



ОРГАН ПО АККРЕДИТАЦИИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Республиканское унитарное предприятие «Белорусский государственный центр аккредитации»
(государственное предприятие «БГЦА»)

THE ACCREDITATION BODY OF THE REPUBLIC OF BELARUS
Republican Unitary Enterprise «Belarusian State Centre for Accreditation» (state enterprise «BSCA»)

АТТЕСТАТ АККРЕДИТАЦИИ CERTIFICATE OF ACCREDITATION

Регистрационный номер: ВУ/112 1.1663 от 18.01.2010 г.

подтверждает, что

отдел лучевой безопасности и дозиметрии
Учреждения здравоохранения
"Гродненская университетская клиника"
бульвар Ленинского Комсомола, 52, 230030, Гродно

соответствует требованиям
ГОСТ ISO/IEC 17025-2019 (ISO/IEC 17025:2017, IDT)
и аккредитован в области аккредитации, прилагаемой к настоящему
аттестату аккредитации и являющейся его неотъемлемой частью.

Срок действия

аттестата аккредитации: с 18 апреля 2020 г. до 18 апреля 2025 г.

г. Минск

30 апреля 2021 г.

Руководитель органа
по аккредитации Республики Беларусь
директор государственного
предприятия "БГЦА"



Е.В. Бережных

БГЦА – подписант:

EA BIA (испытания, калибровка, сертификация продукции, систем менеджмента, персонала);

ILAC MRA (испытания и калибровка);

IAF MLA (сертификация продукции, систем менеджмента, персонала).

Действие аттестата может быть приостановлено или отменено. Сведения о действительном (актуальном) статусе аттестата аккредитации и действительной (актуальной) области аккредитации содержатся в реестре Национальной системы аккредитации Республики Беларусь (www.bsca.by).



НАЦИОНАЛЬНАЯ СИСТЕМА АККРЕДИТАЦИИ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕСПУБЛИКАНСКОЕ УНИТАРНОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
«БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ЦЕНТР АККРЕДИТАЦИИ»

Приложение 1
к аттестату аккредитации
№ ВУ/112
от 18 января 2010 года
На бланке № 0008451
На 1 листе
Редакция 02

ОБЛАСТЬ АККРЕДИТАЦИИ

от «11» декабря 2020 года

отдел лучевой безопасности и дозиметрии

Учреждения здравоохранения «Гродненская университетская клиника»

№ пункта	Наименование объекта испытаний	Код	Характеристика объекта испытаний	Обозначение нормативных правовых актов (далее – НПА), в том числе технических нормативных правовых актов (далее – ТНПА), устанавливающих требования к	
				объектам испытаний	методам испытаний
1	2	3	4	5	6
1.1*	Рабочие места персонала, смежные помещения и территории (рентгеновские кабинеты, кабинеты лучевой терапии, кабинеты рентгенотерапии и кабинеты рентгенокомпьютерной диагностики, радоновые лаборатории, помещения с радоновыми ваннами, радио-изотопные лаборатории)	100.11/04.056 100.12/04.056	Мощность амбиентного эквивалента дозы фотонного (гамма- и рентгеновского) излучения	<p>СанПиН 2.6.1.8.38-2003 «Гигиенические требования к устройству и эксплуатации рентгеновских кабинетов, аппаратов и проведению рентгенологических исследований»</p> <p>Инструкция 2.6.3.10-13-88-2005 «Проведения радиационного контроля в организациях здравоохранения, осуществляющих рентгенодиагностические исследования, рентгенотерапевтические процедуры, работы с применением радиофармпрепаратов»</p> <p>СанНП «Требования к радиационной безопасности» Постановление №213 от 28.12.2012</p> <p>ГН «Критерии оценки радиационного воздействия» Постановление №213 от 28.12.2012</p> <p>СанПиН от 31.12.2013 № 137 «Требования к обеспечению радиационной безопасности персонала и населения при осуществлении деятельности по использованию атомной энергии и источников ионизирующего излучения»</p> <p>СанПиН 2.6.3.13-24-2006 «Гигиенические требования к обеспечению радиационной безопасности при проведении лучевой терапии»</p>	<p>МВИ.МН 6149-2019 (кроме пп. 8.2.3, 8.2.4, 8.2.5, 8.2.6, 8.2.7, 8.2.8, 8.2.14, 9.5, 9.6, 9.8, 9.9, 9.10)</p> <p>Инструкция 2.6.3.10-13-88-2005 «Проведения радиационного контроля в организациях здравоохранения, осуществляющих рентгенодиагностические исследования, рентгенотерапевтические процедуры, работы с применением радиофармпрепаратов»</p>

Примечание: * Лабораторная деятельность осуществляется за пределами лаборатории

Руководитель органа
по аккредитации Республики Беларусь
директор государственного
предприятия "БГЦА"



Е.В.Бережных

30.04.2021