| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 1 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 1 of 32 |



Israel Laboratory Accreditation Authority

| Valid from | בתוקף מתאריך | | | |
|----------------|--------------|--|--|--|
| 16.04.2018 | | | | |
| | | | | |
| Effective from | מחייר מחאריד | | | |

| Effective from | מחייב מתאריך |
|----------------|--------------|
| 15.05. | .2018 |

דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation

1-000019 נוהל מספר Procedure number 1-000019

Authorized by: מאשרים:

| Signature – חתימה | Date – תאריך | Name – שם | Regition – תפקיד |
|-------------------|--------------|----------------|------------------------------|
| | | דייר אורי אלעד | : עדכון עייי ראש אגף רפואה |
| | | | Updated by Head of Medical |
| | | Dr. Ori Elad | Division: |
| | | יקיר גיאוי | : מאושר עייי מנהל איכות |
| | | Yakir Jaoui | Approved by Quality Manager: |
| | | אתי פלר | :מאושר עייי מנכייל |
| | | | |
| | | Etty Feller | Approved by General Manager: |

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 2 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 2 of 32 |

הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Israel Accreditation) ISRAC הוקמה בחוק על ידי ממשלת ישראל כארגון ההסמכה הלאומי לבדיקה והסמכה של כשירות מקצועית בתחום כיול ובדיקה.

IIAC הרשות מוכרת במסגרת הסכם ההכרה ההדדי של הארגון הבינלאומי (International Laboratory Accreditation Cooperation) כעובדת על פי הכללים הבינלאומיים להסמכה.

כל זכויות היוצרים והקניין הרוחני, מכל סוג כלשהו, בקשר לכל פרסום, תוכן, כתבה, עיצוב, יישום, קובץ, תוכנה וכל חומר אחר, המתפרסם באתר – שייך לרשות הלאומית להסמכת המעבדות \bigcirc ISRAC.

אין להעתיק, לתרגם, לשדר בכל אמצעי, לאחסן במאגר מידע, לפרסם, להציג בפומבי, או להפיץ בכל אמצעי, את החומר המוצג באתר זה, כולו או חלקו, בלא קבלת הסכמתה המפורשת מראש ובכתב של הרשות הלאומית להסמכת מעבדות.

הרשות הלאומית להסמכת מעבדות

Israel Laboratory Accreditation Authority

רח׳ כנרת קרית שדה התעופה, ת.ד. 89, לוד נמל תעופה 7015002

טלי 03-9702727

פקס 03-9702413

israc@israc.gov.il : דוא"ל

www.israc.gov.il

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| דרישות כלליות להסמכה Website: YES General Requirements for Accreditation | | |
|---|---------------------------------------|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 3 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 3 of 32 |

תוכן עניינים

| 5 | מבוא | 1.0 |
|----|---------------|-----|
| 5 | מטרה | 2.0 |
| 5 | היקף | 3.0 |
| 6 | מסמכים ישימים | 4.0 |
| 7 | הגדרות | 5.0 |
| 7 | אחריות | 6.0 |
| 7 | שיטה | 7.0 |
| 32 | תיעוד | 8.0 |
| 32 | נספחים | 9.0 |

INDEX

| 1.0 | INTRODUCTION | 5 |
|-----|----------------------|----|
| 2.0 | OBJECTIVE | 5 |
| 3.0 | SCOPE | 5 |
| 4.0 | APPLICABLE DOCUMENTS | 6 |
| 5.0 | DEFINITIONS | 7 |
| 6.0 | RESPONSIBILITY | 7 |
| 7.0 | PROCEDURE | 7 |
| 8.0 | DOCUMENTATION | 32 |
| 9.0 | APPENDICES | 32 |

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 4 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 4 of 32 |

עדכונים של הנוהל:

| The change | השינוי ומהותו | תאריך | Article סעיף |
|---------------------------|-----------------------------|------------|--------------|
| | | Date | |
| Review of applicable | בחינת המסמכים הישימים | 12.04.2018 | כללי |
| documents and their | ובחינת הטמעתם בנוהל. סקירה | | General |
| implementation. Review | ISO/IEC 17025:2017 לפי תקן | | |
| according to ISO/IEC | – שינויים מהותיים מסומנים | | |
| 17025:2017. | באפור. | | |
| Change section name and | שינוי שם הסעיף והוספת | 19.02.2018 | 7.2 |
| include the scope of | התייחסות למסמכי ייחוס | | |
| accreditation's reference | הנכללים בהיקף ההסמכה. | | |
| documents. | עדכון לפי תקן | | |
| Update according to | :ISO/IEC 17011:2017 | | |
| ISO/IEC 17011:2017: | הנוגע להטמעה או הסדרי מעבר | | |
| input concerning | ודעות בעלי עניין כאשר הרשות | | |
| implementation or | מפתחת או מרחיבה את תכניות | | |
| transition arrangements | ההסמכה. | | |
| and views of interested | | | |
| | | | |
| parties when developing | | | |
| and extending | | | |
| accreditation schemes. | | | |
| The organization shall | הארגון יתעד את תקופת | 12.04.2018 | 7.6.4 |
| document the supervision | הפיקוח כך שתהיה עקיבה ככל | | |
| period in a way that will | האפשר לתהליכים אותם למד | | |
| make tracking supervised | או ביצע העובד המפוקח. | | |
| activities possible. | | | |

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 5 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 5 of 32 |

1.0 INTRODUCTION

Assessment for accreditation, re-accreditation, extension, and surveillance are contingent upon compliance of the applicant / accredited organization, with the accreditation requirements, and upon submission of information and documents, supporting the organization's capability to perform inspection, calibration, or testing activities in the requested scope. Review of documentation supporting the above-mentioned capabilities prior to the assessments allows for proper preparation and effective assessment. Handling the assessment findings and continuous surveillance of activities included in the scope of accreditation must also be documented by the applicant / accredited organization. ISRAC shall assess the submitted documentation (and where required - the actual operation).

2.0 OBJECTIVE

The aim of this procedure is to define, in accordance with the relevant international standards and the local circumstances in Israel, the requirements for organizations requesting accreditation / accredited organizations, and the information to be submitted to ISRAC.

3.0 SCOPE

This procedure defines the general requirements for accreditation, applicable to all assessment

1.0 מבוא

מבדקי הסמכת ארגון, הסמכה מחדש, הרחבת הסמכה ופיקוח על הסמכה מותנים בכך, שהארגון המוסמך, יפעל באופן, העומד בדרישות ההסמכה ויעביר לרשות מידע ומסמכים, התומכים ביכולתו לבצע בדיקות, כיולים או פעילות בחינה בהיקף המבוקש. בדיקת מסמכים, התומכים ביכולות אלו לפני ובעת ביצוע מבדקי הרשות מאפשרת הכנה ראויה ומבדק יעיל. הטיפול בממצאים בעקבות מבדקי רשות ופיקוח רציף אחר הפעילות שבהסמכה, מחייבים גם הם, פעילות מתועדת בארגון מבקש ההסמכה/המוסמך ובחינה של התיעוד המוגש (ובמידת הצורך – של הפעילות בפועל), על ידי צוות הרשות.

מטרה 2.0

מטרת נוהל זה להגדיר, בהתאמה למפורט בתקנים הבינלאומיים הרלוונטיים ולמציאות המקומית בישראל, את הדרישות המחייבות ארגון, המבקש הסמכה / מוסמך וכן את המידע, שיש להעביר לרשות.

3.0 היקף

הנוהל מגדיר דרישות כלליות להסמכה, המחייבות את כל הגופים הבודקים המוסמכים ע״י הרשות. בהקשר זה מוזכרים הנושאים הבאים:

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 6 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 6 of 32 |

| bodies accredited by ISRAC. The procedure relates to the following aspects: | | |
|--|--|-------------|
| 3.1 Definition of an organization under accreditation. | מהו ארגון בתהליך | 3.1 |
| 3.2 Definition of policy documents. | מהם מסמכי מדיניות | 3.2 |
| 3.3 Emphases for conformity assessment body applying for accreditation. | דגשים עבור הגוף הבודק המבקש הסמכה | 3.3 |
| 3.4 Rules for the accreditation of assessment bodies for rare tests. | כללים להסמכת גופי בדיקה לבדיקות נדירות | 3.4 |
| 4.0 APPLICABLE | מסמכים ישימים | 4.0 |
| DOCUMENTS | | |
| 4.1 ISO/IEC 17011: Conformity assessment – General requirements for accreditation bodies accrediting conformity | ראה שם המסמך באנגלית | 4.1 |
| assessment bodies. 4.2 ISO/IEC 17025: General requirements for the competence of testing and calibration laboratories. | ראה שם המסמך באנגלית | 4.2 |
| 4.3 ISO 15189: Medical laboratories – Requirements for quality and competence | ראה שם המסמך באנגלית | 4.3 |
| 4.4 ISO/IEC 17020: General criteria for the operation of various types of bodies | ראה שם המסמך באנגלית | 4.4 |
| performing inspection. 4.5 ISO 17034: General requirements for the competence of reference material producers. | ראה שם המסמך באנגלית | 4.5 |
| 4.6 ISO/IEC 17043: Conformity assessment General requirements for proficiency testing. | ראה שם המסמך באנגלית | 4.6 |
| 4.7 Procedure number 1-611002: ISRAC and its Accreditation Process. | נוהל מספר 1-611002 : אודות הרשות יך ההסמכה. | 4.7 ותהל |

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 7 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 7 of 32 |

- 4.8 Procedure number 1-000010: Employment of external providers.
- 4.9 Procedure number 1-000023: definitions used in ISRAC's documents.

