	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	1 de 68

## 1. OBJETIVO

Este documento describe el proceso mediante el cual SGS Colombia S.A.S lleva a cabo la evaluación de la conformidad para la certificación de productos, procesos y servicios, de acuerdo con los requisitos de la ISO / IEC 17065:2012 Evaluación de la conformidad, requisitos para organismos que certifican productos, procesos y servicios.

## 2. ALCANCE

El presente Documento aplica para la certificación de todos los productos, procesos y servicios que SGS COLOMBIA S.A.S puede certificar de acuerdo con el Alcance de su Acreditación, es decir:

- Certificación de Reglamentos Técnicos.
- Certificación de Normas Técnicas Voluntarias.


## 3. DEFINICIONES

Para los fines de este Documento, se aplican las siguientes definiciones:

- **Actividad de Evaluación de la Conformidad:** Demostración de que se cumplen los requisitos especificados relativos a un producto, proceso o servicio.
- **Producto:** Resultado de un proceso
- **Muestreo:** Obtención de una muestra representativa del objeto de evaluación de la conformidad, de acuerdo con un procedimiento.
- **Muestreo en el mercado:** Es la actividad de muestreo llevado a cabo directamente en los puntos de venta (en donde se requeriría de la compra directa del producto) o, en su defecto, en las bodegas de almacenamiento.
- **Lote homogéneo:** es un conjunto de unidades de producto, manufacturadas por un mismo fabricante, cuyo uso y características físicas son similares. Un lote homogéneo puede estar constituido de una o más referencias.
- **Ensayo/Prueba:** Determinación de una o más características de un objeto de evaluación de la conformidad, de acuerdo con un procedimiento.
- **Inspección:** Examen del diseño de un producto o del producto y determinación de su conformidad con requisitos o, sobre la base del juicio profesional, con requisitos generales.
- **Auditoria:** Proceso sistemático, independiente y documentado para obtener registros, declaraciones de hechos u otra información pertinente y evaluarlos objetivamente para determinar en qué medida se cumplen los requisitos especificados.
- **Selección:** La selección involucra actividades de planificación y preparación con el fin de reunir o producir toda la información y las entradas necesarias para la siguiente etapa de DETERMINACIÓN.
- **Determinación:** Las actividades de la determinación se llevan a cabo con el fin de obtener información completa relativa al cumplimiento de los requisitos especificados por el objeto de evaluación de la conformidad o su muestra.
- **Revisión:** Constituye la etapa final de verificación antes de tomar la importante decisión sobre si se ha demostrado o no en forma confiable que el objeto de evaluación de la conformidad cumple con los requisitos especificados. Si el cumplimiento de los requisitos especificados no ha sido demostrado, se puede informar el hallazgo de no conformidad.
- **Atestación/Decisión de certificación:** Etapa en la cual se da lugar a una afirmación respecto al cumplimiento o no del producto. En esta etapa se decide si la recomendación de la Revisión es respaldada o negada. En esta etapa la emisión del resultado al cliente se lleva a cabo.
- **Laboratorio acreditado:** laboratorio que ha surtido exitosamente un proceso de acreditación de

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	2 de 68

acuerdo con la norma ISO/IEC 17025:2005 con un Organismo miembro de ILAC y en cuyo alcance se encuentran metodologías de ensayo específicas.

- **Laboratorio evaluado:** Laboratorio que ha sido objeto de revisión por parte de SGS Colombia de acuerdo con requisitos aplicables de la ISO/IEC 17025:2005.
- **Evidencia Objetiva:** Información cuya veracidad puede demostrarse, basada en hechos y obtenida por observación, medición, ensayo u otros medios.
- **Familia:** grupo de referencias de productos que comparten características técnicas similares (material, lugar de fabricación, características, uso final, norma aplicable, entre otras).
- **Certificado (Main License):** Documento resultante de un proceso inicial de Evaluación de la Conformidad en la que se haya evidenciado cumplimiento con una Norma o Reglamento Técnico.
- **Sub-Certificado (Sub-Licencia o Co-license):** Certificado que se emite basado en los resultados de un Certificado (Main License).
- **Renovación:** Se entiende por Renovación de un Certificado cuando las actividades de evaluación terminaron antes de su fecha de vencimiento.
- **Fabricante:** Es toda organización dedicada a manufacturar productos para el consumo. Puede tener una o varias plantas en un mismo país siempre y cuando compartan alta dirección, estructura y procedimientos.

#### 4. RESPONSABLES

N.A.

#### 5. REFERENCIAS.

- ISO/IEC 17000:2004
- ISO/IEC 17020:2012.
- ISO/IEC 17021-1:2015.
- ISO/IEC 17025: 2017.
- ISO/IEC 17065:2012.
- ISO/IEC 17067:2013.

#### 6. PROCEDIMIENTO


El proceso de Certificación de Producto (Evaluación de la Conformidad) está constituido por una serie de actividades secuenciales, lógicas y agrupadas en 4 etapas diferentes descritas a continuación:

- **SELECCIÓN:** Etapa de Planeación del Servicio.
- **DETERMINACIÓN:** Etapa de ejecución de las actividades necesarias para tomar decisiones posteriores.
- **REVISIÓN:** Etapa de comparación de los resultados de la DETERMINACIÓN contra los requisitos de la norma que se esté evaluando.
- **DECISIÓN DE CERTIFICACIÓN Y ATESTACIÓN:** Etapa en la que se declara sobre la Conformidad o No conformidades de un producto respecto a los requisitos de una norma. Adicionalmente se incluyen las actividades de emisión del documento final (certificado o reporte de no conformidad).

##### 6.1 SELECCIÓN

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	3 de 68

**6.1.1 Solicitud Inicial:** El proceso de Certificación de Producto inicia con la recepción de una solicitud expresa de un cliente<sup>1</sup> respecto a la necesidad de certificar un producto, modificar las condiciones de un certificado ya emitido, adicionar referencias o aplicar a una Sub-Licencia.

Para evaluaciones iniciales se deberán utilizar los formularios de Solicitud de Certificación de Productos<sup>2</sup>, Procesos y Servicios; estos documentos se pueden obtener solicitándolos directamente a SGS Colombia S.A.S. Mediante el diligenciamiento de este formulario, el Representante Legal de dicha empresa:

- a) Efectúa la solicitud formal de la evaluación de la conformidad.
- b) Propone el alcance de la certificación.
- c) Declara que la información suministrada es cierta y válida y que el organismo que representa cumple con todos los requisitos legales exigidos para operar en Colombia.
- d) Además, una vez aceptada la Oferta de Servicios, accede a cumplir con los requisitos de la certificación y a suministrar cualquier información adicional necesaria para la evaluación de los productos, procesos o servicios que se van a certificar.

**Nota:** Cuando la certificación solicitada tiene implicaciones reglamentarias o va a ser utilizada por las autoridades de reglamentación técnica en procesos de designación, autorización o similares, es responsabilidad de la empresa solicitante el asegurarse de que el alcance de la certificación que solicita sea el requerido por la autoridad competente en cada caso.

**6.1.2 Revisión de la Solicitud:** Toda oferta de servicios de Certificación de Producto, Proceso o Servicio debe pasar por una etapa de planeación y revisión antes de ser emitida. Esto con el fin de establecer la siguiente información:

:


- Norma o Reglamento que evaluar.
- Esquema de certificación incluyendo las actividades necesarias a ser ejecutadas<sup>3</sup>.
- Planes de muestreo aplicables.
- Laboratorios, Organismos de Inspección u Organismos de Evaluación de Sistemas de Gestión que se requieran contratar externamente.
- Costo asociado del servicio.
- Notas y otras condiciones particulares de las actividades a ser ejecutadas dentro del proceso de certificación.

**6.1.3 Emisión de oferta:** Los EJECUTIVOS DE CUENTA/ASISTENTES COMERCIALES de SGS Colombia S.A.S. son los encargados de la generación de las ofertas (que pueden ser Ofertas comerciales iniciales o Anexos a la oferta comercial en los casos de Cierres de no conformidades o cambios a las condiciones). Es

<sup>1</sup> Es posible que el proceso inicie también cuando el mismo Organismo de Certificación necesite ejecutar ajustes a algún certificado o proceso de evaluación por alguna condición particular. Ejemplo: Cambios en las norma o Reglamento a aplicar, modificaciones de condiciones de seguimientos, correcciones, ente otros.

<sup>2</sup> Los formatos mencionados en el ANEXO 1 del presente procedimiento son la herramienta con la que contamos para informar al cliente sobre los datos mínimos del producto a evaluar. La información requerida para cotizar también puede ser enviada por el cliente vía correo electrónico, siempre y cuando corresponda con aquella mencionada en el formato de solicitud de cotización aplicable.

<sup>3</sup> En el ANEXO A de este procedimiento se describen los diferentes esquemas de certificación de acuerdo al riesgo del servicio y las actividades requeridas tanto en la Evaluación Inicial como en las Vigilancias (si aplica). La clasificación del riesgo del servicio se ejecuta según procedimiento C&P-P-20 Perfiles de Riesgo.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	4 de 68

importante que se tenga en cuenta que cualquier cambio que se requiera a las condiciones del servicio establecidas en la Oferta Comercial, requieren de una nueva etapa de Revisión de la Solicitud. Una vez aceptado formalmente el servicio, se procederá con la etapa de la Determinación.

## 6.2. DETERMINACIÓN

**6.2.1 Programación de las actividades:** El PROFESIONAL LOGÍSTICO de SGS Colombia S.A.S. debe asegurarse que cada actividad requerida se lleve a cabo de acuerdo con lo acordado y considerando la disponibilidad y personal interno aprobado para ellos. Estas actividades incluyen: muestreo/inspecciones visuales, Auditorias (Inspecciones a la fábrica) y ejecución de ensayos de laboratorio.

Toda actividad programada genera registros. Estos registros llegan en momentos muy diferentes del proceso y es labor del PROFESIONAL LOGÍSTICO de SGS Colombia S.A.S. su recopilación y orden. Esto con fin de proceder con la etapa de la Revisión.

## 6.3 REVISIÓN

**6.3.1 Programación del EVALUADOR:** Cuando todas las actividades de la etapa de la DETERMINACIÓN han sido finalizadas y cuando el PROFESIONAL LOGÍSTICO asegure que el expediente se encuentra completo, procederá a programar la revisión del expediente por parte de un EVALUADOR autorizado<sup>4</sup>. Lo anterior aplica para los esquemas de certificación 1a, 1b, 3, 4, 5 u otro dispuesto en el Anexo A (todos los niveles de riesgo). Para los casos del esquema de certificación 6, la etapa de la REVISIÓN es generada por parte del AUDITOR mediante el Reporte de Auditoria.

La labor del EVALUADOR es determinar si los requisitos de la Norma o Reglamento establecidos en el alcance del proceso se están cumpliendo o no, considerando la Evidencia Objetiva recopilada en cada uno de los registros generados en la etapa de la DETERMINACIÓN.


**6.3.2 Generación del Informe de Análisis de Resultados:** El EVALUADOR debe realizar su trabajo considerando las listas de chequeo por producto aplicables. Al informe generado en la etapa de la REVISIÓN se le denomina Informe de Análisis de Resultados. En este documento se enumeran la totalidad de los requisitos aplicables al producto y el resultado de los ensayos/pruebas o Inspecciones visuales realizados. Cada resultado se acompañará de su respectivo concepto de cumplimiento o no y la referencia al Informe de Resultados del Laboratorio o Informe de Inspección correspondiente. Si la evidencia se compone de un único documento (Informe de Resultados del Laboratorio o Informe de Inspección), puede hacerse referencia a él una sola vez en el cuerpo del Informe.

El Informe de Análisis de Resultados debe contener finalmente una conclusión total del proceso de evaluación de conformidad del producto.

*Nota importante:* Existen requisitos que no dependen de un valor establecido por la norma de referencia, sino que corresponden a lo que el fabricante establezca. (Ejemplo: la Resistencia Interna al corte del Material de fricción para vehículos automotores). En estos casos es necesario que el evaluador:

- Solicite al cliente la declaración correspondiente a la característica en particular que lo requiere. Incluyendo las tolerancias aplicables.
- Ejecutar la revisión considerando el resultado del ensayo y la declaración del Fabricante.

<sup>4</sup> No confundir esta etapa de REVISIÓN con el proceso de Revisión y Decisión de certificación de que tratan los numerales 7.5 y 7.6 de la ISO/IEC 17065:2012.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	5 de 68

*Nota Importante:* cuando durante la actividad de Revisión de la Solicitud (ver numeral 6.1) se hayan identificado requisitos de diseño, SGS Colombia aceptará soportes de ensayos de laboratorio ejecutados fuera del proceso de evaluación si las siguientes condiciones se cumplen:

- Que el reporte de ensayo haya sido ejecutado por un laboratorio acreditado ante miembro de ILAC.
- Que el diseño del producto que se está evaluando no difiera de aquel que fue sometido a ensayos iniciales de Diseño (Tipo)<sup>5</sup>. También son aceptables los ensayos tipo que hayan sido considerados por SGS Colombia en un anterior ciclo de certificación, siempre y cuando se planifique una actividad que permita verificar el mantenimiento del diseño

Un requisito se considerará CONFORME cuando la evidencia objetiva recopilada dentro de la etapa de la DETERMINACIÓN indique que la característica evaluada se encuentre dentro de las tolerancias<sup>6</sup> o especificaciones establecidas. En caso contrario el requisito se considerará NO CONFORME.

En los casos en los que el EVALUADOR considere que un requisito no es aplicable al producto evaluado, deberá indicar claramente las razones en el Informe de Análisis de Resultados.

**6.3.3 Preparación del Expediente:** Al momento de recibir el Informe de Análisis de Resultados, el PROFESIONAL LOGÍSTICO debe asegurarse de incluirlo en el Expediente relacionado y ejecutar una revisión general de todos los registros del proceso con el fin de proceder a ejecutar la etapa de DECISIÓN DE CERTIFICACIÓN Y ATESTACIÓN.

## 6.4 DECISIÓN DE CERTIFICACIÓN Y ATESTACIÓN


**6.4.1 Ejecución del panel de Evaluación:** el Jefe de Certificación o Supervisor Técnico designado deben informar claramente su decisión tanto al PROFESIONAL LOGÍSTICO correspondiente como al ASISTENTE DE OPERACIONES. En los casos que la decisión sea CERRAR NO CONFORMIDADES o MANTENER EN ESPERA el responsable de la decisión debe dar instrucciones claras al PROFESIONAL LOGÍSTICO respecto a las actividades necesarias que deben llevarse a cabo por parte del cliente o de SGS Colombia S.A.S<sup>7</sup>.

**6.4.2 Información de resultados no satisfactorios al cliente:** Una vez recibidos los resultados de la actividad de un panel de evaluación, el PROFESIONAL LOGÍSTICO de SGS Colombia S.A.S. debe informar los resultados detallados al cliente y los comentarios del que tomó la decisión. Así mismo debe solicitar la confirmación de si se desea o no continuar con el proceso.

<sup>5</sup> Se entiende que un producto mantiene sus condiciones de diseño si no existe evidencia de cambios que afecten las condiciones de la norma que se esté evaluando-Las actividades requeridas para determinar estos cambios deberán ser determinadas durante la actividad de Revisión de la Solicitud y especificadas en el Plan de Trabajo.

<sup>6</sup> Para los requisitos que exigen resultados cuantitativos, el análisis del EVALUADOR deberá considerar los valores de la incertidumbre que arroja el laboratorio. En otras palabras, un requisito cuantitativo se considerará CONFORME si el valor arrojado por el laboratorio (con su incertidumbre asociada) se encuentra dentro de la tolerancia establecida por la Norma o Reglamento de referencia.

<sup>7</sup> Estas actividades pueden incluir condiciones de re-ensayos, tiempo máximo de cierre, solicitud de información faltante al cliente o consultas a laboratorio. También pueden darse indicaciones al LÍDER TÉCNICO y PROFESIONAL LOGÍSTICO respecto a la necesidad de emisión de un Anexo a la oferta comercial.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	6 de 68

Una vez el cliente acepte los resultados de la decisión y las actividades que deben llevarse a cabo, se debe proceder con todas las etapas desde la REVISIÓN<sup>8</sup> hasta que nuevamente el proceso llegue a la DECISIÓN DE CERTIFICACIÓN Y ATESTACIÓN. Es responsabilidad del PROFESIONAL LOGÍSTICO DE SGS Colombia S.A.S. mantener el control sobre el proceso cuyos resultados no fueron satisfactorios.

**6.4.3 Emisión de certificado:** La emisión implica un proceso administrativo interno que incluye el registro, la aprobación, el cargue de certificado a plataformas aplicables y el posterior envío del documento por parte del PROFESIONAL LOGÍSTICO de SGS Colombia S.A.S. al cliente.

La entrega del documento físico será ejecutada acorde a lo pactado con el cliente (en caso de ser requerido por este).

### 6.5 USO DEL SELLO DE CERTIFICACIÓN

Una vez certificado, la Organización tiene derecho a hacer uso de la marca de SGS Colombia S.A.S en sus productos con referencia a su condición de certificados, de acuerdo con las condiciones establecidas en el documento C&P-F-12-01 DIRECTRICES USO DE SELLO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO DE SGS.

Está explícitamente prohibido el uso de la marca de certificación o la referencia a la condición de certificado por parte de los solicitantes hasta tanto la certificación no se haya concedido. Los solicitantes de la certificación deberán evitar en su documentación o publicidad el uso de términos como “con número de solicitud SGS...”, “en proceso de certificación...” o cualquier referencia a SGS Colombia S.A.S que pueda dar la impresión de que sus productos, procesos o servicios están certificados.

