

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 1 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 1 of 53



Israel Laboratory Accreditation Authority

Valid from	בתוקף מתאריך
04.08.2028	
Effective from	מחייב מתאריך
04.08.2028	

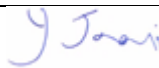
הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות

Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents

נוהל מספר 1-000023
Procedure number 1-000023

Authorized by:

מאשרים:

Signature – חתימה	Date – תאריך	Name – שם	Position – תפקיד
	03.08.2026	יקיר גיאוי Yakir Jaoui	מעודכן ע"י מנהל איכות : Approved by Quality Manager:
	03.08.2026	אתי פלר Etty Feller	מאושר ע"י מנכ"ל : Approved by General Manager:

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAQ ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAQ computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 2 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 2 of 53

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

הרשות מוכרת במסגרת הסכם ההכרה ההדדי של הארגון הבינלאומי ILAC (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 © ISRAAC.

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

טל' 03-9702727

פקס 03-9702413

דוא"ל: israc@israc.gov.il

www.israc.gov.il

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 3 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 3 of 53

עדכונים של הנוהל:

סעיף Article	תאריך Date	השינוי ומהותו	The change
7.27	14.07.2026	הוספת הגדרה : • בינה מלאכותית	Add definition: • Artificial Intelligence
7.16	29.07.2026	הוספת הגדרה : • בדיקות בלתי תלויות	Add definition: • Independent tests

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 4 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 4 of 53

תוכן עניינים

5	מבוא	1.0
5	מטרה	2.0
5	מהות	3.0
5	מסמכים ישימים	4.0
5	הגדרות	5.0
5	אחריות	6.0
6	השיטה	7.0

INDEX

1.	INTRODUCTION	5
2.	PURPOSE	5
3.	SCOPE	5
4.	APPLICABLE DOCUMENTS	5
5.	DEFINITIONS	5
6.	RESPONSIBILITY	5
7.	METHOD	6

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 5 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 5 of 53

1.0 INTRODUCTION

This procedure is a reference procedure to all the documents of the Israel Laboratory Accreditation Authority (hereinafter "ISRAC").

2.0 PURPOSE

The purpose of the procedure is to facilitate ISRAC procedures to any reader, to understand the meaning of terms written in ISRAC documents.

3.0 SCOPE

This procedure shall include all definitions used in ISRAC documents.

4.0 APPLICABLE DOCUMENTS

Not Applicable.

5.0 DEFINITIONS

Not Applicable.

6.0 RESPONSIBILITY

The Quality Manager is responsible for updating this procedure with all the definitions used in ISRAC documents.

1.0 מבוא

נוהל זה מהווה ניהול עזר לכלל מסמכי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות (להלן: "הרשות").

2.0 מטרה

מטרת הנוהל להקל על קורא הנהלים מתוך הרשות ומחוצה לה, את הבנת המושגים המצויים במסמכי הרשות.

3.0 מהות

הנוהל מאחד את כלל ההגדרות המשמשות במסמכי הרשות.

4.0 מסמכים ישימים

לא ישים.

5.0 הגדרות

לא ישים.

6.0 אחריות

באחריות מנהל האיכות לעדכן את הנוהל בכלל ההגדרות המשמשות במסמכי הרשות.

נהלים בהם

מופיעה ההגדרה

Applicable Documents

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 6 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 6 of 53

7.0 METHOD

The following is a list of definitions of key terms (in Hebrew alphabetical order). Definitions of additional terms used in the procedure can be found in the procedures listed in Applicable Documents.

7.1 Periodical Fee

The fee is collected after an initial accreditation or re-assessment audit, for routine activities.

Note: The annual fee is calculated as 12% of the overall cost of the organization's accreditation, which is calculated based on its scope of accreditation at the date of issuance. At the end of a re-assessment, an invoice shall be issued for the following two years (i.e. "Periodical Fee" or "bi-annual fee").

7.2 Document Review Fee

Fee paid for the review of the document "presenting the organization" (procedure number 1-611003) including a meeting, up to 3 hours, with the relevant Head of Division.

7.0 השיטה

להלן רשימת הגדרות של מונחי מפתח (לפי סדר א"ב). הגדרה של מונחים נוספים המוזכרים בנוהל נתונה בנהלים שברשימת המסמכים הישימים.

7.1 אגרה תקופתית

סכום הנגבה מהארגון המוסמך לאחר מבדק הסמכה ראשונה או הסמכה מחדש, עבור כל משך תקופת ההסמכה בגין טיפול שוטף.