5.0 **DEFINITIONS**

See procedure number 1-000023.

6.0 RESPONSIBILITY

Organizations that are scheduled for assessment and are applying for accreditation, re-accreditation, extension of accreditation, surveillance, or any other ISRAC assessment, must comply with the requirements of this procedure (in addition to the ISRAC procedures requirements and the surveillance agreement) as a condition for the accreditation of the organization.

7.0 PROCEDURE

7.1 General

Where the relevant accreditation standard is not specified, refer to all accreditation standards, i.e. ISO/IEC 17025, ISO/IEC 17020, ISO 15189, ISO/IEC 17043, ISO 17034.

7.2 Binding ISRAC Policy, Standards and Applicable Documents

Policy documents of the Israel Laboratory Accreditation Authority are included in the 4.8 נוהל מספר 1-000010 : העסקת ספקים חיצוניים

4.9 נוהל מספר 1-000023: הגדרות המשמשותבמסמכי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות.

5.0 הגדרות

ראה נוהל מספר 1-000023.

6.0 אחריות

ארגון העומד בפני מבדק ומבקש הסמכה, הסמכה מחדש, הרחבת הסמכה, פיקוח על הסמכה או כל מבדק אחר של הרשות, אחראי לפעול בהתאם לדרישות, המפורטות בנוהל זה (בנוסף לדרישות נהלי הרשות והסכם הפיקוח) כתנאי להסמכת הארגון.

שיטה 7.0

7.1 כללי

בכל מקום בו לא מוזכר תקן ההסמכה הרלוונטי, ISO/IEC יש להתייחס לכל תקני ההסמכה, קרי: ISO/IEC ISO/IEC ISO ISO/IEC I7020, ISO/IEC I7020, ISO/IEC I7043.

7.2 מסמכי מדיניות הרשות, תקנים ומסמכי ייחוס – תוקף מחייב

מסמכי המדיניות של הרשות הלאומית להסמכת מעבדות מהווים חלק ממכלול דרישות ההסמכה

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 8 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 8 of 32 |

accreditation requirements, thus bind accredited organizations to all intents and purposes. Policy documents mean:

- 7.2.1 A compilation of ISRAC instructions which are published from time to time in the ISRAC website, and which contents are included in this document or in other ISRAC procedures.
 7.2.2. ISRAC procedures published on ISRAC's website, including this procedure.
- 7.2.3 Guidelines which are distributed directly to accredited organizations. The organization, on its own initiative, must be familiar with these documents and meet their requirements.
- 7.2.4 The organization shall ensure compliance with ISRAC procedures published in ISRAC website and document this in the periodical documents review as per the requirement of the relevant accreditation standard
- 7.2.5 Reference documents included in the scope of accreditation are binding. A transition period for updating reference documents is defined when the updated document is published. Insofar as a period of time has not been defined, implementation and assimilation of the new edition will be carried out no later than one year from the publication date.

7.3 Gifts

ISRAC employees and assessors are required to sign an employment agreement with ISRAC, forbidding them to accept any perquisite, gift or any other gain from the inspected organization.

ועל כן מחייבים את הארגונים המוסמכים לכל דבר ועניין. מסמכי מדיניות, משמע:

- 7.2.1 קובץ הנחיות הרשות המפורסמים מעת לעת באתר הרשות ואשר תכניו מקובצים במסמך זה או בנהלי רשות אחרים .
- 7.2.2 נהלי הרשות המופיעים באתר הרשות, לרבות נוהל זה.
- 7.2.3 הנחיות המופצות באופן ישיר לארגונים מוסמכים. על הארגון, מיוזמתו, להכיר את הכתוב במסמכים אלה ולפעול על פיהם.
- 7.2.4 הארגון יוודא התאמה למסמכי הרשות המפורסמים באתר הרשות ויתעד זאת במסגרת הסקירה התקופתית של נהלי הארגון בהתאם לדרישות תקן ההסמכה הישים.
- 7.2.5 מסמכי ייחוס הנכללים בהיקף ההסמכה הנם מסמכים בעלי תוקף מחייב. תקופת מעבר לעדכון מסמכי ייחוס מוגדרת בעת פרסום המסמך המעודכן. ככל שלא הוגדר פרק זמן מחייב, יישום והטמעת המהדורה החדשה יבוצע לכל המאוחר תוך שנה ממועד הפרסום.

7.3

עובדי הרשות והבודקים מטעמה חתומים על הסכמי עבודה עם הרשות לפיהם יימנעו מלקבל כל הטבה, מתנה או רווח כלשהו מהארגון הנבדק.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|-------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 9 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 9 of 32 |

To ensure objectivity and to prevent any actual or apparent bias, ISRAC request organizations not to offer gifts or perquisites of any kind to its employees and assessors. ISRAC strictly adheres to the ethics rules and aims at continuing the equal and transparent relations with all its customers.

למען שמירת האובייקטיביות ואי משוא הפנים, ומראית עין, פונה הרשות ומבקשת מהארגונים, שלא להציע תשורות או הטבות מכל סוג שהוא לעובדי הרשות והבודקים. הרשות מקפידה ביתר שאת על עמידה בכללי האתיקה ומבקשת להמשיך ולקיים מערכת יחסים אחידה ושקופה עם כלל לקוחותיה.

7.4 Obligation to Report

The surveillance agreement, form number T2-671001-01, Section 2, and discusses the accredited organizations' obligation to report. To better clarify this issue, ISRAC would like to emphasize the following:

The organization is required notify the Authority in writing and in advance (where possible) of any significant change as specified above.

The organization's notification shall include all the available information relevant to the temporary incapacity, including:

- 7.4.1 Name of test
- 7.4.2 Nature of the change
- 7.4.3 Estimation for the time period of when an organization incapacity to give conformity assessment service when relevant.
- 7.4.4 Organization's alternative for providing the service during the incapacity period
- 7.4.5 Organization's commitment to inform its customers by means of the contract survey and by any other mean.
- 7.4.6 Organization's commitment to strictly adhere to ISRAC guidelines specified in the Employment of Subcontractors procedure (procedure number 1-

7.4 חובת דיווח

הסכם הפיקוח טופס מספר T2-671001-01, סעיף 2, דן בחובת הדיווח החל על ארגון מוסמך. למען הסדר הטוב, מדגישה הרשות ומפרטת כלהלן:

ארגון נדרש להודיע על כל שינוי מהותי כמפורט לעיל בכתב ומראש (במידת האפשר).

הודעת הארגון תכיל מלוא המידע הרלבנטי שיש ברשותו בנושא, לרבות :

- 7.4.1
- מהות השינוי
- 7.4.3 הערכה למשך התקופה בה ייבצר מהארגון לתת שירות בהסמכה במידה ורלבנטי.
- 7.4.4 פתרון הארגון לאופן מתן שרות בתקופה הרלבנטית בתחום החסר.
 - 7.4.5 התחייבות הארגון לידע את לקוחותיו במסגרת סקר חוזה ובכל אמצעי אחר.
- 7.4.6 התחייבות הארגון להקפדה על הוראות הרשות כמפורט בנוהל קבלנות משנה (נוהל מספר

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 10 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 10 of 32 |

000010) and in the Policy for the Use of the ISRAC Symbol procedure (procedure number 1-455001).

If the period of the organization's incapacity to provide services in the scope of accreditation exceeds 3 months, accreditation and assessment review committee shall be convened to review the accreditation and the assessment.

7.5 Documents Archiving

Accredited organizations must retain at least one copy of each version of a valid procedure, and all the accreditation documentation, including quality documentation, for a period of no less than 4 years. The foregoing does not derogate from the provisions of any law, including regulatory or other guidance.

7.6 Employment of Personnel

To prevent any doubt and to ensure uniform requirements, ISRAC policy and clarifications in regard to the employment of personnel by accredited organizations are detailed below.

7.6.1 Types of Employment

The accreditation standards refer to the relevant sections dealing with personnel and the definition of a requirement for supervision and assurance that this employee is qualified to perform their work and that they act in accordance with the laboratory's management system.

1-000010) ונוהל שימוש בסמליל הרשות (נוהל מספר 1-455001).

חוסר יכולתו של הארגון לתת שירות בהסמכה כמפורט לעיל ,לתקופה העולה על 3 חודשים, יהא כרוך בכינוס ועדה לסקירת ההסמכה והמבדק ברשות.