El Organismo de Certificación de producto suministrara información, según solicitud, acerca de la validez de una certificación determinada.

En caso de evidenciar uso indebido del sello de certificación, SGS Colombia S.A.S deberá tomar acciones adecuadas, con cargo al Cliente, para ocuparse de referencias incorrectas o engañosas a la certificación o uso de Certificados y marcas de certificación. Estas incluyen la suspensión o retiro del Certificado, acción legal y/o publicación de la infracción.

A continuación, se explica los pasos a seguir por parte de SGS Colombia S.A.S, por el uso indebido del sello.

- Suspensión de la certificación.
- Notificación de SGS Colombia S.A.S al cliente final y a la entidad de vigilancia y control correspondiente
- Notificación al área legal.


Para el levantamiento de este hallazgo, el cliente final debe implementar las siguientes acciones correctivas.

- Sustitución del producto mal marcado en el mercado
- Ajustes a los modelos correspondientes
- Notificaciones al público aplicables

Cuando se evidencia la implementación adecuada de una acción correctiva, SGS Colombia S.A.S enviará al cliente final una carta formal que indique que la suspensión impuesta ha sido levantada y que se autoriza el uso del sello de certificación, y con copia a la entidad de vigilancia y control.

De acuerdo con el RAC-3.0-03 Reglamento de uso de los símbolos de acreditado y/o asociado del Organismo Nacional de Acreditación ONAC, los clientes con productos certificados por SGS Colombia deben

<sup>8</sup> En este caso no se generaría una oferta comercial nueva sino un Anexo a la Oferta Comercial,

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	7 de 68

evitar el uso del Símbolo de Acreditación de ONAC y/o Referencia a la Condición de Acreditado en sus publicaciones, publicidad, documentos de tipo comercial o transaccional. Todo incumplimiento que SGS Colombia identifique respecto a esta disposición. será comunicada directamente al Organismo Nacional de Acreditación de Colombia, para que inicie las acciones pertinentes.

## 6.6 ACTIVIDADES QUE SE DERIVAN DE LA EMISIÓN DE UN CERTIFICADO

La emisión de un certificado puede implicar actividades adicionales provenientes de necesidades del cliente o por las condiciones mismas del esquema de certificación. Sin perjuicio de la naturaleza de las actividades que se ejecuten (y que se describen a continuación), las etapas mencionadas en 6.1, 6.2 6.3 y 6.4 DEBEN llevarse a cabo.

**6.6.1 Emisión de Sub-Certificados (Sub-Licencias o Co-license)<sup>9</sup>:** La emisión de Sub-Licencias ocurre cuando un certificado que ha sido emitido considerando un esquema 3, 4, 5 u otro dispuesto en el Anexo A, requiere ser utilizado por un tercero. Las Sub-Licencias se basan en los resultados de una evaluación ya terminada y ejecutada por SGS Colombia S.A.S.

En este caso es el responsable del certificado inicial quién autorizará a SGS Colombia S.A.S. la emisión de un Sub-Certificado, cumpliendo con las condiciones y procedimiento indicado a continuación:

- a. Diligenciamiento de la solicitud de Sub-Licencia: Utilizando el formato *C&P-F-06-03 Solicitud de Sublicencias*, El responsable<sup>10</sup> del certificado inicialmente emitido debe indicar con exactitud la siguiente información
  - Nombre y dirección tanto del responsable del certificado inicial como de la organización a la cual se le emitirá la Sub-Licencia (para este último se requieren los datos de contacto y correo de forma adicional)
  - Nombre y dirección del fabricante del producto certificado
  - Número del Certificado original
  - El producto certificado
  - Tiempo de autorización (en los casos en los que la Sub-Licencia tenga menos de un año de validez).
  - Referencias de producto exactas que serán autorizadas y las referencias equivalentes aplicables para la Organización a la cual la Sub-Licencia será emitida<sup>11</sup>.


**NOTA IMPORTANTE:** La Organización a la cual la Sub-Licencia será emitida debe corresponder siempre a una empresa en Colombia que se hará responsable del producto ante las autoridades nacionales.

Adicional al formato, el responsable del certificado inicialmente emitido deberá aportar los documentos adicionales necesarios para ejecutar las actividades de la Determinación

<sup>9</sup> La Emisión de Sub-Licencias se basa en lo establecido en el numeral 7.4.5 de la norma ISO/IEC 17065:2012, ya que se está emitiendo un certificado fundamentado en las actividades de evaluación ya terminadas.

<sup>10</sup> El responsable del certificado original usualmente es el mismo Cliente Final de los procesos de certificación iniciales. Es recomendable que la actividad de generación de Sub-Licencias sea llevada a cabo cuando el Cliente final del proceso de Certificación Inicial es un fabricante directo del producto.

<sup>11</sup> Esto es particularmente importante dado que es usual que la Organización a la que la Sub-Licencia le va a ser emitida no utilice la misma denominación de referencias que utiliza el responsable del certificado inicial.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	8 de 68

requeridas<sup>12</sup>.

El formato *C&P-F-06-03 Solicitud de Sublicencias* debe ser firmado tanto por el responsable del certificado inicialmente emitido como por el representante de la Organización a la cual la Sub-Licencia será emitida.

- b. Selección: Recibida la Solicitud firmada, se debe contactar a la Organización a la cual la Sub-Licencia será emitida con el fin de finiquitar los asuntos comerciales y hacer firmar la Oferta Comercial (incluyendo las condiciones del servicio). En otras palabras, al momento de recibir la solicitud de Sub-Licencia se debe iniciar la Etapa mencionada en el numeral 6.1.
- c. Determinación: Una vez la oferta comercial es firmada por parte del representante de la Organización a la cual la Sub-Licencia será emitida, se deben ejecutar las actividades mencionadas en el numeral 6.2. Las actividades por llevarse a cabo para la emisión de una Sub-Licencia pueden variar dependiendo de la norma. Al igual que una certificación inicial, dichas actividades deben venir claras desde la emisión del Plan de trabajo por parte del LÍDER TÉCNICO. Sin embargo, debe ser claro que la mayoría de las actividades de la Etapa de la Determinación ejecutadas durante la Certificación Inicial, son tenidas en cuenta para la Emisión de Sub-Licencias<sup>13</sup>.
- d. Revisión: Se ejecuta de acuerdo con el numeral 6.3.
- e. Decisión de Certificación: se ejecuta de acuerdo con el numeral 6.4. Se debe tener en cuenta que la Sub-Licencia es, al final del día, un certificado. Por lo tanto, debe tener toda la información establecida en el numeral 6.4.4.3, sin embargo, tanto la fecha de emisión como la de vencimiento DEBEN coincidir con la fecha de vencimiento del certificado Original. La fecha de emisión de la Sub-Licencia debe quedar al lado de la versión del certificado así:

*“Versión 1  
Sublicencia emitida desde 2018-04-17”*

El certificado Sub-Licencia quedará ligado al certificado inicial u origen (Main License).

Adicionalmente es crucial que el certificado Sub-Licencia mencione la siguiente frase:

*“La vigencia de la presente sublicencia está ligada al certificado origen XXXXXXXX”*


**6.6.2 Vigilancias (seguimientos):** Los certificados emitidos según esquema 3, 4, 5, 6 u otro dispuesto en el Anexo A deben ser objetos de vigilancias. Es también obligación del cliente el asegurar que las vigilancias a su certificado sean ejecutadas. Una Vigilancia se considera ejecutada cuando la conformidad es evidenciada.

Las actividades de vigilancia deben iniciar con el tiempo suficiente para asegurar que la finalización sea antes

<sup>12</sup> Estos documentos podrán ser manuales, modelos de etiquetado, planos de diseño, y los demás que se establezcan por parte del SUPERVISOR TÉCNICO o JEFE DE CERTIFICACIÓN.

<sup>13</sup> Las actividades de la Determinación para la emisión de Sub-Licencias usualmente incluirán revisión de diseños, revisión de manuales o revisión de modelos de etiquetado. La emisión de Sub-Licencias no implica ensayos de laboratorio ya que éstos fueron llevados a cabo durante la etapa de la Determinación del proceso original que generó el Certificado Inicial.



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	9 de 68

de lo establecido según el esquema<sup>14</sup>. Las vigilancias deberían seguir las condiciones establecidas en la Oferta Comercial inicial y cumplir con lo requerido desde los numerales 6.1 al 6.4 de este procedimiento. Sin embargo, las siguientes situaciones deben tenerse en cuenta:


- a. El profesional logístico y/o responsable Comercial enviará un correo electrónico al cliente informando sobre la proximidad de la ejecución del seguimiento, consultándole sobre su intención de continuar con el certificado. Esta actividad deberá hacerse hasta 3 veces en un periodo máximo de 2 semanas. En caso de no recibir respuesta luego de este número de intentos, se deberá proceder con la Suspensión del certificado aplicando el numeral 6.4 (Etapa de Decisión de Certificación y Atestación) y el Procedimiento *C&P-P-05 Mantenimiento, suspensión levantamiento, retiro y cambios de la certificación*.
- b. En los casos en los que el cliente requiera continuar con el certificado, pero requiera ejecutar cambios a las condiciones de este o de la propuesta comercial Inicial, el PROFESIONAL LOGÍSTICO activará el proceso mediante la aplicación del numeral 6.1 del presente seguimiento (Etapa de Selección).
- c. Todo certificado de esquemas 3, 4, 5, 6 u otro dispuesto en el Anexo A que no sea objeto de vigilancia debe ser Suspendido y posteriormente Retirado considerando los lineamientos del procedimiento *C&P-P-05 Mantenimiento, suspensión levantamiento, retiro y cambios de la certificación*. (ver 6.6.4 de este procedimiento).

**6.6.3 Cambios a las condiciones de certificación<sup>15</sup>:** En el caso que el proceso de certificación requiera ser modificado en cualquiera de sus etapas (incluso después de que el certificado ha sido emitido), dicha modificación deberá ser formalizada mediante un ANEXO A LA OFERTA COMERCIAL, previa activación del numeral 6.1 (Etapa de Selección) por parte del PROFESIONAL LOGÍSTICO o EJECUTIVO DE CUENTA y de ahí en adelante la ejecución de 6.2 (Etapa de Determinación), 6.3 (Etapa de Revisión) y 6.4 (Etapa de Decisión de certificación y Atestación). Las causas de una modificación de este tipo pueden ser (pero no limitarse a) lo establecido a continuación:

- a. Actualización del referencial técnico bajo el cual se han evaluado o se estén evaluando los productos, que genere la evaluación de requisitos nuevos, adicionales o se modifique el método de ensayo bajo el cual se desarrolle el análisis de alguno de los requisitos.
- b. Actualización de alguno de los procedimientos operativos de SGS Colombia S.A.S que afecte el proceso.
- c. Por solicitud de la entidad de vigilancia y control estatal y/o el organismo nacional de acreditación.
- d. En caso de que una queja o reclamo que un usuario del producto certificado emita hacia el Proveedor o fabricante de los productos.
- e. En caso de que el cliente lleve a cabo cualquier modificación en las especificaciones de diseño, fabricación, rotulado del producto certificado o adición de referencias.

<sup>14</sup> Aunque para esquemas 4, 5, 6 u otro dispuesto en el Anexo A la ejecución de las vigilancias se debe llevar a cabo de manera semestral o anual (según el nivel de riesgo) con respecto a la fecha de emisión inicial, las actividades de la etapa de la Determinación pueden hacer que el proceso se extienda. En cualquier caso, incluso con un proceso de vigilancia en curso, si la fecha máxima de ejecución de la vigilancia se ha superado, se debe proceder con la aplicación el numeral 6.6.4 hasta que la conformidad sea evidenciada.

<sup>15</sup> La causa más común de cambio es la adición de referencias a un certificado emitido o por emitir.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	10 de 68

f. Cambios en el alcance de la certificación solicitados por el cliente.

**6.6.4 Suspensión o retiro de certificados:** La decisión de Suspender o Retirar certificados se toma exclusivamente durante la etapa descrita en el numeral 6.4 (Decisión de Certificación y Atestación) y teniendo en cuenta los lineamientos del procedimiento *C&P-P-05 Mantenimiento, suspensión, levantamiento, retiro y cambios de la certificación*.

En general, son causales de una Suspensión:

- Cuando una No conformidad ha sido identificada, relacionada con ensayos de laboratorio aplicable.
- Cuando el cliente se rehúsa a que el producto sea inspeccionado o el Sistema Auditado y prohíbe el acceso de personal de SGS a sus instalaciones o la toma de muestras para ensayos.
- Cuando una vigilancia (seguimiento) no haya podido ser ejecutada.
- El cliente hace uso indebido o ilegal del Certificado de conformidad y/o sello de certificación de producto.
- Las certificaciones también pueden ser suspendidas cuando el cliente falla en el cumplimiento de los requisitos de la Oferta Comercial, incluyendo el incumplimiento en el pago de los servicios de certificación.
- Por solicitud del Cliente una certificación puede suspenderse, bajo análisis de la justificación por parte del jefe de certificación o Supervisor Técnico.

En general, son causales de un retiro:

- Una suspensión no atendida.
- El uso indebido del sello de certificación de producto y no contenido en el documento *C&P-F-12-01 "Directrices uso de sello de certificación de producto de SGS"*.
- El certificado ha expirado.
- El referencial técnico bajo el cual se ha certificado el producto ha expirado, y el certificado pierde validez.
- Si la entidad de vigilancia y control (SIC) lo considera pertinente.
- Por solicitud expresa del cliente.


**6.6.5 Renovaciones a un Certificado (Re-Certificaciones):** Un Certificado de conformidad puede ser objeto de renovación por un ciclo igual al inicialmente otorgado<sup>16</sup>. Esto como consecuencia de una nueva aplicación de los pasos mencionados en el 6.1, 6.2, 6.3 y 6.4. Las actividades de la Renovación (re-certificación) deben planificarse de tal manera que culminen antes de la fecha de caducidad del certificado. Sin embargo, el hecho que el producto, proceso o Servicio ya es conocido y ha cumplido al menos un ciclo de certificación, las etapas de la Evaluación de la Conformidad de éstos numerales deben ser llevadas a cabo considerando lo siguiente:

a. Selección

- La intención de la Renovación de un certificado debe ser manifestada por el cliente antes que el mismo haya vencido<sup>17</sup> y con tiempo suficiente para asegurar que las actividades se completen antes de la expiración.

<sup>16</sup> Esto solo es aplicable a los esquemas que tienen un periodo de vigencia. Ejemplo: Esquema 4, Esquema 5 o Esquema 6. No aplica a esquemas 1B o de evaluación de lote.

<sup>17</sup> Si esta condición no se cumple, el proceso se considerará como nuevo, es decir, como una Certificación Inicial.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	11 de 68

- El Líder Técnico debe asegurarse que los seguimientos del ciclo anterior del certificado a renovar se hayan cumplido de manera satisfactoria. Es importante verificar si en la solicitud de Renovación se evidencian cambios de fabricantes, normas o Reglamentos aplicables con respecto al Certificado del ciclo actual.
- Las actividades de las renovaciones pueden seguir la dinámica de una vigilancia (seguimiento) en términos de muestreo y ensayos. Esto siempre y cuando se planteen en el Plan de Trabajo la configuración vigilancias (seguimientos) aplicables del nuevo ciclo.
- Para el caso de los Productos del Sector Eléctrico, el Líder Técnico identificará si los ensayos Tipo que sean aplicables para el proceso serán los mismos que los evaluados para el Certificado del ciclo actual o si se requiere información adicional. Esto en concordancia con lo que se menciona en el numeral 6.2.2.3 respecto a los requisitos de Diseño.
- Tanto el Documento Plan de Trabajo, como la Oferta Comercial deben hacer referencia a que el servicio a prestar será una Renovación (re-certificación) y deben indicar el número de Certificado aplicable.

b. Determinación

- Cuando se lleven a cabo Actividades de Auditoria a los fabricantes de productos certificados (esquema 5) dentro de un proceso de Renovación, se debe considerar el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoría* en especial los numerales 9, 10 y 11, que tienen que ver con características de mantenimiento de las condiciones de certificación (uso de marca, cambios en las condiciones del producto certificado y revisión de resultados de auditorías anteriores).
- Para productos del sector eléctrico, los ensayos de rutina de que trata el *C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoría* deben llevarse a cabo en el laboratorio del fabricante.
- La ejecución de los muestreos para las Renovaciones (re-certificaciones) debería poderse llevar a cabo sobre producto tomado de la fábrica o del mercado.
- En ProCert el proyecto debe ser creado como un RENEWAL por parte del Profesional Logístico.

c. Revisión

- Los informes de Análisis de Resultados deben hacer referencia a si el proceso es una Renovación (re-certificación) y el número del certificado correspondiente.


d. Decisión de Certificación y Atestación<sup>18</sup>

- Cuando se completen exitosamente las actividades de Renovación (re-certificación) antes del vencimiento del certificado existente, la fecha de vencimiento del nuevo certificado puede basarse en la fecha de vencimiento del certificado vigente. La fecha de emisión de un nuevo certificado debe ser la fecha de la decisión de la renovación o una posterior.
- Si las actividades de Renovación (re-certificación) no se han completado (incluyendo aquellas relativas a cierres de no conformidades) antes de la fecha de vencimiento del certificado, entonces no se debe aprobar la renovación y no se debe extender la validez del certificado por un nuevo ciclo (de acuerdo con el esquema).
- Si las actividades de Renovación (re-certificación) se completan después de la fecha de vencimiento del certificado (incluyendo aquellas relativas a cierres de no conformidades), el proceso se debe considerar como Certificación Inicial y se emitirá un certificado nuevo con diferente consecutivo y con nueva vigencia contada a partir de la fecha de la decisión de la renovación o una posterior.

