

PO DAC 05

R02

2026-06-19

Procedimiento Operativo

**REALIZACIÓN DE
TESTIFICACIONES A
ORGANISMOS DE
CERTIFICACIÓN Y
VERIFICACIÓN**

El presente documento se distribuye como copia no controlada.

Su revisión vigente debe ser consultada en la página web:

www.acreditacion.gob.ec

<p>Elaborado por: DAC</p> <p>M. Mafla Fecha: 2026-06-16</p>	<p>Revisado por: CGT</p> <p>F. Delgado (s) Fecha: 2026-06-16</p>	<p>Aprobado por: DE</p> <p>C. Echeverría Fecha de vigencia: 2026-06-19</p>
--	---	---

INDICE

1. OBJETO	3
2. ALCANCE	3
3. DOCUMENTOS DE REFERENCIA	3
4. DEFINICIONES	4
5. RESPONSABILIDADES Y AUTORIDAD	4
6. DESCRIPCIÓN.....	5
6.1. RESPONSABLES DE LA REALIZACIÓN DE LAS TESTIFICACIONES	5
6.2. PROGRAMACIÓN DE LAS TESTIFICACIONES.....	5
6.3. SELECCIÓN DE TESTIFICACIONES	6
6.3.1. Organismos de Certificación de Sistemas de Gestión (OCSG)	6
6.3.1.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OCSG	6
6.3.1.2. Sistemas de Gestión de la Calidad, Ambiental, Seguridad y Salud en el Trabajo	6
6.3.1.3. Sistemas de Gestión de la Inocuidad de los Alimentos	6
6.3.1.4. Sistemas de Gestión Dispositivos Médicos	6
6.3.1.5. Sistemas de Gestión que no disponen de una sectorización específica.....	7
6.3.1.6. Mantenimiento de la acreditación OCSG.	7
6.3.1.7. Sistemas de Gestión de la Calidad, Ambiental, Seguridad y Salud en el Trabajo	7
6.3.1.8. Sistemas de Gestión de la Inocuidad de los Alimentos	7
6.3.1.9. Sistemas de Gestión Dispositivos Médicos	8
6.3.1.10. Sistemas de Gestión que no dispongan de una sectorización específica.....	8
6.3.2. Organismos de Certificación de Productos (OCP)	8
6.3.2.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OCP	8
6.3.2.2. Mantenimiento de la acreditación de OCP	9
6.3.2.3. Testificación del proceso de evaluación de contratación externa o	
subcontratación	10
6.3.3. Organismos de Certificación de Personas (OCPE)	10
6.3.3.1. Testificación del proceso de evaluación de proveedores del OCPE	10
6.3.4. Organismos de Verificación y/o Validación (OVV)	11
6.3.4.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OVV	11
6.3.4.1.1. Verificación de información ambiental, alcance organizacional	11
6.3.4.2. Mantenimiento de la acreditación de OVV	11
6.3.4.2.1. Verificación de información ambiental, alcance organizacional	11
6.4. OTRAS DISPOSICIONES	11
6.5. PREPARACIÓN DE LAS TESTIFICACIONES.....	12
6.6. REALIZACIÓN DE LA TESTIFICACIÓN	14
6.7. RETROALIMENTACIÓN AL EQUIPO AUDITOR DEL OEC Y ACTIVIDADES POSTERIORES.....	14
6.8. PLAZOS PARA REALIZAR LAS TESTIFICACIONES.....	15
7. REGISTROS	15

1. OBJETO

Este procedimiento describe el mecanismo establecido por el SAE para la programación, selección, ejecución y reporte de las testificaciones que se realizan:

- a) dentro del proceso de acreditación de un Organismo de Certificación (OC) o un Organismo de Validación y/o Verificación (OVV), con la finalidad de evaluar su competencia para realizar la auditoría, evaluación / inspección / examinación / verificación (incluidos sus procedimientos y personal de planificación/programación y auditoría) a través del alcance de la acreditación.
- b) por otras razones tales como: la recepción de quejas, apelaciones, retroalimentación del mercado o del regulador, entre otras.

2. ALCANCE

Este procedimiento aplica a las testificaciones a realizar a Organismos de Evaluación de la Conformidad (OEC) como: Organismos de Certificación de Sistemas de Gestión (OCSG), Producto, Procesos y Servicios (OCP), Personas (OCPE) y Organismo de Validación y/o Verificación (OVV), para los diferentes tipos de evaluaciones en las que éstas sean requeridas.

3. DOCUMENTOS DE REFERENCIA

En la elaboración de este procedimiento se han considerado los criterios y/o recomendaciones establecidas en los siguientes documentos:

ISO/IEC 17011:2017. Evaluación de la conformidad – Requisitos para los organismos de acreditación que realizan la acreditación de organismos de evaluación de la conformidad.

ISO/IEC 17000:2020. Evaluación De La Conformidad. Vocabulario y Principios Generales.

NTE INEN ISO/IEC 17021-1:2017. Evaluación de la conformidad - Requisitos para los organismos que realizan la auditoría y la certificación de sistemas de gestión. Parte 1: Requisitos.

ISO 22003-1:2022. Inocuidad de los alimentos – Parte 1: Requisitos para los organismos que realizan la auditoría y la certificación de sistemas de gestión de la inocuidad de los alimentos.

NTE INEN-ISO/IEC 17065:2013. Evaluación de la conformidad – Requisitos para organismos que certifican productos, procesos y servicios.

NTE INEN-ISO/IEC 17067:2014. Evaluación de la conformidad – Fundamentos de certificación de productos y directrices aplicables a los esquemas de certificación de productos (ISO 17067:2013, IDT)

NTE INEN-ISO/IEC 17024:2014. Evaluación de la conformidad - Requisitos generales para los organismos que realizan la certificación de personas.