7.5 שמירת מסמכים במעבדה

על כל הארגונים המוסמכים לשמור לכל הפחות עותק אחד מכל גרסת נוהל שבתוקף, וכן את כל המסמכים הקשורים להסמכה, לרבות כל מסמכי האיכות למשך 4 שנים לפחות.

אין באמור כדי לגרוע מהוראת כל דין, לרבות הוראות רגולטור או כל הנחיה אחרת.

7.6 העסקת עובדים

על מנת למנוע ספקות ולמען אחידות הדרישות, מובאת בזאת להלן עמדת הרשות והבהרות בנוגע לאופן העסקתם של עובדים על ידי ארגונים מוסמכים.

:אופן ההעסקה 7.6.1

תקני ההסמכה מתייחסים בפרקים הרלוונטיים העוסקים בכייא והגדרת דרישה לפיקוח והבטחה כי עובדים אלה כשירים לביצוע עבודתם והם פועלים בהתאמה למערכת האיכות של המעבדה.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 11 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 11 of 32 |

Thus, the type of employment may vary - direct employment, or employment by a contract which details the terms of the agreement.

ISRAC does not assess the legal aspects of personnel employment, i.e. employer-employee relations; Nonetheless, material aspects of the agreement are reviewed, to ensure that all employees comply to the laboratory's quality management system and to the accreditation requirements and that the accreditation is lawfully granted.

7.6.2 Liability

The accreditation standard requires that the laboratory or the organization of which it is part shall be an entity that can be held legally responsible.

In addition, the accreditation standards define the commitment requirement and the responsibility of the organization's management to establish a quality management system capable of supporting and providing consistent compliance with the requirements of the accreditation standards.

Hence, the laboratory or the organization of which it is part is a legal entity and is responsible for the laboratory's activities to all intents and purposes, including and in particular activities in the scope of accreditation.

For the purpose of this procedure, the organization holds responsibility for the actions of its employees, regardless of the type of employment. מכאן, שאופן העסקת העובדים יכול להיות מגוון -העסקה ישירה או העסקה על פי חוזה, כאשר בחוזה מוסכמים ומוסדרים תנאי ההתקשרות.

הרשות אינה בוחנת את ההעסקה בפן המשפטי, קרי יחסי עובד-מעביד; יחד עם זאת הרשות בהחלט תבחן פנים מהותיים בהתקשרות, על מנת לוודא כי כלל העובדים של המעבדה כפופים למערכת האיכות ולדרישות ההסמכה, וההסמכה ניתנת כדין.

אחריות משפטית 7.6.2

תקני ההסמכה קובעים כי המעבדה או הארגון שהיא מהווה חלק ממנו, יהיו ישות שיכולה לחול עליה אחריות על פי דין.

בנוסף מגדירים תקני ההסמכה את דרישת המחויבות ואחריות הנהלת הארגון להקים מערכת ניהול איכות המסוגלת לתמוך ולהציג עמידה עקיבה בדרישות תקני ההסמכה.

ללמדך, המעבדה או הארגון שהיא מהווה חלק ממנו הינם ישות משפטית, אחראיים כגוף לכל דבר ועניין הכרוך בפעילויות המעבדה, לרבות ובפרט הפעילויות, שמבוצעות במסגרת הסמכה.

בענייננו, אין הארגון פטור מאחריות לפעולות שמבצעים העובדים המועסקים על ידו, ללא כל קשר לאופן העסקתם. כל פעולת

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 12 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 12 of 32 |

Any testing/calibration/inspection activity (hereinafter: "Inspection") or part of such activity, in the scope of accreditation, is under the full responsibility of the organization. The organization may not release itself from its responsibility either to the customer or to the Authority.

בדיקה/כיול/בחינה (להלן: ״בדיקה״) או חלק ממנה, במסגרת ההסמכה, נתונה לאחריות מלאה של הארגון. אין הארגון רשאי לשחרר עצמו מאחריות, הן כלפי הלקוח, והן כלפי הרשות.

7.6.3 Employee Training

Employee training is one of the organization's fundamental responsibilities. The requirement for training applies to all employees, regardless of the type of employment.

The laboratory management shall document the goals with respect to the education, qualification, training, skills, and experience of the laboratory personnel. The laboratory shall have a policy and procedures for identifying training needs and providing training of personnel. The training program shall be relevant to the present and anticipated tasks of the laboratory. The effectiveness of the training actions taken shall be evaluated. Results of supervision on personal shall be used as a means of identifying training needs.

As mentioned above, the requirements in regard to the training and skills of laboratory personnel apply to all employees, regardless of the type of employment, and shall be based on the nature of the tasks performed by the employee and not on the nature of employment.

All the organization's employees must comply with the quality management system and with the

7.6.3

אחת מחובותיו הבסיסיות של הארגון המוסמך היא לדאוג להדרכות של עובדיו. על כל העובדים, בכל צורות ההעסקה, חלה אותה חובת הדרכה.

הנהלת המעבדה תנסח את היעדים בכל הנוגע להשכלה, ניסיון, הכשרה, הדרכה ומיומנות של עובדיה המעורבים בפעילות שבהסמכה. יהיו למעבדה מדיניות ונהלים מתועדים לזיהוי צורכי הדרכה ולמתן הדרכה לעובדים. תכנית ההדרכה תהיה רלבנטית למטלות הנוכחיות והצפויות של המעבדה. תבוצע הערכה של אפקטיביות פעולות ההדרכה שבוצעו. תוצאות פיקוח על העובדים ישמשו אמצעי זיהוי צרכי הדרכה.

כאמור, ההדרכה והמיומנות רלבנטיות לכלל העובדים עבור הארגון, עם זיקה לאופי המטלות ולא לאופי וצורת ההעסקה.

עובדי הארגון, כולם, כפופים למערכת האיכות ולהנחיות מנהל האיכות, וחזקה עליהם שייקחו

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 13 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 13 of 32 |

quality manager's instructions and must participate in the required training sessions, including training in the subject of organization's procedures and quality system.

חלק בהדרכות הנדרשות, לרבות הדרכות מלאות בנושא נהלי הארגון ומערכת האיכות.

7.6.4 Adequate Supervision

The laboratory shall provide adequate supervision of the personnel involved in conformity assessment activities including trainees, by personnel familiar with the conformity assessment methods and procedures, knowledgeable in assessing the results of these tests. The organization shall document the supervision period in a way that will make tracking supervised activities possible.

The organization is responsible for adequate supervision of all its employees, including trainees and other employees.

ISRAC requires the work of any employee performing activities in the scope of accreditation to be adequately supervised.

7.6.5 Conflict of Interest

The requirement to prevent pressure and any kind of conflict of interest and impartialities is a substantial requirement of the accreditation standard. This requirement is even more important in the case of part time employees, employees who are also employed by other organizations etc.

The laboratory is responsible for verifying that all its employees including sub-contractors are free of

7.6.4 פיקוח הולם

המעבדה תספק פיקוח הולם על עובדיה המעורבים בפעילויות הערכת התאמה לרבות חניכים, על ידי עובדים מיומנים ובקיאים בשיטות ובנהלי הבדיקה ומטרת כל פעילות מעבדה, והבקיאים בהערכת התוצאות של בדיקות אלו. הארגון יתעד את תקופת הפיקוח כך שתהיה עקיבה ככל האפשר לתהליכים אותם למד או ביצע העובד המפוקח.

כאמור, באחריות הארגון לפקח באופן הולם על כלל המועסקים על ידו, לרבות חניכים, וקל וחומר עובדים לסוגיהם.

הרשות דורשת פיקוח על עבודתו של כל מי, שעובד עבור הארגון במסגרת ההסמכה.

7.6.5 ניגוד עניינים

דרישה מהותית בתקני ההסמכה הינה הדרישה למניעת לחצים וכל סוג של ניגוד עניינים ומשוא פנים. הדרישה מקבלת משנה תוקף כאשר הארגון מעסיק עובדים במשרה חלקית, עובדים המועסקים במקומות עבודה נוספים וכיו״ב.

באחריות המעבדה, לבחון לגבי כלל עובדיה, כולל קבלני משנה ככל שמועסקים על ידה כי אין ניגודי

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 14 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 14 of 32 |

conflicts of interest between their work in the laboratory and their other activities, or between their work at the laboratory and any other financial/commercial interest and they act impartially.

In any case of suspected conflict of interest or impartially, actual or apparent, the organization will address it using risk assessment and will strive to reduce said risks. If needed, the organization may request ISRAC to examine the issue and provide guidance

7.6.6 Financial Arrangements

As part of prevention of any conflict of interest, the organization must review the payment method to the various employees. For laboratories accredited in accordance with the Standards Law, laboratories accreditation criteria are determined by the Commissioner of Standardization (Director's Instruction 7.1), Section 5j states: "The laboratory shall not pay its employees' wages, in full or in part, or any other compensation, which is determined based on the number of tests performed by the employee or on the results of tests performed by the employee."