## 6.7. DEBERES DE LOS CLIENTES CON PRODUCTO, PROCESO O SERVICIO CERTIFICADO

Los clientes con producto, proceso o servicio certificado por SGS Colombia S.A.S. DEBEN:

<sup>18</sup> Conceptos tomados de la norma ISO/IEC 17021-1:2015.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	12 de 68

- a) Cumplir siempre con las disposiciones para la certificación, enunciadas en este documento y en la Oferta Comercial.
- b) comunicar a SGS Colombia S.A.S los cambios que se proponga llevar a cabo en relación con:
- Su situación jurídica, de propiedad, comercial u organizativa;
  - Sus productos, procesos o servicios certificados;
  - Sus instalaciones y otros recursos cuando sean relevantes;
  - Los referentes y documentos normativos especificados en el alcance de la certificación;
  - Aspectos que puedan afectar su capacidad para cumplir con los requisitos de la certificación.
  - Cualquier otro cambio fundamental que se produjese en las condiciones iniciales en que se concede la certificación.


Nota: Ante una comunicación de cambio, SGS Colombia S.A.S procederá a su revisión y establecerá las actividades de evaluación que correspondan.

- c) Hacer todos los arreglos necesarios para la realización de la evaluación y las vigilancias incluyendo las disposiciones para el examen de la documentación y el acceso a todas las áreas, registros (incluyendo reportes de auditoría interna), personal para propósitos de evaluación (por ejemplo: ensayo, inspección, evaluación, vigilancia, reevaluación), subcontratistas, investigación y resolución de quejas y participación de observadores (si aplica).
- d) Hacer declaraciones sobre la certificación coherentes con el alcance de esta.
- e) Hacer uso adecuado de su certificación de producto de manera que no se desprestigie a SGS Colombia S.A.S El uso de la marca de certificación debe realizarse de acuerdo con lo establecido en el documento C&P-F-12-01 Directrices Uso de Sello de Conformidad de Producto SGS. En todo caso, la certificación solamente se puede usar para indicar que los productos están certificados para estar conformes con las normas especificadas.
- f) Todo proveedor, cuya certificación de sus productos, procesos o servicios haya sido suspendida o retirada, debe discontinuar su uso en todo el material publicitario que contenga referencia a ella y devolver a SGS Colombia S.A.S el certificado de conformidad cuando así se le exija.
- g) Si el cliente suministra copias de los documentos de certificación a otros, éstos se deben reproducir en su totalidad.
- h) Pagar los montos establecidos por SGS Colombia S.A.S. mediante la Oferta Comercial, en los plazos acordados.
- i) Para los esquemas 3, 4, 5, 6 u otro dispuesto en el Anexo A, se debe someter el producto, servicio o proceso a, como mínimo, un seguimiento anual durante la vigencia del certificado emitido, y permitir las actividades mediante las cuales se verificará el debido mantenimiento de las condiciones iniciales de certificación aplicando muestreos, ensayos, auditorías y evaluaciones aplicables. Los costos asociados a estas actividades estarán descritos en las ofertas comerciales emitidas antes de proceder con la certificación inicial. Durante las actividades de Seguimiento se podrán incluir revisiones de documentación y registros, quejas al producto certificado, personal, áreas y subcontratistas que sean pertinentes. Adicionalmente y, de ser requerido, el Organismo de acreditación podrá presenciar dichas actividades cuando lo crea conveniente.
- j) Utilizar el sello otorgado únicamente en las unidades de producto estipulados en el documento de certificación correspondiente. Adicionalmente se debe abstener de utilizar dicho sello una vez vencido el período para el cual fue otorgado.
- k) Mantener un registro de todas las quejas que se han hecho conocer al proveedor, en relación con sus productos certificados y tener estos registros a disposición de SGS Colombia S.A.S, cuando se soliciten.
- l) Empezar la acción apropiada con respecto a tales quejas y a cualquier deficiencia encontrada en productos o servicios que afectan el cumplimiento con los requisitos de la certificación.
- m) Mantener registros de las acciones tomadas a partir de la queja.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA

La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	13 de 68

## 6.8. DERECHOS DE LOS CLIENTES CON PRODUCTO, PROCESO O SERVICIO CERTIFICADO

Los términos y condiciones, incluyendo deberes y derechos de SGS Colombia S.A.S se encuentran establecidos en el documento “Condiciones Generales de Servicio” que se puede encontrar en la página web <http://www.sgs.co/>. Adicionalmente, los siguientes se consideran DERECHOS de los clientes con producto, proceso o servicio certificado (aplica también para solicitantes del servicio).

- a) Todo solicitante tiene el derecho de iniciar, finalizar y conocer el resultado del proceso de certificación de sus productos, procesos y servicios, a menos que su trámite no sea legalmente permitido, o que se haya contravenido con alguna de las condiciones aplicables.
- b) Recibir un trato respetuoso, objetivo e imparcial durante todo el proceso de certificación por parte de todo el personal de SGS Colombia S.A.S.
- c) A presentar un recurso de apelación para que la decisión relacionada con el resultado de la certificación sea reconsiderada por SGS Colombia S.A.S En caso de inconformidad en la prestación del servicio, los solicitantes tienen derecho a presentar formalmente una queja, que será solucionada a través de los procedimientos internos establecidos por el SGS Colombia S.A.S.

## 6.9. DEBERES DEL ORGANISMO DE CERTIFICACIÓN

Son DEBERES de SGS Colombia S.A.S. como Organismo de Certificación:

- a) Cumplir y mantener las establecidas en este documento.
- b) Poner a disposición del CONTRATANTE los funcionarios necesarios para la prestación oportuna de los servicios ofrecidos.
- c) Expedir el Modelo de Sello a utilizar de acuerdo con el producto y norma evaluada, de acuerdo con los lineamientos previstos en las C&P-F-12-01 “Directrices del uso de Sello de Certificación de Producto”.
- d) Realizar las actividades aplicables de seguimiento anual (ejecución de ensayos, inspecciones, auditorías y evaluaciones aplicables).
- e) Suspender o retirar el certificado y el derecho a uso del sello al producto evaluado, cuando el proveedor de producto certificado dé un indebido uso o incumpla las condiciones de mantenimiento establecidas en este documento.
- f) Ser responsable de la gestión de toda la información obtenida o creada durante el desempeño de las actividades de certificación. Con excepción de la información que el cliente pone a disposición de público o cuando existe acuerdos dentro del OC y el cliente, toda otra información se considera información privada y se debe considerar confidencial.
- g) Suministrar a autoridades o al Organismo Nacional de Acreditación (si así lo requieren) la información relativa a un proceso de certificación. En este caso el cliente deberá ser notificado.


## 6.10. INFORMACIÓN DISPONIBLE AL PÚBLICO

El Organismo de certificación de producto pone a disposición según solicitud, la siguiente información:

- Información sobre los esquemas de certificación, incluyendo los procedimientos de evaluación, las reglas y los procedimientos para otorgar, mantener, ampliar o reducir el alcance de la certificación o para suspender, retirar o denegar la certificación.
- Descripción de los medios mediante los cuales, el organismo de certificación obtiene apoyo financiero e información general.
- Información sobre los procedimientos para el tratamiento de quejas y apelación

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	14 de 68

Para la validación de certificados, SGS Colombia pone a disposición cuatro medios para validar los certificados como se muestra a continuación:

1. Código QR: Cada certificado llevará un código QR único. Este se podrá escanear mediante aplicaciones o cámara del teléfono inteligente que permita la lectura de códigos de barras. Posteriormente, se generará un enlace el cual le llevará a un sitio web para que una vez haya ingresado, pueda visualizar información básica del certificado. (medio habilitado desde el segundo semestre del 2019)
2. Página WEB: ingresando al enlace <https://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products>, seleccionando la opción "Busque en el directorio de clientes certificados de productos eléctricos de SGS" e ingresando el número del certificado. (Aquí podrá consultar cualquier certificado sin importar que no sea un producto eléctrico.)
3. Comunicándose a la línea telefónica: (+57-601) 7422274 ext. 13602
4. Realizando la solicitud por correo electrónico: [co.servicioalcliente@sgs.com](mailto:co.servicioalcliente@sgs.com), en todo caso SGS Colombia S.A.S suministrará la siguiente información.
  - Número del certificado.
  - Cliente.
  - Producto
  - Reglamentación y/o norma técnica
  - Fecha de emisión
  - Estado del certificado
  - Fecha de vencimiento

Para suministrar la información anterior, el interesado debe proporcionar como mínimo el número del certificado a consultar.

## 6.11. DECLARACIONES

### CONDICIONES NO DISCRIMINATORIAS


Considerando las políticas internas de SGS Colombia S.A.S, se manifiesta que los servicios prestados por nuestra Organización son accesibles a quién los requiera independientemente del tamaño de la Organización, ni de su membresía de cualquier asociación o grupo o del número de certificaciones ya emitidas.

Sin embargo, SGS Colombia S.A.S puede declinar la aceptación de una solicitud o el mantenimiento de un contrato de certificación de un cliente cuando existen razones fundamentales o demostradas, tales como, la participación del cliente en actividades ilegales, un historial de no conformidades repetidas con los requisitos de producto o de certificación, o temas similares relacionados con el cliente

### APOYO FINANCIERO E INFORMACIÓN DE TARIFAS

SGS es una compañía cuyas acciones se cotizan en la bolsa de valores, así que tiene la obligación de divulgar informaciones, para que los inversionistas puedan tomar decisiones justas en tiempos oportunos. SGS proporciona información consistente, precisa, transparente y clara sobre sus negocios y actividades a sus accionistas e inversionistas, al mercado y a la comunidad. Solamente las personas autorizadas tienen el derecho de comunicar información sobre SGS, sus negocios y su desempeño económico a los accionistas, inversionistas, a la prensa y al público en general.

La tarifa del servicio de certificación de producto es evaluada según solicitud del cliente por personal competente de SGS Colombia S.A.S., verificando el alcance de las actividades y teniendo en cuenta los

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	15 de 68

requerimientos que se evalúan para la presentación de una oferta comercial, los cuales son:

- Producto, proceso o servicio a certificar
- Reglamentación o norma técnica por certificar
- Esquema de certificación
- Familias de productos
- Requisitos del producto
- Sitio en donde se realizarán de las actividades

#### **QUEJAS Y APELACIONES:**

Las quejas y apelaciones podrán informarse a SGS Colombia S.A.S. mediante alguno de los siguientes mecanismos:

- Página Web: <http://www.sgs.co/>

Al ingresar al link de CONTACTE CON NOSOTROS se genera un formulario con datos básicos necesarios que el cliente debe diligenciar.

La información que se registre en esta página será direccionada al correo [co.servicioalcliente@sgs.com](mailto:co.servicioalcliente@sgs.com) el cual es administrado por el área de calidad.

- Correo electrónico: [co.servicioalcliente@sgs.com](mailto:co.servicioalcliente@sgs.com) o al teléfono 601-7422274 extensión 13602.
- Correo postal: Carrera 100 No. 25 C - 11, bodega 3. Bogotá- Colombia.
- De forma personal y llamadas telefónicas.

Si el cliente comunica su insatisfacción por medio telefónico o personal, la persona que tiene el contacto con el cliente es responsable de tomar los datos de contacto del cliente, registrar sus observaciones y envía los datos al correo electrónico [co.servicioalcliente@sgs.com](mailto:co.servicioalcliente@sgs.com), para su gestión

#### **Solución De Quejas**

##### **Respuesta Inicial**

Después de recibida la queja se envía una comunicación al notificante de la queja o apelación ratificando el registro de la queja/apelación.

##### **Respuesta al cliente**

Después de registrada la queja se cuenta con un tiempo máximo de 15 días hábiles para dar respuesta al cliente.


#### **Cierre de Quejas**

Las quejas deberán ser cerradas siempre y cuando cuenten con la suficiente evidencia ratificando que se dio una respuesta que satisface la solicitud del quejoso; de igual forma sobre la misma se deberá realizar análisis de causas y planes de acción que así lo ameriten para evitar su repetición de acuerdo con lo establecido en el procedimiento QA-P-04.

#### **Quejas contra el Certificado**

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	16 de 68

Cualquier queja relativa a un cliente certificado, o al cual se le hayan realizado ensayos entre otros servicios, SGS deberá comunicar al cliente y solicitar los planes de acción sobre la queja en un plazo no mayor a 5 días hábiles.

Las quejas contra el certificado serán cerradas una vez se cuente con el plan de acción remitido por el cliente y se enviará respuesta a la persona que haya interpuesto la queja.

Las acciones tomadas por nuestro cliente serán revisadas en auditoria o inspección de seguimiento y se documentarán en el informe de auditoría.

### **Solución de Apelaciones**

Todo proceso de certificación en el cual se solicita por parte del cliente la reconsideración de la decisión que tomó en relación con dicho objeto.

La apelación será resuelta por personal que no haya participado en el proceso de certificación o inspección y que cuente con los conocimientos técnicos respectivos al caso. En la apelación sólo se revisan los puntos o cuestiones planteados por el apelante.

La apelación será resuelta dentro de los veintiún (21) días hábiles siguientes a su presentación ante SGS. Si el comité o grupo de personas que resuelve la apelación considera que es necesario para poder tomar su decisión, que se realice una auditoría específica a la actividad apelada, en estos casos, el plazo para decidir se extenderá hasta tanto se tenga el concepto final.

En todos los casos la decisión de la certificación será tomada únicamente por personal de SGS Colombia S.A.S tomando en cuenta las recomendaciones de las partes implicadas.

La respuesta será emitida mediante comunicado oficial al apelante en donde se establecerá las razones bajo las cuales se mantiene la decisión o por el contrario se resuelve a favor del apelante.


Todo el proceso estará supervisado por el Product Manager o su equivalente.

En ningún caso se asignará nadie, incluyendo a los directivos, para investigar alguna apelación, queja o disputa si esa persona mantiene alguna relación que pueda comprometer la imparcialidad de la investigación.

En caso de que como resultado del análisis de las apelaciones, quejas y disputas se establezcan posibles no conformidades se tomarán las acciones correctivas apropiadas según el procedimiento QA-P-04 Acciones correctivas, preventivas, y mejora.

Si posterior al desarrollo de las actividades arriba mencionadas para la solución de Apelaciones, el Cliente de SGS Colombia S.A.S aún persiste en su posición y desea una nueva revisión de la decisión, el Cliente puede solicitar una opinión por otra instancia. En dicho caso, el proceso completo será revisado por el Comité de Imparcialidad/Consejo Consultivo o su equivalente del sector, quien emitirá concepto de manera imparcial. Contra las decisiones que adopte el Comité no procede nueva apelación, estos conceptos serán tomados en cuenta para determinar la decisión de la certificación por parte del organismo.



