностью организаций приобретать и поставлять продукцию или услуги посредством запуска проектов, их поддержки и контроля. Процессы предприятия обеспечивают ресурсы и инфраструктуру, необходимые для осуществления проектов, и гарантируют достижение целей и исполнение обязательств организаций по соглашениям. Эти процессы не рассматриваются в качестве исчерпывающей совокупности бизнес-процессов, которые делают возможным стратегическое управление деятельностью организации. Процессы предприятия включают в себя: а) процесс управления средой предприятия; б) процесс управления инвестициями; с) процесс управления процессами жизненного цикла системы; д) процесс управления ресурсами; е) процесс управления качеством.		
5.3.2 Процесс управления средой предприятия		
5.3.2.1 Цель процесса управления средой предприятия	Без комментариев	
Цель процесса управления средой предприятия заключается в определении и проведении политики и процедур, необходимых для функционирования организации в соответствии с положениями настоящего стандарта.		
5.3.2.2 Деятельность в процессе управления средой предприятия		
При реализации процессов управления средой предприятия необходимо осуществлять следующие действия в соответствии с принятой организацией политикой и процедурами: а) устанавливать планы действий для каждой области деятельности	Без комментариев	
в) проводить мониторинг и оценку соответствия действий организаций установленным требованиям;		
г) корректировать политику и процедуры в соответствии с результатами мониторинга и оценки.		
5.3.2.3 Деятельность в процессе управления средой предприятия		
При реализации процессов управления средой предприятия необходимо осуществлять следующие действия в соответствии с принятой организацией политикой и процедурами: а) устанавливать планы действий для каждой области деятельности	В ГОСТ Р ИСО 9001 не проводится разделения между тактическими и стратегическими целями. Однако ГОСТ Р ИСО 9001 требует постановки целей в области качества (п. 5.4.1).	
в) проводить мониторинг и оценку соответствия действий организаций установленным требованиям;		
г) корректировать политику и процедуры в соответствии с результатами мониторинга и оценки.		
5.4 Цели		
Цели должны быть установлены для каждого уровня организации, включая необязательные для выполнения требований к продукции [7.1, первичное а], чтобы установлены в соответствующих подразделениях и на соответствующих уровнях организаций. Цели в области качества должны быть измеримыми и согласуемыми с политикой в области качества.		

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>Цель этого требования может соответствовать тому, что описано в п. 5.4.1 и п. 5.4.2 а) ГОСТ Р ИСО 9001. Так как п. 5.4.1 сфокусирован на требованиях систем менеджмента качества организаций, включающих в себя изложение политики и целей, и требование п. 5.4.2 а) ГОСТ Р ИСО 9001 описывает требование, касающееся планирования создания и разработки системы менеджмента качества, то разработка бизнес-плана может соответствовать общей концепции ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 требование для политики в области качества установлено в п. 5.3 а), б), с).</p> <p>б) подготовливать политику и процедуры управления жизненным циклом системы, необходимые для реализации требований данного стандарта, не противоречие стратегическому плану предприятия и планам действий для каждой области деятельности;</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>5.3 Высшее руководство должно обеспечивать, чтобы политика в области качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовала целям организации; б) включала в себя обязательство соответствовать требованиям и постоянно повышать результативность системы менеджмента качества; с) создавала основы для постановки и анализа целей в области качества. <p>Также п. 5.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001, устанавливающий требования в отношении целей в области качества, устанавливено в п. 5.3 а), б), с).</p>	<p>5.4.1 Высшее руководство организации должно обеспечивать, чтобы цели в области качества, включая необходимые для выполнения требований к продукции [7.1, первичное а], были установлены в соответствующих подразделениях и на соответствующих уровнях организаций. Цели в области качества должны быть измеримыми и согласуемыми с политикой в области качества.</p> <p>5.5.1 Высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения персонала организации ответственности и полномочий.</p> <p>С позиций ГОСТ Р ИСО 9001 деловые критерии определяют передвижение систем менеджмента качества. Процесс принятия решения относительно области применения СМК не обсуждается в ГОСТ Р ИСО 9001.</p>

Приложение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
e) периодически пересматривать используемую при проектировании модель жизненного цикла системы;	Это можно считать эквивалентным анализу со стороны высшего руководства согласно ГОСТ Р ИСО 9001.	5.6.1 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организаций в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшений и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организации, в том числе в политики и целях в области качества. Записи об анализе со стороны руководства должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).
f) согласовывать с проектами политику и процедуры, принятые на предприятии, с целью реализации требований настоящего стандарта.	Также анализы в этом контексте могут быть выражены проводимым внутренним аудитом.	8.2.2 Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества: а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованием настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией;
		5.3 Высшее руководство должно обеспечивать, чтобы политика в области качества: д) была доведена до сведения персонала организации и понята им.

12

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.3.3 Процесс управления инвестициями		
5.3.3.1 Цель процесса управления инвестициями	<p>Цель процесса управления инвестициями состоит в запуске в производство и поддержке обоснованных и успешных проектов, способствующих достижению целей организации. Управление инвестициями заключается в адекватном инвестировании фондов и ресурсов организаций и в определении полномочий, необходимых для осуществления отобранных проектов. В процессе управления инвестициями осуществляется постоянная оценка проектов с целью подтверждения их обоснованности или доработки до приемлемого уровня и продолжения инвестирования.</p>	<p>Без комментариев</p>

Приложение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) оценивать предполагаемые результаты осуществления проектов;	С точки зрения инвестиций ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования и реализации проектов, содержатся в п. 7.1 а) и 7.1 с) ГОСТ Р ИСО 9001.	—
d) распределить ресурсы для достижения целей проекта;	С точки зрения инвестиций ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования и реализации проектов, содержащиеся в п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001 и предусмотрены ресурсами согласно п. 6.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	—
e) выявлять все возможные взаимосвязи проекта с другими проектами;	ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования и реализации проектов, содержатся в п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	—
f) устанавливать требования к проектной отчетности и периодически оценивать реализацию ключевых событий, от которых зависит выполнение проекта;	ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования в области проектирования и разработки, содержатся в п. 7.3.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	—
g) санкционировать начало выполнения утвержденных проектных планов, включая технические планы;	ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования в области проектирования и разработки, содержатся в п. 7.3.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	—

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>h) сорганизовать текущие проекты с целью подтверждения того, что:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) проекты продвигаются в направлении достижения поставленных целей; 2) проекты ведутся согласно соответствующим директивам; 3) проекты реализуются в соответствии с планами и процедурами жизненного цикла систем; 4) проекты остаются жизнеспособными, что подтверждается, например, постоянной потребностью в услуге, практичным выполнением продукта и приемлемыми доходами от инвестиций; <p>i) принять решение о продолжении реализации или докладке проектов для того, чтобы их реализация прошла успешно;</p> <p>j) в случаях, отваженных соглашением, принять меры по отмене или приостановке тех проектов, ущерб или риски по которым превышают доходность инвестиций.</p>	<p>ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требования, касающиеся планирования в области разработки, содержатся в п. 7.3.1 ГОСТ Р ИСО 9001. Также п. h) 1) может быть элементом анализа со стороны руководства (п. 5.6) и п. h) 2) относится к п. 8.2.2.</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требование, касающееся планирования и реализации проектов, содержится в п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования. Однако требование, касающееся планирования и реализации проектов, содержится в п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	
5.3.4 Процесс управления процессами жизненного цикла системы		
5.3.4.1 Цель процесса управления процессами жизненного цикла системы		<p>Без комментариев</p> <p>Цель процесса управления процессами жизненного цикла системы заключается в гарантировании доступности эффективных процессов жизненного цикла для использования организаций.</p> <p>Данный процесс обеспечивает генерации жизненного цикла систем, которые согласованы с целями и политической организаций, определены, адаптированы и поддержаны соответствующим образом для учета особенностей отдельных проектов и способны реализовываться с помощью эффективных проверенных методов и инструментальных средств.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.3.4.3 Деятельность в процессе управления процессами жизненного цикла системы При реализации процессов управления процессами жизненного цикла системы организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами: а) устанавливать стандартные наборы процессов жизненного цикла систем для соответствующих стадий жизненного цикла системы; б) определять приемлемые политику и процедуры адаптации и требований к их утверждению;	Работа по созданию системы менеджмента качества выражена в двух стадиях ГОСТ Р ИСО 9001, а именно, определение необходимых элементов/аспектов системы в п. 4.1 а) и внедрение в п. 5.4.2 а). Работа по созданию системы менеджмента качества выражена в двух стадиях ГОСТ Р ИСО 9001, а именно, определение необходимых элементов/аспектов системы в п. 4.1 а) и внедрение в п. 5.4.2 а).	5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать: а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Анализ данных включчен в п. 8.4 ГОСТ Р ИСО 9001.	<p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p> <p>Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требований к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность проведения предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4). 	<p>5.6.1 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организаций в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшений и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организации, в том числе в политиках и целях в области качества.</p> <p>Улучшение включено в п. 8.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>
f) определять возможности для усовершенствования стандартных процессов жизненного цикла систем;	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 отражена возможность для улучшения в разделе, касающемся проведения анализа со стороны руководства.</p>	<p>9) совершенствовать имеющиеся процессы, методы и инструментальные средства, используя найденные возможности.</p>
5.3.5 Процесс управления ресурсами	5.3.5.1 Цель процесса управления ресурсами	<p>Без комментариев</p> <p>Цель процесса управления ресурсами состоит в обеспечении проектов необходимыми ресурсами.</p> <p>В результате процесса определяются ресурсы, материалы, услуги, необходимые для обеспечения организации и целей проектов в течение их жизненного цикла. В ресурсы включают капитализированный, обученный и опытный</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
персонал, способный реализовывать процессы жизненного цикла. Процесс управления ресурсами гарантирует эффективную координацию и совместное использование ресурсов, информации и технологий.		
5.3.5.3 Деятельность в процессе управления ресурсами При реализации процессов управления ресурсами организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами: а) определять и обеспечивать поддержку инфраструктуры ресурсов, необходимой для выполнения организацией требований настоящего стандарта и осуществления поддержки проекта;	<p>Задача, связанная с выполнением этой деятельности, может относиться к содержанию процесса планирования, отраженному в п. 5.4.2 б) ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Это требование в основном отражено в п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001, и в п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Это требование выражено в п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001, необходимое для внедрения и осуществления проектов;</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); с) службы обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы). <p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p> <p>6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); с) службы обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы).

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснованные/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) проявлять заботу о персонале, занятом в осуществлении текущих проектов;	<p>и п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 включает в себя вопрос, относящийся к людским ресурсам в п. 6.1,</p> <p>п. 6.2.1 ГОСТ Р ИСО 9001</p> <p>и п. 6.2.2 а) до с) ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>д) стимулировать персонал, например, посредством предоставления возможности карьерного роста или при помощи системы поощрений;</p>	<p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукцией, и управлять ею.</p> <p>6.1 Организация должна определять и обеспечивать ресурсы, требуемые:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) для внедрения и поддержания в рабочем состоянии системы менеджмента качества, а также постоянно повышенния ее результативности; б) для повышения удовлетворенности потребителей путем выполнения их требований. <p>6.2.1 Персонал, выполняющий работу, влияющую на соответствие продукции требованиям, должен быть компетентным на основе полученного образования, подготовки, наработок и опыта.</p> <p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определять необходимую компетентность персонала, выполняющего работу, которая влияет на соответствующие требованиям к качеству продукции; б) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности; с) оценивать результативность принятых мер. <p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> д) обеспечивать осведомленность своего персонала об актуальности и важности его деятельности и вкладе в достижение целей в области качества; <p>ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит прямого упоминания в отношении этого требования, но задача, связанная с выполнением этого требования, может соответствовать тем вопросам, что часаются осведомленности, описанной в п. 6.2.2 д).</p> <p>6.1 Организация должна определять и обеспечивать ресурсы, требуемые:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) для внедрения и поддержания в рабочем состоянии системы менеджмента качества, а также постоянно повышенния ее результативности; б) для повышения удовлетворенности потребителей путем выполнения их требований.

Приложение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001.	6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции.	7.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами.
1) из-за ограниченных возможностей организационной инфраструктуры, вспомогательных служб и ресурсов при распределении между текущими проектами;	Особенно в области, связанной с проектированием и разработкой, ГОСТ Р ИСО 9001 отражает связанные с этим требованием задачу в п. 7.3.1.	
2) из-за занятости персонала работой над несколькими проектами одновременно.	Нет прямого упоминания	
5.3.6 Процесс управления качеством		
5.3.6.1 Цель процесса управления качеством	Без комментариев	
Цель процесса управления качеством состоит в том, чтобы обеспечить такой уровень качества продукции, услуг и реализации процессов жизненного цикла, который бы соответствовал целям предприятия в области качества и удовлетворял заказчика.	ГОСТ Р ИСО 9001 содержит конкретное требование, касающееся документирования политики и целей в области качества, и ссылок на процедуры в руководстве по качеству (п. 4.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001).	4.2.2 Организация должна разработать и поддерживать в рабочем состоянии руководство по качеству, содержащее: а) область применения системы менеджмента качества, включая подробности и обоснование любых исключений (1.2); б) документированные процедуры, разработанные для системы менеджмента качества, или ссылки на них; с) описание взаимодействия процессов системы менеджмента качества.
5.3.6.3 Деятельность в процессе управления качеством	Без комментариев	
При реализации процессов управления качеством организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятыми политикой и процедурами:	а) устанавливать политику, стандарты и процедуры управления качеством;	5.1 В высшее руководство должно обеспечивать наивысшее руководство принятия своих обязательств по разработке и внедрению системы менеджмента качества, а также постоянно улучшению ее результативности посредством: б) разработки поправок в области качества.
	ГОСТ Р ИСО 9001 содержит аналогичное требование в п. 5.1 б); политика	