According to Section 11a of the criteria, each accredited laboratory must submit to the Commissioner an accountant confirmation of conformance to the director's instruction.

According to the instructions above and the accreditation requirement, ISRAC and the

עניינים בין עבודתם עבורה לבין פעילות נוספת שלהם או עניין כספי/מסחרי אחר ופעולתם מתבצעת ללא משוא פנים.

בכל מקרה של חשש, ולו למראית עין, של ניגוד עניינים או חשש למשוא פנים, על הארגון להתייחס לכך בסקר הסיכונים הרלוונטי ולפעול לצמצום או ביטול השפעתם.במקרה הצורך - לפנות לרשות לבחינת העניין והכוונה.

7.6.6 הסדרי התשלום

במסגרת הדרישה להימנע מכל ניגוד עניינים אפשרי, על הארגון לבחון גם את אופן התשלום לעובדים השונים. יש לציין כי לגבי מעבדות מאושרות על פי חוק התקנים, נקבע באמות המידה לאישור מעבדות על ידי הממונה על התקינה (הוראת מנכ"ל 7.1) בסעיף 5-י': "המעבדה לא תיתן לעובד מעובדיה שכר, כולו או חלקו, או כל גמול אחר, הנקבע בזיקה למספר הבדיקות שביצע העובד או לתוצאות של בדיקות שבוצעו על ידו".

ויוזכר, בהתאם לסעיף 11-א׳ באמות המידה, ממציאה כל מעבדה מאושרת לממונה אישור רואה חשבון בדבר עמידתה בכלל אמות המידה הקבועים בהוראת מנכ״ל זו.

לנוכח ההוראות לעיל כמו גם דרישות תקן ההסמכה, הרשות והממונה אינם מתירים מתן תמריצים, לרבות כל סוג של תשלום שנקבע

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 15 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 15 of 32 |

Commissioner prohibit bonuses, including any kind of compensation, which is determined based on the number of test and/or the results of tests performed by the employee.

Accredited organizations shall be required by ISRAC to submit details of employment at the laboratory, including information about the arrangements made by the organization to prevent pressure on employees.

7.6.7 **Subcontracting**

Accreditations standard allows the employment of subcontractors, and provide the requirements for subcontractors' employment. In addition to conformance to the accreditation std. requirements, the organization must conform to the ISRAC requirements detailed in Procedure

1-000010 Employment of external providers.

7.6.8 Conclusion

ISRAC is aware of laboratories' need to operate as commercial and profitable bodies, and to the resulting limitations.

ISRAC shall consider case by case, and shall be open to accepting different types and agreements between the organization and its employees. However, since the accreditation is granted by ISRAC to the entire organization, it must assess conformity of the organization, including its employees, to the accreditation requirements.

באיזושהי זיקה למספר הבדיקות ו/או לתוצאות בדיקות שביצע העובד.

ארגונים מוסמכים יידרשו על ידי הרשות להמציא פירוט בדבר הסדרי ההעסקה במעבדה, לרבות מידע בדבר ההסדרים שנוקט הארגון לצורך מניעת לחצים כלשהם על העובדים.

7.6.7 קבלנות משנה

כזכור, תקן הסמכה מאפשר העסקת קבלני משנה, ומפרט את הדרישות להעסקת קבלני משנה. בנוסף לעמידה בדרישות התקן נדרש הארגון לעמוד בדרישות הרשות המפורטות בנוהל מספר 1-000010 העסקת ספקים חיצוניים.

7.6.8 סוף דבר

הרשות ערה לצורך של המעבדה לתפקד כגוף עסקי וכלכלי ולמגבלות הנובעות מכך.

הרשות בהחלט תשקול כל מקרה לגופו ותקבל בפתיחות אופנים שונים והתקשרויות שונות בין הארגון לעובדים המועסקים על ידו. אולם, מאחר וההסמכה ניתנת על ידי הרשות לארגון כולו, כגוף, מחובת הרשות לוודא עמידת הארגון, ובכלל זה כלל המועסקים על ידו, בדרישות ההסמכה.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 16 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 16 of 32 |

All the organization's employees must be treated equally both in regard to responsibility for the tests performed and in regard to training, conformance to the quality management system and availability.

כאמור, ההתייחסות של הארגון לכלל העובדים צריכה להיות זהה, הן בפן האחריות לבדיקות שמבצעים, והן בפן של ההדרכות, הפיקוח, כפיפותם למערכת האיכות וזמינותם של העובדים.

7.7 Complaints

The accreditation std. requires accredited laboratories to keep records of all complaints (and appeals as applicable) and of the investigations and corrective actions taken by the laboratory.

The laboratory's policy and a procedure description of the handling process for complaints shall be available to any interested party on request

The documented shall include a process how to receive, evaluate and make decisions on complaints.

The process for handling complaints shall include at least the following:

- description of the process for receiving, validating, investigating the complaint, and deciding what actions are to be taken in response to it;
- tracking and recording complaints, including actions undertaken to resolve them;
- ensuring that any appropriate action is taken.

7.8 Internal Audits

The accreditation standards require accredited organizations to conduct internal audits. The internal audit program shall address all elements of the quality management system, including testing and/or calibration activities, and others.

The organization should plan a yearly initial internal audit program and update said program

7.7 תלונות

תקן ההסמכה דורש ממעבדה מוסמכת, לתחזק רשומות לגבי כל התלונות (וערערים לפי העניין) ולגבי החקירות והפעולות המתקנות שננקטו עייי המעבדה.

מדיניות ונוהל המעבדה לטיפול בתלונות יהיו זמינות לכל בעל עניין על פי בקשתו.

נוהל המעבדה יכלול הוראות לקבלה הערכה וקבלת החלטות על תלונה.

תהליך טיפול בתלונה יכלול לפחות:

- תאור תהליך קבלה, אימות, חקירה והחלטה על הפעילות הנדרשת כתגובה.
- מעקב רשומות הטיפול בתלונה כולל הפעולות הנדרשות כתוצאה מחקירה זו.
 - אימות כי ננקטה פעילות נדרשת מתאימה.

7.8 מבדקים פנימיים

תקני ההסמכה דורשים מארגון מוסמך, ביצועם של מבדקים פנימיים. תוכנית המבדקים הפנימיים תתייחס לכל האלמנטים של מערכת האיכות, לרבות פעילויות הבדיקה ו/או הכיול ו/או הפיקוח או אחר.

ככלל, יש לקבוע תכנית מבדקים פנימיים ראשונית שנתית. על המעבדה לעדכן את התוכנית ותדירותה

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 17 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 17 of 32 |

according to the results of the audits and the risks inherent in the methods used.

Note: For the convenience of the conformity assessment bodies, ISO 19011: Guidelines for Auditing Management Systems, may be used. The Standard details the guidelines for the performance of internal audits.

7.9 Management Review

The accreditation procedure requires accredited organizations to perform management reviews. The organization's management shall periodically conduct a review of the laboratory's quality management system and testing activities to ensure their continuing suitability and effectiveness, and to introduce necessary changes or improvements. The period for conducting a management review is at least once a year.

7.10 **Web Site**

ISRAC's web site includes an updated list of accredited organizations and research facilities and their scope of accreditation. Laboratories / Testing Facilities wishing to add a link to their web site to the list may send their request to ISRAC at the following email address: israc@israc.gov.il, or to fax. No. 03-9702413. In addition, an organization wishing to add their web site address to the scope of accreditation may send their request to ISRAC.

בהתאם לתוצאות המבדקים הפנימיים ועל סמך הסיכונים הטמונים בכל שיטה בשימושה.

הערה: לנוחות ארגונים המבצעים פעילויות הערכת התאמה, ניתן להיעזר בתקן 19011 ISO (ראה שם באנגלית). התקן מציג כללים מנחים לביצוע מבדקים פנימיים בארגון.

7.9

תקני ההסמכה דורשים מארגון מוסמך, ביצועם של סקרי הנהלה. הנהלת הארגון תערוך תקופתית, סקר לגבי מערכות האיכות של המעבדה ופעילויות הבדיקה שלה, כדי להבטיח התאמה ואפקטיביות מתמשכות, וכדי לבצע שינויים או שיפורים נחוצים. תדירות ביצועם של סקרי ההנהלה תהא לכל הפחות אחת לשנה.

7.10 אתר האינטרנט

באתר האינטרנט של הרשות מצויה רשימה עדכנית של הארגונים המוסמכים, פירוט תחומי הסמכתם ושל מתקני המחקר ותחומי הכרתם. מעבדה/מתקן מחקר המעוניינים בקישור לאתר האינטרנט שלהם מהרשומה שבאתר הרשות, יפנו בקשתם לרשות באמצעות הדואר האלקטרוני לכתובת israc@israc.gov.il , או באמצעות הפקס: מתר האינטרנט שלו תופיע על נספח היקף אתר האינטרנט שלו תופיע על נספח היקף ההסמכה, יפנה בקשתו לרשות.