NTE INEN ISO/IEC 17029:2020 Evaluación de la conformidad - Principios y requisitos generales para los órganos de validación y verificación.

NTE INEN ISO 14065:2020. Principios y requisitos generales para los órganos que validan y verifican la información ambiental.

NTE INEN ISO 14064-3:2019. Gases de efecto invernadero - Parte 3: Especificación con orientación para la verificación y validación de las declaraciones de gas de efecto invernadero.

NTE INEN ISO 14066:2025 Información ambiental – Requisitos de competencia para los equipos que realizan la validación y la verificación de información ambiental.

IAF MD4. Documento obligatorio de la IAF para el uso de tecnologías de la información y la comunicación (TIC) con fines de auditoría/evaluación

IAF MD 6. Documento obligatorio de IAF para la aplicación de la norma ISO 14065:2020.

IAF MD 8. Aplicación de la norma ISO/IEC 17011:2017 en el campo de los sistemas de gestión de calidad de dispositivos médicos (ISO 13485)

IAF MD 16. Aplicación de la norma ISO/IEC 17011 para la acreditación de organismos de certificación de sistemas de gestión de la seguridad alimentaria (SGSA).

IAF MD 17. Actividades de testificación para la acreditación de organismos de certificación de sistemas de gestión.

IAF MD 23. Control de entidades que operan en nombre de organismos de certificación de sistemas de gestión acreditados.

FSSC 22000 Food Safety System Certification 22000.

PA06. Procedimiento de Acreditación Organismos de Evaluación de la Conformidad.

PO02. Procedimiento Operativo Competencias del personal involucrado en las actividades de acreditación.

NACE Estructura y notas explicativas.

Los documentos normativos mencionados en los apartados a continuación corresponden a las versiones vigentes.

4. DEFINICIONES

Las definiciones aplicables al presente documento están establecidas en los siguientes documentos: NTE INEN ISO 9000, NTE INEN ISO 13485, NTE INEN ISO/IEC 17000, ISO/IEC 17011, NTE INEN ISO 22000, FSSC 22000 (cuando aplique), NTE INEN ISO/IEC 17029, NTE INEN ISO 14065, PA06 y PO02.

- **Auditoria.** Además de la definición descrita en 3.13.1 de la norma ISO 9000:2015, aplicable a la actividad que realiza el OCSG, para efectos de este documento, también se lo debe entender como las actividades de determinación realizadas por el organismo de certificación de productos, procesos y servicios; la actividad de examinación (de cualquier tipo) realizada por el organismo de certificación de personas; la actividad de verificación realizada por el organismo de verificación y la actividad de validación realizada por el organismo de validación, con el fin de determinar el grado de cumplimiento de un cliente de cada OEC antes descrito.

5. RESPONSABILIDADES Y AUTORIDAD

Director(a) de Acreditación en Certificación

- ✓ Controlar y cumplir este procedimiento y la revisión y/o modificaciones que se puedan generar por observaciones del personal técnico del SAE.
- ✓ Aprobar y designar el equipo evaluador que participará en la testificación, considerando las competencias necesarias.

Gestor(a) Técnico(a) del Expediente:

- ✓ Cumplir con las disposiciones establecidas en este documento durante la planificación y ejecución de las testificaciones
- ✓ Solicitar al OEC el programa detallado de las auditorías.
- ✓ Elaborar el documento Programa de Evaluación (que incluye testificaciones), actualizarlo frente a cualquier tipo de cambio en el alcance de acreditación y comunicar al correspondiente OEC.
- ✓ Receptar la información solicitada al OEC en el tiempo y forma según lo requerido por la Dirección de Acreditación en Certificación.
- ✓ Seleccionar y coordinar la ejecución de las testificaciones.

Equipo Evaluador

- ✓ Conocer el documento y aplicarlo durante el proceso de evaluación de OEC, y de acuerdo a su designación cumplir con las actividades encomendadas.

Organismos de Certificación y/o de Verificación

- ✓ Conocer y aplicar lo establecido en este procedimiento, en los temas relacionados con su competencia.

Personal técnico del SAE

- ✓ Cumplir con este procedimiento y sugerir revisiones y/o modificaciones del mismo.

6. DESCRIPCIÓN

6.1. Responsables de la realización de las testificaciones

Las testificaciones realizadas por el SAE, deben ser realizadas por Evaluadores y Expertos Técnicos calificados de acuerdo a lo establecido en el procedimiento PO02.

6.2. Programación de las testificaciones

El gestor técnico de expediente solicitará al OEC entregar información detallada de las auditorías que realizará durante los próximos meses o todo el año, información que debe entregarse en formato editable y debe contener la siguiente información:

- Nombre del cliente o empresa,
- Fecha de otorgamiento de la certificación (aplica solo para certificación).
- Fecha de expiración de la certificación (aplica solo para certificación).
- Fecha(s) o mes tentativo/previsto de la auditoría
- Ciudad(es) donde se realizará la auditoría
- Tipo de auditoría (inicial, seguimiento, vigilancia, recertificación u otra) (aplica solo para certificación).
- Documento(s) normativo(s) de certificación ó Programa de verificación (según corresponda),
- Alcance de la evaluación de la conformidad, que incluya:
 - Para OCSG: Sector según corresponda (IAF, área técnica principal y área técnica, categoría y subcategoría alimentaria u otro) y descripción del alcance de certificación (texto de la declaración del alcance).
 - **Solo para OCSGDM:**
En procesos de acreditación inicial, cuando el OEC solicita un alcance de acreditación para un área técnica que tiene “otro que el especificado anteriormente” en la descripción del área técnica, el OEC debe proporcionar una lista de dispositivos médicos e incluir su clasificación de riesgo.
 - Para OCP: categoría de producto, proceso o servicio y tipo de esquema de certificación según ISO/IEC 17067.
 - Para OCPE: personal y categoría de personal cuando aplique.
 - Para OVV: Sector, descripción de la declaración de verificación/validación.