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	17 de 68

## 7. REGISTROS

CÓDIGO/NOMBRE	RESPONSABLE	UBICACIÓN	PERIODO
C&P-F-12-01 Directrices del uso de Sello de Certificación de Producto.	Jefe de Certificación	Share Point	Permanente

## 8. CONTROL DE CAMBIOS

**Elaborado por:** Camilo Ramirez


**Cargo:** Coordinador Técnico

<b>CONTROL DE CAMBIOS</b>				
Versión	Fecha	Reviso	Aprobó	Cambio
1	Septiembre 2010	Camilo Ramirez	Comité Operativo	Primera Edición del Documento
2	Enero 2011	Alejandro Moreno	Juan Salazar	Se incluye el numeral 23 Quejas a los proveedores
3	Enero 2011	Alejandro Moreno	Juan Salazar	Se hacen cambios en los numerales 20.1, 20.2, 20.3
4	Abril 2011	N.A.	N.A.	Se cometió error en la identificación
5	Abril 2011	Camilo Ramirez	Juan Salazar	Se cambia el numeral 20.1 Suspensión de la certificación
6	Septiembre 2012	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se adicionan las condiciones de modificación a certificados
7	Julio 2013	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se quita la opción de homologación de resultados como válida para demostrar la conformidad en esquema 5 y 4
8	Octubre 2013	Alejandro Moreno	Camilo Ramirez	Revisión de la adecuación del Anexo B
9	Marzo 2014	Julián Arce	Camilo Ramirez	Ampliación del anexo D para los nuevos producto incluidos en la Resolución 90708 de 2013 del Ministerio de Minas y energía-Reglamento Técnico de instalaciones eléctricas-RETIE (Colombia)
10	Octubre 2014	Sonia Medina	Camilo Ramirez	Se realizo la inclusión de los deberes de los organismos de certificación y de los solicitantes y proveedores. Además de alinear el proceso de quejas y apelaciones con el procedimiento OI-QA-P-05.Gestión de quejas y apelaciones.
11	Noviembre de 2014	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se hace referencia a las normas ISO/IEC 17065:2013, ISO/IEC 17067:2012, ISO/IEC 17020:2012 e ISO/IEC 17021:2011 en los numerales aplicables.  Se adiciona el numeral 6.20 CONDICIONES NO DISCRIMINATORIAS  CTS-F-12-01 DIRECTRICES USO DE SELLO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO DE SGS. En el numeral 6.10.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA

La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point


**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	18 de 68

<b>CONTROL DE CAMBIOS</b>				
<b>Versión</b>	<b>Fecha</b>	<b>Reviso</b>	<b>Aprobó</b>	<b>Cambio</b>
12	Julio de 2015	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Actualización de información de quejas y Esquemas de certificación.
13	Agosto 2015	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se actualiza el numeral 6.5 con la inclusión en la responsabilidad del coordinador técnico para la revisión del cumplimiento de la norma ISO/IEC 17025 frente a la evidencia recolectada en el informe de ensayo.  Se establece la terminología de auditoría del proceso de producción y auditoría al sistema de gestión.
14	Octubre 2015	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se adiciona el numeral 6.8.1 Información de No Conformidades al cliente.
15	Noviembre 2015	Camilo Ramírez	Juan Salazar	Se adiciona el ANEXO E. Respecto a las Instrucciones de evaluación de CEAs
16	Enero 2016	Sonia Medina / Profesional de Calidad	Juan Salazar / Product Manager	Se modifica el nombre del sector de CTS a CRS.
17	Marzo 2016	Camilo Ramírez / Coordinador Técnico	Juan Salazar / Product Manager	Se ingresa nota en el esquema 5.
18	Junio 2016	Jhon Cediél / Supervisor Técnico	Juan Salazar / Product Manager	Se realiza la inclusión del numeral 6.7.1 MANEJO DE INCERTIDUMBRES
19	Abril 2017	Diego Chiquiza / Líder Técnico	Andres Payan / Coordinador de operaciones	Se adiciona criterios para el levantamiento de la suspensión de la certificación.
20	Abril 2017	Diego Chiquiza / Líder Técnico	Andres Payan / Coordinador de operaciones	Se adiciona acciones por el mal uso del sello de certificación, se aclara otros casos para el retiro de la certificación, se adiciona numeral 6.21 Información disponible al público
21	Julio 2017	Diego Chiquiza / Líder Técnico	Andres Payan / Coordinador de operaciones	Cumplimiento del artículo 2.2.1.7.9.3 del decreto 1595 de 2015. Actualización del anexo D.
22	Enero 2018	Diego Chiquiza / Líder Técnico	Andres Payan / Coordinador de operaciones	Se incluye lo relacionado con los niveles de riesgo teniendo en cuenta el procedimiento CRS-P-20 y se modifican los esquemas de certificación. Se adiciona referencias normativas y se actualiza los numerales 6.5 y 6.17
23	Diciembre 2018	Camilo Ramírez / Jefe de certificación	Andres Payan / Jefe de operaciones	Se revisa todo el documento y se reorganiza la información. Se modifican los numerales 6.1 al 6.4, 6.6 al 6.9, los anexos

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point


**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	19 de 68


<b>CONTROL DE CAMBIOS</b>				
Versión	Fecha	Revisó	Aprobó	Cambio
				A y B.
24	Agosto 2019	Norma Galeano / Profesional de calidad, Maria Martinez / Superviso técnico	Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Se incluyen directrices del RAC-3.0-03 Reglamento de uso de los símbolos de acreditado y/o asociado del Organismo Nacional de Acreditación en el numeral 6.5 Uso del sello de certificación. Se modifica el anexo C TIEMPOS DE EJECUCIÓN PARA ACTIVIDADES DE EVALUACIÓN DEL SECTOR TURISMO (ESQUEMA 6).
25	Mayo 2020	Carlos Romero / Evaluador CRS, Diego Chiquiza / Líder técnico	Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Se realiza la inclusión del esquema de certificación <b>“Producción total”</b> . Considerando que es requerido por los reglamentos salvadoreños RTS 23.01.02:15, RTS 23.01.01:15, RTS 23.01.03:15, RTS 97.01.01:15 y RTS 97.02.01:15, en el proceso de evaluación de la conformidad. Se actualiza los medios para validar certificados y otras disposiciones.
26	Junio 2020	Maria Martinez / Superviso técnico	Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Identificación del esquema 6 aplicable al Sello Check In Certificado.
27	Agosto 2020	Diego Chiquiza / Líder Técnico	Camilo Ramirez / Jefe de Certificación	Especificación de actividades relativas a las Renovaciones (re-certificaciones). También se hacen ajustes al numeral 6.7.
28	Junio 2021	Maria Camila Martinez / Supervisor técnico	Camilo Ramirez / Jefe de Certificación	En el anexo C se ajustan los tiempos de certificación en bioseguridad, para los procesos de “ check in certificado y “Certificado Empresa Biosegura Colombia” teniendo en cuenta la Resolución 777 de 2 de junio de 2021 y se ajusta la redacción de las observaciones de la aplicabilidad del NAC de cada proceso de muestreo para el sector Turismo.
29	Julio 2021	Natalia Parra /Coordinador Técnico	Camilo Ramirez / Jefe de Certificación	Inclusión de condiciones relativas al esquema 3 y 1B para evaluación de productos alimenticios procesados de acuerdo con el Reglamento mencionado en la Resolución 2013 de 2020.
30	Agosto 2021	David Mendez, César Meléndez, Jhon Cediell, Camila Martínez, Natalia Parra / Supervisores Técnicos	Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Se actualizan las condiciones de evaluación del esquema 5. Se incluye criterio de fecha de vencimiento del producto alimenticio para el esquema 1b. Se modifica el nombre del sector y la codificación de acuerdo con la nueva estructura definida por casa matriz.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	20 de 68

<b>CONTROL DE CAMBIOS</b>				
Versión	Fecha	Reviso	Aprobó	Cambio
31	Enero 2022	Norma Galeano / Profesional de calidad, Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Camilo Ramirez / Jefe de certificación	Se incluye el pie de página del numeral 6.1.1 que la información de solicitud de certificación puede ser remitida por el cliente mediante correo electrónico. Se modifica el indicativo para la comunicación por línea telefónica.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	21 de 68

## ANEXO A - ESQUEMAS CERTIFICACIÓN DE PRODUCTOS.

SGS Colombia S.A.S. evalúa la conformidad de los productos, procesos o servicios, de acuerdo con uno o más de los esquemas de certificación que se describen en este numeral. Las actividades detalladas para cada solicitud de certificación se especificarán de acuerdo con la aplicación del procedimiento C&P-P-20 Calificación de perfiles de riesgo y en todos los casos en que un reglamento técnico en particular aplicable al producto defina actividades obligatorias, se aplicarán las que allí se establezcan.

La descripción de los esquemas dependiendo del nivel de riesgo del servicio y las actividades que se ejecutan en cada caso, se describen a continuación:

### **Generalidades de aplicación de los esquemas de certificación:**

**Esquema 1a:** Este esquema se enfoca a la validación de un prototipo de un producto con el fin de determinar su cumplimiento frente a una norma o reglamento técnico, antes de que vaya a ser producido en masa. Si bien es cierto el certificado emitido aplica únicamente para las muestras evaluadas, este esquema es una herramienta que le permite al usuario determinar falencias, mejoras, aspectos diferenciadores del diseño del producto.

**Esquema 1b:** Este esquema aplica para clientes con la necesidad de certificar lotes de un producto de manera puntual. También aplica para los importadores de producto que no son distribuidores directos de un fabricante y que, en consecuencia, no tienen control sobre la producción.


**Esquema 3:** Este esquema aplica para aquellos fabricantes o importadores con control directo de la fabricación. Su vigilancia requiere de una revisión periódica de las condiciones en que el producto certificado es fabricado.

**Esquema 4:** Este esquema aplica para aquellos fabricantes o importadores con control directo de la fabricación. El fabricante que aplica a este esquema no cuenta con un Sistema de Gestión implementado que cubra la manufactura de los productos a evaluar. Este esquema no debe aplicarse a importadores sin control y contacto directo con el fabricante.

**Esquema 5:** Este esquema aplica para aquellos fabricantes o importadores con control directo de la fabricación. El fabricante que aplica a este esquema cuenta con un Sistema de Gestión implementado que cubra la manufactura de los productos a evaluar. Este esquema no debe aplicarse a importadores sin control y contacto directo con el fabricante.

**Esquema 6:** Este esquema aplica para evaluación de la conformidad de Procesos y Servicios. La evaluación siempre se lleva a cabo mediante una auditoria en sitio con el fin de determinar el cumplimiento de los requisitos establecidos en la Norma o Reglamento Técnico de referencia.

**Esquema "Verificación producción total":** Este esquema únicamente aplica para la evaluación de productos contenidos en los reglamentos técnicos salvadoreños RTS 23.01.02:15, RTS 23.01.01:15, RTS 23.01.03:15, RTS 97.01.01:15 y RTS 97.02.01:15; en donde la estructura del fabricante del producto incluye procedimientos, procesos y recursos previstos por él para asegurar que dicho producto cumpla con los requisitos de desempeño energético y etiquetado establecidos por cada reglamento. Por tal razón las actividades de SELECCIÓN DETERMINACIÓN, REVISIÓN, DECISIÓN DE CERTIFICACIÓN Y ATESTACIÓN corresponden a las actividades relacionadas en el presente documento.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	22 de 68


Descripción de las actividades a ser llevadas a cabo de acuerdo con el esquema de certificación y nivel de riesgo identificado:

**ESQUEMA 1A**

ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
		RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
1A	<b>MUESTREO</b>	El muestreo no aplica. El cliente puede proporcionar directamente las muestras a SGS	El muestreo no aplica. El cliente puede proporcionar directamente las muestras a SGS. Para este nivel de riesgo se deberían inspeccionar y ensayar 2 muestras diferentes	El muestreo no aplica. El cliente puede proporcionar directamente las muestras a SGS. Para este nivel de riesgo se deberían inspeccionar y ensayar 3 muestras diferentes
	<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo
	<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)
	<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>DECISIÓN DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
	<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO</b>	Solo para las muestras evaluadas	Solo para las muestras evaluadas	Solo para las muestras evaluadas

**Notas importantes de aplicación del esquema:**

- La clasificación del servicio entre los niveles de riesgo establecidos (Bajo, Medio alto) determinará el número de muestras que se deben evaluar. Es decir que, si se requiere la validación de un prototipo, el cliente deberá aportar tantas unidades como sean necesarias para asegurar la ejecución de inspección y ensayos para el número de muestras requeridas.


	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	23 de 68

**ESQUEMA 1B**

ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
		RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
1B	<b>CLASIFICACION DE LOS PRODUCTOS EN FAMILIAS</b>	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 3: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 3: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 4: Criterios técnicos relacionados con el producto
	<b>MUESTREO</b>	Inspección reducida, Nivel S1. Podrá tomarse 1 muestra únicamente si el lote homogéneo es de 1 sola referencia.	Inspección reducida, Nivel S1. Podrán tomarse 2 muestras únicamente si el lote homogéneo es de 1 sola referencia.	Inspección reducida, Nivel S1. Podrán tomarse 3 muestras únicamente si el lote homogéneo es de 1 sola referencia.
	<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo
	<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)
	<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
	<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b>	SI	NO	NO
	<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO</b>	Para el lote evaluado y para el caso de alimentos, la vigencia del certificado también estará sujeta	Para el lote evaluado y para el caso de alimentos, la vigencia del certificado también estará sujeta	Para el lote evaluado y para el caso de alimentos, la vigencia del certificado también estará sujeta

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

CONFIDENCIAL

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	24 de 68

		a la fecha de vencimiento del producto.	a la fecha de vencimiento del producto.	a la fecha de vencimiento del producto.
--	--	---	---	---

**Notas importantes de aplicación del esquema:**

En la etapa de selección

- Un lote homogéneo no es lo mismo que un pedido. Un pedido está amparado por una factura y puede contener más de un lote homogéneo. Es así como puede ocurrir que en una misma solicitud exista la necesidad de evaluar varios lotes homogéneos por separado.
- La clasificación por familias en el esquema 1b tiene por objetivo el establecimiento de la homogeneidad del lote. A mayor nivel de riesgo, mayor número de familias identificadas y mayor nivel de homogeneidad del lote.

Si bien es cierto las actividades del esquema 1b entre diferentes niveles de riesgo no sufren cambios, a mayor riesgo, al existir mayor cantidad de lotes homogéneos (familias), se evalúa mayor cantidad de muestras

- En los casos en los que una solicitud corresponda a la de un pedido con varios lotes homogéneos (familias), la Oferta Comercial especificará las cantidades de cada uno de ellos. El muestreo se ejecutará tomando como base las cantidades parciales y no el total del pedido.
- En los casos en los que la solicitud incluya 1 lote homogéneo de una sola referencia, existirá la posibilidad de no proceder con muestreo estadístico y tomar 1 muestra para el riesgo bajo, 2 muestras para el riesgo medio y 3 muestras para el riesgo alto. El criterio de aceptación en estos casos siempre será la de no existencia de muestras por fuera de especificación.
- Para la evaluación de la conformidad de la Resolución 2013 de 2020, la clasificación por familias deberá asociarse a los requisitos del reglamento. Por lo que el criterio 1 de clasificación por familias será la PLANTA PRODUCTORA y el criterio 2: EL TIPO DE PRODUCTO Y SU FORMULACIÓN. Por este motivo no aplicará un establecimiento de actividades según el riesgo.


En la etapa de la Determinación:

- Con el objetivo de evidenciar las condiciones de homogeneidad (familias) establecidas desde el plan de trabajo, el inspector deberá asegurar la recolección de la siguiente evidencia al momento de la ejecución del muestreo/inspección visual (esto sin perjuicio de la evidencia solicitada en la norma o reglamento de referencia):
  - Registro fotográfico del rotulado de cada una de las muestras seleccionadas, en donde se evidencie el nombre del fabricante. Este debe coincidir entre todas las muestras de un mismo lote homogéneo/familia. En caso de que el rotulado no lo tenga, copia de facturas u órdenes de producción en donde se pueda relacionar las referencias seleccionadas con el fabricante aplicable.
  - Registro fotográfico del rotulado de todas las muestras seleccionadas de una familia determinada en donde se identifique claramente el número de la referencia. Ésta debe

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	25 de 68

coincidir con aquellas establecidas en el plan de trabajo/oferta comercial correspondiente.


- Registro fotográfico del rotulado de todas las muestras seleccionadas de una familia determinada en dónde se identifique el número de lote o fecha de producción.

**ESQUEMA 3 – Resolución 2013 de 2020. Emitida por el Ministerio de Salud y Protección Social:**

<b>SGS COLOMBIA - 17065 ESQUEMAS DE CERTIFICACION</b>			
	<b>ISO IEC 17067 ESQUEMAS</b>	<b>ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA</b>	<b>MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE</b>
<b>CERTIFICACION INICIAL</b>	3	<b>CLASIFICACION DE LOS PRODUCTOS POR FAMILIAS</b>	Criterio 1: Planta Productora Criterio 2: Por tipo de Producto y Formulación
		<b>MUESTREO</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo. Inspección normal, NTC/ISO 2859-1, nivel S3 (sobre el número de referencias x familia).
		<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Ejecutada sobre la totalidad de las muestras seleccionadas durante la actividad de muestreo.
		<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	Las pruebas deben ser ejecutadas a una muestra por familia. La muestra debe estar compuesta de las unidades necesarias para completar el gramaje requerido por el laboratorio para la realización de un análisis.  Los ensayos deben ser llevados a cabo en laboratorios acreditados.
		<b>INSPECCIÓN EN FABRICA (Evaluación de la producción)</b>	Se requiere evaluación del proceso productivo para la certificación inicial. Ésta debe llevarse a cabo de acuerdo con el formato C&P-F-06-26.  En caso que el fabricante cuente con Certificado vigente emitido bajo la norma ISO 22000: 2018, BRC V9, IFS FOOD V 6.1 o FSSC 22000 V5, que cubra el alcance a la fabricación específica de los productos que van a ser objeto de evaluación, la actividad de Inspección en fábrica (Evaluación de la Producción) no será aplicable.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**


	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	26 de 68

		<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
		<b>DECISIÓN DE CERTIFICACION</b>	Realizado por el Coordinador Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b>	NO
		<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO</b>	2 años
		<b>FRECUENCIA DEL SEGUIMIENTO</b>	Anual

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE
<b>SEGUIMIENTO</b>	3	<b>MUESTREO</b>	1 muestra de alguna de las referencias que componen la familia
		<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada sobre la muestra seleccionada
		<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	Las pruebas deben ser ejecutadas a una muestra por familia. La muestra debe estar compuesta de las unidades necesarias para completar el gramaje requerido por el laboratorio para la realización de un análisis.  Los ensayos deben ser llevados a cabo en laboratorios acreditados.
		<b>INSPECCIÓN EN FABRICA (Evaluación de la producción)</b>	Se requiere evaluación del proceso productivo para la certificación inicial. Ésta debe llevarse a cabo de acuerdo con el formato C&P-F-06-26.  En caso que el fabricante cuente con Certificado vigente emitido bajo la norma ISO 22000: 2018, BRC V9, IFS FOOD V 6.1 o FSSC 22000 V5, que cubra el alcance a la fabricación específica de los productos que van a ser objeto de evaluación, la actividad de Inspección en fábrica (Evaluación de la Producción) no será aplicable.
		<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
		<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por el Coordinador Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>Documento por entregar</b>	Se actualiza la información del código QR

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

CONFIDENCIAL

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	27 de 68


	<b>ISO IEC 17067 ESQUEMAS</b>	<b>ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA</b>	<b>MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE</b>
<b>ADICION DE NUEVAS REFERENCIAS</b>	3	<b>ADICION DE REFERENCIAS SIN INSPECCION</b>	<p>La adición de referencias se ejecuta mediante la revisión de la formulación y el modelo de etiquetado del producto a incluir. Esto puede llevarse a cabo de manera documental. Solo se procede con la adición si la referencia a incluir corresponde al mismo producto en diferente presentación, o lo que es lo mismo, producto de la misma familia inicialmente certificada.</p>

#### Determinación

- La validación de los certificados ISO 22000: 2018, BRC V9, IFS FOOD V 6.1 o FSSC 22000 V5 en las actividades de Certificación inicial o seguimiento, podrán basarse en éstas o las versiones más recientes de los estándares mencionados.