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и п. 5.4.2 а): планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества, относящихся к высшему руководству (п. 5.1 и п. 5.4.2 а); устанавливать цели организации в области управления качеством, основанные на стратегии, направленной на обеспечение устойчиворентности заказчика;	Нельзя встретить прямого упоминания в ГОСТ Р ИСО 9001, но эта задача отражена в требованиях, относящихся к высшему руководству (п. 5.1 и п. 5.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001).	5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать наличие свидетельств принятия своих обязательств по разработке и внедрению системы менеджмента качества, а также постоянно улучшению ее результативности посредством: а) доведения до сведения персонала организаций важности выполнения требований потребителей, а также законодательных и обязательных требований; б) разработки политики в области качества; в) обеспечения разработки целей в области качества; г) проведения анализа со стороны руководства; е) обеспечения необходимыми ресурсами.
б) устанавливать цели организации в области управления качеством, основанные на стратегии, направленной на обеспечение устойчиворентности заказчика;	П. 5.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001 содержит прямое упоминание, касающееся этого вопроса.	5.4.1 Высшее руководство организации должно обеспечивать, чтобы цели в области качества, включая необходимые для выполнения требований к продуктам [7.1, первичение а], были установлены в соответствующих подразделениях и на соответствующих уровнях организации. Цели в области качества должны быть измеримыми и согласуемыми с политикой в области качества.
в) проводить оценку и составлять отчеты о степени удовлетворенности заказчика;	П. 5.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001 содержит прямое упоминание, касающееся этого вопроса.	5.5.1 Высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения персонала организации ответственности и полномочий.
г) проводить оценку и составлять отчеты о степени удовлетворенности заказчика;	П. 5.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001 описывает вопросы, связанные с удовлетворенностью потребителей в нескольких пунктах, таких как п. 5.5.2 с) ГОСТ Р ИСО 9001 п. 5.5.3	5.5.2 Высшее руководство должно назначить представителя из состава руководства организации, который независимо от других обязанностей должен нести ответственность и иметь полномочия, распространяющиеся: с) на содействие распространению понимания требований потребителей по всей организации.
		5.5.3 Высшее руководство должно обеспечивать установление в организации соответствующих процессов обмена информацией, включая информацию, относящуюся к результативности системы менеджмента качества.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
п. 5.6.2 б)		<p>5.6.2 Входные данные для анализа со стороны руководства должны включать в себя следующую информацию:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) обратную связь от потребителей.
п. 5.6.3	<p>5.6.3 Выходные данные анализа со стороны руководства должны включать в себя все решения и действия, относящиеся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к повышению результативности системы менеджмента качества и ее процессов; б) к улучшению продукции по отношению к требованиям потребителей; с) к потребности в ресурсах. <p>и п. 8.2.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>8.2.1 Организация должна проводить мониторинг информации, касающейся восприятия потребителем выполнения организацией его требований, как одного из способов измерения работы системы менеджмента качества. Данные должны быть установлены методы получения и использования этой информации.</p> <p>5.6.1 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организации в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшений и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организации, в том числе в политиках и целях в области качества.</p> <p>Записки об анализе со стороны руководства должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 требует проведения анализа со стороны руководства как средства, которое более широко охватывает элементы, являющиеся предметом оценки, по сравнению с оценкой только одних планов в области качества, так что п. 5.6.1 частично соответствует этому требованию, однако, в случае, если проект понимается как соответствующий уровню продукции ГОСТ Р ИСО 9001, проведение периодического анализа специально не отоваривается.</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется прямого упоминания об улучшении качества продукции, но в нем выражена связь с этим изложением в п. 8.4.</p> <p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области системы менеджмента качества. Данные должны получать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся: б) к соответствию требованием к продуктам (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продуктов, включая возможности проектирования предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4).	
5.4 Процессы проекта		
5.4.1 Введение	Процессы проекта используются для установления и выполнения планов, оценки фактических достижений и продвижений проекта в соответствии с планами и для контроля выполнения проекта вплоть до его завершения. Отдельные процессы проекта могут осуществляться в любой момент жизненного цикла и на любом уровне иерархии проекта в как в соответствии с проектными планами, так и с учетом непредвиденных обстоятельств. Уровень точности и формализации, с которой осуществляются процессы проекта, зависит от сложности самого проекта и проектных рисков. Процессы проекта состоят из следующих процессов: а) процесс планирования проекта; б) процесс оценки проекта; в) процесс контроля проекта; г) процесс принятия решений; д) процесс управления рисками; е) процесс управления конфигурацией; ж) процесс управления информацией.	Без комментариев
5.4.2 Процесс планирования проекта		
5.4.2.1 Цель процесса планирования проекта	Цель процесса планирования проекта состоит в составлении и доведении до заинтересованных сторон эффективного и выполнимого плана проекта. Этот процесс определяет область управления проектом и техническими мероприятиями, определяет результаты процесса, проектные задачи и поставки, устанавливает графики выполнения задач проекта, включая критерии достижения результатаов и ресурсы, необходимые для выполнения задач проекта.	

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.4.2.3 Деятельность в процессе планирования проекта При реализации процесса планирования проекта организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами: а) определять проектные цепи и отрывки;	Без комментария	<p>5.4.1 Высшее руководство организацией должно обеспечивать, чтобы цели в области качества, включая необходимые для выполнения требований к продукции [7.1, первичение а)], были установлены в соответствующих подразделениях и на соответствующих уровнях организаций. Цели в области качества должны быть измеримыми и согласуемыми с политикой в области качества.</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для неё образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обновлении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
б) определять границы проекта в соответствии с соглашением;	<p>С позиций стандартарта ГОСТ Р ИСО 9001 область применения должна определяться во время создания системы менеджмента качества. В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется специального требования для установки области применения проекта.</p> <p>Однако это требование может быть выполнено в рамках требования п. 5.4.2 а) ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Если под проектом понимать часть процессов жизненного цикла продукции, тогда можно применять п. 7.1а).</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ol style="list-style-type: none"> планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции или организации должна установить подходящим для нее образом:</p> <ol style="list-style-type: none"> цепи в области качества и требования к продукции. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции или организации должна установить подходящим для нее образом:</p> <ol style="list-style-type: none"> потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции. <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
d) определять и подтверждать графики работ в рамках проекта, основываясь на целях проекта и оценках выполнимости работ;	<p>Это требование можно рассматривать в качестве вопроса применения к менеджменту проекта.</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 подобный вопрос отчетливо не присутствует. Если под проектом понимать часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда можно применять п. 7.1 а), б) и с) ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции или организации должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и validation, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции.
e) определять критерии достижения результатов проекта для схем принятия решений на стадиях жизненного цикла, сроков поставок и основных зависимостей от внешних входов или выходов;	<p>Это требование можно рассматривать в качестве вопроса применения к менеджменту проекта.</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 подобный вопрос отчетливо не присутствует. Однако ГОСТ Р ИСО 9001 требует установки требований к продукции, так что это может пониматься как аналогичная задача (п. 7.2.1).</p> <p>Если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда можно применять п. 7.1 б) и с) ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; б) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; в) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции или организации должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и validation, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
f) определять расходы на проект и планировать бюджет; на основные условия в качестве требований.	ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит физических условий в качестве требований.	—
g) устанавливать структуру полномочий и ответственности за выполнение работ в рамках проекта;	В ГОСТ Р ИСО 9001 высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения персонала организации ответственности и полномочий.	<p>5.5.1 Высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения персонала организации ответственности и полномочий.</p> <p>Если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда может применяться п. 7.1 б) и с) и п. 7.3.1 там, где осуществляется проектирование и разработка.</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; б) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии применения: <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); в) службы обес печения (такие как транспорт, связь или информационные системы). <p>и п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда может также применяться п. 7.1 б).</p> <p>(4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции. <p>Вопросы, связанные с приобретением, регулируются в нескольких частях ГОСТ Р ИСО 9001. Один из них — в п. 7.1 как процессы, поручаемые организацией внешним сторонам,</p> <p>и) планировать приобретение материалов, полуфабрикатов, изделий и услуг обеспечивающих систем для выполнения проекта;</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p> <p>7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствия запущенной продукции установленным требованиям к запускум. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщикам и затупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p> <p>и в п. 7.4.1.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>1) формировать и доводить план до заинтересованных сторон для технического управления проектом, включая соответствующие ревизии;</p> <p>Если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда может применяться п. 7.1 б) и с) ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организаций. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукциии организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; б) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции. <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые корректирующие действия.</p> <p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p>	<p>Это требование охватывает вопросы от определения необходимых измерений до сбора и анализа их результатов. Это относится к п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>к) определять проектные показатели, которые должны быть сформированы, и связанные с ними данные, которые должны быть собраны, подвернуты валидации и анализу.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
1) составлять планы по обеспечению качества проекта	<p>Цель этого требования можно рассматривать как внедрение разработанного плана. С данной точки зрения эта задача охватывается предством в ГОСТ Р ИСО 9001 в п. 5.4.2 а).</p> <p>В основном п. 7.1 охватывает это требование.</p>	<p>Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требованием к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность проведения предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4). <p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.4.3 Процесс оценки проекта		
5.4.3.1 Цель процесса оценки проекта	<p>Цель процесса оценки проекта заключается в определении статуса проекта.</p> <p>В ходе этого процесса периодически или при возникновении важных событий проводится оценка развития проекта и достижений относительно требований, планов и целей бизнеса.</p> <p>В случае обнаружения существенных отклонений информации о результатах оценки сообщается заинтересованным сторонам для осуществления адекватных управляемых воздействий.</p>	<p>Без комментариев</p> <p>6.2.2 Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <p>а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией;</p> <p>б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.</p> <p>Программа аудитов (прокверок) должна планироваться с учетом статуса и важности процессов и участков, подлежащих аудиту, а также результатов предыдущих аудитов. Критерии, область применения, частота и методы аудитов должны быть определены. Выбор аудиторов и проведение аудитов должны обеспечивать объективность и беспристрастность процесса аудита. Аудиторы не должны проверять свою собственную работу.</p> <p>Должна быть уставновлена документированная процедура для определения ответственности и требований, связанных с планированием и проведением аудитов, ведением записей и составлением отчетов о результатах.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Однако содержание этого требования может рассматриваться в качестве эквивалентного мониторингу процессов, как в п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>б) обеспечивать гарантии качества в соответствии с проектными планами;</p>	<p>Записи об аудитах и их результатах должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Руководство, ответственное за проверяемые области деятельности, должно обеспечить, чтобы все необходимые коррекции и корректирующие действия предпринимались без излишней отсрочки для устранения обнаруженных несоответствий и вызвавших их причин. Последующие действия должны включать в себя верификацию принятых мер и отчет о результатах верификации (8.5.2).</p> <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>Обеспечение качества является базовым понятием ГОСТ Р ИСО 9001, поэтому не дается подробного объяснения характеристик, связанных с обеспечением качества. Однако обеспечение качества в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288 является более близким по своей сути к процессам, связанным с анализом, верификацией и валидацией в области качества.</p> <p>б) обеспечивать гарантии качества в соответствии с проектными планами;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
		<p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому используянию, если оно известно. где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Если организация или ее потребитель предполагает осуществлять верификацию у поставщика, то организация должна установить меры по верификации и порядок выпуска продукции в информации по закупкам.</p>
	<p>п. 7.4 ГОСТ Р ИСО 9001,</p>	<p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях.</p> <p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; в) применение конкретных методов и процедур; г) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>7.6 Там, где необходимо обеспечивать имеющие законную силу результаты, измерительное оборудование должно быть:</p>
	<p>п. 7.5 ГОСТ Р ИСО 9001,</p>	

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>п. 8.2.2а), б) ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>8.2.2 Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии. <p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p> <p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4).</p> <p>Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут уドвлены ворительностью завершены, если не установлено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.</p> <p>8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии. 	<p>а) откалибровано и/или поверено в установленные периоды или перед его применением по этапонам, передающими разницы единиц в сравнении с международными или национальными эталонами. При отсутствии таких эталонов база, используемая для калибровки или поверки, должна быть зарегистрирована (4.2.4);</p> <p>8.2.2.2 Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии. <p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p> <p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4).</p> <p>Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут уДвлены ворительностью завершены, если не установлено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.</p> <p>8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
d) оценивать адекватность и готовность инфраструктуры, обеспечивающей выполнение проекта;	Основной смысл, заложенный в это требование, может рассматриваться к качеству эквивалентного содержания п. 8.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001	8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества: а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.
e) оценивать развитие проекта, используя измеренные достижения и результаты выполнения проекта в промежуточных контрольных точках;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет подобного требования для оценки развития реализации проекта, однако требование, касающееся внутреннего аудита, может охватывать эту задачу (п. 8.2.2).	8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (проверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества: а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организацией; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.
	и также анализа со стороны высшего руководства (п. 5.6.1).	5.6.1 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организации в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшений и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организаций, в том числе в политиках и целях в области качества.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>f) проводить требуемые управленческий и технический анализы, аудит и проверки для определения готовности к переходу на следующую стадию жизненного цикла системы или на спертурочный этап осуществления проекта;</p> <p>Также если под проектом понимается составная часть производственного цикла продукции, то тогда может применяться п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>8.2.4 (частично) Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям [7.1].</p> <p>Задача, связанная с выполнением этого требования, может охватываться в нескольких частях ГОСТ Р ИСО 9001, а именно, анализом со стороны высшего руководства (п. 5.6.1),</p> <p>анализом проекта и разработкой (п. 7.3.4),</p>	<p>8.2.4 (частично) Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям [7.1].</p> <p>5.6.1 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организации в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшения и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организации, в том числе в политиках и целях в области качества.</p> <p>7.3.4 На соответствующих стадиях должен проводиться систематический анализ проекта и разработки в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) в целях:</p> <p>а) оценивания способности результата в проектирования и разработки удовлетворять требованиям;</p> <p>б) выявления любых проблем и внесения предложений по необходимым действиям.</p> <p>8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (роверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <p>а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организациями;</p> <p>б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.</p> <p>Также если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то может применяться п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
д) отслеживать критичные процессы и новые технологии;	<p>Значение понятия «критический процесс» не является чем-то особенным. Оно может относиться к двум концептуальным понятиям ГОСТ Р ИСО 9001, при этом одно из них включает в себя процессы, требующие проведения вынужденных, имеющих критическую ситуацию.</p> <p>Первое понятие охватывается в п. 7.5.2,</p> <p>а второе охватывается в п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Мониторинг и измерение процессов охватываются в п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>и) анализировать данные и показатели для выявления значимых отклонений или изменений по отношению к запланированным показателям и давать соответствующие рекомендации для корректировки;</p>	<p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы, последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; с) применение конкретных методов и процедур; д) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>Если это требование распространяется на мониторинг и измерение продукции, то цель этого требования может охватываться п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Анализ данных охватывается в п. 8.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4).</p> <p>Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут доведены до конца, если не утверждено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.</p>	<p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p> <p>Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требований к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность предупреждения предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4). <p>ГОСТ Р ИСО 9001 содержит требования в п. 8.5.2 для корректирующих действий</p> <p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей); б) к установлению причин несоответствий; с) к оцениванию необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий; д) к определению и осуществлению необходимых действий; е) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и в п. 8.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001 для предупреждающих действий.	<p>8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны соответствовать возможным последствиям потенциальных проблем.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; с) к определению и осуществлению необходимых действий; д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); е) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий. 	<p>8.5.3 Высшее руководство должно анализировать через запланированные интервалы времени систему менеджмента качества организаций в целях обеспечения ее постоянной пригодности, достаточности и результативности. Этот анализ должен включать в себя оценку возможностей улучшений и потребности в изменениях в системе менеджмента качества организации, в том числе в политики и целях в области качества.</p> <p>5.6.2 Входные данные для анализа со стороны руководства должны включать в себя следующую информацию:</p> <ul style="list-style-type: none"> с) функционирование процессов и соответствие продукции; д) статус предупреждающих и корректирующих действий; <p>Но требование о внутреннем аудите (п. 8.2.2) может охватывать эту задачу.</p> <p>8.2.2 (частично) Организация должна проводить внутренние аудиты (роверки) через запланированные интервалы времени в целях установления того, что система менеджмента качества:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствует запланированным мероприятиям (7.1), требованиям настоящего стандарта и требованиям к системе менеджмента качества, разработанным организациями; б) внедрена результативно и поддерживается в рабочем состоянии.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Мониторинг процессов в (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001) может соответствовать этому требованию ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.	Если отчетность о статусе относится к продукции, она может иметь место в процессах, связанных с мониторингом продукции.	8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Этими методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.
		8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в цепях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1). Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии. Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.24). Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут удовлетворительно завершены, если не утверждено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.

5.4.4 Процесс контроля проекта

5.4.4.1 Цель процесса контроля проекта

Цель процесса контроля проекта заключается в организации исполнения плана проекта и обеспечении гарантами реализации проекта в соответствии с планами и графиками в пределах бюджета проекта и гарантой удовлетворения технических целей.
При необходимости этого процесс включает в себя изменение направлений деятельности в рамках проекта, устранение выявленных отклонений и изменений, связанных с управлением другими проектами или техническими процессами. Соответственно, первоначалование может включать в себя перепланирование.