Con esta información el SAE selecciona las testificaciones a realizar, de las cuales podrá solicitar documentación adicional, información más precisa o específica, según se requiera, con el fin de coordinar su ejecución.

La testificación se realiza observando la auditoría y puede ser, presencial en las instalaciones del cliente del OEC, remota a través de medios electrónicos, o parcialmente remota, según sea necesario. El SAE puede testificar otras actividades de evaluación de la conformidad realizadas por los OEC como parte de su proceso de acreditación.

El número de evaluadores asignados por el SAE a cada evento de testificación, normalmente corresponderá al mismo número de auditores asignados por el OC para cubrir el alcance a ser testificado.

La participación del experto técnico de SAE será durante todo el proceso de testificación, desde la reunión de apertura hasta la reunión de cierre y las respectivas actividades posteriores.

Para OCSG el SAE solicita en el primer trimestre de cada año calendario, información acerca del cumplimiento de los documentos mandatorios de IAF (MD 12 y 15), la cual debe ser enviada por el OEC, aun cuando su estado de acreditación esté como suspendido, en el formato F PO05 05 en editable y por cada esquema de certificación.

6.3. Selección de testificaciones

6.3.1. Organismos de Certificación de Sistemas de Gestión (OCSG)

6.3.1.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OCSG

6.3.1.2. Sistemas de Gestión de la Calidad, Ambiental, Seguridad y Salud en el Trabajo

En complemento a lo definido en el apartado de testificaciones del PA06, respecto a la negativa de un cliente de un OC en ser testificado, se procederá según lo descrito en IAF MD17 según corresponda.

Todos los códigos IAF han sido fusionados en una serie de grupos técnicos (Ver tablas de los apartados 5, 6 y 7 del IAF MD17 para SGC, SGA y SGSST respectivamente). Las reglas de testificación para el otorgamiento inicial o de ampliación de la acreditación de cada esquema de SG, corresponde a lo descrito en el documento IAF MD17, con especial atención en lo descrito en el apartado 4.2.

Para cada esquema de SG, el SAE será testigo de las auditorías de las etapas 1 y 2, al menos para uno de los clientes del OC. Antes de testificar la etapa 2 de la misma auditoría, el OC solicitante debe presentar el informe completo y/o las conclusiones de la auditoría de la etapa 1 al equipo de evaluación de SAE. Si el OC no tiene clientes nuevos, es posible presenciar una renovación o dos auditorías que cubren los procesos claves y todos los requisitos de la norma de certificación.

6.3.1.3. Sistemas de Gestión de la Inocuidad de los Alimentos

Para determinar las testificaciones de los OCSG de la inocuidad de los alimentos, de acuerdo al alcance de acreditación solicitado, deben considerarse los grupos de la cadena alimentaria indicados en el Anexo A de la ISO 22003-1 para ISO 22000 y HACCP, el Anexo 5 Alcance del certificado de acreditación del OA del Esquema FSSC 22000, según lo establecido en IAF MD 16.

El OC debe demostrar que cuenta al menos con un cliente para cada una de las categorías que solicita acreditación.

Una sola testificación puede ser utilizada para cubrir diferentes categorías o subcategorías, si durante la testificación se auditaron las actividades correspondientes a dichas categorías y el OC lo solicitó oportuna y formalmente. Para la acreditación en FSSC 22000 se debe aplicar lo indicado en la Parte 5 numeral 2.2.3 de FSSC 22000.

Se debe asegurar el cumplimiento de lo establecido en el documento IAF MD16.

6.3.1.4. Sistemas de Gestión Dispositivos Médicos

Se debe testificar cada sector (Área Técnica Principal según la tabla 1 del IAF MD8) al menos una actividad, priorizando las de nivel de riesgo alto de acuerdo a la clasificación de riesgo nacional o internacional y/o considerando la criticidad del proceso (ejemplo: esterilización, o piezas o servicios).

6.3.1.5. Sistemas de Gestión que no disponen de una sectorización específica.

Los sistemas de gestión que por su naturaleza y/u objeto no cuenten con sectorización, se entenderán como normas con un sector único, siendo estos los casos para sistemas de gestión antisoborno según ISO 37001, sistemas de gestión de la energía según ISO 50001 sistemas de gestión de la seguridad vial según ISO 39001 u otro según lo determine su alcance de acreditación, en donde se debe testificar al menos una auditoría que incluya etapa 1 y etapa 2.

6.3.1.6. Mantenimiento de la acreditación OCSG.

El documento F PO 04 01 Programa de Evaluaciones apoya a garantizar que la competencia es evaluada a través de todo el alcance en el ciclo de acreditación, para todos los códigos IAF de cada esquema de sistema de gestión, con uno de los mecanismos disponibles que incluyen:

- Actividades de evaluación de oficina; o
- Actividades de testificación; u
- Otras actividades de evaluación según lo definido por el SAE de acuerdo a las necesidades identificadas.

6.3.1.7. Sistemas de Gestión de la Calidad, Ambiental, Seguridad y Salud en el Trabajo

A partir del otorgamiento de la acreditación inicial, durante los siguientes dos ciclos de acreditación consecutivos para cada esquema de SG, el SAE realizará al menos una actividad de testificación en cada grupo técnico (ver tablas de los apartados 5, 6 y 7 del IAF MD17, para SGC, SGA y SGSST respectivamente y apartado 4.2), para lo cual, la planificación de las testificaciones a ejecutar en cada ciclo de acreditación debería ser mediante una distribución, de preferencia, homogénea en número (de testificaciones) a lo largo de cada ciclo.