#### Atestación

Cuando el fabricante del producto certificado no se encuentre en el país, se podrá hacer uso del mecanismo Sub-Licencia (mencionado en el numeral 6.5.1 de este procedimiento) para que pueda autorizar a uno o varios importadores a utilizar los resultados de su evaluación.


	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	28 de 68

**ESQUEMA 4**


<b>SGS COLOMBIA - 17065 ESQUEMAS DE CERTIFICACION</b>				
ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
		RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
4	<b>CLASIFICACION DE LOS PRODUCTOS EN FAMILIAS</b>	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 3: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 3: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 4: Criterios técnicos relacionados con el producto
	<b>MUESTREO</b>	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas
	<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo. Inspección normal, nivel S3 (sobre el número de referencias x familia)	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo. Inspección normal, nivel S3 (sobre el número de referencias x familia)	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo. Inspección normal, nivel S3 (sobre el número de referencias x familia)
	<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)	Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)
	<b>INSPECCION EN FABRICA</b>	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo para la certificación inicial	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo para la certificación inicial	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo para la certificación inicial
	<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>DECISION DE</b>	Realizado por	Realizado por	Realizado por

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	29 de 68


<b>SGS COLOMBIA - 17065 ESQUEMAS DE CERTIFICACION</b>				
<b>ISO IEC 17067 ESQUEMAS</b>	<b>ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA</b>	<b>MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO</b>		
		<b>RIESGO BAJO</b>	<b>RIESGO MEDIO</b>	<b>RIESGO ALTO</b>
	<b>CERTIFICACION</b>	Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
	<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b>	SI	SI	SI
	<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO</b>	3 años	2 años	1 año
	<b>FRECUENCIA DEL SEGUIMIENTO</b>	Anualmente	Anualmente	Al final de los primeros 6 meses de la certificación

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	30 de 68

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>SEGUIMIENTO</b>	4	<b>MUESTREO</b>	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas. La muestra puede tomarse en las instalaciones del fabricante o almacén del cliente	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas. La muestra debería tomarse en el mercado	1 muestra por familia. Cada muestra compuesta por todas las unidades necesarias para realizar inspección/pruebas. La muestra debería tomarse en el mercado
		<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo
		<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	<p>Un conjunto de pruebas debe ser realizadas durante el seguimiento. En este caso tenemos que dos seguimientos: uno al final del primer año de certificación y el otro al final del segundo año de certificación. Entonces, los ensayos de laboratorio requeridos pueden ser divididos en dos partes la primera parte es ensayada en el primer seguimiento y la segunda parte es ensayada en el segundo seguimiento.</p> <p>Lo anterior no aplica si las pruebas de rutina están definidas en la regulación/norma, en</p>	Se debe realizar un conjunto completo de pruebas durante los seguimientos. En este caso, tenemos un seguimiento y, por lo tanto, las condiciones de prueba son las mismas que la certificación inicial	Se debe realizar un conjunto completo de pruebas durante los seguimientos. En este caso, tenemos un seguimiento y, por lo tanto, las condiciones de prueba son las mismas que la certificación inicial

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point


**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	31 de 68

ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
		RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
		este caso durante los seguimientos solo se realizarán las pruebas de rutina		
	<b>INSPECCION EN FABRICA</b>	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo en cada seguimiento	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo en cada seguimiento	Se requiere Evaluación del Proceso Productivo en cada seguimiento
	<b>Realizado por un revisor (evaluador) de SGS</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
	<b>Documento a entregar</b>	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	32 de 68

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>ADICION DE NUEVAS REFERENCIAS</b>	4	<b>ADICION DE REFERENCIAS SIN INSPECCION</b>	La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica si la cantidad final de referencias (incluido el inicial y las nuevas) no cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).	La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica si la cantidad final de referencias (incluido el inicial y las nuevas) no cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).	La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica si la cantidad final de referencias (incluido el inicial y las nuevas) no cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).
		<b>ADICION DE REFERENCIAS CON INSPECCION/ PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica, PERO CON UNA INSPECCION EXTRA, si la cantidad final de referencias (incluido el inicial y las nuevas) cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).	La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica, PERO CON UNA INSPECCION EXTRA, si la cantidad final de referencias (incluido el inicial y las nuevas) cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).	La adición de nuevas referencias al alcance aplica, PERO CON UNA INSPECCION EXTRA Y PRUEBAS DE LABORATORIO, si al final la cantidad de referencias (incluida la inicial y las nuevas) cambia el nivel de muestreo (letra inicial del nivel S-3).

**Notas importantes de aplicación del esquema:**


En la revisión de la solicitud:

- Debe ser particularmente importante la revisión de si el solicitante del servicio es o no un Fabricante o si es un Importador con control directo en la fabricación.
- En los casos en los que el solicitante sea un importador, deberá ser claro en las notas del plan de trabajo que durante las actividades de la determinación se le puede solicitar diligenciar el formato *C&P-F-08-85 Registro vinculante Importador Fabricante* o, en su defecto, se requerirá de una confirmación del fabricante respecto a su conocimiento, aceptación de condiciones de certificación y responsabilidad frente al producto evaluado.
- Para solicitudes de certificación de eficiencia energética para Perú (DS-009-2017-EM), el líder técnico debe aclarar en el PLAN DE TRABAJO si las actividades de certificación inicial contemplan etapa de muestreo y ensayos de laboratorio. Teniendo en cuenta que el reglamento del Perú (DS-

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	33 de 68

009-2017-EM) no contempla dentro del esquema de certificación la obligatoriedad de que el OCP realice las actividades de muestreo y ensayos de laboratorio, se debe contemplar para riesgo bajo y medio la opción de aceptar resultados de conformidad generados antes de la solicitud o suministrados por el cliente (esto según lo permitido por la norma ISO/IEC 17065 y según artículo 5.2.3. del informe ISO/IEC TR 17026 del 2015). Par aceptar los resultados se debe cumplir los siguientes criterios.

- El reporte de ensayo generado antes de la solicitud o suministrado por el cliente debe haber sido emitido por un laboratorio acreditado bajo la norma ISO/IEC 17025.
- Dentro del alcance de acreditación el laboratorio debe tener el método de ensayo requerido por el reglamento del Perú (DS-009-2017-EM) para cada tipo de producto según anexo del mismo reglamento.
- El modelo bajo evaluación de la conformidad debe estar identificado y probado en el reporte de ensayos. Si el modelo evaluado en los reportes de ensayo fue el modelo del fabricante, se debe enviar por parte del solicitante (importador) una carta firmada y sellada por el fabricante donde se indique el listado de componentes del modelo ensayado del fabricante y el modelo equivalente del solicitante (importador). En dicho caso, adjuntar registro fotográfico si es posible.
- Si el reporte de ensayos cumple con los puntos anteriores se debe asegurar que los ensayos no tengan fecha de ejecución superior a 12 meses contados a partir de la fecha de solicitud de certificación a SGS.

En la Determinación (CERTIFICACIÓN INICIAL):

- En los casos en los que el solicitante sea un importador, deberá ser claro en las notas del plan de trabajo que durante las actividades de la determinación se le puede solicitar diligenciar el formato *C&P-F-08-85 Registro vinculante Importador Fabricante* o, en su defecto, se requerirá de una confirmación del fabricante respecto a su conocimiento, aceptación de condiciones de certificación y responsabilidad frente al producto evaluado.


Lo anterior sin perjuicio de la programación de las actividades propias del esquema.

- Independiente del nivel de riesgo del servicio, el esquema 4 exige que en la Certificación inicial se lleve a cabo la Evaluación del Proceso Productivo de acuerdo con el formato *C&P-F-06-26 Lista de Chequeo Procesos Productivos*. Únicamente se omite la Evaluación del Proceso Productivo cuando el fabricante del producto cuente con Sistema de Gestión de Calidad certificado (ISO 9001) y el riesgo del servicio es bajo o medio. La veracidad de la información de diseño recibida por parte del cliente deberá ser comprobada como parte de esta visita a la planta.
- RETIQ (Reglamento Técnico de Etiquetado de Eficiencia Energética): De acuerdo con el numeral 18.2 de la Resolución 40298 de 2018, Para el esquema 4 (independientemente del nivel de riesgo en que se catalogue el servicio) se podrá evaluar el Proceso de Producción mediante una evaluación en sitio (Inspección en Fábrica) aplicando toda la lista de chequeo que menciona el formato *C&P-F-06-26 Lista de Chequeo Procesos Productivos* o mediante una validación documental de la Producción para la que se solicitarán soportes relativos a:
  - Suministro de Materias Primas o componentes críticos (Numeral 2 del C&P-F-06-26).
  - Configuración y Organización de la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-26).
  - Registros de Producción y Registros de Inspecciones de conformidad en la Línea de Producción (Numeral 3 del C&P-F-06-26).

Esta es una COPIA NO CONTROLADA

La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	34 de 68


Lo anterior deberá ser evaluado y registrado en un informe con formato C&P-F-06-26 por parte de un auditor autorizado. La documentación anteriormente requerida deberá ser especificada en desde el Plan de Trabajo<sup>19</sup>.

En la Determinación (SEGUIMIENTOS):

- Para los productos cubiertos por los reglamentos RETIE/RETILAP las actividades de seguimiento DEBEN pueden incluir<sup>20</sup>:
  - a. Evaluación del proceso productivo de acuerdo con el formato *C&P-F-06-26 Informe Resumido Inspección proceso productivo*.
  - b. Atestiguamiento de los ensayos de rutina para cada familia. Estos deben ser llevados a cabo en instalaciones del fabricante. En caso de imposibilidad de su ejecución, se deberán tomar muestras para llevar a cabo las pruebas de rutina en laboratorio acreditado.
  - c. Inspección de condiciones de Rotulado/marcado de acuerdo con requerimientos del Reglamento.
  - d. **Nota:** Las Renovaciones (re-certificaciones) deben llevarse a cabo según las consideraciones del numeral 6.6.5 de este procedimiento.

<sup>19</sup> Esta revisión no aplica para RETIE/RETILAP. Si la documentación viene enmarcada dentro de un reporte en donde cada tipo de soporte esté relacionado, podrá considerarse el no diligenciamiento del C&P-F-06-22 adicional.

<sup>20</sup> El Líder Técnico deberá determinar si, considerando el servicio particular, se ameritará la ejecución de ensayos de laboratorio durante las actividades de seguimiento o, si, por el contrario, se realizaría únicamente la inspección a la fábrica.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	35 de 68


**ESQUEMA 5.**

<b>SGS COLOMBIA - 17065 ESQUEMAS DE CERTIFICACION</b>					
	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>CERTIFICACION INICIAL</b>	<b>5</b>	<b>CLASIFICACION DE LOS PRODUCTOS EN FAMILIAS</b>	Criterio 1: Según el fabricante.  Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto	Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto Criterio 3: Criterios técnicos relacionados con el producto
		<b>MUESTREO<sup>21</sup> E INSPECCIÓN VISUAL<sup>22</sup></b>	Al momento de la inspección visual (y considerando la cantidad de producto disponible), se aplicará un plan de acuerdo con la NTC/ISO 2859-1 (niveles S1, S2 o S3). Se debe propender por que el número de unidades a inspeccionar abarque la mayor cantidad de referencias de la familia posible.	Al momento de la inspección visual (y considerando la cantidad de producto disponible), se aplicará un plan de acuerdo con la NTC/ISO 2859-1 (niveles S1, S2 o S3). Se debe propender por que el número de unidades a inspeccionar abarque la mayor cantidad de referencias de la familia posible.	Al momento de la inspección visual (y considerando la cantidad de producto disponible), se aplicará un plan de acuerdo con la NTC/ISO 2859-1 (niveles S1, S2 o S3). Se debe propender por que el número de unidades a inspeccionar abarque la mayor cantidad de referencias de la familia posible.
		<b>MUESTREO Y PRUEBAS DE LABORATORIO<sup>23</sup></b>	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de

<sup>21</sup> Este muestreo aplicará a menos que el Reglamento o Noma de producto diga otra cosa. Este muestreo tampoco aplicará si las condiciones del producto a evaluar no lo permiten, ej: producto de fabricación única, productos que cuya complejidad no permite la selección de diferentes muestras (torres de transmisión, postes, plantas eléctricas de alta potencia, transformadores, etc). El Líder Técnico valorará la aplicación o no de este muestreo.

<sup>22</sup> Adicional a lo establecido en el reglamento (características de rotulado y atributos), la inspección visual de todo producto eléctrico deberá tener el alcance de identificar las características de diseño del producto (incluyendo componentes y construcción) con el fin de identificar cambios que no hayan sido previamente notificados. Esto deberá ser mencionado en el reporte de inspección correspondiente. (Esto aplicará para Cert. Inicial, seguimientos y renovación).


<sup>23</sup> Los ensayos se llevan a cabo en laboratorios acreditados o evaluados según su disponibilidad y requerimiento particular de selección que el reglamento establezca (en caso de existir).

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	36 de 68


		producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de los ensayos.	producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de los ensayos.	producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de los ensayos.
	<b>EVALUACIÓN DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE CALIDAD DEL FABRICANTE</b>	<p><b>Opción 1:</b> Mediante la ejecución de una auditoría (presencial o remota).</p> <p><b>Opción 2:</b> Mediante la validación de un certificado ISO 9001:2015 o ISO TS 16969, emitido por un organismo acreditado y que abarque las actividades de fabricación de los productos involucrados en el proceso de certificación.</p>	Mediante la ejecución de una auditoría (presencial o remota).	Mediante la ejecución de una auditoría (presencial o remota).
	<b>INFORME DE RESULTADOS<sup>24</sup></b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>DECISIÓN DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
	<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b>	SI	SI	SI
	<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO<sup>25</sup></b>	5 años	4 años	3 años

<sup>24</sup> Para la emisión de Sublicencias, no necesariamente se requiere de la ejecución de un reporte nuevo. Para estos casos se recomienda hacer los comentarios pertinentes en Procert, pestaña "Product Info", recuadro "Remarks for Certificate".

<sup>25</sup> Esta vigencia aplica a menos que el Reglamento o Norma evaluada diga algo diferente.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	37 de 68

		<b>FRECUENCIA DEL SEGUIMIENTO</b>	Anualmente	Anualmente	Anualmente
--	--	-----------------------------------	------------	------------	------------

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	38 de 68


	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>SEGUIMIENTO</b>	<b>5</b>	<b>MUESTREO<sup>26</sup> E INSPECCIÓN VISUAL<sup>27</sup></b>	1 muestra por familia. La muestra puede tomarse en las instalaciones del fabricante o almacén del cliente. La muestra NO debe haber sido sujeta previamente a inspección o ensayo por parte de SGS <sup>28</sup> .	1 muestra por familia. La muestra puede tomarse en las instalaciones del fabricante o almacén del cliente, de preferencia tomarla del mercado. La muestra NO debe haber sido sujeta previamente a inspección o ensayo por parte de SGS.	1 muestra por familia. La muestra debe tomarse del mercado. La muestra NO debe haber sido sujeta previamente a inspección o ensayo por parte de SGS
		<b>MUESTREO Y PRUEBAS DE LABORATORIO<sup>29</sup></b>	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de los ensayos.  Dos conjuntos de pruebas deben ser realizados	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de	Los ensayos de laboratorio deberán llevarse a cabo a una muestra de producto de cada familia (a menos que el reglamento o norma evaluada establezca algo diferente). La muestra debe componerse por la cantidad de unidades suficientes para la realización de

<sup>26</sup> Este muestreo aplicará a menos que el Reglamento o Norma de producto diga otra cosa. Este muestreo tampoco aplicará si las condiciones del producto a evaluar no lo permiten, ej: producto de fabricación única.

<sup>27</sup> Adicional a lo establecido en el reglamento (características de rotulado y atributos), la inspección visual de todo producto eléctrico deberá tener el alcance de identificar las características de diseño del producto (incluyendo componentes y construcción) con el fin de identificar cambios que no hayan sido previamente notificados. (Esto aplicará para Cert. Inicial, seguimientos y renovación).

<sup>28</sup> La muestra a seleccionar debería haber sido fabricada dentro del periodo evaluado, es decir dentro del año posterior a la certificación inicial (en el caso del primer seguimiento) o dentro del año posterior a cada seguimiento.


<sup>29</sup> Los ensayos se llevan a cabo en laboratorios acreditados o evaluados según su disponibilidad y requerimiento particular de selección que el reglamento establezca (en caso de existir).