Без комментариев

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>5.4.3 Деятельность в процессе контроля проекта</p> <p>При реализации процесса контроля проекта организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:</p> <p>а) управлять проектными требованиями и изменениями, требований в соответствии с проектными планами;</p>	<p>Без комментариев</p> <p>Это требование является всеобъемпощей задачей ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Сложно найти требования в ГОСТ Р ИСО 9001, специально касающиеся этого вопроса.</p> <p>Однако определение элементов системы менеджмента качества и их внедрение (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001) могут соответствовать этому требованию.</p> <p>Однако если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то можно применять планирование в п. 7.1 и изменения требований в п. 7.2.2..</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ol style="list-style-type: none"> планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>7.2.2 Если требования к продукции изменены, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а занесены в изменения требований.</p> <p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ol style="list-style-type: none"> анализу несоответствий (включая жалобы потребителей); установлению причин несоответствий; оценки необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий; определению и осуществлению необходимых действий;

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) соответствующим образом инициировать профилактические действия для гарантирования целей и результатов проекта;	<p>Аналогичным образом требование, связанные с этой задачей установлены в п. 8.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; b) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; c) к определению и осуществлению необходимых действий; d) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); e) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий. <p>Если разрешение имеющейся проблемы связано с продукцией, то п. 8.3 ГОСТ Р ИСО 9001 может соответствовать этому требованию.</p>	<p>8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны соответствовать возможным последствиям потенциальных проблем.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; b) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; c) к определению и осуществлению необходимых действий; d) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); e) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий. <p>8.3 Организация должна обеспечивать идентификацию продукции, не соответствующей требованиям, и управление ее в целях предотвращения непреднамеренного использования или поставки такой продукции. Должна быть установлена документированная процедура для определения средств управления и соответствующей ответственности и полномочий для действий с несответствующей продукцией.</p> <p>Если применимо, организация должна предпринимать в отношении несответствующей продукции следующие действия (одно или несколько):</p> <ul style="list-style-type: none"> а) устранение обнаруженного несоответствия; б) санкционирование использования, выпуска или приемки продукции, если получено разрешение на отклонение от соответствующего полномочного лица или органа и, где это применимо, потребителя; с) предотвращение ее первоначального предполагаемого использования или применения. <p>После того как несответствующая продукция исправлена, она должна быть подвергнута повторной верификации для подтверждения соответствия требованием.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>Если разрешение имеющееся проблемы происходит на уровне процесса, то п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001 может соответствовать этому требованию.</p> <p>Коррекция может пониматься как часть корректирующего действия.</p>	<p>Записи о характере несоответствий и любых последующих принятых действиях, включая полученные решения на отклонения, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процесса в достичь запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий. Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей); б) к установлению причин несоответствий; с) к оценению необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий; д) к определению и осуществлению необходимых действий; е) к анализу результатов предпринятых действий (4.2.4); ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий. <p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий. Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> д) к определению и осуществлению необходимых действий. 	<p>Задача, связанная с выполнением этого требования, может соответствовать представлению о корректирующем действии (частично),</p> <p>е) разворачивать во времени содержание, определение и соответствующую декомпозицию работ, которые должны быть выполнены в рамках проекта вследствие принятых решений о корректирующих действиях и оцененных изменений, которые эти действия вносят,</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
1) по просьбе приобретающей стороны или поставщика инициировать действия, связанные с изменениями предусматриваемых договором затрат, сроков или качества;	Если этот вопрос обсуждается на уровне производства, он может решаться в процессе переговоров с потребителями.	7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся: б) прохождения запросов, контракта или заказа, включая поправки.
2) по просьбе приобретающей стороны или поставщика инициировать действия, связанные с изменениями предусматриваемых договором затрат, сроков или качества;	Обратная связь с потребителем может относиться к действию, необходимому для инициирования изменения, в этом случае требование п. 7.2.3 с) ГОСТ Р ИСО 9001 может быть подходитицим.	7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся: с) обратной связи от потребителей, включая жалобы потребителей.
3) по просьбе приобретающей стороны или поставщика инициировать действия, связанные с изменениями предусматриваемых договором затрат, сроков или качества;	Если этот вопрос обсуждается на стадии проектирования, он может относиться к п. 7.3.7 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.3.7 Изменения проекта и разработки должны быть идентифицированы, а записи должны поддерживаться в рабочем состоянии. Изменения должны быть проанализированы, верифицированы и запидированы соответствующим образом, а также одобрены до внесения. Анализ изменений проекта и разработки должен включать в себя оценку влияния изменений на составные части и уже поставленную продукцию. Записи результатов анализа изменений и любых необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).
4) осуществлять действия по исправлению нарушенных условий поставки приобретаемой продукции и услуг посредством конструктивного взаимодействия с поставщиком;	Задача, связанная с выполнением этого требования, может относиться к требованиям в ГОСТ Р ИСО 9001, связанному с закупочной деятельности.	7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщику и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.
5) осуществлять действия по исправлению нарушенных условий поставки приобретаемой продукции и услуг посредством конструктивного взаимодействия с поставщиком;	Инженерный контроль закупленной продукции будет подразделяющей мерой, включая исправление продукции, имеющей дефекты, согласно п. 7.4.3 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Если организация или ее по требованию предполагает осуществлять верификацию у поставщика, то организация должна установить меры по верификации и порядок выпуска продукции в информации по закупкам.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
В случае если во время осуществления процесса выявляется, что приобретаемая продукция является неадекватной, то с ней следует обращаться как с несоответствующей продукцией (8.3.)	<p>8.3 Если применено, организация должна предпринимать в отношении несоответствующей продукцией следующие действия (одно или несколько):</p> <ul style="list-style-type: none"> а) устранение обнаруженного несоответствия; б) санкционирование использования, выпуска или приемки продукции, если получено разрешение на отклонение от соответствующего полномочного лица или органа и, где это применимо, потребителя; с) предотвращение ее первоначального предполагаемого использования или применения. <p>Записи о характере несоответствий и любых последующих принятых действиях, включая полученные разрешения на отклонения, должны поддерживаться в рабочем состоянии [4.2.4].</p>	<p>8.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами.</p> <p>В ходе планирования проектирования и разработки организации должна устанавливать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) стадии проектирования и разработки; б) проведение анализа, верификации и валидации, соответствующих каждой стадии проектирования и разработки; с) ответственность и полномочия в области проектирования и разработки. <p>Организация должна управлять взаимодействием различных групп, занятых проектированием и разработкой, в целях обеспечения эффективной связи и четкого разделения ответственности.</p> <p>Результаты планирования должны актуализироваться, если это необходимо, в процессе проектирования и разработки.</p>
г) санкционировать, если это обосновано, переход к реализации следующего запланированного этапа или снятия проекта,	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется определенного требования.</p> <p>Однако если проект рассматривается как часть процесса жизненного цикла продукции, могут применяться п. 7.3.1 ГОСТ Р ИСО 9001</p>	<p>и п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p> <p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4).</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	Выпуск продукции и предоставление услуги потребителя не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут удовлетворительно завершены, если не утверждено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.	
5.4.5 Процесс принятия решений		
5.4.5.1 Цель процесса принятия решений	Без комментариев	
Цель процесса принятия решений заключается в выборе из существующих альтернатив наиболее предпочтительного направления проектных действий.		
Этот процесс является реакцией на возникающие в процессе жизненного цикла системы запросы о принятии решений, направленных на достижение заданных, желаемых или оптимальных результатов вне зависимости от характера или источников таких запросов. Альтернативные действия анализаются и выбирается направление действий. Решения и их обоснование документируются для поддержки принятия решений в будущем.		
5.4.5.3 Деятельность в процессе принятия решений	Без комментариев	
При реализации процесса принятия решений организацией должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования.	
а) определять стратегию принятия решений;		5.5.3 Высшее руководство должно обеспечивать установление в организации соответствующих процессов обмена информацией, включая информацию, относящуюся к результативности системы менеджмента качества.
б) привлекать заинтересованные стороны к принятию решений для использования их опыта и знаний;		
		7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся:
		а) информации о продукциии;
		б) прохождения запросов, контракта или заказа, включая поправки;

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) устанавливать обстоятельства и необходимость принятия решений; d) выбирать и объявлять стратегию принятия решений для каждой ситуации, в которой необходимо принимать решение. Определять желаемые результаты и критерии успешного разрешения проблемы;	В ГОСТ Р ИСО 9001 этот вопрос специально не рассматривается.	c) обратной связи от потребителей, включая жалобы потребителей.
e) оценивать баланс последствий альтернативных действий, используя определенную стратегию принятия решений, с целью оптимизации или улучшения ситуации принятия решений;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет конкретного требования, относящегося к этому вопросу.	8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий. Должна быть разработана документированная процедура для определения требований (4.2.4); e) к записям результативности предпринятых действий (4.2.4); f) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.
f) документировать, отслеживать, оценивать и сообщать о результатах принятия решения для подтверждения эффективности решения проблем, устранения отрицательных тенденций и получения возможных преимуществ;	Это положение может рассматриваться как соответствующее применительно к корректирующим действиям в ГОСТ Р ИСО 9001 [п. 8.5.2 e), f)].	4.2.4 Записи, установленные для представления свидетельств соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением. 8.5.2 Должна быть разработана документированная процедура для определения требований (4.2.4); e) к записям результативности предпринятых действий (4.2.4).
g) поддерживать записи о проблемах и возможностях их решения, а также размещать эти записи в соответствии с соглашениями или организационными процедурами таким образом, который позволяет проводить аудит и изучать полученный опыт.	Управление записями ГОСТ Р ИСО 9001 может быть подходящим применительно к этому требованию.	Особенно требование, касающееся записей для корректирующих действий, согласно п. 8.5.2 е) ГОСТ Р ИСО 9001.
5.4.6 Процесс управления рисками		
5.4.6.1 Цель процесса управления рисками	Без комментариев	
	Цель процесса управления рисками заключается в снижении последствий отрицательного воздействия вероятных событий, которые могут явиться причиной изменений	

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
качества, затрат, сроков или ухудшения технических характеристик.		
В ходе данного процесса проводится определение, оценка, обработка и мониторинг рисков, возникающих в течение полного жизненного цикла, а также вырабатывается реакция на каждый риск в терминах реализации соответствующих мер противодействия риску или его принятия,		

5.4.6.3 Деятельность процесса управления рисками

В процессе управления рисками организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:

- а) утвердить систематический подход к определению рисков, их оценке и обработке;

ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит положений об управлении рисками, но содержит такое понятие, как предотвращение потерь, связанных с качеством, в виде предупреждающих действий (п. 8.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001).

б) идентифицировать и определять риски;

Идентификации рисков может соответствовать определение возможной причин (п. 8.5.3).

в) определять вероятности событий, связанных с рисками, используя установленные критерии;

Определению вероятности событий может соответствовать определение возможной причины (п. 8.5.3).

г) оценивать риски в терминах их возможных последствий, используя установленные критерии;

Оценке вероятности рисков может соответствовать оценка потребности для предотвращения возникновения [8.5.3 б].

д) определять традиции рисков по их вероятности и последствиям;

Графики рисков может соответствовать оценка потребности для предотвращения возникновения [п. 8.5.3 б] (ГОСТ Р ИСО 9001).

е) определять традиции рисков по их вероятности и последствиям;

8.5.3 Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:

- а) к установлению потенциальных несответствий и их причин;

8.5.3 Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:

- а) к установлению потенциальных несответствий и их причин;
- б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несответствий;

8.5.3 Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:

- б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несответствий;

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснованные/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
f) определять стратегии реакции на риски;	Определено рисков может соответствовать определение меро- приятий для предупреждающих действий [п. 8.5.3 с) ГОСТ Р ИСО 9001].	8.5.3 Должна быть разработана документированная про-цедура для определения требований: с) к определению и осуществлению необходимых дей-ствий.
g) определять значения допустимых границ для каждого идентифицированного риска;	—	—
h) определять действия по обработке рисков в случае превышения ими допустимых границ;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет такого кон-кретного требования.	—
i) сообщать о мерах по обработке рисков и их статусе в соответствии с действующими соглашениями, политикой и процедурами;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет такого кон-кретного требования.	—
j) вести учет рисков в течение всего жизненного цикла.	Ведение учета может рассматри-ваться как требование по управле-нию записями [п. 8.5.3 д) ГОСТ Р ИСО 9001].	8.5.3 Должна быть разработана документированная про-цедура для определения требований: д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4).
5.4.7 Процесс управления конфигураций		
5.4.7.1 Цель процесса управления конфигураций	Без комментариев	
Цель процесса управления конфигурацией состоит в уста-новлении и поддержании целостности всех идентифици-рованных выходных результатов в проекта или процесса обеспечения доступа к ним любой заинтересованной сто-роны.		
5.4.7.3 Деятельность в процессе управления конфи-гураций		
При реализации процесса управления конфигураций орга-низация должна осуществлять следующие действия в соотвествии с принятой политикой и процедурами:	Без комментариев	
a) определять стратегию управления конфигураций;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет опре-деленного требования относительно стратегии управления конфигура-ций.	—

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
b) идентифицировать элементы, которые необходимо контролировать в процессе управления конфигурацией;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления конфигурацией. Однако в п. 7.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001 «Идентификация и прослеживаемость» можно найти взаимосвязь с управлением конфигураций.	7.5.3 Если это возможно и целесообразно, организация должна идентифицировать продукцию с помощью соответствующих средств на всех стадиях ее жизненного цикла. Организация должна идентифицировать статус продукции по отношению к требованию мониторинга и измерений на всех стадиях ее жизненного цикла. Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификационной продукцией и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).
c) поддерживать информацию о конфигурации на приемном уровне целостности и защищенности;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления конфигурацией. Однако в п. 7.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001 «Идентификация и прослеживаемость» можно найти взаимосвязь с управлением конфигураций.	7.5.3 Если это возможно и целесообразно, организация должна идентифицировать продукцию с помощью соответствующих средств на всех стадиях ее жизненного цикла. Организация должна идентифицировать статус продукции по отношению к требованию мониторинга и измерений на всех стадиях ее жизненного цикла. Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификационной продукцией и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).
d) гарантировать, что изменения базовой линии конфигурации соответствуют образом идентифицируются, записываются, оцениваются, утверждаются, проводятся и верифицируются.	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления конфигураций. Однако в п. 7.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001 «Идентификация и прослеживаемость» можно найти взаимосвязь с управлением конфигураций.	7.5.3 Если это возможно и целесообразно, организация должна идентифицировать продукцию с помощью соответствующих средств на всех стадиях ее жизненного цикла. Организация должна идентифицировать статус продукции по отношению к требованию мониторинга и измерений на всех стадиях ее жизненного цикла. Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификационной продукцией и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).
5.4.8 Процесс управления информацией		
5.4.8.1 Цель процесса управления информации		Без комментариев
Цель процесса управления информацией состоит в своевременном представлении заинтересованным сторонам необходимой полной, достоверной и, если требуется, конфиденциальной информации в течении и, соответственно, после завершения жизненного цикла системы.		