הערה : אגרה שנתית מחושבת כ-12% מעלות הסמכת הארגון המשקפת את היקף ההסמכה התקף של הארגון במועד הנפקת החשבון. בתום מבדק הסמכה מחדש, יונפק לארגון המוסמך חשבון בגובה שתי אגרות שנתיות עבור השנתיים העוקבות (להלן : "אגרה תקופתית" או "אגרה דו-שנתית").

7.2 אגרת בדיקת מסמכים

תשלום עבור בדיקת מסמך "הצגת הארגון" (נוהל מספר 1-611003) וזכאות ל-3 שעות פגישה עם ראש האגף המתאים.

A-621001

A-621001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 7 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 7 of 53

7.3 Impartiality

Presence of objectivity.

Note: Objectivity means that conflicts of interest do not exist, or are resolved so as not to adversely influence subsequent activities of the body.

Other terms that are useful in conveying the element of impartiality include "independence", "freedom from conflict of interests", "freedom from bias", "lack of prejudice", "neutrality", "fairness", "open-mindedness" "even-handedness", "detachment", "balance".

7.4 Verification

Confirmation of truthfulness through the provision of objective evidence that specified requirements have been fulfilled EXAMPLE 1 Confirmation that a given reference material as claimed is homogeneous for the value representing quantity and the measurement procedure concerned, down to a measurement portion having a mass of 10 mg. EXAMPLE 2 Confirmation that performance properties or legal requirements of a measuring system are achieved.

7.3 אי משוא פנים 1-432000

נוכחות של אובייקטיביות.

הערה : אובייקטיביות פירושה כי ניגודי עניינים לא קיימים, או נפתרים כך שאינם משפיעים בצורה ניכרת על פעילויות הארגון. מונחים אחרים המשמשים בהעברת אלמנט של חוסר משוא פנים כוללים "עצמאות", "חופש מניגוד עניינים", "חופש מהטיה", "חוסר דעה קדומה", "ניטרליות", "הוגנות", "פתיחות" יד שווה", "ניתוק", "איזון".

7.4 אשרור 1-661004

אישור אמיתות דרך אספקת ראיות אובייקטיביות כי דרישות נקובות מולאו. דוגמה 1 : ווידוא שחומר ייחוס נתון כנטען הוא הומוגני עבור ערך המשמש לביטוי כמות ומדידת המדידה הנוגעת בדבר, עד לחלק מדידה בעל מסה של 10 מ"ג. דוגמה 2 : אישור כי מאפייני ביצועים או דרישות משפטיות של מערכת מדידה מושגות. דוגמה 3 : אישור כי אי ודאות למדידת יעד יכולה להתממש.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 8 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 8 of 53

EXAMPLE 3 Confirmation that a target measurement uncertainty can be met.

Note: When applicable, measurement uncertainty should be taken into consideration. The item may be, for example, a process, measurement procedure, material, compound, or measuring system. The specified requirements may be, for example, that a manufacturer's specifications are met.

Verification in legal metrology, as defined in VIML, and in conformity assessment in general, pertains to the examination and marking and/or issuing of a verification certificate for a measuring system. Verification should not be confused with calibration. Not every verification is a validation.

In chemistry, verification of the identity of the entity involved, or of activity, requires a description of the structure or properties of that entity or activity.

הערה : לפי הצורך, יש להתחשב באי ודאות המדידה. הפריט עשוי להיות, לדוגמה, תהליך, הליך מדידה, חומר, מתחם או מערכת מדידה. הדרישות שצוינו עשויות להיות, לדוגמה, שמתקיימים מפרטי יצרן. אימות במטרולוגיה חוקית, כהגדרתה ב-VIML, ובהערכת ההתאמה באופן כללי, נוגע לבדיקה וסימון ו / או הנפקת תעודת אימות למערכת מדידה. אין לבלבל בין אימות לבין כיוול. לא כל אימות הוא אימות. בכימיה, אימות הזהות של הגוף המעורב או הפעילות דורש תיאור של המבנה או התכונות של אותה ישות או פעילות.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 9 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 9 of 53