Cuando un OC demuestre, en los dos ciclos consecutivos antes descritos, suficiente experiencia y desempeño, el SAE realizará al menos una actividad de testificación en cada grupo técnico de cada esquema de SG de acuerdo a los apartados 5, 6 y 7 del IAF MD17 vigente, que se complementará con otras actividades de evaluación, para garantizar que cada grupo técnico sea evaluado en un período no superior a diez años. En caso de que SAE tenga evidencias de incumplimientos en cuanto a la competencia de los auditores, ocurran cambios significativos en el proceso de calificación de auditores, prácticas de auditoría o similares; y/o se haya impuesto algún tipo de sanción (excepto la amonestación), reestablecerá el periodo para completar las testificaciones en un solo ciclo.

En la selección de testificaciones se debe tomar en cuenta los criterios establecidos en el apartado 2.3.3 del documento IAF MD17.

En el documento Programa de Evaluaciones se debe indicar la forma en la que SAE evaluará la competencia en todos los códigos IAF del alcance durante el ciclo de acreditación, para esto se detalla los sectores que serán cubiertos con otros mecanismos de evaluación como:

- Evaluación documental: en este caso el SAE solicitará al OC toda la información de un proceso muestreado, sobre el cual el SAE debe emitir un informe de evaluación documental, identificando los hallazgos relacionados. El tratamiento de esta evaluación sigue el mismo procedimiento del caso de una testificación.
- Evaluación.
- Testificación.

Para el caso de evaluaciones de vigilancia, seguimiento y/o extraordinarias el SAE puede testificar auditorías de seguimiento de la certificación.

Si algún sector IAF no ha podido ser cubierto por alguna clase de evaluación durante el ciclo de acreditación, el SAE reducirá el alcance en el proceso de renovación de acreditación.

6.3.1.8. Sistemas de Gestión de la Inocuidad de los Alimentos

Testificar al menos una auditoría en el Grupo Alimenticio 2 (Categorías C y D) "Procesamiento de alimentos para humanos y animales" cada año y al menos una auditoría en cada uno de los otros

grupos en el ciclo de acreditación.

En la selección de las testificaciones se deberá tomar en cuenta los siguientes criterios:

1. Categoría de acuerdo al grupo alimenticio, según la ISO 22003-1,
2. Sub-categorías de mayor riesgo alimentario,
3. Auditores que no hayan sido testificados en esa categoría alimentaria,
4. Auditores en los que se haya obtenido resultados desfavorables o dudosos, relacionados con la competencia.
5. Evitar en lo posible, testificar a un mismo cliente de un OC.

Para el caso de evaluaciones de vigilancia, seguimiento y/o extraordinarias, el SAE puede testificar auditorías de seguimiento de la certificación y/o auditorías no anunciadas.

Siempre se debe asegurar el cumplimiento de lo establecido en el documento IAF MD16.

6.3.1.9. Sistemas de Gestión Dispositivos Médicos

Se debe testificar de cada Sector (Área Técnica Principal) al menos una actividad, priorizando las de nivel de riesgo alto de acuerdo a la clasificación de riesgo nacional o internacional y/o considerando la criticidad del proceso (ejemplo: esterilización, o piezas o servicios). Se debe cubrir todos los sectores acreditados durante el ciclo de acreditación, para lo cual, la planificación inicial de las testificaciones a ejecutar en el ciclo de acreditación debe ser mediante una distribución, de preferencia, homogénea en número (de testificaciones) a lo largo de todo el ciclo.

Las vigilancias y la reevaluación incluirán al menos una testificación.

Las evaluaciones de vigilancia y la(s) testificación(es), se realizarán al menos una vez al año.

Se debe asegurar el cumplimiento de los descrito en el documento IAF MD8.

6.3.1.10. Sistemas de Gestión que no dispongan de una sectorización específica.

Se debe testificar al menos una auditoría en el ciclo de acreditación, procurando que no se testifique auditorías a las mismas actividades económicas testificadas anteriormente.

Para la programación de testificaciones, se podrá tomar en cuenta los siguientes criterios:

1. Auditores que no hayan sido testificados,
2. Auditores con resultados desfavorables o dudosos, relacionados con la competencia.
3. Alcances/Empresas con actividades económicas que poseen un alto riesgo en función del tipo de certificación de sistema de gestión.

6.3.2. Organismos de Certificación de Productos (OCP)

6.3.2.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OCP

El número de testificaciones estará en función del número de productos (o familia de productos cuando corresponda), documentos normativos y/o categorías de productos, según corresponda, incluidos dentro del alcance solicitado.

El número mínimo de testificaciones a ejecutar será del 50% del total del número de productos (o familia de productos cuando corresponda), documentos normativos y/o categorías de productos.

Cuando el OC incluya en su alcance distintos tipos de esquemas de certificación de productos (según ISO/IEC 17067), se debe testificar, en lo posible, cada tipo de esquema de certificación solicitado o al menos el tipo de esquema más completo (por ejemplo, entre los esquemas tipo 3, 4 y 5 el tipo 5).

Cuando se testifique un esquema del tipo 1a (según ISO/IEC 17067), esto será desarrollado mediante técnicas como la observación, entrevistas y/u otras técnicas, que permitan evidenciar la

competencia del organismo ejecutando dichas actividades y de preferencia debe ser ejecutado como parte de la evaluación.

Para el caso de acreditación inicial, cuando el organismo haga uso de algún subcontratista no acreditado para sus actividades de determinación, se debe ejecutar al menos una testificación a la evaluación de subcontratistas por cada tipo de actividad de evaluación de la conformidad (laboratorio, organismo de certificación de sistemas de gestión, organismo de inspección u otro), según lo descrito en el apartado 6.3.2.3 de este documento.