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>В рамках процесса управления информацией реализуются функции создания, сбора, преобразования, хранения, восстановления, распространения и размещения информации.</p> <p>Этот процесс управляет первичной информацией, включая техническую и проектную информацию, информацию предприятия и пользователя талльскую информацию, а также информацию, содержащуюся в соглашениях.</p>	<p>5.4.8.3 Деятельность в процессе управления информацией</p> <p>При реализации процесса управления информацией организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политкой и процедурами:</p> <p>а) определить элементы информации, которые будут подлежать управлению в течение жизненного цикла системы и согласно политике организации или законодательству поддерживаться в течение определенного периода после завершения жизненного цикла;</p>	<p>Без комментариев</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления информации. Однако соответствующее требование может быть найдено в некоторых системах менеджмента качества в качестве процесса, заданного организацией.</p> <p>Имеются конкретные требования для документации в п. 4.2.1</p>
		<p>4.2.1 Документация системы менеджмента качества должна включать в себя:</p> <p>а) документально оформленные заявления о политике и целях в области качества;</p> <p>б) руководство по качеству;</p> <p>с) документированные процедуры и записи, требуемые настоящим стандартом;</p> <p>д) документы, включая записи, определенные организацией как необходимые ей для обеспечения эффективного планирования, осуществления процессов и управления ими.</p> <p>и записи в п. 4.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>4.2.4 Записи, установленные для представления свидетельств соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
b) распределять полномочия и обязанности, относящиеся к зврождению, созданию, накоплению, архивированию и уничтожению элементов информации;	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления информации.</p> <p>Но общие ответственность и полномочия, охватывающие все аспекты системы менеджмента, установлены в п. 5.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>с) определять права, обязанности и обязательства, касающиеся хранения, передачи и доступа к элементам информации;</p>	<p>Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей.</p> <p>Записи должны оставаться четкими, легко идентифицируемыми и восстановляемыми.</p> <p>5.5.1 Высшее руководство должно обеспечивать определение и доведение до сведения персонала организации ответственности и полномочий.</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования относительно управления информации.</p> <p>Если пункты, касающиеся информации, могут рассматриваться в качестве документов и записей, то могут быть подтверждены п. 4.2.3</p> <p>4.2.3 Документы системы менеджмента качества должны быть управляемыми. Записи, представляющие собой специальный вид документов, должны быть управляемыми согласно требованиям 4.2.4.</p> <p>Для определения необходимых средств управления должна быть разработана документированная процедура, предусматривающая:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) официальное одобрение документов с точки зрения их достаточности до выпуска; б) анализ и актуализацию по мере необходимости и повторное официальное одобрение документов; с) обеспечение идентификации изменений и статуса проверки документов; д) обеспечение наличия соответствующих версий документов в местах их применения; е) обеспечение сохранения документов четкими и легко идентифицируемыми; <p>1) обеспечение идентификации и управления рассыльной документацией и внешнего прохождения, определенных организацией как необходимые для планирования и функционирования системы менеджмента качества;</p> <p>2) предотвращение непреднамеренного использования устаревших документов и применение соответствующей идентификации тех же документов, оставленных для как-либо целей.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и п. 4.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.	<p>4.2.4 Записи, установленные для представления сведений о соответствии требованием и результативности функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением. Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей. Записи должны оставаться чёткими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.</p> <p>4.2.3 Документы системы менеджмента качества должны быть управляемыми. Записи, представляющие собой специальный вид документов, должны быть управляемыми согласно требованиям 4.2.4.</p> <p>Для определения необходимых средств управления должна быть разработана документированная процедура, предусматривающая:</p> <ol style="list-style-type: none"> официальное одобрение документов с точки зрения их достаточности до выпуска; анализ и актуализацию по мере необходимости и повторное официальное одобрение документов; обеспечение идентификации изменений и статуса проверки документов; обеспечение наличия соответствующих версий документов в местах их применения; обеспечение сохранения документов четкими и легко идентифицируемыми; обеспечивание идентификации и управление рассыпкой документов в иного происхождения, определенных организацией как необходимые для планирования и функционирования системы менеджмента качества; преподвращение непреднамеренного использования устаревших документов и применение соответствующей идентификации таких документов, оставленных для каких-либо целей. 	<p>4.2.4 Записи, установленные для представления сведений о соответствии требованием и результативности функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.</p> <p>и п. 4.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
e) получать идентифицированные элементы информации;	С позиций ГОСТ Р ИСО 9001 нет необходимости в получении информации, она поставляется автоматически.	Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей. Записи должны оставаться четкими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.
f) обслуживать элементы информации и хранящиеся записи этих элементов в соответствии с требованиями к целостности, защите и сохранению тайны;	Задача, связанная с выполнением этого требования, может рассматриваться как задача, относящаяся к управлению записями.	4.2.4 Записи, установленные для представления сведений о соответствии требованием и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением. Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей. Записи должны оставаться четкими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.
g) определить действия по сопровождению информации;	Задача, связанная с выполнением этого требования, может рассматриваться как задача, относящаяся к управлению записями.	4.2.4 Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей. Записи должны оставаться четкими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.
h) находить и распределять информацию между определенными сторонами в соответствии с требованиями согласованных графиков или при определенных обстоятельствах;	Задача, связанная с выполнением этого требования, может рассматриваться как управление документацией [п. 4.2.3 f) ГОСТ Р ИСО 9001]	4.2.3 Для определения необходимых средств управления должна быть разработана документированная процедура, предусматривающая: f) обеспечение идентификации и управление рассыпкой документов внешнего прохождения, определенных организацией как необходимые для планирования и функционирования системы менеджмента качества.
		4.2.4 Записи должны оставаться четкими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
i) предоставлять официальную документацию в соответствии с требованиями;	Если имеется какое-либо нормативное и законодательное требование, то могут быть подходящими Требованиями ГОСТ Р ИСО 9001 [п. 6.2.2 е) и п. 7.5.2 б)].	6.2.2 Организация должна:
		а) поддерживать в рабочем состоянии соответствующие записи об образовании, подготовке, на выках и опыте (4.2.4);
j) архивировать заданную информацию в соответствии с целями аудита и сохранения знаний;	Задача, связанная с выполнением этого требования, может рассматриваться как задача, относящаяся к управлению записями.	7.5.2 Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов.
		Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:
		б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала;
		4.2.4 Записи, установленные для представления свидетельств соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.
		Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей.
		Записи должны оставаться чёткими, легко идентифицируемыми и восстанавливаемыми.
k) уничтожать ненужную, изаженную или не поддающуюся проверке информацию в соответствии с политикой организации, требованиями к защите информации и сохранению тайны.	Задача, связанная с выполнением этого требования, может рассматриваться как задача, относящаяся к управлению записями (п. 4.2.4).	4.2.4 Организация должна установить документированную процедуру для определения средств управления, необходимых для идентификации, хранения, защиты, восстановления, сохранения и изъятия записей.
5.5 Технические процессы		
5.5.1 Введение		Без комментариев
Технические процессы используются для определения требований к системе, преобразования этих требований в эффективный продукт, позволяющий осуществлять при необходимости устойчивое производство этого продукта, использовать его для обеспечения требуемых услуг, поддерживать обеспечение этими услугами и удалять продукт, когда он изымается из обращения.		

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>Технические процессы определяют совокупность работ, которые подаются в рамках задан предпринятия и проекта, оптимизировать прибыли и уменьшать риски, возникающие вследствие принятия технических решений и осуществления соответствующих действий. Эти работы обеспечивают условия для того, чтобы продукция и услуги были нужными и полезными, экономически выгодными, функциональными, надежными, пригодными к обслуживанию, производству и использованию и обладали другими качествами, необходимыми для того, чтобы удовлетворить требования как приобретающих организаций, так и организаций-поставщиков. Они также обеспечивают условия для того, чтобы продукция и услуги соответствовали ожиданиям или законодательным требованиям общества, включая требования к факторам здоровья, безопасности, защищ и экологии.</p> <p>Технические процессы включают в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) процесс определения требований правообладателей; б) процесс анализа требований; с) процесс проектирования архитектуры; д) процесс реализации элементов системы; е) процесс комплексирования; ф) процесс верификации; г) процесс передачи; х) процесс валидации; и) процесс функционирования; ж) процесс технического обслуживания; к) процесс изыскания и спуска. 		
<p>5.5.2 Процесс определения требований правообладателей</p>		
<p>5.5.2.1 Цель процесса определения требований правообладателей</p> <p>Цель процесса определения требований правообладателей состоит в выявлении требований к системе, выполнение которых может обеспечить функциональные возможности, необходимые пользователем системы и иным заинтересованным лицам в заданной эксплуатационной среде.</p>	<p>Без комментариев</p>	

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>Процесс позволяет определить правообладателей, которые связаны с системой на протяжении всего жизненного цикла, а также их потребности и пожелания. В рамках процесса эти данные анализируются и преобразуются в общий набор требований правообладателей, описываемых ожидаемое поведение системы в процессе взаимодействия с эксплуатационной средой, и совокупность базовых показателей, проверка на соответствиे которым является целью процесса валидации, позволяющего подтвердить, что система отвечает заявленным требованиям.</p>	<p>5.5.2.3 Деятельность в процессе определения требований правообладателей</p> <p>При реализации процесса определения требований правообладателей организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) идентифицировать отдельных правообладателей или классы правообладателей, имеющих законный интерес к системе в течение ее жизненного цикла; б) выявлять требования правообладателей; <p>С позиции ГОСТ Р ИСО 9001 под правообладателем подразумевается только потребитель, что может включать конечных пользователей.</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 касается только тех требований потребителей, которые относятся к продукции [п. 7.2.1 а, б].</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 может толковаться как охватывающий это требование, но конкретно не касающийся определения ограничений, которые являются неизбежными последствиями существующих соглашений, управленических соглашений, управленческих и технических решений [п. 7.2.1 б, с, д] ГОСТ Р ИСО 9001].</p>	<p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельность после поставки; б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно. <p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; д) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
d) определять последовательный набор последовательных действий для идентификации всех требуемых функциональных возможностей, которые отвечают предполагаемым сценариям и средам функционирования и сопровождения;	ГОСТ Р ИСО 9001 не обращается к определению последовательности действий. Он может толковаться как охватывающий данное требование в том случае, если требование, относящееся к установленному предзначенному использованию, или требования, установленные организацией, относятся к порядку осуществления действий [п. 7.2.1 с). d) ГОСТ Р ИСО 9001].	7.2.1 Организация должна определить: с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; d) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.
e) определять взаимодействие между пользователем и системой;	ГОСТ Р ИСО 9001 не обращается к идентификации взаимодействия. Он может пониматься как охватывающий данное требование в том случае, если требование, относящееся к установленному предзначенному использованию, или требования, установленные организацией, относятся к взаимодействию [п. 7.2.1 б) и д) ГОСТ Р ИСО 9001].	7.2.1 Организация должна определить: б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; d) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.

f) устанавливать и специфицировать экологические, медицинские требования, требования безопасности и другие требования правообладателей, имеющие отношение к критическим показателям;

ГОСТ Р ИСО 9001 отдельно не обращается к требованиям, касающимся здоровья, безопасности, экологии. Он может пониматься как охватывающий данное требование в том случае, если требование, относящееся к установленному предзначенному использованию, или требования, установленные организацией, относятся к тем требованиям, наимененному использованию, законодательные и другие обязательные требования или требования, установленные организацией, обращаются к тем требованиям потребителей, которые относятся к здоровью, безопасности или экологии [п. 7.2.1 б) и д) ГОСТ Р ИСО 9001].

7.2.1 Организация должна определить:
б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно;
d) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
9) анализировать полную совокупность выявленных требований;	ГОСТ Р ИСО 9001 может пониматься как охватывающий это требование, когда при определении требований проводится их тщательный анализ (п. 7.2.1 ГОСТ Р ИСО 9001).	7.2.1 Организация должна определить: а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельности после поставки; б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; д) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.
h) разрешать проблемы, возникающие в связи с определением требований;	Этот пункт может рассматриваться подходящим для определения требований к продукции (п. 7.2.1 ГОСТ Р ИСО 9001).	7.2.1 Организация должна определить: а) установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельность после поставки; б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно; с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; д) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые.

Управление несоответствующей продукцией в ГОСТ Р ИСО 9001 охватывает разрешение проблем, возникающих в связи с определением требований.

Управление несоответствующей продукцией в ГОСТ Р ИСО 9001 охватывает разрешение проблем, возникающих в связи с определением требований.

8.3 Организация должна обеспечивать идентификацию продукции, не соответствующей требованиям, и управление ее в целях предотвращения непреднамеренного использования или поставки такой продукции. Должна быть установлена документированная процедура для определения средств управления и соответствующей ответственности и полномочий для действий с несоответствующей продукцией.

Если применимо, организация должна предпринимать в отношении несоответствующей продукции следующие действия (одно или несколько):

- а) устранение обнаруженного несоответствия;
- б) санкционирование использования, выпуска или приемки продукции, если получено разрешение на отклонение от соответствия полномочного лица или органа и, где это применимо, потребителя;
- с) предотвращение ее первоначального предполагаемого использования или применения;

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Только те части требования ГОСТ Р ИСО 9001, где под «правовладельцами» понимаются «по требованию» (п. 7.2.2)</p> <p>i) доводить результаты анализа требований до сведения соответствующих правообладателей для гарантим того, что их потребности и ожидания были правильно поняты и выражены;</p>	<p>d) действия, адекватные последствиям (или потенциальным последствиям) несоответствия, если несоответствующая продукция выявлена после поставки или начала использования.</p> <p>После того как несоответствующая продукция исправлена, она должна быть подвернута повторной верификации для подтверждения соответствия требованиям.</p> <p>Записи о характере несоответствий и любых последующих предпринятых действиях, включая полученные решения на отклонения, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.2.2 Организация должна анализировать требования, относящиеся к продукции. Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю (например, участие в тендерах, принятие контрактов или заказов, принятие изменений к контрактам или заказам) и должен обеспечивать:</p> <ol style="list-style-type: none"> согласование требований контракта или заказа, отличающихся от ранее сформулированных; способность организаций выполнять определенные требования. <p>Записи результатов анализа и последующих действий, вытекающих из анализа, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Если потребители не выдвигают документированных требований, организация должна подтвердить их у потребителя до принятия к исполнению.</p> <p>Если требования к продукции изменились, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а заинтересованный персонал был представлен в известность об изменениях в требованиях.</p> <p>7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся:</p> <ol style="list-style-type: none"> информации о продукции; прохождения запросов, контракта или заказа, включая поправки; обратной связи от потребителей, включая жалобы потребителей.

Приложение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
ii) устанавливать совместно с правообладателями корректность выражения их требований;	Только те части требования ГОСТ Р ИСО 9001, где под «правообладателями» понимаются «потребители» (п. 7.2.2)	7.2.2 Организация должна анализировать требования, относящиеся к продукцией. Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю (например, участие в тендерах, принятие контрактов или заказов, принятие изменений к контрактам или заказам) и должен обеспечивать: а) определение требований к продукции; б) согласование требований контракта или заказа, отмечаяющихся от ранее сформулированных; с) способность организаций выполнять определенные требования.
		Записи результатов анализа и последующих действий, вытекающих из анализа, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4). Если потребители не выдвигают документированных требований, организация должна подтверждать их у потребителя до принятия к исполнению. Если требования к продукции изменены, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а заинтересованный персонал был представлен в известность об изменениях в требованиях.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
1) поддерживать взаимное соответствие между требованиями правообладателей и потребностями заказчиков различных лиц.	<p>Только те части требований ГОСТ Р ИСО 9001, где под «правообладателями» понимаются «потребители» (п. 7.3.7)</p> <p>и п. 7.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>7.3.7 Изменения проекта и разработки должны быть идентифицированы, а записи о них должны поддерживаться в рабочем состоянии. Изменения должны быть проанализированы, верифицированы и валидированы соответствующим образом, а также одобрены до внесения. Анализ изменения проекта и разработки должен включать в себя оценку влияния изменений на составные части и уже поставленную продукцию. Записи результатов анализа изменения и любых необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.5.3 Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификацией продукции и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).</p>
5.5.3 Процесс анализа требований		
5.5.3.1 Цель процесса анализа требований	<p>Цель процесса анализа требований состоит в преобразовании требований правообладателя, выраженных в виде его представлений о желаемых функциональных возможностях, в техническое выражение требуемого продукта, способного предоставить такие функциональные возможности.</p> <p>В ходе этого процесса создается представление о будущей системе, которая может удовлетворить требования правообладателей и, если позволяет ограничения, не подразумевает какой-либо специфической реализации. В результате данного процесса задается измеримые системные требования, зависящие от видения разработчика, в которых определяется, какими характеристиками должна обладать система и какими должны быть значения правобладателей.</p>	<p>Без комментариев</p>
5.5.3.3 Деятельность в процессе анализа требований		
		<p>При реализации процесса анализа требований организацией должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>а) определять функциональные границы системы в терминах ее поведения и свойств, которые должны быть обеспеченны;</p> <p>б) определять каждую функцию, которую система должна выполнять, насколько хорошо система, включая операторов, должна выполнить эту функцию, условия, при которых система способна выполнять данную функцию и при которых система начинает и прекращает ее выполнение;</p> <p>в) определить необходимые ограничения по изготовлению системы и ее элементов, которые обусловлены требованиями правообладателей или нейзажными ограничениями, связанными с принятием решений;</p> <p>г) определять технические показатели и показатели качества при использовании, позволяющие оценивать технические достижения;</p>	<p>ГОСТ Р ИСО 9001 не проводит различий между требованиями правообладателя и требованиями системы [п. 7.2.1 а].</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 может пониматься как охватывающий это требование, но он не обращается специально к отдельной области или пункту требований (п. 7.2.1).</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 может пониматься как охватывающий это требование, но он не обращается специально к вопросам, связанным с определением ограничений, что вводится в действие требованиями правообладателя или которые являются неизбежными ограничениями, связанными с принятием решений [п. 7.2.1 б) и д)].</p> <p>ГОСТ Р ИСО 9001 не касается специально технических показателей [п. 7.1 а)</p> <p>д) определять технические показатели и показатели качества при использовании, позволяющие оценивать технические достижения;</p>	<p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <p>а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельность после поставки;</p> <p>б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно;</p> <p>с) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции;</p> <p>д) любые дополнительные требования, рассмотриваемые организацией как необходимые.</p> <p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <p>а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельность после поставки;</p> <p>б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого использования, когда оно известно;</p> <p>д) любые дополнительные требования, рассмотриваемые организацией как необходимые.</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <p>а) цели в области качества и требований к продукции;</p> <p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <p>д) любые дополнительные требования, рассмотриваемые организацией как необходимые.</p> <p>и п. 7.2.1 д) ГОСТ Р ИСО 9001 примененияются частично.</p>

2. Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>е) устанавливать системные требования и функции, в соответствии с которыми определяются риски и критические параметры системы, связанные с такими свойствами, как здоровье, безопасность, защищенность, безотказность, готовность, а также со свойствами обеспечивающих систем;</p> <p>ф) анализировать целостность системных требований для обеспечения уверенности в том, что каждое требование, пары требований или наборы требований обладают системной целостностью;</p>	<p>ГОСТ Р ИСО 9001 может пониматься как охватывающий это требование, когда при определении требований они тщательно анализируются на предмет обеспечения целостности, таким образом, применения п. 7.2.1</p> <p>и п. 7.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) требования, установленные потребителями, включая требования к поставке и деятельность после поставки; б) требования, не определенные потребителем, но необходимые для конкретного или предполагаемого исполнения, когда оно известно; в) законодательные и другие обязательные требования, применимые к продукции; г) любые дополнительные требования, рассматриваемые организацией как необходимые. <p>7.2.2 Организация должна анализировать требования, относящиеся к продукции. Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю (например, участие в тендерах, принятие контрактов или заказов, принятие изменений к контрактам или заказам) и должен обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определение требований к продукции; б) согласование требований контракта или заказа, отмечющихся от ранее сформулированных; в) способность организаций выполнять определенные требования. <p>Записи результатов анализа и последующих действий, выполненных из анализа, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Если потребители не выдвигают документированных требований, организация должна подтверждать их у потребителя до принятия к исполнению.</p> <p>Если требования к продукции изменились, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а заинтересованный персонал был поставлен в известность об изменениях требованиях.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
д) демонстрировать связь между системными требованиями и требованиями правообладателей;	ГОСТ Р ИСО 9001 в основном не проводит различий между требованиями правообладателя и требованиями систем (п. 7.5.3).	7.5.3 Если это возможно и целесообразно, организация должна идентифицировать продукцию с помощью соответствующих средств на всех стадиях ее жизненного цикла. Организация должна идентифицировать статус продукции по отношению к требованиям мониторинга и измерений на всех стадиях ее жизненного цикла. Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификацией продукции и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).
г) на протяжении всего жизненного цикла вести учет совокупности системных требований вместе с их обоснованиями, связанными решениями и допущениями.	ГОСТ Р ИСО 9001 требует ясности относительно мер управления для периода сохранения записей, не только применительно к жизненному циклу системы, в п. 7.2.2 и п. 7.3.7 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.2.2 Если требования к продукции изменились, организация должна обеспечить, чтобы соответствующие документы были исправлены, а заинтересованный персонал был поставлен в известность об изменениишихся требованиях.
	5.5.4 Процесс проектирования архитектуры	5.5.4.1 Цель процесса проектирования архитектуры Цель процесса проектирования архитектуры состоит в синтезе решения, которое бы удовлетворяло системным требованиям. Этот процесс выделяет и устанавливает области решения, представленные в виде набора различных проблем управленического, концептуального и, наконец, реализационного характера. В рамках процесса определяются и исследуются одна или несколько стратегий реализации системы со ступенчатой детализацией, соответствующими и рисками. Исходя

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
из этого выбирается решение о проектировании архитектуры. Оно определяется на основе требований к набору системных элементов, из которых компонуется система. Конкретные требования, формулируемые в результате этого процесса, являются основой для проведения верификации реализованной системы и для разработки стратегий комплексирования и верификации.		
5.5.4.3 Деятельность в процессе проектирования архитектуры При реализации процесса проектирования архитектуры организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политической и процедурными: а) определять приемлемые проекты логической архитектуры;	<p>Без комментариев</p> <p>В случае если под проектом понимается часть процессов жизненного цикла продукции, то тогда может применяться п. 7.1. В этой ситуации, когда выполняется проектирование и разработка, следует включить в рассмотрение п. 7.3.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цепи в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и процедура соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p> <p>Причины</p> <p>1 Документ, определяющий процессы системы менеджмента качества (включая процессы жизненного цикла продукции) и ресурсы, которые предстоит применять к</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>и это понятие может содержать выходные данные проектирования и разработки [п. 7.3.3 б) ГОСТ Р ИСО 9001].</p> <p>б) выполнять декомпозицию функций системы, определенных в процессе анализа требований, и поставить им в соответствующие элементы архитектуры системы, сформировать производные требования, необходимые для такого сопоставления;</p>	<p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) обеспечивать соответствие текущей информацией по закупкам, производству и обслуживанию. <p>7.3.2 Входные данные, относящиеся к требованиям продукции, должны быть определены, а записи должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Входные данные должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) функциональные и эксплуатационные требования; б) соответствующие законодательные и другие обязательные требования; с) там, где это возможно, информацию, взятую из предыдущих аналогичных проектов; д) другие требования, важные для проектирования и разработки. <p>Входные данные должны анализироваться на достаточность. Требования должны быть полными, недвусмысленными и непротиворечивыми.</p> <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие текущей информацией по закупкам, производству и обслуживанию; в) сопровождать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. 	<p>конкретной продукции, проекту или контракту, может рассматриваться как план качества.</p> <p>2 При разработке процессов жизненного цикла продукции организация может также применять требования 7.3.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
c) анализировать итоговый проект архитектуры с целью установления проектных критериев для каждого элемента;	Результат проектирования анализируется в ходе анализа проекта и разработки (п. 7.3.4 ГОСТ Р ИСО 9001).	7.3.4 На соответствующих стадиях должен проводиться систематический анализ проекта и разработки в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) в целях: а) оценивания способности результатов проектирования и разработки удовлетворять требованиям; б) выявления любых проблем и внесения предложений по необходимым действиям. В состав участников такого анализа должны включаться представители подразделений, имеющих отношение к анализируемой(ым) стадии(ям) проектирования и разработки. Записи результатов анализа и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).
d) определять, какие системные требования должны выполняться операторами;	Определение системных требований, выполняемых операторами, осуществляется в ходе планирования процессов жизненного цикла продукции (п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001).	7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом: а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; д) запись, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4).
e) определять, доступны ли в готовом виде те элементы технического и программного обеспечения, которые используются в проектном и интерфейсным критериям;	Соответствует определению закупаемой продукции (п. 7.3.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	7.3.3 Входные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подразделяющей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>f) оценивать альтернативные проектные решения, моделируя их с той степенью детализации, которая позволяет сравнивать спецификации, выраженные в системных требованиях, с эксплуатационными характеристиками, стоимостными и временными показателями и рисками, выявленными в требованиях правообладателей;</p> <p>Для завершения данной цепочки разработки проекта (выходной параметр) применяется п. 7.3.3 ГОСТ Р ИСО 9001</p>	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 это включает использование информации, полученной в ходе предыдущих аналогичных проектов.</p> <p>7.3.2 Входные данные, относящиеся к требованиям к продукции, должны быть определены, а записи должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Входные данные должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> с) там, где это возможно, информацию, взятую из предыдущих аналогичных проектов. 	<p>Выходные данные проектирования и разработки должны соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке в форме, подходящей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие информацией по закупкам, производству и обслуживанию; в) содержать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие информацией по закупкам, производству и обслуживанию; в) содержать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. <p>7.3.4 На соответствующих стадиях должен проводиться систематический анализ проекта и разработки в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) в цепях:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) оценивания способности результата в проектирования и разработки удовлетворять требованиям; б) выявления любых проблем и внесения предложений по необходимым действиям.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>и возможно действия по верификации (п. 7.3.5 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>9) определять и документировать в качестве выходного параметра проектирования и разработки (п. 7.3.3).</p>	<p>В состав участников такого анализа должны включаться представители подразделений, имеющих отношение к анализируемой(ым) стадии(ям) проектирования и разработки. Записи результатов анализа и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостоверяться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p>
	<p>Определяется и документируется в качестве выходного параметра проектирования и разработки (п. 7.3.3).</p> <p>9) определять и документировать области взаимодействия между системными элементами и областями взаимодействий на границах системы с внешними системами;</p>	<p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствующей информацией по закупкам, производству и обслуживанию; с) содержать критерии приемки продукции или ссылки на них; д) определить характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проведения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствующей информацией по закупкам, производству и обслуживанию;
	<p>в) задавать выбранные физические проектные решения в соответствии с порядком проектирования архитектуры в терминах проектных функций, характеристик эксплуатации, поведения, интерфейсов и независимых ограничений при реализации проекта;</p>	<p>Задается в качестве выходного параметра проектирования и разработки (п. 7.3.3 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>1) задавать выбранные физические проектные решения в соответствии с порядком проектирования архитектуры в терминах проектных функций, характеристик эксплуатации, поведения, интерфейсов и независимых ограничений при реализации проекта;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
i) вести документальный учет информации по проектированию архитектуры;	<p>ГОСТ Р ИСО 9001 главным образом требует ведения записей в п. 4.2.4.</p> <p>и отдельно документировать информацию, относящуюся к выходным данным, анализу, верификации и валидации проектирования и разработки, в п. 7.3.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Недободимо идентифицировать продукцию, обеспечивая ее прослеживаемость согласно п. 7.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>4.2.4. Записи, установленные для представления сведений о характеристиках продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования, должны находиться под управлением.</p> <p>4.2.4. Записи, установленные для представления сведений о характеристиках продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования, должны находиться под управлением.</p> <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проведения верификации и разработки, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие информации по закупкам, производству и обслуживанию; в) содержать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. <p>7.5.3 Если это возможно и целесообразно, организация должна идентифицировать продукцию с помощью соответствующих средств на всех стадиях ее жизненного цикла.</p> <p>Организация должна идентифицировать статус продукции по отношению к требованиям мониторинга и измерений на всех стадиях ее жизненного цикла.</p> <p>Если прослеживаемость является требованием, то организация должна управлять специальной идентификацией продукции и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Приложение — В ряде отраслей промышленности менеджмент конфигурации является средством поддержания идентификации и прослеживаемости.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.5.5 Процесс реализации элементов системы		
5.5.5.1 Цель процесса реализации элементов системы	Цель процесса реализации (внедрения) элементов системы (специфицированных) состоит в создании заданных элементов в системе. В ходе этого процесса происходит преобразование заданных поведенческих, интэрфейсных и производственных отработанных в действии по реализации, в результате которых в соответствии со сложившимися правилами и технологией создается элемент системы. Системный элемент конструируется или адаптируется путем обработки материалов и (или) информации, соответствующих выбранный технологии реализации, и использования соответствующих технических приемов и дисциплин. Результатом процесса является элемент системы, удовлетворяющий как архитектурным решениям, что подтверждается при верификации, так и требованиям правообладателей, что подтверждается при валидации.	Без комментариев
5.5.5.3 Деятельность в процессе реализации элементов системы	При осуществлении процесса реализации элементов системы организация должна выполнить следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурой: а) разрабатывать стратегию реализации элементов системы организацией с принятой политикой и процедурами;	Общую стратегию для организации планируют как элемент системы менеджмента качества (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001). 5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать: а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
b) определить ограничения, которые стратегия и технология реализации элементов системы налагают на проект-ные решения;	<p>Ограничения идентифицируют по-средством планирования процессов жизненного цикла продукция (п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001) и опре-деления требований, относящихся к продукции.</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции, необходи-мые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требовани-ями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции, необходи-мые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должна устано-вить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и вали-дации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки про-дукции; г) запасы, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продук-ция соответствуют требованиям (4.2.4). 	<p>При планировании процессов жизненного цикла продукции и продук-ции организацией должна планировать и разрабатывать то-процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требовани-ями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции, необходи-мые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должна устано-вить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и вали-дации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки про-дукции; г) запасы, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продук-ция соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.2.1 Организация должна определить:</p> <ul style="list-style-type: none"> с) законодательные и другие обя-зательные требования [п. 7.2.1 с) ГОСТ Р ИСО 9001]
		<p>Ограничения должны включать</p> <ul style="list-style-type: none"> законодательные и другие обя-зательные требования [п. 7.2.1 с) ГОСТ Р ИСО 9001]

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и анализ требований [п. 7.2.2 а].	<p>7.2.2 Организации должны анализировать требования, относящиеся к продукции. Этот анализ должен проводиться до принятия организацией обязательства поставлять продукцию потребителю (например, участие в тендерах, принятие контрактов или заказов, принятие изменений к контрактам или заказам) и должен обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определение требований к продукции. <p>7.3.2 Входные данные, относящиеся к требованиям к продукции, должны быть определены, а записи должны поддерживаться в рабочем состоянии [4, 2.4].</p> <p>Входные данные должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) функциональные и эксплуатационные требования; б) соответствующие законодательные и другие обязательные требования. 	<p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлена в форме, подходящей для проверения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие критерии приемки продукции; в) содержать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях, управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; в) применение подходящего оборудования; г) наличие и применение центрального и измерительного оборудования;