7.5 Organization (Conformity assessment body - CAB) An organization that assesses conformity to specified requirements for a product/service. Any organization performing one or more of the following conformity assessment activities: testing, calibration, inspection, certification of management systems, persons, products, processes and services, provision of proficiency testing, production of reference materials, validation and verification. that can be the object of accreditation. <i>Note: Whenever the term "conformity assessment body" is used in the text, it applies to both the applicant and accredited conformity assessment bodies, unless otherwise specified.</i>	7.5 ארגון (גוף הערכת תאימות) גוף המבצע הערכת תאימות למפרטים / דרישות מוגדרות עבור מוצר/שירות. גוף המבצע בדיקות התאמת לתקן כל ארגון המבצע אחת או יותר מהפעולות הבאות : בדיקות, כיול, התעדה למערכות ניהול, אנשים, מוצרים, תהליכים ושירותים, אספקת מבחני מיומנות, ייצור חומרי ייחוס, תיקוף ואשרור, אשר יכולות להתבצע תחת הסמכה. הערה : בכל מקום שבו נעשה שימוש במונח "גוף הערכת תאימות", הוא מתייחס הן לפונה והן לגוף הערכת תאימות מוסמך, אלא אם מצוין אחרת.	2-623001
7.6 Organization in a recognition status An organization is considered "in recognition" after having paid the documents review fee.	7.6 ארגון בהיכרות ארגון לאחר ששילם אגרת בדיקת מסמכים.	2-000003
7.7 Organization in Process An organization is defined as "in the process" only after it has signed the form "request for accreditation" and	7.7 ארגון בתהליך ארגון שחתם על טופס "בקשה להסמכה של ארגון" ושילם מקדמה של 50% מעלות ההסמכה.	A-621001 2-000003

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 10 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 10 of 53

has paid an advance payment of 50% of the accreditation fee.

7.8 Recognized testing facility (see also:

Approved/Recognized Assessment Body)

Testing facility that received the recognition of ISRAC for its competence to perform tests regarding the effectiveness and safety of products according to the principles of OECD-GLP.

7.9 Accredited Conformity Assessment Body

A CAB which has been accredited by ISRAC or an accreditation body (AB) which has signed a Mutual Recognition Agreement of accreditation bodies with ISRAC. Refers to a CAB operating according to the requirements of ISO/IEC 17020 and/or ISO/IEC 17025 standards and is accredited by ISRAC.

7.10 Multi-Site Organization

Organization that performed activities in some sites and has one Quality Manager, one Quality Manual and the same technical procedures (Standard Operation procedures - S.O.P) for similar tests.

7.8 ארגון מוכר (ראה גם: גוף מוכר או מאושר)

ארגון שקבל את הכרת הרשות ליכולת ולכשירות המקצועית שלו לבצע בדיקות יעילות ובטיחות למוצרים על פי עקרונות OECD-GLP.

7.9 ארגון מוסמך

גוף אשר הוסמך ע"י הרשות או ע"י גוף ההסמכה חתום על הסכם ההכרה ההדדית להסמכה עם הרשות. ארגון הפועל בהתאם לדרישות תקן ISO/IEC 17025 ו/או ISO 15189 ו/או ISO/IEC 17020 ומוסמך על ידי הרשות.

7.10 ארגון רב אתרי

ארגון, בו מתבצעת פעילויות במספר אתרים ואשר עונה על הקריטריונים: קיים מנהל איכות יחיד, מדריך איכות אחד, ולבדיקות זהות יש נהלים מקצועיים זהים.

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 11 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 11 of 53

7.11 Site/Branch (designated by P in scope)

A permanent or temporary place, or a stationary or mobile facility, at or from which the organization performs conformity assessment activities forming part of its scope of accreditation, starting from sampling to final issuance of a report or certificate and / or quality system activities.

Note: A place is a premise, branch, annex, sub-annex, base, etc. A facility is a system of items including all means required for performing the relevant activities

7.12 Temporary Site Including Field Laboratory (designated by T in scope)

A site established under the responsibility of an accredited permanent site. All activities performed at a temporary site are the responsibility of the permanent site. An outdoors work is also considered to be a temporary site. Temporary site including field laboratory will be a site that working for special project and the activity will be defined in time (up to 2 years).

7.11 אתר/סניף (מסומן כ-P בנספח)

מקום קבוע או זמני או מתקן נייד או שבו או ממנו מבצע הארגון פעילות בדיקה, שהיא חלק מהיקף ההסמכה. הפעילות יכולה להיות חלק או כל הפעילות, החל משלב הדיגום ועד שלב הוצאת דו"ח או תעודה ו/או פעילות מערכת האיכות. הערה: מקום הוא חצר, סניף, שלוחה, תת שלוחה, בסיס, וכד'. מתקן הוא מערכת של פריטים הכוללת את כל האמצעים הדרושים לביצוע הפעילויות המתאימות.