En alcances de productos industriales y/o eléctricos, se debe formar familias de productos y/o documentos normativos (una familia de productos se considera a un conjunto de productos similares que cubren necesidades semejantes o tienen proceso de fabricación común), las cuales serán conformadas de acuerdo a los códigos NACE, de preferencia con dos dígitos (01 al 99).

La selección de testificaciones puede considerar los siguientes criterios:

1. Mayor número de evaluadores y/o expertos calificados por documento normativo.
2. Mayor número de certificados emitidos por documento normativo.
3. Producto con mayor complejidad, criticidad o riesgo.
4. Otros.

El SAE evalúa la totalidad de los alcances de acreditación mediante los respectivos registros durante la evaluación inicial y/o de ampliación.

6.3.2.2. Mantenimiento de la acreditación de OCP

Una vez acreditado, en cada ciclo de acreditación se debe asegurar:

1. La testificación para todos los productos (o familia de productos cuando corresponda), documentos normativos y/o categorías de productos, según corresponda,
2. La testificación de todos los tipos de esquema de certificación de productos según la norma ISO/IEC 17067,
3. En lo posible, al menos una testificación en cada evaluación de mantenimiento de la acreditación (incluida la renovación),
4. Cuando el organismo haga uso de algún subcontratista no acreditado para sus actividades de determinación, ejecutar al menos una testificación a la evaluación de subcontratistas por cada tipo de actividad de evaluación de la conformidad (laboratorio, organismo de certificación de sistemas de gestión, organismo de inspección u otro), según lo descrito en el apartado 6.3.2.3. de este documento.

En alcances de productos industriales y/o eléctricos, se debe formar familias de productos y/o documentos normativos (una familia de productos se considera a un conjunto de productos similares que cubren necesidades semejantes o tienen proceso de fabricación común), las cuales serán conformadas de acuerdo a los códigos NACE, de preferencia con dos dígitos (01 al 99).

La selección de testificaciones puede considerar los siguientes criterios:

1. Mayor número de evaluadores y/o expertos calificados por documento normativo.
2. Mayor número de certificados emitidos por documento normativo.
3. Producto con mayor criticidad o riesgo.
4. Otros aspectos.

El SAE evalúa la totalidad de los productos, documentos normativos y/o categorías de productos, según corresponda, durante cada ciclo de acreditación.

Con estas consideraciones la planificación de las testificaciones a ejecutar en el ciclo de acreditación debe ser mediante una distribución, de preferencia, homogénea en número (de testificaciones) a lo largo del ciclo de acreditación.

6.3.2.3. Testificación del proceso de evaluación de contratación externa o subcontratación

Las testificaciones deben ser aplicadas a evaluaciones/auditorías ejecutadas por el OCP con fines de confirmar el cumplimiento de los requisitos aplicables cuando el subcontratista no está acreditado para los servicios en cuestión, según establece la norma ISO/IEC 17065:2012 requisito 6.2.2.1 a organismos de evaluación de la conformidad no acreditados (potenciales subcontratistas) como: laboratorios, organismos de inspección y organismos de certificación de sistemas de gestión. La finalidad de estas testificaciones es evidenciar la competencia técnica del OCP para evaluar las normas internacionales correspondientes vigentes (ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17020 e ISO/IEC 17021-1) con el fin de asegurar que los resultados emitidos por estos subcontratistas (a ser usados por el OCP) son confiables.

Las testificaciones a subcontratistas del OCP no estarán incluidas en el número de testificaciones definidas de acuerdo al cálculo descrito en los numerales anteriores, estas testificaciones son adicionales, sin embargo, también deben ser incluidas en la planificación del ciclo de acreditación.

Al menos se debe hacer una testificación de este tipo, durante el ciclo de acreditación, para cada una de las normas internacionales aplicadas (ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17020 e ISO/IEC 17021-1, según corresponda).

Estas testificaciones no tienen el objetivo de ser una evaluación paralela por parte de SAE para cualquiera de las normas internacionales que debe cumplir el subcontratista, razón por la cual, cualquier hallazgo de incumplimiento debe ser levantado exclusivamente en relación a requisitos de la norma ISO/IEC 17065; debe ser realizado para un subcontratista, en un producto y/o documento normativo, para la totalidad de los ensayos que dicho subcontratista realiza para el producto en cuestión.

6.3.3. Organismos de Certificación de Personas (OCPE)

Para procesos iniciales y de ampliación se ejecutarán tantas testificaciones como tipos de “personal certificado” se hayan solicitado en el alcance de acreditación.

De ser necesario para seleccionar las testificaciones, el SAE formará familias con los distintos tipos de “personal certificado” (una familia de “personal certificado” se considera a un conjunto de perfiles similares que cubren necesidades semejantes o que están direccionados al mismo o equivalentes fines), de donde se escogerá la “categoría de personal certificado” a testificar priorizando bajo los siguientes criterios:

1. “Categoría de Personal Certificado” de mayor cobertura dentro de una familia,
2. Mayor número de examinadores calificados por Categoría de Personal Certificado.
3. Mayor número de certificados emitidos por Categoría de Personal Certificado.
4. Cobertura de Unidades de competencia (si aplica)

Cada ciclo de acreditación debe asegurar la testificación de la totalidad de los tipos de “Personal certificado” o cuando aplique las familias de personal certificado, para lo cual, la planificación inicial de las testificaciones a ejecutar en el ciclo de acreditación debe ser mediante una distribución, de preferencia, homogénea en número (de testificaciones) a lo largo de todo el ciclo.

De preferencia se testificarán procesos de examinación para certificación inicial, de forma que se testifique todos los métodos de evaluación descritos en el esquema de certificación.