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Также рассматривается «валидация» процессов в качестве аспекта, связанного с внедрением (п. 7.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001).	<p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; с) применение конкретных методов и процедур; д) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. 	<p>е) проведение мониторинга и измерений;</p> <p>ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.</p>
1) Производство технических средств Необходимо производить технические средства, используя методы доведения до требуемых параметров, формирования и изготовления, соответствующие физической технологии реализации и отборным материалам. В случае необходимости технические средства испытываются для подтверждения заданных характеристик качества продукции.	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется четкого требования в отношении производства технических средств. Использование подходящего оборудования отражено в п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001 как относящегося к производству технических средств.</p> <p>2) Создание программных средств Требуется кодировать программные элементы и в случае необходимости компилировать, проверять и тестировать их для обеспечения соответствия проектным критериям. В Исполнении № 1 к ИСО/МЭК 12207 рассматриваются процессы для системных элементов, реализованных в виде программных средств.</p>	<p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования. <p>7.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами.</p> <p>В ходе планирования проектирования и разработки организации должна устанавливать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) стадии проектирования и разработки; б) проведение анализа, верификации и валидации, соответствующих каждой стадии проектирования и разработки; с) ответственность и полномочия в области проектирования и разработки.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Создание программных средств может быть также отнесено к обеспечению информации или обработанием (п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>3) Обучение операторов</p> <p>Необходимо осуществлять обучение и подготовку операторов к выполнению задач в соответствии со стандартами, установленными требованиями к эксплуатационным характеристикам и процедурам функционирования, а в случае необходимости подтверждать, что заданный диапазон их возможностей и уровень компетентности были достигнуты. В обучение может входить получение сведений о среде функционирования, в том числе об обнаружении ошибок и инструкциях по локализации последствий ошибок;</p>	<p>Организация должна управлять взаимодействием различных групп, занятых проектированием и разработкой, в целях обеспечения эффективной связи и четкого распределения ответственности.</p> <p>Результаты планирования должны актуализироваться, если это необходимо, в процессе проектирования и разработки.</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) применение подходящего оборудования; <p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности. <p>Если осуществление операций входит в сферу ответственности поставщика, ГОСТ Р ИСО 9001 содержит требования, касающиеся оценки компетентности [п. 6.2.2 б].</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях.</p> <p>Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> б) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>4.2.4 Записи, установленные для представления свидетельства соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.</p>
		<p>Если осуществление операций входит в сферу ответственности поставщика, то обучение и подготовка — это одна из услуг, оказываемых поставщиком [п. 7.5.1 б] ГОСТ Р ИСО 9001]</p> <p>Аналогичные задачи описываются в п. 4.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>д) вести регистрацию доказательств соответствия элементов системы соответствия с поставщиками, законодательством и политике организации;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Идентификация тех записей, которые нужно вести и поддерживать, определена в п. 7.1 д) ГОСТ Р ИСО 9001.	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> д) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.3.4 На соответствующих стадиях должен проводиться систематический анализ проекта и разработки в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) в целях:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) оценивания способности результатов проектирования и разработки удовлетворять требованиям. <p>В состав участников такого анализа должны включаться представители подразделений, имеющих отношение к анализируемой(ым) стадии(ям) проектирования и разработки. Записи результатов анализа и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Это выполняется в ходе анализа проекта (п. 7.3.4).</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> д) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.3.4 На соответствующих стадиях должен проводиться систематический анализ проекта и разработки в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидизация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидизация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидизация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Вместе с мониторингом и измерением продукции (п. 8.2.4).	<p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p> <p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4).</p> <p>Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут утверждены полностью, если не утверждено иное соответствующимполномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.</p>	<p>7.5.5 Организация должна сохранять продукцию в ходе внутренней обработки и в процессе поставки к месту назначения в целях поддержания ее соответствия установленным требованиям. Если это применимо, сохранение соответствия продукции должно включать в себя идентификацию, погрузочно-разгрузочные работы, упаковку, хранение и защиту. Требование сохранения соответствия должно быть также применено и к составным частям продукции.</p>
э) упаковывать элемент системы и хранить его в соответствии с табличей видов.	<p>Эта задача может охватываться в ГОСТ Р ИСО 9001 пунктом, содержащим требования по сохранению соответствия (п. 7.5.5).</p>	
5.5.6 Процесс комплексирования		
5.5.6.1 Цель процесса комплексирования	Цель процесса комплексирования заключается в сборке системы согласно архитектурному проекту.	Без комментариев
	В ходе этого процесса системные элементы комбинируются таким образом, чтобы сформировать конфигурацию всей системы или ее части и создать продукт в соответствии с заданными системными требованиями.	
5.5.6.2 Деятельность в процессе комплексирования		
	При реализации процесса комплексирования организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами:	Без комментариев

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>а) определять последовательность и стратегию сборки систем, которые минимиизируют риски в процессе комплексирования;</p>	<p>Общую стратегию для организаций планируют как элемент системы менеджмента качества (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>Планирование процессов жизненного цикла продукции при осуществлении проектирования и разработки определяет стратегию каждого проекта (п. 7.1).</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организацией должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; д) запасы, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами. В ходе планирования проектирования и разработки организации должна устанавливать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) стадии проектирования и разработки; б) проведение анализа, верификации и валидации, соответствующих каждой стадии проектирования и разработки; с) ответственность и полномочия в области проектирования и разработки. <p>Организация должна управлять взаимодействием различных групп, занятых проектированием и разработкой, в целях обеспечения эффективной связи и четкого распределения ответственности.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>и соответствующая верификация (п. 7.3.5 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>и валидация (п. 7.3.6 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>Результаты планирования должны актуализироваться, если это необходимо, в процессе проектирования и разработки.</p> <p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если оно известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результата валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Такое понятие как комплексированное не определено в ГОСТ Р ИСО 9001, однако в том случае, если организация желает это сделать, она может это определить в рамках деятельности по планированию качества (п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>б) идентифицировать ограничения на конструктивные решения, возникающие в результате следования стратегии комплексирования;</p> <p>б) идентифицировать ограничения на конструктивные решения, возникающие в результате следования стратегии комплексирования;</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4).

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
с) получать системы, обеспечивающие комплексированиe, и необходимые материалы в соответствии с установленными процедурами комплексирования;	Обеспечивающая систему рассмотривается в качестве инфраструктуры (п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	<p>6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); в) службы обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы).

Приобретение необходимых материалов осуществляется посредством закупочной деятельности (п. 7.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001).

7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщику и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.

Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организации. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).

Планирование и реализация систем, обеспечивающих комплексирование, может осуществляться в ходе процесса управления производством и обслуживанием (п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001).

7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:

- а) наличие информации, описывающей характеристики продукции;
- б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости;
- в) применение подходящего оборудования;
- г) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования;
- д) проведение мониторинга и измерений;
- е) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
d) получать системные элементы согласно графикам;	<p>Системные элементы, полученные от поставщиков, выполняются посредством закупленной деятельности (п. 7.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>Это требование осуществляется, если оно установлено в плане по качеству (п. 7.1) в ходе выполнения действий согласно п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие запущенной продукции установленным требованиям к запуску. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщикам и запущенной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p> <p>Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организации. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструментов в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>Или же системные элементы получают от процессов, связанных с сохранением соответствия и хранением (п. 7.5.5 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>е) гарантировать, что системные элементы были верифицированы на соответствие критериям приемки, указанным в соглашении;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>а) оценивания способности результата в проектировании и разработки удовлетворять требованиям;</p> <p>б) выявления любых проблем и внесения предложений по необходимым действиям.</p> <p>В состав участников такого анализа должны включаться представители подразделений, имеющих отношение к анализируемым (стадийм) проектирования и разработки. Записи результатов анализа и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукция соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.</p> <p>Если организация или ее по требованию предполагает осуществлять верификацию у поставщика, то организация должна установить меры по верификации и порядок выпуска продукции в информации по закупкам.</p> <p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях проявления жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p>	<p>7.3.5 Верификация должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1) с целью удостовериться, что выходные данные проектирования и разработки соответствуют входным требованиям. Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукция соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.4.3 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.</p> <p>Если организация или ее по требованию предполагает осуществлять верификацию у поставщика, то организация должна установить меры по верификации и порядок выпуска продукции в информации по закупкам.</p> <p>8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях проявления жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
f) комплексировать системные элементы в соответствии с применимыми описаниями контроля интерфейсов и установленными процедурами сборки, используя заданные средства интеграции;	<p>Такое понятие как комплексирование не определено в ГОСТ Р ИСО 9001, однако в том случае, если организация желает это сделать, она может это определить в рамках деятельности по планированию качества.</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях, управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проверения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие всей информацией по закупкам, производству и обслуживанию; в) сопровождать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования. 	<p>Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии.</p> <p>Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут утверждено иное соответствующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях, управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>7.3.3 Выходные данные проектирования и разработки должны быть представлены в форме, подходящей для проверения верификации относительно входных требований к проектированию и разработке, а также должны быть официально одобрены до их последующего использования.</p> <p>Выходные данные проектирования и разработки должны:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) соответствовать входным требованиям к проектированию и разработке; б) обеспечивать соответствие всей информацией по закупкам, производству и обслуживанию; в) сопровождать критерии приемки продукции или ссылки на них; г) определять характеристики продукции, существенные для ее безопасного и правильного использования.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
д) вести учет информации, касающейся комплекса мероприятий, в соответствующей базе данных;	<p>Записи, касающиеся комплекса мероприятий, выполнняются в соответствии с требованиями по управлению записями.</p> <p>И учет такой информации планируется как часть процессов жизненного цикла продукции (п. 7.1 d) ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>4.2.4 Записи, установленные для представления информации о соответствии требованием и результативности функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящими для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> d) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>8.5.1 Организация должна постоянно повышать результативность системы менеджмента качества посредством использования политики и целей в области качества, результатов аудитов, анализа данных, корректирующих и предупреждающих действий, а также анализа со стороны руководства.</p> <p>Решение вопросов, касающихся проблем, выполняют в соответствии с требованиями, направленными на постоянное улучшение (п. 8.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001),</p> <p>и требованиями для корректирующих действий (п. 8.5.2).</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
5.5.7 Процесс верификации		
5.5.7.1 Цели верификации	Цель процесса верификации состоит в подтверждении того, что заданные требования проекта полностью реализованы в системе. В ходе этого процесса получаются информации, которая требуется для совершения действий по устранению недостатков, что позволяет корректировать несоответствия в разработанной системе или процессы, происходящие в ней.	Без комментариев
5.5.7.3 Деятельность в процессе верификации	При реализации процесса верификации организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурами: а) определять стратегию верификации систем в течение жизненного цикла;	<p>Определение стратегии является элементом планирования системы менеджмента качества организации (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>Определение стратегии является элементом планирования организаций в области проектирования и разработки (п. 7.3.1).</p> <p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ol style="list-style-type: none"> планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>7.3.1 Организация должна разработать и осуществлять контроль или другую деятельность, необходимую для обеспечения соответствия закупленной продукции установленным требованиям к закупкам.</p> <p>Если организация или ее потребитель предполагает осуществлять верификацию у поставщика, то организация должна установить меры по верификации и порядок выпуска продукции в информационном по закупкам.</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненном цикле продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p>
	b) определять план верификации, основываясь на системных требованиях;	<p>Верификация планирования является элементом планирования процессов жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненном цикле продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
		<p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>—</p>
	<p>В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется прямых ссылок, касающихся возможных ограничений на проектные решения.</p> <p>Для подготовки обеспечивающей системы и соответствующих средств, оборудования и операторов требуется необходимые ресурсы (п. 6.1 ГОСТ Р ИСО 9001),</p> <p>инфраструктура (п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001)</p> <p>и производственная среда (п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>6.1 Организация должна определить и обеспечивать ресурсы, требуемые:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) для ведения и поддержания в рабочем состоянии системы менеджмента качества, а также постоянного повышения ее результативности; б) для повышения удовлетворенности потребителей путем выполнения их требований. <p>6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требований к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); в) службы обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы). <p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Планирование конкретной верификации проекта может рассматриваться в качестве элемента планирования процессов жизненного цикла продукции [п. 7.1 с) ГОСТ Р ИСО 9001].	7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукциии организацией должна установить подходящим для нее образом: <ul style="list-style-type: none"> с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции. 	7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо: <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. и п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
f) формировать доступные верифициционные данные о системе;	<p>Верифициационные данные следуют поддерживать согласно «Управлению записями» (п. 4.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001), и отдельно для записей, относящихся к верификации, применим -ся п. 7.3.5 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>g) анализировать и регистрировать информацию о верификации, отклонениях и корректирующих действиях, а также составлять соответствующие отчеты,</p>	<p>4.2.4 Записи, установленные для представления сведений соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.</p> <p>7.3.5 (частично) Записи результатов верификации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p> <p>Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требований к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность предупреждения предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4). <p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей); б) к установлению причин несоответствий; с) к оцениванию необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий; д) к определению и осуществлению необходимых действий; е) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Проанализированные данные, относящиеся к текущим, могут в дальнейшем использоваться для предупреждающих действий (п. 8.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны быть разработаны документированная процедура для определения требований: а) к установлено потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; с) к определению и осуществлению необходимых действий; д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); е) к анализу результатности предпринятых предупреждающих действий.	8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны быть разработаны документированная процедура для определения требований: а) к установлено потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий;
5.5.8 Процесс передачи		
5.5.8.1 Цель процесса передачи	Без комментариев	
Цель процесса передачи состоит в достижении способности обеспечивать услуги в среде функционирования согласно заданным требованиям правообладателей.		
В ходе этого процесса в соответствии с существующими приводится в рабочее состояние верифицированная система, вместе с соответствующими обес печивающими системами, например, операционной системой, системой поддержки, системой обучения операторов, системой обучения пользователей.		
5.5.8.3 Деятельность в процессе передачи	Без комментариев	
В процессе передачи организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политической и процедурными:		
а) определять стратегию передачи;		
Приоритета может рассматриваться в качестве изменения системы. Подготовка стратегии передачи подразумевается как элемент планирования системы в области качества согласно требованиям ГОСТ Р ИСО 9001, изложенным в п. 5.4.2 а) и б).	5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать: а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений.	

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
В некоторых ситуациях передача может относиться к изменениям, связанным с продукцией. Это требование может рассматриваться как элемент обеспечения целостности системы, что является задачей ГОСТ Р ИСО 9001 (п. 7.1).	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Эта деятельность показывает склонность с установкой, которая является требованиям п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструментов в случае необходимости; в) применение подходящего оборудования; г) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; д) проведение мониторинга и измерений; е) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>Так как эта деятельность также относится к людским ресурсам, то этот вопрос касается требований, изложенных в п. 6.2.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>6.2.1 Персонал, выполняющий работу, влияющую на соответствие продукции требованиям, должен быть компетентным на основе полученного образования, подготовки, навыков и опыта.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
b) проводить подготовку места для размещения в соответствии с требованиями по установке;	<p>Подготовка места для размещения может пониматься как элемент менеджмента ресурсов, включая идентификацию производственной среды. Это относится к требованию п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001</p> <p>и п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Это может быть элементом управления производством и обслуживанием п. 7.5.1 б) ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>С позиций ГОСТ Р ИСО 9001 поставка означает осуществление постановки системы. Это может рассматриваться в связи с требованием п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001, т. е. применительно к производству.</p> <p>с) выполнить поставку системы в заданное место и в установленные сроки для приведения ее в рабочее состояние;</p>	<p>6.3 Организация должна определить, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованием к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); в) службы обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы). <p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> б) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, отсылающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструментов в случае необходимости; в) применение подходящего оборудования; г) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; д) проведение мониторинга и измерений; е) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.
d) установить систему на рабочем месте и связать ее со средой функционирования согласно спецификации;	<p>Установка системы может рассматриваться как составная часть производства (п. 7.5.1) с позиций ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>д) установить систему на рабочем месте и связать ее со средой функционирования согласно спецификации;</p>	<p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, отсылающей характеристики продукции;