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>		Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>		Versión:	31
			Fecha:	Enero 2022
			Página:	39 de 68

		<p>durante el seguimiento. En este caso tenemos que realizar cuatro seguimientos: uno al final del primer año de certificación, el otro al final del segundo año de certificación, el otro al final del tercer año de seguimiento, el otro al final del cuarto año de certificación. Entonces, las pruebas de laboratorio requeridas pueden ser divididas en dos partes, la primera parte es ensayada en el primer seguimiento y la segunda parte es ensayada en el segundo seguimiento. Lo mismo debe hacer con el tercer y cuarto seguimiento.</p> <p>Lo anterior no aplica si las pruebas de rutina están definidas en la regulación/norma, durante los seguimientos solo se realizarán las pruebas de rutina. Tampoco aplica si las pruebas se consideran cíclicas o la norma establece un orden específico para su realización.</p>	<p>los ensayos</p> <p>En este caso tenemos que realizar tres seguimientos: uno al final del primer año de certificación, el otro al final del segundo año de certificación, el otro al final del tercer año de certificación. Entonces, las pruebas de laboratorio requeridas pueden ser dividida en dos partes la primera parte es ensayada en el primer seguimiento y la segunda parte es ensayada en el segundo seguimiento. Durante el tercer seguimiento la primera parte debe probarse nuevamente.</p> <p>Lo anterior no aplica si las pruebas de rutina están definidas en la regulación/norma, durante los seguimientos solo se realizarán las pruebas de rutina. Tampoco aplica si las pruebas se consideran cíclicas o la norma establece</p>	<p>los ensayos</p> <p>Un conjunto de pruebas debe ser realizado durante el seguimiento. En este caso tenemos que realizar dos seguimientos: uno al final del primer año de certificación y el otro al final del segundo año de certificación. Entonces, los ensayos de laboratorio requeridos pueden ser divididos en dos partes, la primera parte es ensayada en el primer seguimiento y la segunda parte puede ser ensayada en el segundo seguimiento.</p> <p>Lo anterior no aplica si las pruebas de rutina están definidas en la regulación/norma, durante los seguimientos solo se realizarán las pruebas de rutina. Tampoco aplica si las pruebas se consideran cíclicas o la norma establece un orden específico para su realización..</p>
--	--	--	---	---

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point


CONFIDENCIAL

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	40 de 68


			un orden específico para su realización.	
	<b>EVALUACIÓN DEL SISTEMA DE GESTIÓN DE CALIDAD DEL FABRICANTE <sup>30</sup></b>	<p>Si se escogió la <b>Opción 1</b> en Certificación Inicial: Se debe proceder con una auditoría (presencial o remota).</p> <p>Si se escogió la <b>Opción 2</b> en Certificación Inicial: Se continúa con la verificación de la validez continua del certificado evaluado. Durante alguna de las vigilancias, se debe llevar a cabo (de manera adicional) la revisión documental de que tratan las notas de aplicación del esquema.</p>	<p><b>Opción 1:</b> Mediante la ejecución de una auditoría (presencial o remota).</p> <p><b>Opción 2:</b> Mediante la validación de un certificado ISO 9001:2015 o ISO TS 16969, emitido por un organismo acreditado y que abarque las actividades de fabricación de los productos involucrados en el proceso de certificación.</p>	Mediante la ejecución de una auditoría (presencial o remota).
	<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
	<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS

<sup>30</sup> Esto aplica siempre y cuando el Reglamento o Norma evaluada contemplen algo diferente. Ejemplo: ejecución de vigilancias mediante la ejecución de auditoría o ensayos de manera excluyente.



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	41 de 68

		<b>DOCUMENTO POR ENTREGAR</b>	<p>En caso de existir variaciones al alcance durante las vigilancias, se emitirá un certificado nuevo. En cualquier caso, la actualización de la información de vigilancias se ejecutará automáticamente en Procert (al momento de la toma de decisión) y la información se visualizará en el código QR asociado a la última versión del certificado.</p>	<p>En caso de que existan variaciones al alcance durante las vigilancias, se emitirá un certificado nuevo. En cualquier caso, la actualización de la información de vigilancias se ejecutará automáticamente en Procert (al momento de la toma de decisión) y la información se visualizará en el código QR asociado a la última versión del certificado.</p>	<p>En caso de que existan variaciones al alcance durante las vigilancias, se emitirá un certificado nuevo. En cualquier caso, la actualización de la información de vigilancias se ejecutará automáticamente en Procert (al momento de la toma de decisión) y la información se visualizará en el código QR asociado a la última versión del certificado.</p>
--	--	-----------------------------------	---	---	---

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	42 de 68

	<b>ISO IEC 17067 ESQUEMAS</b>	<b>ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA</b>	<b>MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE</b>
<b>ADICION DE NUEVAS REFERENCIAS</b>	<b>5</b>	<b>ADICION DE REFERENCIAS</b>	<p>Para la realización de adiciones de referencias el líder técnico debe determinar si el producto a adicionar tiene similares características al producto evaluado en la certificación inicial o el seguimiento. Para esto puede apoyarse en:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Fichas técnicas y modelo de marcado/rotulado</li> <li>• Manuales</li> </ul> <p>Dependiendo de la naturaleza de la adición, se podrá exigir la ejecución de alguna de las siguientes actividades:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Solicitud de ensayos tipo o ensayos de fabrica a la referencia de mayor especificación a adicionar.</li> <li>• Inspección de rotulado/visual en caso de que el muestreo exceda (en caso de exceder el nivel inicial de muestreo).</li> <li>• Auditoria presencial o remota.</li> <li>• Carta del fabricante solicitando confirmación de origen del producto</li> <li>• Ensayos de laboratorio nuevos.</li> </ul>


**Notas importantes de aplicación del esquema:**

En la revisión de la solicitud:

- RETIE: La actividad de muestreo e inspección visual debe considerar la verificación de las condiciones generales de bodegaje del producto. Esto debe ser mencionado en los Planes de Trabajo generados.
- Debe ser particularmente importante la revisión de si el solicitante del servicio es o no un Fabricante o si es un Importador con control directo en la fabricación.
- En los casos en los que el solicitante sea un importador, deberá ser claro en las notas del plan de trabajo que durante las actividades de la determinación se le puede solicitar diligenciar el formato *C&P-F-08-85 Registro vinculante Importador Fabricante* o, en su defecto, se requerirá de una confirmación del fabricante respecto a su conocimiento, aceptación de condiciones de certificación y responsabilidad frente al producto evaluado.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**


	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	43 de 68

Esto aplica independientemente del nivel de riesgo del servicio y sin perjuicio de la ejecución de la Auditoría al Sistema de Gestión de Calidad del fabricante.

- Para solicitudes de certificación de eficiencia energética para Perú (DS-009-2017-EM), el líder técnico debe aclarar en el PLAN DE TRABAJO si las actividades de certificación inicial contemplan etapa de muestreo y ensayos de laboratorio. Teniendo en cuenta que el reglamento del Perú (DS-009-2017-EM) no contempla dentro del esquema de certificación la obligatoriedad de que el OCP realice las actividades de muestreo y ensayos de laboratorio, se debe contemplar para riesgo bajo y medio la opción de aceptar resultados de conformidad generados antes de la solicitud o suministrados por el cliente (esto según lo permitido por la norma ISO/IEC 17065 y según artículo 5.2.3. del informe ISO/IEC TR 17026 del 2015). Par aceptar los resultados se debe cumplir los siguientes criterios.
  - El reporte de ensayo generado antes de la solicitud o suministrado por el cliente debe haber sido emitido por un laboratorio acreditado bajo la norma ISO/IEC 17025.
  - Dentro del alcance de acreditación el laboratorio debe tener el método de ensayo requerido por el reglamento del Perú (DS-009-2017-EM) para cada tipo de producto según anexo del mismo reglamento.
  - El modelo bajo evaluación de la conformidad debe estar identificado y probado en el reporte de ensayos. Si el modelo evaluado en los reportes de ensayo fue el modelo del fabricante, se debe enviar por parte del solicitante (importador) una carta firmada y sellada por el fabricante donde se indique el listado de componentes del modelo ensayado del fabricante y el modelo equivalente del solicitante (importador). En dicho caso, adjuntar registro fotográfico si es posible.
  - Si el reporte de ensayos cumple con los puntos anteriores se debe asegurar que los ensayos no tengan fecha de ejecución superior a 12 meses contados a partir de la fecha de solicitud de certificación a SGS.
- Para Reglamentos Técnicos del sector TRANSPORTE (TRP)<sup>31</sup>, para el Reglamento de Juguetes<sup>32</sup> y para el RETE/RETILAP la evaluación de aquellas características que requieran de un ensayo podrá llevarse a cabo (de manera alternativa) mediante la revisión de resultados emitidos por un laboratorio por fuera del proceso de Evaluación de la Conformidad. Esto siempre y cuando se cumplan las siguientes condiciones:
  - Que el reporte sea emitido por un laboratorio acreditado ante miembro de ILAC o IEECEE (para producto eléctrico) bajo los parámetros de la norma ISO/IEC 17025 y que incluya en su alcance alguna de las normas que se consideren válidas según el Reglamento Técnico aplicable.
  - Que el reporte no exceda los 12 meses de haber sido emitido (para los productos relativos al transporte o Juguetes) o los 24 meses (para productos eléctricos de los que trata el

<sup>31</sup> Se entienden por Reglamentos Técnicos del Sector Transporte (TRP) a las Resoluciones 4983 del 13 de diciembre de 2011 (aplicable para componentes de sistemas de frenos), 0481 del 04 de Marzo de 2009 (aplicable para llantas nuevas y reencauchadas), 0934 del 21 de Abril de 2008 (acristalamientos de seguridad blindados), 0935 del 21 de Abril de 2008 (acristalamientos de seguridad) y Resolución 1080 del 19 de Marzo de 2019 (Aplicable para cascos).

<sup>32</sup> Resolución No. 0686 del 5 de Marzo de 2018, emitida por el Ministerio de Salud y Protección Social.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	44 de 68

- RETIE/RETILAP<sup>33</sup>) contados a partir de la fecha de la emisión del plan de trabajo.
- Que, para cada familia identificada, se aporte (por lo menos) 1 reporte que incluya alguna referencia/modelo (que haga parte del alcance a evaluar) y que cubra la totalidad<sup>34</sup> de ensayos requeridos por el Reglamento Técnico aplicable. En los productos relativos al RETIE/RETILAP el reporte aportado debe ser consecuencia de los ensayos aplicados a la referencia que se considere más exigente<sup>35</sup>.
  - Que el reporte esté emitido bajo alguna de las normas que se consideren válidas, vigentes o que se encuentren dentro del plazo de transitoriedad según el Reglamento Técnico aplicable.
  - Que se permita la ejecución de la auditoría a la (o las fábricas) de acuerdo con el documento C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoría y la verificación de diseño (para producto eléctrico).

Esto aplicará exclusivamente para procesos de CERTIFICACIÓN INICIAL. No aplica para SEGUIMIENTOS. Así mismo, esto aplica para cualquier nivel de riesgo identificado.

La evaluación de aquellas características de rotulado, folleto o marcado deberán hacerse mediante inspección sobre muestras tomadas por SGS.

En la Determinación (CERTIFICACIÓN INICIAL):

- En los casos en los que la auditoría al sistema de Gestión se ejecute (considerando el nivel de riesgo), la veracidad de la información de diseño recibida por parte del cliente deberá ser comprobada como parte de la visita.
- Para Reglamentos Técnicos del sector TRANSPORTE (TRP) el Profesional Logístico debe considerar el modo en que se planeó el servicio y si el proceso involucrará revisión de reportes emitidos por fuera del proceso de evaluación o ejecución de ensayos nuevos. Así mismo si se requerirá de ejecución de auditoría a la fábrica.
- RETIQ (Reglamento Técnico de Etiquetado de Eficiencia Energética): De acuerdo con el numeral 18.3 de la Resolución 40298 de 2018, Para el esquema 5 (independientemente del nivel de riesgo en que se catalogue el servicio), se podrá evaluar el Sistema de Gestión de Calidad del fabricante mediante una auditoría en sitio (de acuerdo con el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoría*<sup>36</sup> o mediante la validación documental de un certificado de gestión de calidad del fabricante<sup>37</sup>.
- RETIQ (Reglamento Técnico de Etiquetado de Eficiencia Energética): De acuerdo con el numeral 18.3 de la Resolución 40298 de 2018, Para el esquema 5 (independientemente del nivel de riesgo en que se catalogue el servicio), se podrá evaluar el Proceso de Producción mediante una evaluación en sitio (Inspección en Fábrica) aplicando toda la lista de chequeo que menciona el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoría* o mediante una validación documental de la Producción para la


<sup>33</sup> Dadas las condiciones de los productos eléctricos de que trata el RETIE y el RETILAP, la validación de reportes emitidos por laboratorio acreditado podrá extenderse desde los 24 meses hasta un periodo máximo de 6 años, siempre y cuando la norma de ensayo permanezca vigente y el producto se someta a inspección para verificar cambios en el diseño inicialmente probado.

<sup>34</sup> Si el reporte aportado trae algunos ensayos (y no todos) se tendrían que hacer las pruebas complementarias a la misma referencia.

<sup>35</sup> Según criterio del líder Técnico.

<sup>36</sup> En concordancia con el numeral 6.2.2.2 de este procedimiento, la Filial de SGS encargada de ejecutar la auditoría, podrá hacer uso de sus propios formatos establecidos para este fin.

<sup>37</sup> La validación de tal certificado será ejecutada bajo las mismas condiciones mencionadas para el Riesgo Bajo.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	45 de 68

que se solicitarán soportes relativos a:

- Suministro de Materias Primas o componentes críticos (Numeral 2 del C&P-F-06-22).
- Configuración y Organización de la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).
- Registros de Producción y Registros de Inspecciones de conformidad en la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).

Lo anterior deberá ser evaluado y registrado en un informe con formato C&P-F-06-22 por parte de un auditor autorizado. La documentación anteriormente requerida deberá ser especificada en desde el Plan de Trabajo.

- RETIE: La actividad de muestreo e inspección visual debe considerar la verificación de las condiciones generales de bodegaje del producto. Esto debe registrarse en el campo de Observaciones del Acta de muestreo.

En la Determinación (SEGUIMIENTOS):

- A menos que el Reglamento o Norma evaluada diga otra cosa, para los procesos inicialmente catalogados como Riesgo Bajo y con la opción 2 para evaluar el Sistema de Gestión de Calidad del Fabricante, durante alguna de las vigilancias se debe llevar a cabo (de manera adicional) la revisión documental de la Producción para la que se solicitarán soportes relativos a:
  - Suministro de Materias Primas o componentes críticos (Numeral 2 del C&P-F-06-22).<sup>38</sup>
  - Configuración y Organización de la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).<sup>39</sup>
  - Registros de Producción y Registros de Inspecciones de conformidad en la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).<sup>40</sup>

Lo anterior deberá ser evaluado y registrado en un informe con formato C&P-F-06-22 por parte de un auditor autorizado. La documentación anteriormente requerida deberá ser especificada en desde el Plan de Trabajo.<sup>41</sup>

- RETIQ (Reglamento Técnico de Etiquetado de Eficiencia Energética): De acuerdo con el numeral 18.3 de la Resolución 40298 de 2018, Para el esquema 5 (independientemente del nivel de riesgo en que se catalogue el servicio), se podrá evaluar el Sistema de Gestión de Calidad del fabricante mediante una auditoria en sitio (de acuerdo con el formato C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoria<sup>42</sup> o mediante la validación documental de un certificado de gestión de gestión de calidad del fabricante<sup>43</sup>.

<sup>38</sup> Puede ser (pero no limitado a) una lista de materias primas, fichas técnicas del producto actualizadas (en donde se listen los componentes críticos), documentos relativos a la planificación de la producción, etc.


<sup>39</sup> Puede ser (pero no limitado a) un plano de la producción o documentos del sistema de gestión de calidad relativos a la organización del producto certificado.

<sup>40</sup> Puede ser (pero no limitado a) registros de controles de calidad ejecutados a materias primas, producto en proceso y producto terminado.

<sup>41</sup> Esta revisión no aplica para RETIE/RETILAP. Si la documentación viene enmarcada dentro de un reporte en donde cada tipo de soporte esté relacionado, podrá considerarse el no diligenciamiento del C&P-F-06-22 adicional.

<sup>42</sup> En concordancia con el numeral 6.2.2.2 de este procedimiento, la Filial de SGS encargada de ejecutar la auditoria, podrá hacer uso de sus propios formatos establecidos para este fin.

<sup>43</sup> La validación de tal certificado será ejecutada bajo las mismas condiciones mencionadas para el Riesgo Bajo.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	46 de 68

- RETIQ (Reglamento Técnico de Etiquetado de Eficiencia Energética): De acuerdo con el numeral 18.3 de la Resolución 40298 de 2018, Para el esquema 5 (independientemente del nivel de riesgo en que se catalogue el servicio), se podrá evaluar el Proceso de Producción mediante una evaluación en sitio (Inspección en Fábrica) aplicando toda la lista de chequeo que menciona el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido de Auditoria* o mediante una validación documental de la Producción para la que se solicitarán soportes relativos a:
  - Suministro de Materias Primas o componentes críticos (Numeral 2 del C&P-F-06-22).
  - Configuración y Organización de la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).
  - Registros de Producción y Registros de Inspecciones de conformidad en la Línea de Producción (Numeral 1 del C&P-F-06-22).