7.12 אתר זמני לרבות מעבדות שדה (מסומן כ-T בנספח)

אתר המוקם באחריות אתר קבוע מוסמך. כל הפעילות המבוצעת באתר זמני היא באחריות האתר הקבוע. גם עבודה בשטח היא עבודה באתר זמני. אתר זמני לרבות מעבדת שדה הינו אתר אשר פועל לצורך פעילות / פרויקט ספציפי ופעילותו קצובה בזמן (עד שנתיים).

2-614002

2-614002

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 12 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 12 of 53

***Note:** Calibration performed by the calibration laboratory at the customer site, is calibration at a temporary site.*

7.13 Mobile Site (designated by M in scope)

A mobile site is a site with mobile ability that works as an autonomy unit, such as a vehicle visiting clients' premises and equipped with measuring/ calibration/ inspection equipment.

7.14 Main Site

Also called main/reference site and is the site where the main activity is performed or set as the CAB's headquarters.

7.15 Test

Determination of one or more characteristics of an object of conformity assessment, according to a procedure.

7.16 Independent Tests

Tests conducted in a manner that ensures genuine variation and reflects the laboratory's routine workflow. Principles that may assist in establishing independent tests:

- Temporal separation: The tests were not performed in immediate succession at the same time.

הערה : כיול המבוצע על ידי מעבדת הכיול באתר הלקוח הנו כיול באתר זמני.

7.13 אתר נייד (מסומן כ- M בנספח)

אתר נייד הוא אתר בעל כושר תנועה הפועל כיחידה עצמאית כגון רכב היוצא לחצרי הלקוח ובו נמצא ציוד המדידה/ כיול/ בחינה.

7.14 אתר ראשי

נקרא גם אתר קבוע/ייחוס, הנו אתר בו מבוצעת הפעילות המרכזית או נקבע כמטה הארגון.

7.15 בדיקה

קביעה של תכונה או מספר תכונות של נשוא הערכת התאימות, על פי נוהל.

7.16 בדיקות בלתי תלויות

בדיקות המבוצעות באופן המבטיח שונות אמיתית ומייצג את שגרת העבודה של המעבדה. עקרונות העשויים לעזור בקביעת בדיקות בלתי תלויות:

- **הפרדה בזמן:** הבדיקות לא בוצעו ברצף מידי אחת אחרי השנייה באותו רגע.
- **הרצת כלל התהליך:** כל בדיקה צריכה לכלול את כל שלבי התהליך

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 13 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 13 of 53

- Execution of the entire process: Each test must encompass all stages of the process from start to finish—including intake, preparation, processing, generation of results, and measurement.
- Variation in influencing factors (subject to availability): Natural laboratory variability, such as different calibration cycles, the use of different reagent/consumable lots, and/or the involvement of different analysts/testers qualified for the method.

- מתחילתו ועד סופו – כולל שלבי קליטה, הכנה, עיבוד, הפקה ומדידה.
- **גיוון בגורמי השפעה (לפי זמינות):** שונות טבעית של המעבדה, כגון: סבבים שונים של כיול, שימוש במנות (Lots) שונות של ריאגנטים/חומרים מתכלים ו/או ומעורבות של אנליטיקאים/בודקים שונים שהוסמכו לשיטה.

7.17 Inter laboratory

Comparison

Organization, performance and evaluation of measurements or tests on the same or similar items by two or more laboratories in accordance with predetermined conditions.

7.17 בדיקות בין-מעבדתיות

ארגון, ביצוע והערכה של מדידות או בדיקות על אותם פריטים על ידי שתי מעבדות או יותר בהתאמה לתנאים מוגדרים מראש.

1-681001

7.18 Proficiency Testing (PT)

Evaluation of participant performance against pre-established criteria by means of interlaboratory comparisons.

7.18 בדיקות מיומנות (PT)

הערכת ביצועים של כל משתתף כנגד קריטריונים מוגדרים מראש באמצעים של השוואה בין-מעבדתית.

1-681001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 14 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 14 of 53

7.19 Intra Laboratory Testing

Within laboratory Control Testing Program.

7.20 Rare Tests

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

7.19 בדיקות תוך מעבדתיות

תכנית בדיקות בקרה בתוך המעבדה.

7.20 בדיקות נדירות

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 (ורפיקציה) 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 אלו תקבלנה 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.