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 18 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 18 of 32 |

7.11 Rules for the Accreditation of Laboratories for Rare Tests

The Israel Laboratory Accreditation Authority
Law; 1997, defines accreditation as "recognizing
the professional competence and capability of
laboratories to perform tests in accordance with
standards, regulations, specifications and other
reference documents. Full performance of a
specific method (including sample receipt
procedures and sending the results) is a
prerequisite for the accreditation for that method.

The frequency of performance may affect the laboratory's competence and capability to perform a test (and/or calibration and/or surveillance activity). Naturally, tests that are performed daily are different than a test that is performed once a year. Accordingly, ISRAC has determined that method verification is required for the rarely performed test each time the test is performed. Another possibility is the performance of independent testing, initiated to save one skill for a given period (the period could be an accreditation cycle). The nature of the verification will be determined by the use of the results.

These requirements shall be specified in the organization's policy statement and in the specific SOPs.

The organization must submit references to support the definition of "low frequency" for each

7.11 כללים להסמכת מעבדות לבדיקות נדירות

חוק הרשות הלאומית להסמכת מעבדות, התשנ״ז 1997 מגדיר הסמכה כ״הכרה של הרשות ביכולת ובכשירות המקצועית של מעבדה לבצע בדיקות, בהתאם לתקנים, לתקנות, למפרטים או למסמכי ייחוס אחרים״. תנאי מקדים להסמכת המעבדה לביצוע שיטה מסוימת הוא ביצועה במלואה (כולל תהליכי קבלת דוגמאות והוצאת תשובות) לפני קבלת ההסמכה.

על יכולתה, כשירותה המקצועית ומיומנותה של מעבדה לבצע בדיקה (ו/או כיול ו/או פעולת פיקוח) מסוימת, עשויה להשפיע, תדירות ביצועה של אותה הבדיקה. אין הרי בדיקה המבוצעת מידי יום במעבדה, כבדיקה המבוצעת אחת לשנה. בנסיבות אלה, החליטה הרשות כי בכל עת, שהבדיקות בהסמכה הינן בדיקות המבוצעות על ידי המעבדה באופן נדיר - תבצע המעבדה אימות (וריפיקציה) של השיטה בכל פעם שמבוצעת הבדיקה. אפשרות נוספת היא ביצוע בדיקות בלתי תלויות, יזומות, לשמירת מיומנות אחת לתקופה (ניתן להגדיר תקופה כמחזור הסמכה). אופי האימות ייקבע על פי השימוש בתוצאות.

הנחיות אלן יקבלו ביטוי בהצהרת המדיניות של הארגון ובנהלי העבודה הספציפיים.

על הארגון להציג סימוכין להחלטה מה ייקרא "תדירות נמוכה" עבור כל בדיקה. וכיצד נשמרת מיומנות העובדים בביצועה.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 19 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 19 of 32 |

test, and specify how personnel competence in the performance of the test is maintained.

7.12 ISRAC Policy for Corrective Actions and Handling of Nonconformities

7.12.1 Documentation and Classification of Nonconformities

When performing assessments, ISRAC assessors record nonconformities to the standard, SOP, surveillance agreement, ISRAC requirement etc.

These nonconformities represent disagreements identified in the assessment between the requirement and the actual implementation.

The assessment team is required to record all the disagreements identified during the assessment. Upon completion of the assessment (usually), the assessment team issues a form for the organization, listing the nonconformities (Form number T2-623001-25: Summary of Handling of Nonconformities and the Corrective Actions).

The form specifies the nonconformity reference document, and in some cases (optional) the nonconformance classification according to procedure number 2-623001).

With the exception of those classified as "comments", he organization is required to address the nonconformities identified in the assessment, regardless of their classification.

7.12 מדיניות הרשות בנושא פעולות מתקנות וסגירת אי התאמות:

7.12.1 רישום וסיווג אי התאמות

בודקי הרשות רושמים במהלך המבדק אי התאמות כנגד התקן, הנוהל, הסכם הפיקוח, דרישות הרשות ועוד.

אי התאמות אלה מייצגות פערים שעלו במהלך המבדק בין הנדרש למבוצע.

צוות המבדק מתבקש לציין כל אותם פערים במהלך המבדק. בתום המבדק (ברוב המקרים), משאיר צוות המבדק בארגון טופס, אשר בו מנוסחות אי ההתאמות (טופס מספר T2-623001-25: ריכוז טיפול באי התאמות והפעולות המתקנות).

מצוין בו מסמך הייחוס לאי ההתאמה ולעתים (אך אין זה מחובתו של הבודק), ימצא בטופס גם סיווג של אי ההתאמה (על פי נוהל מספר 2-623001).

פרט לממצאים אשר סווגו כהערות, הארגון נדרש להתייחס לאי ההתאמות שנרשמו במבדק, ללא תלות בסיווג.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 20 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 20 of 32 |

The Lead Assessor shall read the nonconformities in the concluding meeting, to allow questions and clarification requests.

7.12.2 Response to Nonconformities

The organization must submit clear documentation and reference for the performance of thorough and cross-organizational corrective actions, within 20 days from the completion of the assessment. The documentation shall be submitted to ISRAC on Form number T2-623001-25: Summary of handling of nonconformities and the corrective actions. Handling of nonconformities shall include, where applicable:

- 7.12.2.1 An audit aimed at identifying similar nonconformities.
- 7.12.2.2. An investigation to identify the root cause of the nonconformity.
- 7.12.2.3 A discussion and decision regarding the corrective and preventive actions to be taken (after being investigated how a failure event could occur in the first place and prevent a recurrence of a similar problem), schedule, responsibility for implementation and actions effectiveness measures.
- 7.12.2.4 Implementation of the corrective and preventive actions as planned (including effectiveness assessment).
- 7.12.2.5 Summary of the decisions in regard to the corrective and preventive actions taken (or to be

הבודק המוביל קורא את אי ההתאמות במהלך שיחת הסיכום ובכך ניתנת האפשרות לשאול שאלות הבהרה.

7.12.2 המענה לאי ההתאמות

באחריות הארגון להגיש בתוך 20 ימי עבודה לאחר המבדק תיעוד וסימוכין לביצוע פעולות מתקנות רוחביות ומעמיקות בצורה ברורה ובהירה. התיעוד יוגש לצוות הרשות בטופס מספר T2-623001-25: ריכוז טיפול באי התאמות והפעולות המתקנות. הטיפול באי ההתאמות יכלול כאשר ישים:

- 7.12.2.1 מבדק לבחינת הימצאותן של אי התאמות דומות.
- 7.12.2.2 תחקיר למציאת סיבת השורש להתהוות אי ההתאמה.
 - 7.12.2.3 דיון והחלטה לגבי הפעולות המתקנות והמונעות (לאחר שנחקר כיצד התאפשר מלכתחילה אירוע הכשל וימנעו הישנות בעיה דומה), לוח זמנים, אחראים לביצוע ומדדים לבחינת אפקטיביות הפתרון.
 - 7.12.2.4 ביצוע הפעולות המתקנות והמונעות, שהוחלט עליהן, כמתוכנן (כולל בחינת אפקטיביות).
 - סיכום ההחלטות שהתקבלו באשר 7.12.2.5לפעולות מתקנות/מונעות שננקטו (או ינקטו)

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 21 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 21 of 32 |

taken), and documentation of their implementation (e.g. revised SOP, training documentation, acquisition of equipment, calibration of equipment, replacement of materials etc.).

7.12.2.6 Effectiveness assessment of the implemented actions according to the predetermined schedule and measures. The assessments observations, corrective and preventive actions and effectiveness assessment shall be examined in the organization's management review, according to standard requirements.

The corrective actions shall be examined based on the documentation submitted by the organization rather than conversations.

If the assessor concludes that the response to one or more of the nonconformities is insufficient, the organization shall be allowed to submit again the documentation of corrective actions and additional actions completing the nonconformity handling.

The additional documentation shall be submitted within 20 working days from the day ISRAC's comments to the first submission were received. In some cases, a different schedule may be determined for ISRAC's response to the corrective actions submitted by the organization.

If the corrective action is still insufficient after the second submission, and additional submissions are required, the organization shall bear the costs for ותיעוד ליישומן (כגון: נוהל מתוקן, מסמכים המלמדים על הדרכה, רכישת מכשור, כיול ציוד, החלפת חומרים וכדי).

7.12.2.6 מעקב אחר האפקטיביות של הפעולות שננקטו על פי המדדים ולוחות הזמנים, שנקבעו מראש. על פי דרישות התקן, ממצאי מבדקים, פעולות מתקנות ומונעות ובדיקת אפקטיביות ייסקרו בסקר ההנהלה של הארגון.

בחינת הפעולות המתקנות, שהגישה המעבדה תתבסס על התיעוד, שיוגש על ידי הארגון הנבדק בלבד ולא על שיחות בעל פה.