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>6.4 Это также может включать вопросы, связанные с охраной окружающей среды, что относится к п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>6.4.1 Продемонстрировать, что система установлена надлежащим образом;</p> <p>6.4.2 Демонстрация надлежащей установки может быть верифицирована с трех позиций, т.е. надлежащего управления производством, верификации внедрения процесса и верификации продукции (п. 7.5.1).</p> <p>6.4.3 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p>	<p>6.4.1.1 Доказательства должны включать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; б) применение подходящего оборудования; в) наличие и применение центрального измерительного оборудования; г) наличие и применение измерительных приборов; д) наличие и применение измерительных приборов для измерения параметров продукции; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>6.4.1.2 Надлежащая установка может быть проверена посредством мониторинга процессов (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>6.4.1.1.1 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p> <p>6.4.1.1.2 Доказательства должны включать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; б) применение подходящего оборудования; в) наличие и применение центрального измерительного оборудования; г) наличие и применение измерительных приборов; д) наличие и применение измерительных приборов для измерения параметров продукции; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>6.4.1.2.1 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны применяться необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>6.4.1.2.2 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1).</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Когда этот вопрос рассматривается в так называемом плане по качеству, это может охватывать действия по выполнению мероприятий плана по качеству.</p> <p>Так как требования п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001 рассматриваются как внедрение плана по качеству, то действия по активации системы понимаются как эквивалентные действиям по внедрению плана по качеству, что охватывается п. 7.5.1.</p> <p>В противном случае ГОСТ Р ИСО 9001 не имеет никакого отношения к этой деятельности.</p> <p>f) активизировать систему;</p>	<p>7.5.1 (или ничего). Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>g) продемонстрировать способность установленной системы выполнять требуемые функции;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Чтобы продемонстрировать способность установленной системы выполнять требуемые функции, следует осуществлять мониторинг и измерение продукции на предмет ее adequатности (п. 8.2.4 ГОСТ Р ИСО 9001).	8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1). Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии. Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4). Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут утверждены ворительно завершены, если не утверждено иное соотвествующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.	8.2.4 Организация должна осуществлять мониторинг и измерять характеристики продукции в целях верификации соблюдения требований к продукции. Это должно осуществляться на соответствующих стадиях процесса жизненного цикла продукции согласно запланированным мероприятиям (7.1). Свидетельства соответствия критериям приемки должны поддерживаться в рабочем состоянии. Записи должны указывать лицо(а), санкционировавшее(ие) выпуск продукции (4.2.4). Выпуск продукции и предоставление услуги потребителю не должны осуществляться до тех пор, пока все запланированные действия (7.1) не будут утверждены ворительно завершены, если не утверждено иное соотвествующим полномочным лицом или органом и, где это применимо, потребителем.
h) вести документированный учет данных по установке, включая рабочую конфигурацию, обнаруженные отклонения, предпринятые действия и уроки, извлеченные из опыта этих действий.	В ГОСТ Р ИСО 9001 не установлено конкретных требований для записей, касающихся режимов функционирования и эксплуатации. Однако ГОСТ Р ИСО 9001 в общем порядке требует управления записями в п. 4.2.4.	4.2.4 Записи, установленные для представления свидетельств соответствия требованиям и результативного функционирования системы менеджмента качества, должны находиться под управлением.
5.5.9 Процесс валидации		
5.5.9.1 Цель процесса валидации	Без комментариев	
Цель процесса валидации заключается в получении объективных доказательств того, что функции, обеспечивающие системой при ее использовании, соответствуют требованиям правообладателей.	В ходе данного процесса выполняется сравнительная оценка и подтверждается тот факт, что требования правообладателей правильно определены. В случае обнаружения отклонений они регистрируются и корректируются. Валидация системы утверждается правообладателями.	
5.5.9.3 Деятельность в процессе валидации	Без комментариев	
При реализации процесса валидации организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурой:	При реализации процесса валидации организация должна осуществлять следующие действия в соответствии с принятой политикой и процедурой:	

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>а) определять стратегию валидации реализуемых систем функций в среде функционирования при условии достижения удовлетворенности правообладателей;</p>	<p>Определение стратегии является элементом планирования системы менеджмента качества организаций (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>5.4.2 Внешнее руководство должно обеспечивать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация установливает подходящим для неё образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обновлении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; д) запасы, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами. В ходе планирования, проектирования и разработки организации должна установливать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) стадии проектирования и разработки; б) проведение анализа, верификации и валидации, соответствующих каждой стадии проектирования и разработки; с) ответственность и полномочия в области проектирования и разработки. <p>Организация должна управлять взаимодействием различных групп, занятых проектированием и разработкой, в целях обеспечения эффективной связь и четкого распределения ответственности.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
b) подготавливать план валидации;	<p>Планирование валидации является элементом планирования процессов жизненного цикла продукта. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и процедура соответствуют требованиям (4.2.4). 	<p>Результаты планирования должны актуализироваться, если это необходимо, в процессе проектирования и разработки.</p> <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и процедура соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.3.1 Организация должна планировать проектирование и разработку и управлять этими процессами. В ходе планирования, проектирования и разработки организации должна установливать:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) стадии проектирования и разработки; б) проведение анализа, верификации и валидации, соответствующих каждой стадии проектирования и разработки; в) ответственность и полномочия в области проектирования и разработки. <p>Организация должна управлять взаимодействием различных групп, занятых проектированием и разработкой, в целях обеспечения эффективной связи и четкого распределения ответственности.</p> <p>Результаты планирования должны актуализироваться, если это необходимо, в процессе проектирования и разработки.</p>

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>План валидации должен быть в соответствии с валидацией процессов по управлению производством и обслуживанием (п. 7.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001), осуществляемой организацией.</p> <p>Для проведения валидации специальных систем и требований к продукции валидации:</p> <p>с) убеждаться в готовности операторов, обеспечивающих систем и соответствующего оборудования для проведения валидации;</p>	<p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; в) применение конкретных методов и процедур; г) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цепи в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; в) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; г) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4).

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Для обеспечения валидации и соответствующих средств необходимо рассматривать условия согласно п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	<p>Для обеспечения валидации и соответствующих средств необходимо рассматривать условия согласно п. 7.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Для обеспечения валидации и соответствующих средств необходимо рассматривать процессы согласно п. 7.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях, управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; с) применение конкретных методов и процедур; д) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>7.6 Организация должна определить мониторинг и измерения, которые предстоит осуществлять, а также оборудование для мониторинга и измерений, необходимое для обеспечения свидетельства соответствия продукции установленным требованиям.</p> <p>Организация должна установить процессы для обеспечения того, чтобы мониторинг и измерения могли быть выполнены и в действительности были выполнены в соответствии с требованиями к ним.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
		<p>Там, где необходимо обеспечивать имеющие законную силу результаты, измерительное оборудование должно быть:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) откалибровано и/или поверено в установленные первоначальные единицы перед его применением по эталонам, передающим размеры единиц в сравнении с международными или национальными эталонами. При отсутствии таких эталонов база, использованная для калибровки или поверки, должна быть зарегулирована (4.2.4); б) отрегулировано или повторно отрегулировано по мере необходимости; с) идентифицировано в целях установления статуса калибровки; д) защищено от регулировок, которые сделали бы недействительными результаты измерения; е) защищено от повреждения и ухудшения состояния в ходе обращения, технического обслуживания и хранения. Кроме того, организация должна оценить и зарегистрировать правоочность предыдущих результатов измерения, если обнаружено, что оборудование не соответствует требованиям. Организация должна принять соответствующее действие в отношении такого оборудования и любой измеренной продукции. <p>Записи результатов калибровки и поверки должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>Если при мониторинге и измерении установленных требований используется компьютерные программные средства, их способность удовлетворять предполагаемому применению предварительно должна быть подтверждена и повторно подтверждена по мере необходимости.</p> <p>Причина — Подтверждение соответствия компьютерного программного обеспечения предполагаемому применению обычно предусматривает его верификацию и менеджмент конфигурации в целях поддержания его пригодности для использования.</p> <p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>д) проводить валидацию для демонстрации соответствия функциональных возможностей системы требованиям правообладателей;</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Для демонстрации соответствия услуг требованиям правообладателей необходимо обеспечить соответствие требованиям согласно тому, что описано в п. 7.3.6 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>Валидация должна достичь запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; в) применение конкретных методов и процедур; г) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если оно известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p>
	<p>Для представления данных по валидации необходимо рассмотреть прописано в п. 7.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>Для представления данных по валидации в соответствии с за- конодательством, регулирующим требованиями или требование производственного сектора;</p> <p>е) приводить данные по валидации в соответствии с за- конодательством, регулирующим требованиями или тре- бованиями производственного сектора;</p> <p>7.5.2 Организация должна валидировать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после предоставления услуги.</p> <p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достигать запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квали- фикации персонала; в) применение конкретных методов и процедур; г) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию.

Приложение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Для предоставления данных о валидации необходимо рассмотреть вопрос об обеспечении выполнения требований согласно тому, что описано в п. 7.3.6 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p>
	<p>Для проведения валидации с изолированием несоответствующей части системы необходимо выполнить требования согласно тому, что описано в п. 7.3.6 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>	<p>7.3.6 Валидация проекта и разработки должна осуществляться в соответствии с запланированными мероприятиями (7.3.1), с целью удостовериться, что полученная в результате продукции соответствует требованиям к установленному или предполагаемому использованию, если это известно. Где это практически возможно, валидация должна быть завершена до поставки или применения продукции. Записи результатов валидации и всех необходимых действий должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p>
	<p>1) согласно условиям соглашений или организационным целям проводить валидацию с изолированием той части системы, в которой могут возникать несоответствия;</p> <p>2) анализировать, регистрировать и составлять отчеты по валидационным данным в соответствии с критериями, определенными стратегией валидации.</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов в жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1).</p> <p>При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <p>с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции.</p> <p>7.5.2 Организация должна валидизовать все процессы производства и обслуживания, результаты которых не могут быть верифицированы последующим мониторингом или измерениями, из-за чего недостатки становятся очевидными только после начала использования продукции или после представления услуг.</p> <p>Может также применяться валидизация процессов (п. 7.5.2).</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Валидация должна продемонстрировать способность этих процессов достичь запланированных результатов. Организация должна разработать меры по этим процессам, в том числе там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определенные критерии для анализа и утверждения процессов; б) утверждение соответствующего оборудования и квалификации персонала; с) применение конкретных методов и процедур; д) требования к записям (4.2.4); е) повторную валидацию. <p>В общем случае п. 8.1 а) ГОСТ Р ИСО 9001 также применим для анализа, регистрации и составления отчета по валидационным данным. Специально для анализа данных применяется п. 8.4.</p>	<p>8.1 Организация должна планировать и применять процессы мониторинга, измерения, анализа и улучшения, необходимые для:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) демонстрации соответствия требованиям к продукции. <p>8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.</p> <p>Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требованием к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность предупреждения предстоящих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4).
	5.5.10 Процесс функционирования	
	5.5.10.1 Цель процесса функционирования	<p>Цель процесса функционирования состоит в использовании системы для выполнения заданных функций. В ходе этого процесса назначается персонал для работы в системе контроля выполнения функций и рабочих характеристик взаимодействия в звене «оператор — система».</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Для поддержания соответствующих услуг определяются и анализируются проблемы функционирования, связанные с соглашениями, требованиями правообладателей и организационными ограничениями.		
5.5.10.3 Деятельность в процессе функционирования При реализации процесса функционирования организаций в соответствии с принятой политикой и процедурами должна осуществлять следующие действия: а) подготавливать стратегию функционирования;	<p>Подготовка стратегии функционирования может рассматриваться как планирование системы в области качества (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>Функционирование может охватывать требования для производства, в таком случае этот вопрос может иметь отношение к планированию качества продукции (п. 7.1 ГОСТ Р ИСО 9001).</p>	<p>5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать:</p> <ol style="list-style-type: none"> планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений. <p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции организация должна установить подходящим для нее образом:</p> <ol style="list-style-type: none"> цели в области качества и требования к продукции; потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и продукции соответствуют требованиям (4.2.4). <p>7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие запущенной продукции установленным требованиям к запускум. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщикам и запущенной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p>

104

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>Когда организация получает что-либо извне системы, это может контролироваться в управляемых условиях для обеспечения управления производством (п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организацией. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях.</p> <p>Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>6.2.1 Персонал, выполняющий работу, влияющую на соответствие продукции требованиям, должен быть компетентным на основе полученного образования, подготовки, навыков и опыта.</p> <p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определять необходимую компетентность персонала, выполняющего работу, которая влияет на соответствие требованиям к качеству продукции; б) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности; в) назначать на должности операторов обученный и квалифицированный персонал; г) поддерживать в рабочем состоянии соответствующие записи об образовании, подготовке, навыках и опыте (4.2.4). 	<p>Вопросы, относящиеся к людским ресурсам, рассматриваются в п. 6.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>с) назначать на должности операторов обученный и квалифицированный персонал;</p>	<p>Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организацией. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях.</p> <p>Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции. <p>6.2.1 Персонал, выполняющий работу, влияющую на соответствие продукции требованиям, должен быть компетентным на основе полученного образования, подготовки, навыков и опыта.</p> <p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определять необходимую компетентность персонала, выполняющего работу, которая влияет на соответствие требованиям к качеству продукции; б) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности; в) назначать на должности операторов обученный и квалифицированный персонал; г) поддерживать в рабочем состоянии соответствующие записи об образовании, подготовке, навыках и опыте (4.2.4).

Приложение к таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
d) активизировать систему в заданных условиях функционирования для представления примеров функций или продолжения непрерывного выполнения функций в соответствии с целями назначением;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не имеется понятия функционирования, но оно могло бы быть установлено. В случае если для функционирования системы нужно осуществлять планирование, то это могло бы выполняться в п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо: а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; в) применение подходящего оборудования; г) наличие и применение контрольного и измерительного оборудования; е) проведение мониторинга и измерений; ж) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.
e) применять материалы, требуемые для поддержания необходимых услуг;	Для применения материалов, нужный материал, перед тем как им распорядиться, необходимо достать. Для получения материалов в ГОСТ Р ИСО 9001 применяются требования, установленные в п. 7.4.1 ГОСТ Р ИСО 9001.	7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие запущенной продукции установленным требованиям к покупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщикам и запущенной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию. Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукции в соответствии с требованиями организации. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны подтверждаться в рабочем состоянии (4.2.4).

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
Для поддержания производства необходимо обеспечить управление ресурсами. С этой целью ГОСТ Р ИСО 9001 в кратком изложении описывает требования в п. 6.1.	Для поддержания производства ресурсы, отличные от людских ресурсов, определены в п. 6.3 ГОСТ Р ИСО 9001	<p>6.1 Организация должна определять и обеспечивать ресурсы, требуемые:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) для внедрения и поддержания в рабочем состоянии системы менеджмента качества, а также постоянного повышения ее результативности; б) для повышения удовлетворенности потребителей путем выполнения их требований. <p>6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требований к продукции. Инфраструктура может включать в себя, если применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) здания, рабочее пространство и связанные с ним средства труда; б) оборудование для процессов (как технические, так и программные средства); с) службы/обеспечения (такие как транспорт, связь или информационные системы).
	и п. 6.4 ГОСТ Р ИСО 9001.	<p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p> <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Этими методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>7.5.1 Организация должна планировать и осуществлять производство и обслуживание в управляемых условиях. Управляемые условия должны включать в себя, там, где это применимо:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) наличие информации, описывающей характеристики продукции; б) наличие рабочих инструкций в случае необходимости; с) применение подходящего оборудования; д) наличие и применение центрального и измерительного оборудования;
		<p>f) контролировать функционирование системы для подтверждения того, что система управляется в соответствии с планами работы, в безопасном режиме и в соответствии с законодательными актами, касающимися охраны труда и окружающей среды;</p> <p>Для поддержания управляемых условий функционирования, т.е. производства, соответствующие требования описаны в п. 7.5.1 ГОСТ Р ИСО 9001.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
g) осуществлять мониторинг функционирования системы для подтверждения того, что показатели выполнения функций находятся в пределах допустимых значений;	Приведенное в этом пункте требование в частности соответствует требованию, установленному в п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001.	e) проведение мониторинга и измерений; f) осуществление выпуска, поставки и действий после поставки продукции.