1-681001

1-000019

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 15 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 15 of 53

7.21 Inspection

Examination of an object of conformity assessment and determination of its conformity with detailed requirements or, on the basis of professional judgement, with general requirements.

7.22 Assessor

Person assigned by an AB to perform, alone or as part of an assessment team, an assessment of a CAB.

7.23 Inspector

A person who performs the test facility inspections and study audits on behalf of the Israel National Good Laboratory Practice Monitoring Authority (IL-GLP-MA) or a GCLP inspection.

7.24 Team Leader

Assessor is given the overall responsibility for the management of an assessment.
An assessor appointed to manage the assessment/audit. He is a member of the assessment team, who prepares the assessment plan, leads the assessment team, inspects the CAB's quality management system, makes decisions regarding the performance of the assessment, presents the assessment team before

7.21 בחינה

בחינת נשוא הערכת התאימות וקביעת התאמתו לדרישות מפורטות או, על בסיס שיקול דעת מקצועי, לדרישות כלליות.

7.22 בודק

אדם שמונה על ידי גוף הסמכה לבצע, לבד או כחלק מצוות מבדק, מבדק של גוף המעריך תאימות.

7.23 בודק מבקר

אדם המבצע מבדק ובדיקת מחקר במתקן מחקר מטעם הרשות הלאומית של ישראל בתחום GLP או מבדק GCLP.

7.24 בודק מוביל

בודק שקיבל את האחריות לניהול מבדק. בודק שמונה לנהל את מבדק ההסמכה/הכרה.
חבר צוות המבדק אשר מכין את תכנית המבדק, מנהיג את צוות המבדק, במבדק איכות בודק את מערכת ניהול האיכות של הארגון הנבדק, מקבל החלטות המתייחסות לביצוע המבדק, מייצג את צוות המבדק בפני הנהלת הארגון הנבדק, אחראי על סיווג כלל הממצאים, ומפקח על הכנת דו"ח מבדק והגשתו.

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 16 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 16 of 53

the CAB's management, in charge of non-conformities' classification, and supervises the preparation and submission of the assessment report. For accreditation assessment it is custom to appoint an ISRAAC Team Leader, usually Head of Division.

7.25 Technical Assessor

A technical expert who has completed a all qualification requirements according to procedure number 2-520001. A member of the assessment/audit team who performs the assessment of the technical capability of the CAB regarding specific fields within the scope of accreditation according to a signed assessor/ advisor form.

7.26 Technical-Lead Assessor

Certified Technical Assessor, who is also qualified to perform opening and wrap-up meetings for technical assessments, like extensions.

Note: A technical-lead assessor is not qualified to fill the requirements of the team leader in regard to managing an assessment team.

7.27 Artificial Intelligence (AI)

When using the term AI system, we are refereeing to an engineered

למבדק הסמכה יש למנות בודק מוביל מצוות הרשות, לרוב ראש האגף.

7.25 בודק מקצועי

מומחה בתחום מקצועי, אשר עמד בכלל חובות ההכשרה לפי נוהל 2-520001. חבר בצוות המבדק אשר אחראי לביצוע מבדק לכשירות המקצועית של הארגון הנבדק באותו חלק המוקצה לו מתוך היקף ההסמכה של הארגון בהתאם לטופס מנוי בודק/יועץ עליו חתם.

7.26 בודק מקצועי-מוביל

בודק מקצועי מוסמך המורשה לערוך גם שיחת פתיחה וסיכום למבדק מקצועי כגון הרחבה של ארגון. הערה : בודק מקצועי-מוביל אינו מוסמך למלא את חובות הבודק המוביל בכל הקשור לניהול צוות בודקים.

7.27 בינה מלאכותית

כאשר משתמשים במונח מערכת בינה מלאכותית, אנו מתייחסים למערכת מהונדסת שמייצרת פלטים כגון תוכן,

2-623001

2-520001

2-623001

2-520001

1-175472

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 17 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 17 of 53

system that generates outputs such as content, forecasts, recommendations or decisions for a given set of human-defined objectives.

The engineered system can use various techniques and approaches related to artificial intelligence to develop a model to represent data, knowledge, processes, etc. which can be used to conduct tasks.

7.28 Interested party

Person or organization with a direct or indirect interest in accreditation

Note: Direct interest refers to the interest of those who undergo accreditation; indirect interest refers to the interests of those who use or rely on accredited conformity assessment bodies.