כאשר מעריך הבודק שלא ניתן מענה מספק לאי התאמה אחת או יותר, תינתן לארגון האפשרות להגיש סבב שני של תיעוד לביצוע פעולות מתקנות, משלימות, שיאפשרו את השלמת הטיפול בממצא.

הסבב השני יוגש לרשות, במרוכז, בתוך 20 ימי עבודה מיום קבלת הערות הרשות לסבב הראשון. יתכנו מצבים בהם יוגדר לוח זמנים אחר למתן תגובת הרשות לפעולות המתקנות, שהגיש הארגון.

אם לא תמוצה הפעולה המתקנת בסבב שני וידרשו סבבים נוספים, יישא הארגון בהוצאות הנדרשות הנובעות מהמשך הטיפול בסבבים הנוספים עד להשלמת הטיפול באי ההתאמות מהמבדק.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 22 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 22 of 32 |

any additional handling, until the completion of the nonconformities identified in the assessment.

Payment shall be determined based on the resources required for completion of the operation, according to the Authority's regular fee. The organization shall be required to sign a payment commitment for the additional handling on form number TA-621001-08.

7.12.3 Closing of Assessment Observations

The Lead Assessor shall receive the handling of nonconformities and the opinion of the expert assessors. He/she shall review the actions taken and shall determine whether the handling of nonconformities is sufficient and whether the file may be transferred to the Head of Division for approval. If the Head of Division determines that the response is sufficient, he/she shall add his opinion and submit the file to the Accreditation and Assessment Review Committee.

The committee shall review the file and write its recommendation in regard to the accreditation to ISRAC's General Manager. The General Manager shall accept the decision in regard to the organization's accreditation status.

7.13 Control and QA of Test Results

Laboratories accreditation standards ISO 15189, ISO/IEC 17025 and ISO/IEC 17020 specify the requirements for ensuring the reliability of laboratory test results. The standards also specify

החיוב יעשה לפי השקעת תשומות בפעילות הנדרשת, על פי התעריף המקובל ברשות. הארגון יתבקש לאשר בכתב את התחייבותו לשלם עבור המשך הטיפול על גבי טופס TA-621001-08.

7.12.3 תהליך סגירת ממצאי המבדק

הבודק המוביל יקבל לידיו את הטיפול באי ההתאמות וחוות דעתם של הבודקים המקצועיים, יסקור את הפעולות שבוצעו ויחליט האם הסתיים הטיפול באי ההתאמות והאם ניתן להעביר התיק לאישור ראש האגף. אם ראש האגף יתרשם שהושלם המענה יצרף את חוות דעתו ויגיש את התיק לועדה לסקירת ההסמכה והמבדק.

ועדה זו תסקור את התיק ותסכם את המלצתה בדבר מתן ההסמכה למנכייל הרשות. מנכייל הרשות יקבל את ההחלטה בדבר סטאטוס ההסמכה של הארגון.

7.13 פעילויות בקרה והבטחת איכות התוצאה

תקנים להסמכת מעבדות תקן ISO 15189 ותקן מפרטים ISO/IEC 17020 כמו גם ISO/IEC 17025 מפרטים דרישות למעבדות, בנושאים המבטיחים את אמינות תוצאותיהן. כמו כן, התקנים מגדירים

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 23 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 23 of 32 |

the requirements regarding the management, competence and technical actions of the laboratory.

The most important aspect is assuring the quality of test results delivered to the laboratory results users, according to the user needs. The laboratory management is responsible for examining the laboratory activities on an ongoing basis and to introduce required improvements.

The following constitute important tools in examining the quality of laboratory work: internal audits, management review and assuring the quality of the result.

Accreditation std. for conformity assessment activity of testing requires quality assurance of the results of each test in the scope of accreditation:

"The laboratory shall have quality control procedures for monitoring the validity of tests and calibrations undertaken. The resulting data shall be recorded in such a way that trends are detectable and, where practicable, statistical techniques shall be applied to the reviewing of the results. This monitoring shall be planned and reviewed and may include, but not be limited to, the following:

7.13.1 Regular use of certified reference materials (approved) and internal quality control using secondary reference materials; (in any case, use of the same material for both calibration and quality control is prohibited).

דרישות הנוגעות לניהול, כשירות מקצועית ופעולות טכניות של המעבדות.

נקודת המבט החשובה ביותר היא הבטחת איכות התוצאה המסופקת למשתמשים בתוצאות המעבדה, לפי צרכיהם. אחריותה של הנהלת המעבדה היא לבחון, באופן שוטף, את פעילויותיה ולדאוג לשיפורן המתמיד.

כלים חשובים שבאמצעותם ניתן לבחון את איכות העבודה הם: מבדקים פנימיים, סקר הנהלה, ופעולות לבחינת איכות התוצאה.

תקני הסמכת גופים המבצעים פעילות בדיקה מתייחסים לצורך מחייב את בחינת איכות התוצאה לכל שיטה ושיטה המופיעה בנספח היקף ההסמכה:

"למעבדה יהיו נהלי בקרת איכות לניטור תקפות הבדיקות והכיולים המבוצעים. נתוני התוצאות יירשמו כך שיהיה אפשר להבחין במגמות, וכאשר הדבר מעשי, ייושמו שיטות סטטיסטיות לסקירת התוצאות. ניטור זה יתוכנן ויסוקר והוא יכול לכלול, בין היתר, לפחות את הנושאים האלה:

7.13.1 שימוש סדיר בחומרי ייחוס מותעדים (מאושרים) וגם בקרת איכות פנימית, העושה שימוש בחומרי ייחוס משניים; (בכל מקרה אין להשתמש באותו חומר לצורך כיול ובקרת איכות).

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 24 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 24 of 32 |

- 7.13.2 Participation in inter laboratory comparison or proficiency-testing programs as specify in ISRAC policy and evaluation of comparison testing performed by accredited laboratories (proc. 1-681001)
- 7.13.3 Replicate tests or calibrations using the same or different methods;
- 7.13.4 Retesting or recalibration of retained items;
- 7.13.5 Correlation of results for different characteristics of an item.

Note: The selected methods should be appropriate for the type and volume of the work undertaken."

According to these sections, the laboratory must determine a quality control policy for each test. The laboratory shall have quality control procedures for each test/calibration method undertaken.

The laboratory shall ensure that at least some of the quality control means listed in the accreditation std. re assimilated and implemented for each test method (even where the specific relevant test standard does not include such requirement). The laboratory's policy shall include a requirement to perform annual review and assessment of all elements of the quality management system, including quality control activities, quality assurance activities, and personnel operating within the scope of accreditation at least once annually, under some type of surveillance.

- 7.13.2 השתתפות בהשוואה בין-מעבדתית או בתוכניות לבדיקת מיומנות כמפורט בנוהל מדיניות הרשות לביצוע והערכת מבחני השוואה במעבדות מוסמכות (נוהל 1-681001)
 - 7.13.3 חזרה על הבדיקות או הכיולים תוך שימוש בשיטות זהות או שונות:
- 7.13.4 בדיקות או כיולים חוזרים של פריטים שנשמרו;
 - מָתאָם של תוצאות עבור מאפיינים קתאָם של אותו פריט;

הערה: השיטות הנבחרות אמורות להתאים לסוג העבודה המבוצעת ולהיקפה.יי

מתוך סעיפים אלו עולה, כי על המעבדה להגדיר מדיניות בנושא בקרת איכות של כל בדיקה ובדיקה. נהלי המעבדה יגדירו את אמצעי בקרת האיכות עבור כל שיטה משיטות הבדיקה / הכיול המבוצעות במעבדה.

על המעבדה להבטיח כי לפחות חלק מדרכי
הבקרה המוגדרות בתקן ההסמכה, יוטמעו ויבוצעו
עבור כל שיטת בדיקה (גם אם אין בתקן הבדיקה
הספציפי לפיו עובדים דרישה מפורשת לכך). על
המעבדה להתייחס במדיניותה לכך, כי כל
האלמנטים של מערכת הניהול, לרבות פעילות
בקרת והבטחת איכות וכן כל העובדים, הפועלים
במסגרת ההסמכה של המעבדה, יבחנו ויסקרו
לפחות פעם אחת בשנה באיזה שהוא סוג של

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 25 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 25 of 32 |

7.14 Update of Standard Methods

An accredited organization is required to ensure that it uses the latest valid edition of a standard method. The maximum permissible period for updating to the latest edition shall be determined according to regulatory requirements or within one year from the update of the relevant document.

When the customer requires work according to the previous edition regularly, the laboratory must inform ISRAC in advance. In such case, the standard edition shall be indicated in the laboratory scope of accreditation. If the requirement is for a single test performance according to a previous edition of the applicable document - the edition shall be noted in the survey contract and in the results report.

In the transfer period between standard editions, the laboratory is required to inform the customer regarding the edition according to which the test shall be performed.