108

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
<p>i) определять направление действий, если требуется проведение корректирующих мероприятий для устранения ошибок, появившихся в результате изменений в потребностях;</p> <p>j) вводить необходимые изменения в порядок эксплуатации, среду функционирования, ин терфейсы «человек — машина» и в обучение операторов, если ошибки человека приводят к отказам;</p>	<p>Призванное в этом пункте требование в точности соответствует требованию, установленному в п. 8.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <p>а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей);</p> <p>б) к установлению причин несоответствий;</p> <p>с) к оцениванию необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий;</p> <p>д) к определению и осуществлению необходимых действий;</p> <p>е) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4);</p> <p>ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.</p> <p>5.4.2 Вышесказанное должно обеспечивать:</p> <p>а) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений.</p> <p>В случае, когда происходит изменение, ГОСТ Р ИСО 9001 требует обеспечения сохранения целостности системы, включая режимы функционирования. Этот пункт можно считать эквивалентным п. 5.4.2 б) ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>В случае, когда изменение оказывает влияние на среду функционирования, п. 6.4 может относиться к данному вопросу.</p> <p>j) вводить необходимые изменения в порядок эксплуатации, среду функционирования, ин терфейсы «человек — машина» и в обучение операторов, если ошибки человека приводят к отказам;</p>	<p>8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <p>а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей);</p> <p>б) к установлению причин несоответствий;</p> <p>с) к оцениванию необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий;</p> <p>д) к определению и осуществлению необходимых действий;</p> <p>е) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4);</p> <p>ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.</p> <p>6.4 Организация должна создавать производственную среду, необходимую для достижения соответствия требованиям к продукции, и управлять ею.</p> <p>Изменение системы функционирования может вызыватьсья результатами, полученными в ходе мониторинга процессов системы (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001).</p> <p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Эти методы должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
	<p>Согласно тому, что описано в этом пункте, нужно рассмотривать людские ресурсы, включая обучение и подготовку операторов. Применительно к этой ситуации п. 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001 имеет прямое отношение.</p>	<p>6.2.2 Организация должна:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) определять необходимую компетентность персонала, выполняющего работу, которая влияет на соответствие требований к качеству продукции; б) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности; в) оценивать результативность принятых мер; г) обеспечивать осведомленность своего персонала об актуальности и важности его деятельности и вкладе в достижение целей в области качества; д) поддерживать в рабочем состоянии соответствующие записи об образовании, подготовке, навыках и опыте (4.2.4).
	<p>к) постоянно или регулярно общаться с пользователями для определения степени, с которой предоставляемые услуги удовлетворяют их потребности.</p>	<p>7.2.3 Организация должна определять и осуществлять эффективные меры по поддержанию связи с потребителями, касающиеся:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) информации о продукции; б) прохождения запросов, контракта или заказа, включая поправки; в) обратной связи от потребителей, включая жалобы потребителей.
5.5.11 Процесс обслуживания		
5.5.11.1 Цель процесса обслуживания	Цель процесса обслуживания состоит в поддержании способности системы выполнять заданные функции.	Без комментариев
	В ходе данного процесса контролируется способность системы выполнять заданные функции, выявляются проблемы для анализа, предпринимаются действия по корректировке, адаптации, исправлению и предупреждению нарушений функционирования, а также подтверждаются возможности выполнения функций в случае их восстановления после нарушений функционирования.	
5.5.11.3 Деятельность в процессе обслуживания	При реализации процесса обслуживания организация в соответствии с принятой политкой и процедурами должна осуществлять следующие действия:	Без комментариев

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
a) подготавливать стратегию обслуживания;		5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать: а) планирование создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества для выполнения требований 4.1, а также для достижения целей в области качества; б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений.
Эта задача может охватыватьться при планировании создания, поддержания и улучшения системы менеджмента качества (п. 5.4.2 ГОСТ Р ИСО 9001).	Также ГОСТ Р ИСО 9001 требует обеспечения подходящим оборудованием в рабочем состоянии соответствия требованиям к производственным ресурсам в п. 6.3. Если проект рассматривает как составную часть процессов жизненного цикла продукции, то подготовка стратегии обслуживания могла бы рассматриваться в качестве элемента планирования [п. 7.1 а), б), с)].	6.3 Организация должна определять, обеспечивать и поддерживать в рабочем состоянии инфраструктуру, необходимую для достижения соответствия требованиям к производству. 7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции. Планирование процессов жизненного цикла продукции должно быть согласовано с требованиями к другим процессам системы менеджмента качества (4.1). При планировании процессов жизненного цикла продукции должна установить подходящим для нее образом: а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обесечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и validation, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции.
б) определять ограничения системных требований, являющиеся неизбежным следствием реализации стратегии обслуживания;	Если обслуживание определено в плане по качеству, то к данному вопросу могут относиться требования ГОСТ Р ИСО 9001, установленные в п. 5.4.2 б) и п. 7.1.	5.4.2 Высшее руководство должно обеспечивать: б) сохранение целостности системы менеджмента качества при планировании и внедрении в нее изменений.

Приложение к таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
		<p>При планировании процессов жизненного цикла продукциии организация должна установить подходящий для нее образом:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) цели в области качества и требования к продукции; б) потребность в разработке процессов и документов, а также в обеспечении ресурсами для конкретной продукции; с) необходимую деятельность по верификации и валидации, мониторингу, измерению, контролю и испытаниям для конкретной продукции, а также критерии приемки продукции; д) записи, необходимые для обеспечения свидетельства того, что процессы жизненного цикла продукции и производства соответствуют требованиям (4.2.4). <p>Результат этого планирования должен быть представлен в форме, соответствующей практике организации.</p>
	<p>Приобретение обеспечивающих систем может относиться к процессам жизненного цикла продукции ГОСТ Р ИСО 9001 (п. 7.1).</p> <p>Если обслуживание закупается, то может применяться п. 7.4 ГОСТ Р ИСО 9001.</p> <p>с) получать обеспечивающие системы, системные элементы и услуги, которые должны быть использованы при обслуживании системы;</p>	<p>7.1 Организация должна планировать и разрабатывать процессы, необходимые для обеспечения жизненного цикла продукции.</p> <p>7.4.1 Организация должна обеспечивать соответствие закупленной продукции установленным требованиям к закупкам. Тип и степень управления, применяемые по отношению к поставщикам и закупленной продукции, должны зависеть от ее воздействия на последующие стадии жизненного цикла продукции или готовую продукцию.</p> <p>Организация должна оценивать и выбирать поставщиков на основе их способности поставлять продукцию в соответствии с требованиями организаций. Должны быть разработаны критерии отбора, оценки и повторной оценки. Записи результатов оценивания и любых необходимых действий, вытекающих из оценки, должны поддерживаться в рабочем состоянии (4.2.4).</p> <p>В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования, касающегося обслуживания.</p> <p>—</p>

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснованные/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
e) осуществлять процедуры исправления случайных неисправностей и (или) плановых замен системных элементов;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования, касающегося обслуживания.	8.5.2 Организация должна предпринимать корректирующие действия в целях устранения причин несоответствий для предупреждения повторного их возникновения. Корректирующие действия должны быть адекватными последствиям выявленных несоответствий. Должна быть разработана документированная процедура для определения требований: а) к анализу несоответствий (включая жалобы потребителей); б) к установлению причин несоответствий; с) к оцениванию необходимости действий, чтобы избежать повторения несоответствий; д) к определению и осуществлению необходимых действий; е) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); ж) к анализу результативности предпринятых корректирующих действий.
f) инициировать корректирующие действия по устраниению ранее обнаруженных конструкционных ошибок;	Этот вопрос рассматривается как элемент корректирующих действий (п. 8.5.2 ГОСТ Р ИСО 9001).	6.2.2 Организация должна: а) определять необходимую компетентность персонала, выполняющего работу, которая влечет на соответствие требований к качеству продукции; б) где это возможно, обеспечивать подготовку или принимать другие действия в целях достижения необходимой компетентности; в) оценивать результативность принятых мер; г) обеспечивать осведомленность своего персонала об актуальности и важности его деятельности и вкладе в достижение целей в области качества; д) поддерживать в рабочем состоянии соответствующие записи об образовании, подготовке, навыках и опыте (4.2.4).
g) подтверждать, что мероприятия по материально-техническому обеспечению удовлетворяют требуемым уровням пополнения запасов, в результате чего хранящиеся на складе системные элементы удовлетворяют требованиям по интенсивности восстановлений и запланированным срокам проведения технического обслуживания и ремонта;	В ГОСТ Р ИСО 9001 нет определенного требования, касающегося обслуживания. Однако требования по обучению и подготовке персонала на п. 6.2.2 ГОСТ Р ИСО 9001.	8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Этими методы должны демонстрировать способность процессов достичь запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.
h) осуществлять превентивное обслуживание путем замены или обслуживания системных элементов до их отказа в соответствии с планами-графиками и процедурами технического обслуживания;	Этот вопрос частично охватывается процессом мониторинга в п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001	

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
и в универсальной концепции предупреждающих действий (п. 8.5.3 ГОСТ Р ИСО 9001).	<p>8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны соотствовать возможным последствиям потенциальных проблем.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; с) к определению и осуществлению необходимых действий; д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); е) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий. 	<p>8.5.3 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны соотствовать возможным последствиям потенциальных проблем.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; с) к определению и осуществлению необходимых действий; д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); е) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий.
Мониторинг процессов (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001)	<p>8.2.3 Мониторинг процессов (п. 8.2.3 ГОСТ Р ИСО 9001)</p> <p>и корректирующие действия (п. 8.5.2) могут соответствовать этому требованию.</p> <p>1) выполнить действия по идентификации отказов при появление любых несоответствий в системе;</p>	<p>8.2.3 Организация должна использовать подходящие методы мониторинга и, где это применимо, измерения процессов системы менеджмента качества. Этими методами должны демонстрировать способность процессов достигать запланированных результатов. Если запланированные результаты не достигаются, то должны предприниматься необходимые коррекции и корректирующие действия.</p> <p>8.5.2 Организация должна определять действия в целях устранения причин потенциальных несоответствий для предупреждения их появления. Предупреждающие действия должны соотствовать возможным последствиям потенциальных проблем.</p> <p>Должна быть разработана документированная процедура для определения требований:</p> <ul style="list-style-type: none"> а) к установлению потенциальных несоответствий и их причин; б) к оцениванию необходимости действий в целях предупреждения появления несоответствий; с) к определению и осуществлению необходимых действий; д) к записям результатов предпринятых действий (4.2.4); е) к анализу результативности предпринятых предупреждающих действий.

Продолжение таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
j) поддерживать составление отчетов, содержащих истории проблем, выполненные корректирующие действия и обнаруженные тенденции для информирования операторов и персонала технического обслуживания и ремонта, а также лиц, занятых в других проектах, в которых создаются или используются подробные системные элементы,	Требования, относящиеся к сбору данных, установлены в п. 8.4 ГОСТ Р ИСО 9001.	8.4 Организация должна определять, собирать и анализировать соответствующие данные для демонстрации пригодности и результативности системы менеджмента качества, а также оценивания, в какой области возможно постоянное повышение результативности системы менеджмента качества. Данные должны включать в себя информацию, полученную в результате мониторинга и измерения и из других соответствующих источников.
		Анализ данных должен представлять информацию, относящуюся: а) к удовлетворенности потребителей (8.2.1); б) к соответствию требованиям к продукции (8.2.4); с) к характеристикам и тенденциям процессов и продукции, включая возможность предупреждения предупреждающих действий (8.2.3 и 8.2.4); д) к поставщикам (7.4).
5.5.12 Процесс изъятия и списания		
5.5.12.1 Цель процесса изъятия и списания	Без комментариев	
Цель процесса изъятия и списания состоит в прекращении существования системного объекта.		
5.5.12.3 Деятельность в процессе изъятия и списания		
При реализации процесса изъятия и списания организация в соответствии с принятой политикой и процедурами должна осуществлять следующие действия:	Без комментариев	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.
a) определять стратегию изъятия и списания системы, включая каждый системный элемент и любые производные отходы;		В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.
b) сообщать информацию о neighboring ограниченных на конструкцию системы, вытекающих из стратегии изъятия и списания;		В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.
c) приобретать обеспечивающие системы или получать услуги, которые будут использованы в процессе изъятия и списания системы;		В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.
d) деактивировать систему с целью ее подготовки к удалению с места функционирования;		

Окончание таблицы 1

ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО 9001
е) выводить оперативный персонал из системы и выдать записи полученных им оперативных знаний;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.	—
f) расчленять систему на управляемые элементы с целью обновления их удаления для повторного использования, переделки, восстановления, переделки, архивирования или уничтожения;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.	—
g) удалять систему из среды функционирования для повторного использования, переработки, восстановления, переделки или уничтожения;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.	—
h) определять средства для хранения, места хранения, критерии для инспекций и периоды хранения, если система подлежит хранению;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.	—
i) при необходимости проводить учреждение системы таким образом, чтобы понизить объемы обработки отходов или чтобы отходы было легче перерабатывать;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержится понятия, касающегося изъятия и списания.	—
j) подтверждать, что после изъятия и списания не существует вредных факторов для здоровья, безопасности, защищенности и окружающей среды;	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит понятия, касающегося изъятия и списания.	—
k) архивировать информацию, собранную в течении времени жизни системы, для проведения аудиторских проверок и анализа в случае, если существуют устойчивые угрозы здоровью, безопасности, защищенности и окружающей среде, а также для предоставления возможностей последующим разработчикам и пользователям систем создавать базу знаний, используя накопленный опыт.	В ГОСТ Р ИСО 9001 не содержит понятия, касающегося изъятия и списания.	—

5 Разделы ГОСТ Р ИСО 9001, к которым не установлено соответствие требований, указанных в таблице 5 стандартов, и не приведены соответствующие руководящие указания

Таблица 2

ГОСТ Р ИСО 9001	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288
4.4.2 Руководство по качеству Организация должна разработать и поддерживать в рабочем состоянии руководство по качеству, содержащее: а) область применения системы менеджмента качества, включая подробности и обоснование любых исключений (1.2); б) документированные процедуры, разработанные для системы менеджмента качества, или ссылки на них; с) описание взаимодействия процессов системы менеджмента качества.	Этот вопрос организационного уровня не отражен в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, хотя отражено определение политики, целей и процедур.	—
5.5.2 а), б) Высшее руководство должно назначить представителя из состава руководства организаций, который независимо от других обязанностей должен нести ответственность и иметь полноочная, распространяющиеся: а) на обеспечение разработки, внедрения и поддержания в рабочем состоянии процессов, требуемых системой менеджмента качества; б) на представление отчетов высшему руководству о функционировании системы менеджмента качества и необходимости ее улучшения.	В качестве концепции это не содержится в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.	—
5.6.3 Выходные данные анализа Выходные данные анализа со стороны руководства должны включать в себя все решения и действия, относящиеся: а) к повышению результативности системы менеджмента качества и ее процессов; б) к улучшению продукции по отношению к требованиям потребителей; с) к потребности в ресурсах.	Улучшение представлено в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288, но не имеется анализа, проводимого на организационном уровне, как в ГОСТ Р ИСО 9001.	—

Окончание таблицы 2

ГОСТ Р ИСО 9001	Обоснование/Объяснение	ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288
7.5.4 Собственность потребителя Организация должна проявлять заботу о собственности потребителя, пока она находится под управлением организации или используется ею. Организация должна идентифицировать, верифицировать, защищать и сохранять собственность потребителя, предоставленную для использования или включения в продукцию. Если собственность потребителя утеряна, повреждена или признана непригодной для использования, организация должна известить об этом потребителя и поддерживать записи в рабочем состоянии (4.2.4).	В качестве концепции этого не содержится в ГОСТ Р ИСО/МЭК 15288.	—
Причание — Собственность потребителя может включать в себя интеллектуальную собственность и сведения личного характера.	—	8.1 а), б) Организация должна планировать и применять процессы мониторинга, измерения, анализа и улучшения, необходимые для: а) демонстрации соответствия требованием к продукции; б) обеспечения соответствия системы менеджмента качества;

УДК 658.562.014:006.354

ОКС 03.120.10

Т59

ОКСТУ 0025

Ключевые слова: менеджмент качества, система, процесс

Редактор *П.М. Смирнов*
Технический редактор *В.Н. Прусакова*
Корректор *М.В. Бучная*
Компьютерная верстка *Е.А. Кондрашовой*

Сдано в набор 18.11.2014. Подписано в печать 18.12.2014. Формат 60×84½. Гарнитура Ариал.
Усл. печ. л. 14,42. Уч.-изд. л. 13,80. Тираж 150 экз. Зак. 58.

Издано и отпечатано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru
Отпечатано в Калужской типографии стандартов, 248021 Калуга, ул. Московская, 256.