6.3.3.1. Testificación del proceso de evaluación de proveedores del OCPE

Las testificaciones también pueden aplicarse a evaluaciones ejecutadas por parte del OCPE a organismos que proporcionan servicios contratados externamente relacionados con el proceso de certificación. La finalidad de estas testificaciones será evidenciar que el OCPE se ha asegurado de que el organismo contratado externamente es competente y cumple con las disposiciones establecidas en la norma ISO/IEC 17024.

Las testificaciones a subcontratistas del OCPE no estarán incluidas en el número de testificaciones definidas de acuerdo al cálculo descrito en el numeral anterior. Estas testificaciones serán adicionales.

Al menos se deberá hacer una testificación de este tipo para la acreditación inicial y durante cada ciclo de acreditación, además, deben ser incluidas en la planificación del ciclo de acreditación.

6.3.4. Organismos de Verificación y/o Validación (OVV)

6.3.4.1. Acreditación inicial o ampliación de alcances de OVV

6.3.4.1.1. Verificación de información ambiental, alcance organizacional

Al seleccionar las testificaciones, el SAE ha considerado que todos los sectores, a excepción del sector General, , representan un riesgo alto, dado que el programa de verificación de GEI en el país es nuevo, el contexto legal del país en temas ambientales es único, entre otros aspectos; por lo que para procesos iniciales y de ampliación se deben testificar todos los sectores en los cuales el OVV solicita la acreditación, a excepción del sector General, sin embargo, si el sector General fuera el único solicitado en la acreditación inicial, se debe testificar este sector.

Las testificaciones se realizarán posterior a la evaluación in situ y normalmente en las instalaciones del cliente del OV.

Para la acreditación inicial y de ampliación, al menos para una testificación, el SAE evaluará la actuación del OVV a lo largo de las distintas actividades que componen la evaluación de la conformidad, esto es lo identificado en la ISO/IEC 17029 e ISO 14065 de la cláusula 9.2 a la 9.7

6.3.4.2. Mantenimiento de la acreditación de OVV

6.3.4.2.1. Verificación de información ambiental, alcance organizacional

El documento F PO04 03 Programa de Evaluación apoya a garantizar que la competencia es evaluada a través de todo el alcance en el ciclo de acreditación, para esto la planificación de las testificaciones a ejecutar en el ciclo de acreditación debe ser mediante una distribución, de preferencia, homogénea en número (de testificaciones) a lo largo de todo el ciclo.

Se debe asegurar que en el ciclo de acreditación de 5 años se testifique la totalidad de los sectores acreditados.

En cada testificación, en lo posible, serán evaluados diferentes verificadores del OVV, además se debe evitar la repetición del mismo cliente del OVV a menos que se disponga de un solo cliente.

Durante el ciclo de acreditación, para al menos una testificación, el SAE evaluará la actuación del OVV a lo largo de todas las actividades que componen la evaluación de la conformidad, esto es lo identificado en la ISO 17029 e ISO 14065 de la cláusula 9.2 a la 9.7.

6.4. Otras disposiciones

Cuando un OEC no tenga clientes para algún alcance/sector, las testificaciones podrán realizarse a procesos de certificación / verificación simulados o pilotos (la definición del proceso simulado o piloto consta en el PA06). La testificación a un proceso simulado debe demostrar que se cumpla todo lo descrito en los procedimientos del OEC, incluida la formalidad del caso. Para un proceso de auditoría testificado se debe generar la totalidad de la documentación desde la solicitud hasta el reporte de la auditoría de la certificación/verificación testificada.

Cuando el proceso de auditoría a ser testificado incluya el desarrollo de procesos productivos por parte del cliente del OEC, éste deberá asegurarse que estos procesos se encuentren operando durante la testificación.

Los procesos testificados por el SAE no podrán ser a su vez procesos de calificación, evaluación de desempeño o similares por parte del OEC, a menos que se notifique al SAE con anticipación

la necesidad y justificación y SAE notifique su aceptación previa a la ejecución de la testificación. En estos casos, el supervisor o similar no debe intervenir en el proceso.

En complemento a lo definido en el PA06 respecto al uso de informes de testificación de OA pares, el SAE remitirá la correspondiente propuesta de equipo evaluador que incluye la descripción de la información que el OEC debe entregar, la cual puede incluir, pero no se limita a:

- Informe de auditoría emitido por el OEC.
- Informe de testificación emitido por el Organismo de Acreditación que realizó el proceso.
- Cierre de hallazgos por parte del OEC (cuando aplique).
- Informe favorable o resolución del Organismo de Acreditación.

Con esta información el SAE emitirá un informe técnico con la aprobación de la Dirección de Acreditación en Certificación. El uso de los informes por parte de SAE, podrán ser casos donde la testificación realizada por el otro organismo de acreditación haya sido ejecutada dentro de los últimos 18 meses. El número de testificaciones a ser considerados bajo esta modalidad será de hasta el 25% de los alcances a testificar en el ciclo de acreditación con SAE.

En casos excepcionales y particulares, la testificación puede ser cubierta mediante la Evaluación del desempeño de una actividad de evaluación de la conformidad que incluya el uso de técnicas de evaluación como la revisión de registros, revisión documental y entrevistas al equipo auditor, evaluador/inspector o examinador y otro personal involucrado en el proceso de certificación / verificación. Cuando aplique, la justificación que lo respalde constará en el expediente del OEC.

Cuando los dueños de esquemas establezcan o existan requisitos para la ejecución de las testificaciones, estos requisitos deben ser considerados y cumplidos.

El Gestor Técnico de Expediente, posterior al otorgamiento/renovación de la acreditación y después de algún cambio en el alcance acreditado, según sea necesario (por ejemplo, después de una reducción o ampliación), elaborará y/o actualizará el documento Programa de evaluaciones para el ciclo de acreditación, información que debe ser permanente informada al OEC con el fin de coordinar la ejecución oportuna de las actividades de testificación.