ISRAC approval in advance for the suggested change is not required. The laboratory competence in performing the test shall be examined in the next scheduled assessment. The laboratory shall send revised procedures to ISRAC up to two months prior to the scheduled annual assessment. If ISRAC sees appropriate, it shall conduct a specific assessment to examine conformance to the latest valid edition or reschedule a planned surveillance audit to an earlier date.

7.14 עדכון שיטות בדיקה תקניות

ארגון מוסמך נדרש לעדכן שיטת בדיקה כאשר נכנסת לתוקף גרסה חדשה של שיטה תקנית. פרק הזמן לעדכון יקבע על פי דרישות הרגולטור או תוך שנה, לכל היותר, מיום עדכון המסמך הישים.

כאשר נדרשת המעבדה על ידי הלקוח לעבוד בקביעות לפי מהדורה קודמת, עליה להודיע על כך לרשות מראש. במקרה זה יצוין בהיקף ההסמכה של המעבדה מספר המהדורה של התקן. אם מדובר בביצוע חד פעמי על פי מסמך ישים בגרסתו הקודמת – יש לציין את העובדה בסקר החוזה ובדו"ח התוצאות.

> בתקופת המעבר בין גרסאות התקן, המעבדה נדרשת לידע את הלקוח, בסקר החוזה, מהי המהדורה על פיה תבוצע הבדיקה.

אין צורך באישור הרשות מראש לשינוי המוצע.
יכולת הבדיקה של המעבדה תבחן במבדק
המתוכנן הבא. המעבדה תשלח לרשות את
הנהלים, שהתעדכנו עד חודשיים לפני המבדק
השנתי המתוכנן. כאשר הרשות תמצא לנכון, היא
תקיים מבדק ייעודי לבחינת ההתאמה לגרסה
העדכנית או תקדים מבדק פיקוח מתוכנן למטרה
זו.

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 26 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 26 of 32 |

7.15 Handling of Deviating Samples

Deviating samples are samples taken and/or transported and/or stored by the client or the sampler or the laboratory or by any other party not according to the standard or procedure requirements. For example:

- 7.15.1 The time period from the sampling to the test exceeds the maximum permissible time.
- 7.15.2 The sample size (quantity) is less than required.
- 7.15.3 The sample was not transported under the required conditions: temperature, humidity, packaging etc.
- 7.15.4 The accreditation standard include the following requirements:
- 7.15.4.1 Deviating samples and the cause of deviation shall be recorded.
- 7.15.4.2 Report shall be sent to the customer and further actions taken shall be according to decisions made in coordination with the customer.
- 7.15.4.3 The results of each test shall be reported accurately, clearly, unambiguously and objectively, indicating the deviation, so that the customer or client shall understand the limitations of the reported result.

ISRAC requires laboratories to include a chapter in the sampling procedure, or write a policy for handling of deviating samples, which will conform

7.15 טיפול בדגימות חריגות

דגימות חריגות הן דגימות שנדגמו ו/או שונעו ו/או אוחסנו עייי לקוח, או דוגם, או עייי המעבדה, או עייי אחר, עד הגיען למעבדה, שלא על פי דרישות התקן או הנוהל. לדוגמא:

- 7.15.1 הזמן בין נטילת הדגימה לבין הבדיקה רב מהמותר.
 - 2.15.2 גודל (כמות) הדגימה קטן מהנדרש.
- ?.15.3 הדגימה לא שונעה בתנאים הנדרשים: טמפי, לחות, אריזה וכו'.
 - : בתקני ההסמכה קיימת דרישה
 - 7.15.4.1 לתעד קבלה של דגימות חריגות והסיבות לחריגות.
- 7.15.4.2 לדווח ללקוח ולפעול בהתאם להחלטות שהתקבלו עם הלקוח.
- 7.15.4.3 לדוח את תוצאות הבדיקה בצורה מדויקת, בהירה, חד משמעית ואובייקטיבית, המעידה על החריגה, כך שהלקוח או הצרכן יבינו את מגבלות התוצאה המדווחת.

הרשות דורשת כי המעבדות יכלילו פרק בנהלי הדגימה ו/או יכתבו מדיניות לטיפול בדגימות חריגות, בהם יינתן מענה הולם לדרישות התקנים ולשיקול דעת מקצועי.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 27 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 27 of 32 |

to the standard requirements and to experts' opinion.

7.16 Reporting of the Test Certificate Information Source:

Test certificates issued by the organization include in some cases information received from other sources. In some of these cases, the organization cannot verify the reliability of the information. The bodies providing the information may not be accredited.

In these cases, the organization shall indicate in the test certificate that the information was not obtained by the organization, but received from another party which is not accredited by ISRAC, or that the organization relies on information received from... or any other suitable phrasing which clarifies the source of information and prevents misreporting to the customer or client.

7.17 Reporting of the Testing or Sampling Location

The conformity assessment body shall record relevant sampling data include diagrams or other equivalent means to identify the sampling location on site when appropriate, to enable the conformity assessment activity to be repeated

The certificates issued by the laboratory and the internal records shall indicate the location of sampling and/or the location where the test was carried out on the site.

7.16 הוראות לגבי דיווח מקור המידע המופיע בתעודות בדיקה:

בתעודות הבדיקה המוצאות עייי הארגון מופיע לעיתים מידע, אשר לא נבדק עייי הארגון עצמו, אלא מתקבל ממקור אחר. לעתים, אין בידי הארגון היכולת לבחון את אמינות המידע. הגופים המספקים את המידע לא בהכרח מוסמכים.

במקרים אלה על הארגון לציין בתעודות הבדיקה כי מידע זה לא נבדק על ידו, אלא התקבל מגורם אחר, שאינו מוסמך על ידי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות, או כי הארגון מסתמך על מידע שהועבר מ..., או ניסוח אחר מתאים, אשר יבהיר את מקור המידע וימנע הטעית הלקוח או הצרכן.

7.17 דיווח מיקום בדיקה או דגימה:

על הארגון המבצע פעילות בחינה להגדיר דרישות והנחיות לתעוד ומידע כולל תרשימים או אמצעים שווי ערך אחרים לזיהוי מיקום הדגימה באתר כאשר רלוונטי, על מנת לאפשר ביצוע חוזר של פעילות הבחינה.

בתעודות המופקות ע״י המעבדה, וברישומים הפנימיים, יצוין מיקום נטילת המדגם ו/או מיקום ביצוע הבדיקה באתר.

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 28 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 28 of 32 |

7.18 Test, Inspection Reports and Calibration Certificates

7.18.1 Conformance to Standard Requirements

Laboratories are required to issue test reports in various formats, such as result page, study report, internal electronic file, electronic file issued for the customer, client and other parties.

The accreditation standard defines the minimum required information for reporting results and the content of reports and certificates issued by the conformity assessment body.

The accredited organization must meet all standard requirements. The organization must examine each standard requirement, and convince the assessors that its solution conforms to the standard requirements.

For example:

A standard requires: "Unique identification of the test report or calibration certificate (such as the serial number), and on each page an identification to ensure that the page is recognized as a part of the test report or calibration certificate, and a clear identification of the end of the test report or calibration certificate."

Test reports issued by the laboratory as a hard copy must meet all standard requirements in full, i.e.:

Unique identification of the test report or calibration certificate (such as the serial number);

7.18 דוחות בדיקה, בחינה ותעודות כיול

7.18.1 מענה לדרישות התקן

מעבדות נדרשות להוציא דוחות בדיקה בפורמטים שונים כמו: דף תוצאה, דוח על עבודת מחקר, קובץ אלקטרוני פנימי לארגון, קובץ אלקטרוני המופק ללקוח ולצרכן ואחרים.

תקני ההסמכה מגדירים דרישות מינימום בנושא דיווח תוצאות ותכולת תעודת המופקות על ידי גוף מוסמך.

הארגון המוסמך מחויב לכל הדרישות המפורטות בתקן. עליו לבחון כל דרישה המפורטת בתקן לגופו של עניין ולשכנע את בודקיו כי בפתרון שנתן יש מענה לדרישות המפורטות של התקן.

: לדוגמא

על פי התקן נדרש: ״ זיהוי חד – ערכי של דו״ח הבדיקה או תעודת הכיול (כגון מספר סידורי), ובכל עמוד – זיהוי המבטיח כי העמוד מזוהה כחלק מדו״ח הבדיקה או מתעודת הכיול, וכן זיהוי ברור של סוף דו״ח הבדיקה או תעודת הכיול ״.

אם המעבדה מפיקה דו״ח תוצאה בפורמט ניירי, היא נדרשת לתת מענה לכל הדרישות כלשונן כלומר:

זיהוי חד משמעי של דו״ח הבדיקה או תעודת הכיול (כגון מספר סידורי)

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 29 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 29 of 32 |

Identification on each page to ensure that the page is recognized as part of the test report or calibration certificate and clear identification of the end of the test report or calibration certificate.

In addition, the end of each test report/calibration certificate shall be clearly identified, in such way to ensure clear and unambiguous identification of the last line of the certificate/report written by the laboratory.