Lo anterior deberá ser evaluado y registrado en un informe con formato C&P-F-06-22 por parte de un auditor autorizado. La documentación anteriormente requerida deberá ser especificada en desde el Plan de Trabajo

- Para los productos cubiertos por los reglamentos RETIE/RETILAP las actividades de seguimiento PUEDEN incluir<sup>44</sup>:
  - Evaluación del sistema de gestión mediante auditoria al Sistema de Gestión de Calidad del Fabricante con el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido Auditoría*. En los casos en los que la Evaluación del Sistema de gestión se lleve a cabo de acuerdo con la Opción 1, es decir la ejecución de una auditoria presencial o remota, el enfoque de estas evaluaciones para los seguimientos debe contemplar los cambios del diseño del producto certificado. Si se evidencia que no han existido cambios en el diseño o que los mismos no afectan las características relativas al reglamento o Norma evaluada, no se requerirá de la ejecución de ensayos de laboratorio adicionales a los de rutina.
    - Esta auditoria debe ejecutarse de manera mandatoria para los casos en los que el producto certificado no se fabrique con frecuencia, pero se desee mantener su certificación<sup>45</sup>.
  - Atestiguamiento de los ensayos de rutina para cada familia. Estos deben ser llevados a cabo en instalaciones del fabricante. En caso de imposibilidad de su ejecución, se deberán tomar muestras para llevar a cabo las pruebas de rutina en laboratorio acreditado.
  - Inspección de condiciones de Rotulado/marcado de acuerdo con los requerimientos del Reglamento.
- RETIE: La actividad de muestreo e inspección visual debe considerar la verificación de las condiciones generales de bodegaje del producto. Esto debe registrarse en el campo de Observaciones del Acta de muestreo.

En las Renovaciones:


<sup>44</sup> El Líder Técnico deberá determinar si, considerando el servicio particular, se ameritará la ejecución de ensayos de laboratorio durante las actividades de seguimiento o, si, por el contrario, se realizaría únicamente la inspección a la fábrica.

<sup>45</sup> Para este caso particular es importante que la auditoria abarque la verificación de registros de los productos enviados a Colombia y sus cambios en la fabricación.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	47 de 68

- Las Renovaciones (re-certificaciones) deben llevarse a cabo según las consideraciones del numeral 6.6.5 de este procedimiento.


Para servicios o certificados emitidos bajo regulaciones de eficiencia energética. Si el proceso de renovación se solicita antes de cumplir la vigencia del certificado, será posible seleccionar una unidad por modelo para las actividades de muestreo, inspección visual y ensayos de laboratorio

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	48 de 68

**ESQUEMA 6**

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>INITIAL CERTIFICATION</b>	6	<b>INSPECCION PROCESO/SERVICIO</b>	Siempre se realiza en sitio. Deben evaluarse todos los requisitos de la norma	Siempre se realiza en sitio. Deben evaluarse todos los requisitos de la norma	Siempre se realiza en sitio. Deben evaluarse todos los requisitos de la norma
		<b>AUDITORIA DEL SGC DE LA FABRICA</b>	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.
		<b>INFORME</b>	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión e certificación.	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión e certificación.	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión e certificación.
		<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b>	SI	SI	SI
		<b>VALIDEZ DEL CERTIFICADO</b>	3 años	2 años	1 año
		<b>FRECUENCIA DEL SEGUIMIENTO</b>	Anualmente	Anualmente	Al final de los primeros 6 meses de certificación



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	49 de 68

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>SEGUIMIENTO</b>	6	<b>INSPECCION DEL PROCESO/SERVICIO</b>	Siempre se realiza en sitio. Deben realizarse todos los requisitos de la norma	Siempre se realiza en sitio. Deben realizarse todos los requisitos de la norma	Siempre se realiza en sitio. Deben realizarse todos los requisitos de la norma
		<b>AUDITORIA DEL SGC DEL PROCESO/SERVICIO</b>	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.	En caso de que el estándar del servicio/proceso a evaluar no tiene un componente del SGC, debe hacerse una auditoria al SGC.
		<b>INFORME</b>	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión y certificación.	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión y certificación.	No aplica. El reporte de auditoría generado pasa directamente a decisión y certificación.
		<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>DOCUMENTO PARA ENTREGAR</b>	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)	La carta de seguimiento se emite informando que el certificado inicial sigue siendo válido (en caso de demostrar conformidad)

**Notas importantes de aplicación del esquema:**

En la revisión de la solicitud:


- La información de entrada debe permitir al líder técnico la determinación del número de unidades productivas o de servicio a evaluar. La determinación de los tiempos de auditoria en sitio, la aplicabilidad de fases y los lineamientos de muestreo (cuando aplique) se encuentran en el procedimiento C&P-P-09 Procedimiento de Muestreo y Almacenamiento de Muestras.

En la revisión de la determinación:

- Las normas que se evalúan tienen checklist específico. La aplicación del checklist deberá hacerse dentro de los tiempos establecidos dentro del Plan de Trabajo.

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	50 de 68

- Los tiempos de ejecución de actividades en FASE 1, FASE 2 y Reporte son transversales al nivel de riesgo establecido al servicio. Sin embargo, la diferencia radicará en la vigencia que se le dé al certificado que eventualmente se emita. (Ver procedimiento C&P-P-09 Procedimiento de Muestreo y Almacenamiento de Muestras.).

#### Aplicación del ESQUEMA 6 – ISO/IEC 17067 a la evaluación de la Conformidad de las Resoluciones:

- **Resolución No. 0576 del 27 de Mayo de 2020 “Por medio de la cual se crea el sello CHECK IN CERTIFICADO y se establecen las condiciones para obtener su uso”, emitida por el Ministerio de Comercio, Industria y Turismo.**
- **Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020 del Ministerio de Comercio, Industria y Turismo. Por medio de la cual se crea el sello de calidad “Certificado Empresa Biosegura Colombia” y se establecen las condiciones para obtener su uso”..**


#### Generalidades

- Teniendo en cuenta el numeral 5 del artículo 17, el periodo de otorgamiento de los sellos no podrán superar los 2 años, durante los cuales deberá hacerse como mínimo una vigilancia anual. El cliente podrá solicitar la renovación antes de culminar el ciclo. Por esta razón, todos los requerimientos de servicios de certificación de estas Resoluciones se tratarán como RIESGO MEDIO, cuyas actividades y duración son consecuentes con lo requerido por las mismas.
- SGS Colombia, siguiendo las disposiciones del Artículo 13 de la **Resolución 0576 del 27 de Mayo de 2020**, se asegurará de presentar al Ministerio de Comercio, Industria y Turismo el informe semanal de aquellas aerolíneas, prestadores de servicios turísticos, áreas/atractivos turísticos u otros solicitantes a los que se le otorgue el uso del sello, su vigencia y estado de la certificación. Esto se llevará a cabo utilizando los medios que el Ministerio disponga para tal fin.
- SGS Colombia, siguiendo las disposiciones del Artículo 13 de la **Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020**, se asegurará de presentar al Ministerio de Comercio, Industria y Turismo el informe periódico de las empresas que se les otorgue este sello. Esto se llevará a cabo utilizando los medios que el Ministerio disponga para tal fin.
- Según las disposiciones del artículo 16 de las resoluciones en mención, el proceso de Evaluación de la Conformidad debe tener una duración máxima de 45 días calendario. Este tiempo incluye un periodo de 15 días calendario, en caso de que se requiera cierre de no conformidades por parte del cliente<sup>46</sup>.
- Aparte de los criterios del esquema establecidos en la Resolución 0576 de 2020 y **Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020**, los criterios técnicos aplicables serán aquellos establecidos en la **Resolución 777 de 02 de junio de 2021**, en lo relativo al Sistema de Gestión de Seguridad y Salud en el Trabajo.

#### En la Selección

- El servicio deberá solicitarse mediante el uso del formulario establecido en el formato C&P-F-08-113 FSC Servicio Checkin Certificado y Empresa Biosegura Colombia "
- Las condiciones particulares de “uso del sello de calidad CHECK IN CERTIFICADO” y “EMPRESA BIOSEGURA COLOMBIA ” y las condiciones adicionales de “cancelación del derecho de uso del sello”, de que tratan los artículos 18 y 19 de la Resolución en mención, deben establecerse en, los

<sup>46</sup> Esto de acuerdo con el artículo 15, numeral 4 de la Resolución No. 0576 del 27 de Mayo de 2020 “Por medio de la cual se crea el sello CHECK IN CERTIFICADO y se establecen las condiciones para obtener su uso”, emitida por el Ministerio de Comercio, Industria y Turismo.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	51 de 68

Planes de Trabajo generados y, en consecuencia, como notas en las ofertas generadas para estos fines.

- En la ejecución de los Planes de trabajo se debe hacer mención a que, adicional a los requisitos propios de bioseguridad aplicables, se deberá cumplir con las condiciones del uso del sello de calidad CHECK IN CERTIFICADO y “ EMPRESA BIOSEGURA COLOMBIA ” mencionadas en el artículo 20 de las Resoluciones 0576 del 27 de Mayo de 2020 y Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020. Este punto será especialmente revisado durante las actividades de vigilancia.

#### En la Determinación

- La ejecución de las actividades estará de acuerdo con el artículo 15 “Proceso de Evaluación de la Conformidad” de la Resolución 0576 de 2020 y Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020
- La información relativa a la implementación del protocolo de Bioseguridad aplicable al sector deberá revisarse en una ETAPA 1, según lo menciona el procedimiento C&P-P-09 “Procedimiento de Muestreo y Almacenamiento de Muestras”.
- Se debe realizar una visita en sitio para verificar la totalidad de los requisitos y evidencias que sustentan el cumplimiento de los requisitos de los protocolos de bioseguridad por parte del cliente.
- En caso de identificar No Conformidades, el cliente tendrá un periodo máximo de 15 días calendario para identificar causas, hacer correcciones, implementar acciones que eviten recurrencia y de permitir la verificación posterior del auditor de SGS.

#### En la Atestación

- La emisión del certificado se llevará a cabo mediante el sistema ProCert.
- La información del certificado incluirá lo mencionado en el Artículo 17 “Certificación e informe del otorgamiento del derecho de uso del sello” de la Resolución 0576 de 2020 y Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020.
- SGS dará aviso al Ministerio de Comercio, Industria y Turismo cuando el proceso de evaluación de la conformidad determine que el solicitante no cumple con los protocolos de bioseguridad. Así mismo, informará a las autoridades competentes sobre cualquier irregularidad que se presente en el proceso de otorgamiento del derecho de uso del Sello para que se inicien las investigaciones pertinentes.


**Nota:** Las Renovaciones (re-certificaciones) deben llevarse a cabo según las consideraciones del numeral 6.6.5 de este procedimiento.

**Condiciones particulares de uso del sello de calidad "Check in Certificado" y "Certificado Empresa Biosegura Colombia" <sup>47</sup>.**

El usuario certificado debe mantener el cumplimiento de los requisitos del protocolo de bioseguridad en el que se certificó y actualizar su certificación conforme a las modificaciones sustanciales de los protocolos que se lleguen a expedir durante la vigencia de la certificación. Al finalizar la vigencia debe iniciar nuevamente el proceso de certificación, so pena de ser cancelada. El uso del Sello deberá cumplir como mínimo con las siguientes condiciones:

1. Podrá ser utilizado en los medios que considere el usuario. En caso de utilizar los logos del organismo de evaluación de la conformidad, estos deben ser utilizados conforme al manual de uso de cada uno de estos.

<sup>47</sup>Esto de acuerdo con lo mencionado en el artículo 18 de la Resolución 0576 del 27 de Mayo de 2020 y Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	52 de 68


2. Deberá exhibirse únicamente en los establecimientos que estén certificados por cumplir satisfactoriamente con los protocolos de bioseguridad aplicables.
3. La utilización del Sello deberá cumplir con el manual gráfico del mismo, el cual hace parte de la presente resolución.
4. La publicidad hecha por los usuarios deberá responder igualmente al manual gráfico y a las instrucciones de uso del Sello establecidos en la Resolución 0576 de 2020 y **Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020**.

**Cancelación del derecho de uso del Sello<sup>48</sup>.** El organismo de evaluación de la conformidad deberá cancelar al usuario el derecho de uso del Sello, cuando se presente alguna de las siguientes causales:

1. Solicitud del usuario dentro del periodo otorgado para su uso.
2. Vencimiento del período para el cual fue otorgado el Sello.
3. Determinación justificada del Ministerio de Comercio, industria y Turismo o del organismo de evaluación de la conformidad.
4. Imposición de sanciones al usuario por parte de la Superintendencia de Industria y Comercio, Superintendencia de Transporte o de las autoridades sanitarias competentes, según sea el caso, excepto cuando la sanción impuesta sea la de amonestación o no se relacione con el incumplimiento o violación de los protocolos de bioseguridad.
5. La autoridad territorial competente informe que, en el ejercicio de sus funciones de vigilancia, determinó que el usuario no cumple con alguno de los protocolos.
6. Incumplimiento de los criterios exigidos en los protocolos de bioseguridad aplicables y sus modificaciones sustanciales.
7. Incumplimiento de las condiciones exigidas para el uso del Sello.
8. Suministro de información falsa al organismo de evaluación de la conformidad.
9. La no renovación oportuna del Registro Nacional de Turismo, cuando este aplique en el caso particular de la Resolución 0576 de 2020.

---

<sup>48</sup> Esto de acuerdo con lo mencionado en el artículo 19 de la Resolución 0576 del 27 de Mayo de 2020 emitida por el Ministerio de Comercio, Industria y Turismo


	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	53 de 68

**ESQUEMA DE VERIFICACIÓN DE PRODUCCIÓN TOTAL.**


<b>SGS COLOMBIA - 17065 ESQUEMAS DE CERTIFICACION</b>		
<b>REGLAMENTOS TÉCNICOS SALVADOREÑOS</b>	<b>ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA</b>	<b>MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE</b>
<b>CERTIFICACION INICIAL</b>	<b>VERIFICACIÓN PRODUCCIÓN TOTAL</b>	<b>CLASIFICACION DE LOS PRODUCTOS EN FAMILIAS</b> Criterio 1: Según el fabricante Criterio 2: Criterios técnicos relacionados con el producto (Modelo), de acuerdo con los parámetros establecidos en los reglamentos salvadoreños.
		<b>MUESTREO</b> Se realizará la toma de muestras de acuerdo con los parámetros establecidos en los reglamentos técnicos salvadoreños; tal como se presenta a continuación: <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Refrigeradores y congeladores electrodomésticos</b>, 3 unidades por modelo.</li> <li>• <b>Equipos de refrigeración comercial autocontenidos</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo Dividido, descarga libre y sin ductor de aire libre</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo cuarto</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo central, paquete o dividido</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> </ul>
		<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b> Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo
		<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b> Laboratorio acreditado o evaluado (según disponibilidad)
		<b>AUDITORIA DEL SGC DE LA FABRICA</b> La auditoría del SGC de la fábrica no aplica si el fabricante tiene validado el certificado de ISO 9001, emitido por un organismo acreditado y que abarca las actividades de fabricación de los productos involucrados en el proceso de certificación. En caso contrario se debe realizar la auditoría de fábrica.
		<b>INFORME</b> Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
		<b>DECISION DE CERTIFICACION</b> Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>AUTORIZACION PARA EL USO DE LA MARCA SGS</b> SI
		<b>VALIDEZ DEL</b> 3 años

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
 La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	54 de 68


		<b>CERTIFICADO</b>	
		<b>FRECUENCIA DEL SEGUIMIENTO</b>	Anualmente

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	55 de 68

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO
<b>SEGUIMIENTO</b>	<b>VERIFICACIÓN PRODUCCIÓN TOTAL</b>	<b>MUESTREO</b>	<p>Se realizará la toma de muestras de acuerdo con los parámetros establecidos en los reglamentos técnicos salvadoreños; tal como se presenta a continuación:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Refrigeradores y congeladores electrodomésticos</b>, 1 unidad por modelo.</li> <li>• <b>Equipos de refrigeración comercial autocontenidos</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo Dividido, descarga libre y sin ductor de aire libre</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo cuarto</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> <li>• <b>Acondicionadores de Aire Tipo central, paquete o dividido</b>, 1 Unidad por modelo con opción de muestra testigo.</li> </ul>
		<b>INSPECCION VISUAL (requisitos de etiquetado)</b>	Realizada por un inspector de SGS sobre las muestras tomadas durante la actividad de muestreo
		<b>PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	El conjunto de pruebas debe ser realizado durante el otorgamiento y cada uno de los seguimientos. En este caso tenemos que realizar dos seguimientos: uno al final del primer año de certificación y el otro al final del segundo año de certificación. Entonces, la totalidad de los ensayos de laboratorio requeridos deberán realizarse en cada etapa de la certificación (Otorgamiento y seguimientos.)
		<b>AUDITORIA DEL SGC DE LA FABRICA</b>	La auditoría del SGC de la fábrica se debe ejecutar para los seguimientos


Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	56 de 68

		<b>INFORME</b>	Realizado por un revisor (evaluador) de SGS
		<b>DECISION DE CERTIFICACION</b>	Realizado por Supervisor Técnico o Jefe de Certificación de SGS
		<b>DOCUMENTO POR ENTREGAR</b>	La constancia de seguimiento emitida (código QR) informa que el certificado otorgado mantiene las condiciones de certificación inicial.