En caso de que el formato de Programa de evaluaciones sea actualizado no será necesario que la información de las testificaciones ejecutadas sea trasladada al nuevo documento.

6.5. Preparación de las testificaciones

Una vez programada una testificación, el SAE remitirá la correspondiente propuesta de equipo evaluador que incluye la descripción de la información que el OEC debe entregar, respecto al cliente del OEC que será testificado, la cual puede incluir, pero no se limita, a lo siguiente:

Para OC de sistemas de gestión:

- a) Solicitud de certificación y contrato de prestación de servicio,
- b) Copia del certificado de conformidad emitido (si aplica)
- c) Programa de auditoría,
- d) Plan de auditoría,
- e) Mapa de procesos para SGC,
- f) Estudio de aspectos e impactos ambientales para SGA,
- g) Diagrama de flujo del proceso, análisis de peligros y plan de control de los puntos críticos de control para SGIA,
- h) Matriz de evaluación de riesgos de soborno para SGAS,
- i) Matriz de peligros y riesgos laborales para SGSST,
- j) Clasificación de riesgo del solicitante de la certificación para dispositivos médicos de acuerdo a la licencia otorgada por la Autoridad Reguladora para SCDM.
- k) Identificación de los tipos de energías actuales y pasados, y sus consumos, para SGEN, ó

identificación de los usos significativos de la energía (USE), indicadores de desempeño energético (IDEn) y líneas de base energética (LBEn), para SGEN.

- l) Indicadores de desempeño de seguridad vial para SGSV,
- m) Informe de la auditoría anterior (no aplica en casos de certificación inicial),
- n) Informe de la auditoría Etapa 1 (solo aplica en casos de certificación inicial),
- o) Registros de competencia del equipo auditor (calificaciones y/o autorizaciones),
- p) Cálculo del tiempo de auditoría,
- q) Procedimiento de certificación del OC.

Para OC de productos:

- a) Solicitud de certificación y la documentación anexa o previa solicitada al cliente (o equivalente),
- b) Copia del Certificado de conformidad emitido (si aplica)
- c) Acuerdo de certificación/ Contrato de prestación de servicio,
- d) Plan de las actividades de evaluación,
- e) Planes de manejo orgánico (para producción orgánica),
- f) Procedimiento de certificación y procedimientos e instructivos relacionados,
- g) Informe(s) de la(s) evaluación(es) anterior(es) (no aplica para tipo de esquemas de certificación 1a y 1b conforme NTE INEN ISO/IEC 17067:2014),
- h) Registros de competencia del equipo inspector/evaluador.
- i) Registros de la última evaluación del OCP para confirmar la competencia técnica del laboratorio contratado externamente (requisito 6.2.2 de ISO/IEC 17065:2012, aplica para laboratorios no acreditados).
- j) Documentos normativos de la evaluación de la conformidad (normas de requisitos, normas de ensayos y/u otras normas de evaluación de la conformidad con la que se evalúa el producto).

Para OC de personas:

- a) Solicitud de certificación,
- b) Copia del Certificado de conformidad (si aplica)
- c) Planificación de las actividades de evaluación,
- d) Procedimientos de examinación y gestión de exámenes,
- e) Esquema de certificación vigente,
- f) Registros de competencia del examinador,
- g) Informe de examinación previa (si aplica)

Para OVV de información ambiental:

- h) Procedimientos del OVV aplicables.
- i) Preacuerdo de verificación y revisión (9.2 de 17029)
- j) Acuerdo de verificación (9.3 de 17029)
- k) Plan para recopilación de evidencias (9.4.1 de 17029)
- l) Análisis estratégico (6.1.1 de 14064-3)
- m) Evaluación del riesgo (6.1.2 de 14064-3)
- n) Plan de verificación (9.4.2 de 17029)
- o) Informes de verificación previas, cuando aplique
- p) Registros de competencia del equipo verificador (calificaciones y/o autorizaciones)

En todos los casos el OEC debe informar al SAE sobre las necesidades particulares para acceder al lugar donde se realiza la testificación, coordinar con los miembros del equipo evaluador la logística de traslado, alimentación, permisos para acceso, vacunas, equipos y medidas de seguridad/inocuidad y cualquier requerimiento necesario. En caso de no recibir oportunamente la información señalada la testificación podrá ser suspendida.

El OEC debe asegurar que el SAE tenga acceso completo a los documentos normativos (normas de requisitos, normas de evaluación de la conformidad, entre otras) durante el tiempo que se encuentre acreditado con el SAE.

6.6. Realización de la testificación

La testificación consiste en la observación de la actuación del equipo auditor y NO del cumplimiento del sistema, producto, persona o información a validar/verificar frente a la norma de referencia.

El equipo evaluador del SAE participará en calidad de observador, sin interferir en la actividad de auditoría del OEC y dentro de sus actividades debe:

- Analizar la documentación conjuntamente con los auditores.
- No hacer comentarios respecto a los documentos de la empresa testificada o solicitar documentos adicionales,
- Realizar preguntas a los auditores, sin interferir con la auditoría
- Abstenerse durante la auditoría, reuniones inicial y final, de realizar comentarios sobre los hallazgos en relación con la actuación del equipo del OEC.

Para llevar a cabo las testificaciones, los miembros del equipo evaluador del SAE deben hacer uso de los respectivos cuestionarios de testificación o informes de participación acorde al rol asignado.

Durante la testificación además de confirmar la competencia técnica del equipo auditor se espera que el equipo evaluador del SAE confirme el cumplimiento de ciertos aspectos relativos al equipo del OEC, como: la confirmación de temas relativos a la imparcialidad e independencia, preparación para la auditoría, conocimiento de los antecedentes y estado del proceso de certificación / verificación del cliente, conocimiento y uso de los procedimientos y documentos del OEC, cuando la norma de acreditación lo requiera confirmar que los aspectos a informar en las reuniones de apertura y cierre sean abordados y que los documentos como plan, programa, informe u otros contengan la información requerida y demás aspectos que sean necesarios.