When issuing test reports in an electronic format, the laboratory must protect the document in such way as to prevent unauthorized access or amendment of these records, by locking the document or by documented tracking of changes.

7.18.2 Reporting the Results of Laboratory-Developed Methods

Laboratories may be accredited to perform laboratory-developed methods rather than standard methods. Test report issued for the test conducted by laboratory developed methods must indicate the procedure according to which the test was conducted. The report shall indicate the method in such way to ensure that the customer understands that the test was not conducted according to the standard method.

The laboratory shall provide additional information regarding the test method, as required by the contract review or as per customer request under professional and business information restriction.

ובכל עמוד אמצעי זיהוי המבטיח כי העמוד יזוהה כחלק מדוייח הבדיקה או תעודת הכיול וכן זיהוי ברור של סוף דוייח הבדיקה או תעודת הכיול.

כן יש לציין את הסיום של כל תעודת כיול/דו״ח בדיקה, באופן שיהיה ברור וחד משמעי מהי השורה האחרונה בתעודה/בדו״ח שנכתב/ה על ידי המעבדה.

אם המעבדה מפיקה דוח תוצאה אלקטרוני עליה להבטיח, כחלופה, כי אין אפשרות להוסיף לדוח התוצאה נתונים, שלא היו בו במקור באמצעות נעילה של הקובץ האלקטרוני, או לחלופין מעקב מתועד אחר השינויים בקובץ האלקטרוני.

הצגת תוצאה של בדיקה, שפותחה במעבדה

לעיתים, מעבדות מוסמכות לבדיקות מפיתוח עצמי ולא לשיטות תקניות. כאשר המעבדה מפיקה דו״ח תוצאה לבדיקות ביתיות עליה לציין בדו״ח התוצאה את הנוהל, על פיו מבוצעת הבדיקה . באופן זה מובטח, שלא תהיה הטעיית לקוח לחשוב שהשיטה מבוצעת על פי תקן מקובל; יש להבהיר מפורשות, שהיא מבוצעת על פי נוהל פנימי של המעבדה בכפוף למגבלות מידע עסקי ומקצועי.

המעבדה תספק ללקוח מידע נוסף על ביצוע הבדיקה, כנדרש בסקר חוזה, או על פי בקשה של הלקוח.

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 30 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 30 of 32 |

When the customer requests a statement of conformity to a specification or standard for the test or calibration (e.g. pass/fail, in-tolerance/out-of-tolerance), the specification or standard and the decision rule shall be clearly defined. Unless inherent in the requested specification or standard, the decision rule selected shall be communicated to, and agreed with, the customer.

7.18.3 Interpretation of the Results of Test in the Scope of Accreditation

In some cases, the test certificate does not clearly identify the item tested. When the test includes multiple activities detailed in the test standard and referring to each section in the certificate is not possible, it may be unclear whether all sections were carried out (in some cases some sections may be irrelevant and therefore are not conducted).

For example, conformity assessment activity in standards such as Israeli Standards 158, 579, 1205, 1220 Part 3, 1498, 1596.

In such cases, the laboratory must report the following in the test certificate:

Two optional conclusions may be presented:

Conclusion A - The system meets the requirements of Israeli Standard XXX.

Conclusion B - The system was tested in accordance with sections and was found conforming / not conforming to the requirements of Sections of Israeli Standard XXX. Approval of

כאשר הלקוח מבקש הצהרת התאמה למפרט או תקן לבדיקה או לכיול (לדוגמה, מעבר / כשל, עמידה או אי עמידה בגבולות סיבולת), המפרט או התקן וכלל ההחלטה יהיו מוגדרים בבירור. אלא אם כן הוא מצוי ומוגדר במפרט המבוקש או בתקן, כלל ההחלטה שנבחר ימסר ללקוח ויוסכם עימו.

הצגת מסקנה לתעודת בדיקה בתחום 7.18.3 פיקוח

בתחומים מסוימים, תעודות הבדיקה לא משקפות באופן ברור מה בדיוק נבדק. כאשר הבדיקה מתייחסת לפעילות רבה המפורטת בתקן הבדיקה וכאשר לא ניתן לשייך בתעודת הבדיקה מענה לכל סעיף וסעיף, לא מספיק ברור מה בדיוק נבדק והאם כל הסעיפים אכן נבדקו (יש מקרים בהם יש סעיפים שלא נבדקו כי הם לא רלוונטיים).

דוגמא לכך היא בבדיקות של פעילות הערכת התאמה, בתקנים כגון תייי 158, תייי 579, תייי 1205, תייי 1220 חלק 3, תייי 1498, תייי 1596 ועוד.

במקרים כאלה, נדרש כי המעבדה תדווח בתעודות הבדיקה כדלקמן:

ניתן להציג שתי אפשרויות למסקנות:

מסקנה א - המערכת מתאימה לדרישות תייי XXX.

מסקנה ב - המערכת נבדקה לפי סעיפים ונמצאה מתאימה/לא מתאימה לדרישות סעיפים בתייי XXX. אישור התאמת המערכת לדרישות תייי XXX מחייב עמידה בהצלחה בבדיקות בסעיפים.

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-18 באפריל 2018

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 31 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 31 of 32 |

system conformance to the requirements of Israeli Standard XXX requires conformance to Sections.

It should be emphasized that test reports/certificates must specify all the sections according to which the system was tested.

7.19 Reporting of Quantitative Test Results

Definitions:

The Limit of Quantification (LOQ) of a test method is the lowest amount of analytic in a sample that can be quantitatively analyzed with a reasonable level of reliability and reproducibility.

The Limit of Detection (LOD) of a test method is the concentration of analytic which can be detected with a reasonable level of reliability.

The accreditation standard required that reporting results shall be in a non-misleading way to the customer.

Based on the above definitions and on the standard requirement to prevent misreporting to the customer, the laboratory must use discretion when reporting the quantitative results of an analytical method.

i.e. when reporting results that are lower than the LOQ of the method, the laboratory may select one of the following options:

7.19.1 Report "Result lower than the LOQ" without specifying the value,

or

ויודגש דו״חות/תעודות הבדיקה יפרטו את כל הסעיפים בהם נבדקה המערכת.

7.19 דיווח תוצאות בדיקה כמותית

:הגדרות

גבול הכימות של שיטת בדיקה הוא הכמות הקטנה ביותר של אנליט בדגימה אשר ניתן לקבוע כמותית ברמה סבירה של דיוק והדירות.

גבול הגילוי של שיטת בדיקה הוא הריכוז שבו אנו יכולים להיות בטוחים ברמת ביטחון סבירה כי השיטה יכולה לגלות את הימצאות האנליט.

תקני ההסמכה מנחים דיווח תוצאות באופן המונע הטעית לקוח .

בהתבסס על ההגדרות הנייל ועל פי דרישת התקן, כי עלינו למנוע הטעיית לקוח, על המעבדה להפעיל שיקול דעת בעת דיווח תוצאות כמותיות של שיטה אנליטית.

משמע, כאשר המעבדה מדווחת על תוצאות, הקטנות מגבול כימות השיטה היא יכולה לבחור במספר דרכים:

7.19.1 ניסוח של הדיווח כ״תוצאה הקטנה מגבול הכימות״ והימנעות מדווח של מספר כמותי

או

| Website: YES | דרישות כלליות להסמכה General Requirements for Accreditation | |
|-------------------|--|--------------------|
| מספר גרסה 11 | Procedure number 1-000019 : נוהל מספר | דף מספר 32 מתוך 32 |
| Version number 11 | Procedure number: 1-000019 | Page 32 of 32 |

7.19.2 Report the quantitative result value, with a clarification stating that the result's uncertainty can be 100% or higher. In any case, the laboratory must clarify to the customer that in this range, between the LOQ and the LOD, the result was not determined with a reasonable level of reliability and reproducibility.

When reporting results that are lower than the LOD, the laboratory must clarify to the customer, by indicating in the test certificate, that the result is lower than the LOD of the method, i.e. the analytic was not identified in the test since the test is not capable of detecting such low quantities.

8.0 DOCUMENTATION

Not applicable.

9.0 APPENDICES

Not applicable.

7.19.2 דיווח של תוצאה כמותית, כמספר, עם הבהרה - שאי הוודאות של קביעה זו גדולה עד כדי 100% ויותר. ובכל מקרה יש להבהיר ללקוח כי בטווח זה בין גבול הכימות לגבול הגילוי של השיטה, התוצאה לא נקבעה ברמה סבירה של דיוק והדירות.

כאשר המעבדה מדווחת על תוצאות שהן קטנות מגבול הגילוי עליה להבהיר ללקוח, על ידי רישום בתעודת התוצאה, כי התוצאה קטנה מגבול הגילוי של השיטה כלומר, שהאנליט לא זוהה בבדיקה, כיון שהבדיקה אינה מסוגלת לגלות כמויות כה נמוכות שלו.

תיעוד 8.0

לא ישים.

9.0 נספחים

לא ישים