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	57 de 68

	ISO IEC 17067 ESQUEMAS	ACTIVIDADES GENERALES CUBIERTAS EN EL ESQUEMA	MANERA EN QUE LAS ACTIVIDADES DEBEN REALIZARSE DEPENDIENDO DEL NIVEL DE RIESGO		
			RIESGO BAJO	RIESGO MEDIO	RIESGO ALTO
<b>ADICION DE NUEVAS REFERENCIAS</b>	<b>PRODUCCIÓN TOTAL</b>	<b>ADICION DE REFERENCIAS CON INSPECCION</b>	<p>Para obtener la ampliación de certificado deberán presentarse los documentos siguientes:</p> <p>a) Copia del certificado del cual se desea la ampliación.</p> <p>b) Manifiesto del solicitante, bajo protesta de decir la verdad, que indique el país de origen y procedencia que se desean ampliar en el certificado o Manifiesto del fabricante, en el que se indiquen los modelos que integran un modelo, sus diferencias, cuál es el modelo representativo de la línea de producción y su justificación.</p> <p>c) La ampliación procederá únicamente para aquellos modelos que justifiquen pertenecer al mismo modelo.</p> <p>SGS evaluará por medio de fotografías del producto y del informe de ensayo que ampara el certificado del producto, la validez de la correspondencia de la agrupación de modelos de los reglamentos salvadoreños y que no representan cambios en las características técnicas del equipo (desempeño energético). Así como disposiciones dadas anteriormente</p>		
		<b>ADICION DE REFERENCIAS CON INSPECCION/ PRUEBAS DE LABORATORIO</b>	<p>La adición de nuevas referencias al alcance del certificado inicial aplica para toda referencia que se desee adicionar mediante una inspección que se ejecutará en los posteriores seguimientos.</p>		

#### Notas importantes de aplicación del esquema:


En la revisión de la solicitud:

- Debe ser particularmente importante la revisión de si el solicitante del servicio es o no un Fabricante o si es un Importador con control directo en la fabricación.
- En los casos en los que el solicitante sea un importador, deberá ser claro en las notas del plan de trabajo que durante las actividades de la determinación se le solicitará diligenciar el formato *C&P-F-06-03 SGS (Colombian Regulations) Sub-license Application Form*. El no diligenciamiento de este formato por parte del importador y del (o los) fabricantes aplicables configurará una no conformidad y restringirá la emisión del certificado aplicable (si es que se llega a evidenciar el cumplimiento del resto de requisitos).

Esto aplica sin perjuicio de la ejecución de la Auditoria al Sistema de Gestión de Calidad del fabricante (Cuando aplique).

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	58 de 68

En la Determinación (CERTIFICACIÓN INICIAL):

- De manera adicional, para todo importador se solicitará el diligenciamiento del formato *C&P-F-06-03 SGS (Colombian Regulations) Sub-license Application Form*.

Lo anterior sin perjuicio de la programación de las actividades propias del esquema.

- En los casos en los que la auditoría al sistema de Gestión se ejecute, la veracidad de la información de diseño recibida por parte del cliente deberá ser comprobada como parte de la visita.


En la Determinación (SEGUIMIENTOS):

- Para los productos cubiertos por los reglamentos salvadoreños las actividades de seguimiento DEBEN incluir<sup>49</sup>:
  - Evaluación del sistema de gestión mediante auditoría al Sistema de Gestión de Calidad del Fabricante con el formato *C&P-F-06-22 Informe Resumido Auditoría*<sup>50</sup>.
  - Atestiguamiento de los ensayos en caso de que estos sean realizados en instalaciones del fabricante (Laboratorio de primera parte)

---

<sup>49</sup> El Líder Técnico deberá determinar si, considerando el servicio particular, se ameritará la ejecución de ensayos de laboratorio durante las actividades de seguimiento o, si, por el contrario, se realizaría únicamente la inspección a la fábrica.

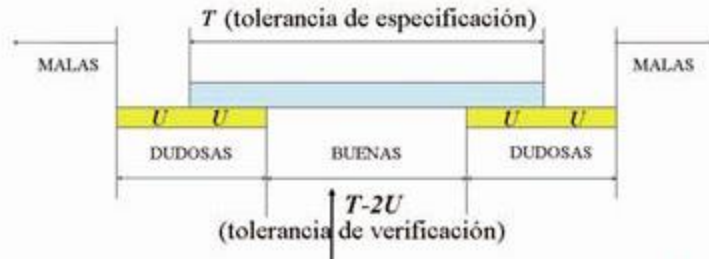
<sup>50</sup> La subcontratación se ejecuta con Filiales de SGS a nivel Global. Sólo en casos extremos se podrán ejecutar actividades de este tipo con Organismos fuera del grupo SGS. En estos casos es permitido que el registro de auditoría sea generado utilizando los formatos de la Filial Subcontratada.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	59 de 68

### ANEXO B - MANEJO DE INCERTIDUMBRES

Para los resultados de ensayos cuantitativos que tengan asociada incertidumbre en su medida SGS ha definido dentro de su ejercicio de evaluación de la conformidad que el resultado incluyendo su incertidumbre debe encontrarse dentro del rango o valor límite permitido por el requisito.

Criterio de aceptación con rechazo de todos los valores dudosos



Como se observa en la figura posterior existe una zona T (rango de conformidad) en la que debería encontrarse el resultado para obtener concepto conforme, sin embargo, cuando se aplique la incertidumbre asociada existe la posibilidad que el valor verdadero se encuentre por fuera de especificación, por lo que hay una probabilidad que el resultado sea no conforme. Considerando este riesgo se debe proceder de la siguiente manera:

- Cuando una medida con su incertidumbre salga de la zona de especificación el resultado a reportar será **No Conforme**.
- Solo cuando una medida con su incertidumbre se encuentre dentro de la zona de especificación el resultado a reportar será **Conforme**.


### ANEXO C – TIEMPOS DE EJECUCIÓN PARA ACTIVIDADES DE EVALUACIÓN DEL SECTOR TURISMO (ESQUEMA 6)

- **REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD EN ESTABLECIMIENTOS DE HOSPEDAJE - NTS TS 002: 2014 / NTC 5133: 2006**

		Hotel Pequeño De 1 a 50 hab.		Hotel Mediano De 51 a 100 hab.		Hotel Grande + de 101 hab.	
Certificación y recertificación	Tiempo	Fase 1	0.5 días	Fase 1	0.5 días	Fase 1	0.5 días
		Fase 2	0.5 días	Fase 2	1 día	Fase 2	1.5 días
		Reporte	0.5 días	Reporte	0.5 días	Reporte	0.5 días
	Cantidad de Hab. a revisar	Se deberá revisar una habitación de cada tipo del hotel					
Seguimiento 1 o Seguimiento 2	Tiempo	Fase 2	1 día	Fase 2	1 día	Fase 2	1.5 días
		Reporte	0.5 días	Reporte	0.5 días	Reporte	0.5 días
		Cantidad de Hab. a revisar	Se deberá revisar una habitación de cada tipo del hotel				

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>			Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>			Versión:	31
				Fecha:	Enero 2022
				Página:	60 de 68

**Nota 1 :** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 2 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 3:** No aplicará NAC, debido a que la totalidad de habitaciones debe cumplir con los parámetros exigidos por la norma de referencia.

**Nota 4 :** En cuanto al muestreo de habitaciones a inspeccionar se deberá verificar una habitación de cada tipo, teniendo en cuenta que todas las habitaciones por tipo son uniformes.

**Nota 5 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.


• **CATEGORIZACIÓN DE ESTRELLAS EN HOTELES – NTSH 006 : 2009**

Cantidad de Habitaciones		3 Estrellas			4 Estrellas			5 Estrellas		
		1 a 50 Hab.	51 a 150 hab	+ de 150 Hab.	1 a 50 Hab.	51 a 150 hab	+ de 150 Hab.	1 a 50 Hab.	51 a 150 hab	+ de 150 Hab.
Certificación y Re-certificación	Cant. Hab. a inspeccionar	2 hab.	3 hab.	5hab.	2 hab.	3 hab.	5hab.	2 hab.	3 hab.	5hab.
	Tiempo de Auditoría	1 día	1 día	1.5 días	1 día	1 día	2 días	1 día	1.5 días	3 días
	Tiempo de Reporte	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días
Seguimiento y 2	Cant. Hab. a inspeccionar	2 hab.	3 hab.	5hab.	2 hab.	3 hab.	5hab.	2 hab.	3 hab.	5hab.
	Tiempo de Auditoría	1 día	1 día	1 día	1 día	1 día	1.5 días	1 día	1 día	2.5.días
	Tiempo de Reporte	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días	0.5 días

**Nota1 :** No aplica Fase 1 ni Fase 2, la auditoria debe ejecutarse en SITIO. En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 2 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 3:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	61 de 68

**Nota 4:** El número de habitaciones a inspeccionar dependerá del número total de habitaciones del establecimiento. Se ejecutará un muestreo reducido, nivel S4, de acuerdo con la norma ISO 2859-1. No aplicará NAC, debido a que la totalidad de habitaciones debe cumplir con los parámetros exigidos por la norma de referencia.

**Nota 5 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 6:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

- CALIDAD TURISTICA EN AGENCIAS DE VIAJES**

	<b>TIEMPO A AUDITAR</b>	
	Fase 1	Fase 2
<b>NTS AV 01 Y AV 02</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	<b>0.5 días</b>
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>NTS AV 01, AV 02, AV 03 Y AV 04</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	<b>1 día</b>
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0.5 días	0.5 días
<b>Reporte</b>	0.5 días	

- **Norma Técnica Sectorial NTS – AV 001: Reservas en agencias de viajes, 2002.**
- **Norma Técnica Sectorial NTS – AV 002. Atención al cliente en agencias de viajes, 2014.**
- **Norma Técnica Sectorial NTS – AV 003. Infraestructura en agencias de viaje, 2002.**
- **Norma Técnica Sectorial NTS – AV 004. Diseño de paquetes turísticos en agencias de viajes, 2003.**

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.


**Nota 3:** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

- REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD EN AGENCIAS DE VIAJES - NTS TS 003:2018**

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	62 de 68

NORMAS A AUDITAR	TIEMPO A AUDITAR	
	Fase 1	Fase 2
<b>NTS TS 003 ; 2018</b>		
Certificación y Re- certificación	0,5 días	0.5 día
Reporte	0.5 días	
Seguimiento 1 y 2	0,5 días	0.5 día
Reporte	0.5 días	

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

- **REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD EN ESTABLECIMIENTOS GASTRONÓMICOS Y BARES - NTS TS 004:2018**


	TIEMPO A AUDITAR	
	Fase 1	Fase 2
<b>NTS TS 004 ; 2008</b>		
Certificación y Re- certificación	0,5 días	0.5 día
Reporte	0.5 días	
Seguimiento 1 y 2	0,5 días	0.5 día
Reporte	0.5 días	

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	63 de 68

- **NTS TS 005: 2009: EMPRESAS DE TRANSPORTE TERRESTRE AUTOMOTOR ESPECIALIZADO, EMPRESAS OPERADORAS DE CHIVAS Y OTROS VEHÍCULOS AUTOMOTORES QUE PRESTEN SERVICIO DE TRANSPORTE TURÍSTICO. REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD.**

	<b>TIEMPO A AUDITAR</b>	
	<b>Fase 1</b>	<b>Fase 2</b>
<b>NTS TS 005;2009</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	


**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

**NTS AV 009: 2007: Calidad en la prestación del servicio de transporte turístico terrestre automotor requisitos normativos.**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	64 de 68

Cantidad Total de Vehículos o Buses	Muestra a Tomar	Tipo de Actividad	Fase 1	Fase 2
1 a 15	2 vehículos o Buses	<b>Certificación y Re- certificación</b>	0.5 días	0.5 días
		<b>Reporte</b>	0.5 días	
		<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0.5 días	0.5 días
		<b>Reporte</b>	0.5 días	
16 a 50	3 vehículos o Buses	<b>Certificación y Re- certificación</b>	0.5 días	0.5 días
		<b>Reporte</b>	0.5 días	
		<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0.5	0.5
		<b>Reporte</b>	0.5 días	
+ de 51	5 vehículos o Buses	<b>Certificación y Re- certificación</b>	0.5	1
		<b>Reporte</b>	0.5 días	
		<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0.5	0.5
		<b>Reporte</b>	0.5 días	

*Este esquema de muestra es tomado de la Norma Técnica Colombiana NTC-ISO-2859-1 (Nivel S3).*

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.


- **NTS TS 006-1; 2012: SISTEMA DE GESTIÓN PARA LA SOSTENIBILIDAD ORGANIZADORES PROFESIONALES DE CONGRESOS, FERIAS Y CONVENCIONES**

	TIEMPO A AUDITAR	
	Fase 1	Fase 2
<b>NTS TS 006-1 ; 2012</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	1 día	0,5 días
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**



	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	65 de 68

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

**NTS TS 006-2-2012; Sedes para eventos, congresos, ferias y convenciones requisitos de sostenibilidad**

	<b>TIEMPO A AUDITAR</b>	
	<b>Fase 1</b>	<b>Fase 2</b>
<b>NTS TS 006-2 ; 2012</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	0,5 días
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.


**Nota 3 :** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

### **PROCESO DE CERTIFICACIÓN EN SELLO “CHECK IN CERTIFICADO “**

- **Requisitos establecidos en la Resolución 777 de 02 de junio de 2021 ;** Por medio de la cual se definen los criterios y condiciones para el desarrollo de las actividades económicas, sociales y del Estado y se adopta el protocolo de bioseguridad para la ejecución de estas y a su vez la **Resolución 0576 Del 27 De Mayo De 2020 –** Ministerio de comercio industria y Turismo. *Por medio de la cual se crea el sello de calidad “check in certificado” y se establecen las condiciones para obtener su uso.*

<b>“Check in Certificado”</b>
Los tiempos serán tenidos en cuenta según la cantidad de Actividades económicas que tenga la empresa.
<b>CERTIFICACIÓN INICIAL</b>

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	66 de 68

Fase 1	Fase 2	Reporte
0.5 días	1 día	0.5 días
<b>SEGUIMIENTO (anual)</b>		
Fase 1	Fase 2	Reporte
0.5 días	1 día	0.5 días

**Nota 1:** Aplicará a las aerolíneas, prestadores de servicios turísticos inscritos en el Registro Nacional de Turismo con establecimiento, áreas turísticas y atractivos turísticos que deseen certificarse y portar el sello de calidad "Check in Certificado. (**Artículo 3 resolución 576 de 2020**)

**Nota 2:** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 3:** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

**Nota 5:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema de gestión integrado


### **PROCESO DE CERTIFICACIÓN EN SELLO “CERTIFICADO EMPRESA BIOSEGURA COLOMBIA”**

- **Requisitos establecidos en la Resolución 777 de 02 de junio de 2021 ;** Por medio de la cual se definen los criterios y condiciones para el desarrollo de las actividades económicas, sociales y del Estado y se adopta el protocolo de bioseguridad para la ejecución de estas y a su vez la **Resolución 1288 del 14 de diciembre del 2020 del Ministerio de Comercio, Industria y Turismo. Por medio de la cual se crea el sello de calidad “Certificado Empresa Biosegura Colombia” y se establecen las condiciones para obtener su uso”..**

<b>“Certificado Empresa Biosegura Colombia”</b>		
Los tiempos serán tenidos en cuenta según la cantidad de Actividades económicas que tenga la empresa.		
<b>CERTIFICACIÓN INICIAL</b>		
Fase 1	Fase 2	Reporte
0.5 días	1 día	0.5 días
<b>SEGUIMIENTO (anual)</b>		

Esta es una COPIA NO CONTROLADA  
La versión aprobada más reciente de este documento se encuentra en Share Point

**CONFIDENCIAL**

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	67 de 68

Fase 1	Fase 2	Reporte
0.5 días	1 día	0.5 días

**Nota 1:** Este proceso se aplicará a las empresas formalizadas que produzcan bienes o servicios de los sectores productivos y de comercio que implementen los protocolos de bioseguridad establecidos por el Ministerio de Salud y Protección Social, que deseen certificarse y portar el sello (**Artículo 3 resolución 1288 de 2020**)

**Nota 2:** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 3:** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

**Nota 5:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema de gestión integrado

- **NTS-TS 004:2008 ESTABLECIMIENTOS GASTRONÓMICOS Y BARES. REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD**


	TIEMPO A AUDITAR	
	Fase 1	Fase 2
NTS-TS 004: 2008		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	0,5 días
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	0.5 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3:** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.

	<b>CONNECTIVITY AND PRODUCTS</b>	Código:	C&P-P-12
	<b>REGLAS DEL SERVICIO DE CERTIFICACIÓN DE PRODUCTO</b>	Versión:	31
		Fecha:	Enero 2022
		Página:	68 de 68

- **NTS-TS 007:2016 EMPRESAS COMERCIALIZADORAS DE ESQUEMAS DE TIEMPO COMPARTIDO Y MULTIPROPIEDAD. REQUISITOS DE SOSTENIBILIDAD**

	<b>TIEMPO A AUDITAR</b>	
	<b>Fase 1</b>	<b>Fase 2</b>
<b>NTS-TS 007: 2016</b>		
<b>Certificación y Re- certificación</b>	0,5 días	1 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	
<b>Seguimiento 1 y 2</b>	0,5 días	1 día
<b>Reporte</b>	0.5 días	

**Nota 1 :** Cabe resaltar que el tiempo de reporte se especifica en este procedimiento más no será tenido en cuenta en el momento de generar la oferta comercial, es decir este tiempo no será cobrado.

**Nota 2:** En caso de presentar sede adicional, será 0.5 días en Sitio demás, siempre y cuando se tenga un sistema integrado de Calidad.

**Nota 3:** Para realizar la determinación de tiempos de auditoría se debe considerar el documento IAF MD5:2013 donde se define que la jornada laboral de cada día de auditoría es de 8 horas.

**Nota 4:** No aplicará NAC, debido a que se debe cumplir con el 100% de la norma de referencia.