Si durante una testificación, el evaluador del SAE percibe la presencia de un riesgo inminente a la salud y/o seguridad de las personas presentes en el evento, informará al líder del equipo del OEC para que tome acciones al respecto, habiendo la posibilidad de suspender el proceso.

6.7. Retroalimentación al equipo auditor del OEC y actividades posteriores.

La reunión de retroalimentación del equipo evaluador del SAE al equipo auditor del OEC debe realizarse después de la reunión final de auditoría y sin la presencia de representantes de la empresa donde se ejecutó la testificación y una vez que el equipo auditor ha entregado una copia de las notas y/o conclusiones de la auditoría.

La testificación concluye con la reunión de retroalimentación con el objeto de:

- Aclarar con los auditores del OEC aquellos puntos que no hubiesen quedado explícitos durante la visita y que es necesario hacerlo para poder confirmar o descartar sus propias observaciones,
- Presentar un resumen general de los resultados de la testificación,
- Exponer de manera general los hallazgos detectados, señalando cuáles podrían dar lugar a no conformidades,
- Informar los plazos para la entrega del informe de auditoría al equipo evaluador del SAE,
- Explicar los próximos pasos dentro del proceso de testificación,
- Contestar cualquier pregunta.

Cuando el equipo evaluador del SAE haya evidenciado algún incumplimiento no detectado por el equipo auditor del OEC y que sea confirmado durante la reunión de retroalimentación, éste no debe reportarse en el informe final del OEC, ni ser mencionado de manera que se entienda que el OEC sí lo detectó, en caso de ser así, se incluirá el hallazgo de incumplimiento aclarando que esto fue informado por el equipo evaluador de SAE durante la retroalimentación al equipo auditor quien lo ha incluido en el correspondiente informe.

Una vez concluida la testificación, hasta el término de 20 días, acorde a los plazos y disposiciones establecidos en sus procedimientos, el OEC debe entregar la documentación de las actividades testificadas, la cual incluye, sin limitarse, a los siguientes documentos:

- Informe de auditoría,
- Documento de aceptación de no conformidades del cliente,
- Para OCP, información documentada de los resultados de las actividades de evaluación como reportes de ensayos, reporte de cumplimiento de etiquetado/rotulado (aplica cuando sea posible la entrega dentro del plazo de 20 días).
- Declaración final de verificación, incluida la resolución de cualquier problema identificado por el equipo verificador.

El OEC debe entregar la información al evaluador responsable con copia al gestor del expediente, por el medio correspondiente (correo electrónico o sistema informático), a continuación, el evaluador designado debe entregar al OEC el informe de testificación hasta el término de 8 días.

6.8. Plazos para realizar las testificaciones

Después del cierre de cualquier proceso inicial o de mantenimiento, las testificaciones se podrán programar inmediatamente y en el transcurso de todo el año. Antes de cada evaluación, el SAE considerará estas testificaciones ejecutadas (desde la evaluación anterior) para decidir el mantenimiento o la renovación.

La Dirección de Acreditación en Certificación tiene la potestad de incrementar o disminuir la cantidad de testificaciones dependiendo de cada caso.

7. REGISTROS

F PO DAC 05 01	Cuestionario de testificación de organismos de certificación de sistemas de gestión.
F PO DAC 05 02	Cuestionario de testificación para OCP
F PO DAC 05 03	Cuestionario de testificaciones organismo de certificación de personas.
F PO DAC 05 04	Cuestionario de Testificaciones para OV
F PO DAC 05 05	Información de indicadores en cumplimiento con documentos mandatorios IAF.
F PO04 16	Informe de participación de experto técnico
F PO DAC 05 06	Informe de testificación
F PO04 01 C	Programa de evaluación SG DAC
F PO04 02 C	Programa de evaluación CPE DAC
F PO04 03 C	Programa de evaluación OVV DAC
F PO04 04 C	Programa de evaluación OCP DAC

CONTROL DE CAMBIOS

Sección	Cambios
3.	Se elimina en NACE Rev.2 Literal h) Para OCSG: Según aplique, sector (IAF, área técnica principal, área técnica secundaria.
6.2	<p>Se agrega:</p> <p><i>Literal h) Para OCSG: Sector según corresponda (IAF, área técnica principal y área técnica, categoría y subcategoría alimentaria u otro) y descripción del alcance de certificación (texto de la declaración del alcance).</i></p> <p>Solo para OCSGDM:</p> <p><i>En procesos de acreditación inicial, cuando el OEC solicita un alcance de acreditación para un área técnica que tiene "otro que el especificado anteriormente" en la descripción del área técnica, el OEC debe proporcionar una lista de dispositivos médicos e incluir su clasificación de riesgo.</i></p> <p><i>El número de evaluadores asignados por el SAE a cada evento de testificación, normalmente corresponderá al mismo número de auditores asignados por el OC para cubrir el alcance a ser testificado.</i></p> <p><i>La participación del experto técnico de SAE será durante todo el proceso de testificación, desde la reunión de apertura hasta la reunión de cierre y las respectivas actividades posteriores.</i></p>
6.3.1.1.4	Se agrega: (...) sistemas de gestión de la seguridad vial según ISO 39001 u otro según lo determine su alcance de acreditación (...)
6.3.2.2	Se modifica numeral 3. En lo posible, al menos una testificación en cada evaluación de mantenimiento de la acreditación (incluida la renovación),
7	<p>Se elimina: F-PG10-08 Análisis Riesgos y Desempeño OC y QVV.</p> <p>Se actualizan los códigos con DAC y C según aplique conforme PG02</p>