Interested parties can include the AB, CABs, their associations and their clients, industry services, trade associations, scheme owners, governmental regulatory bodies or other governmental services, or non-governmental organizations, including consumer organizations.

7.29 Raw data Audit

A comparison of raw data and associated records with the interim or final report in order to determine

תחזיות, המלצות או החלטות עבור קבוצה נתונה של מטרות המוגדרות על ידי בני אדם. המערכת המהונדסת יכולה להשתמש בטכניקות וגישות שונות הקשורות לבינה מלאכותית כדי לפתח מודל לייצוג נתונים, ידע, תהליכים וכו', אשר ניתן להשתמש בו לביצוע משימות.

7.28 בעל עניין

אדם או ארגון בעל עניין ישיר או עקיף בהסמכה.

הערה: עניין ישיר מתייחס לעניין של מי שעובר הסמכה; עניין עקיף מתייחס לעניין של אלו המשתמשים או מסתמכים על גופי הערכת ההתאמה המוסמכים.

בעלי עניין יכולים לכלול את גוף ההסמכה, גופי הערכת התאמה, עמותותיהם ולקוחותיהם, שירותי תעשייה, עמותות סחר, בעלי תכניות (הסמכה), גופים רגולטורים ממשלתיים או שירותים ממשלתיים אחרים או ארגונים לא-ממשלתיים, לרבות - ארגונים צרכניים.

7.29 בקרת נתונים

השוואה של נתונים גולמיים ורשומות הקשורים עם דו"ח ביניים או סופי על מנת לקבוע במבדק אם הנתונים הגולמיים דווחו

2-000002

1-200000

2-623001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 18 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 18 of 53

in the inspection whether the raw data have been accurately reported, to determine whether testing was carried out in accordance with the study plan and Standard Operating Procedures, to obtain additional information not provided in the report, and to establish whether practices were employed in the development of data that would impair their validity.

This assessment activity is also relevant for accreditation/extension assessments when reviewing method validation files.

7.30 Control limits

The range limits that include all 95% of the results (± 2 standard deviations). These limits are also named warning limits.

7.31 Action limits

The range limits which include 99.7% of the results (± 3 standard deviations). Any results lying outside these limits, requires an immediate corrective action.

7.32 Examining or Inspection body (see also Organization)

A body which performs one of the following activities and can be

במדויק, כדי לקבוע אם המחקר בוצע בהתאם לתכנית ונהלים, כדי להשיג מידע נוסף שלא אמור בדו"ח, ולקבוע אם פיתוח הנתונים פגע בתוקפם.

פעילות מבדק זו רלוונטית גם למבדקי הסמכה בעיקר בכל הנוגע לסקירת מסמכי התיקוף לשיטות בדיקה.

7.30 גבולות בקרה

גבולות הטווח המכיל את כל התוצאות המתקבלות ב 95% מהמקרים (± 2 סטיות תקן) גבולות אלה מכונים גם גבולות אזהרה.

7.31 גבולות פעולה

גבולות הטווח המכיל 99.7% מהמקרים (± 3 סטיות תקן). תוצאה המצויה מחוץ לגבולות אלה, מחייבת את המעבדה בנקיטת פעולה מתקנת מיידית.

7.32 גוף בוחן או בודק (ראה גם ארגון)

גוף אשר מבצע אחת מהפעילות הבאות ויכול להיות כפוף להסמכה:

2-650001

2-651001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 19 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 19 of 53

subject to accreditation: Sampling, testing, calibration, inspection, and evaluation and giving an opinion based on testing.

דגימה, בדיקה/בחינה, כוול, מדידה, פיקוח, התעדה, הערכה ומתן חוות דעת על בסיס בדיקות.

7.33 Accreditation body (AB)

Authoritative body that performs accreditation

7.33 גוף הסמכה

גוף מורשה המבצע הסמכה.

7.34 Certification body

A body that performs certification.

7.34 גוף התעדה

גוף המבצע שירותי התעדה.

7.35 Approved/ Recognized Assessment Body

A CAB which has been approved/acknowledged by law or regulation by the corresponding government supervisor.

7.35 גוף מוכר או מאושר

גוף בודק אשר קבל אישור/הכרה מכוח חוק או תקנה, על ידי הממונה הממשלתי המתאים.

2-650001

2-651001

7.36 Accredited Conformity Assessment Body

A CAB which has been accredited by ISRAC or an AB which has signed a Mutual Recognition Agreement of accreditation bodies with ISRAC.

7.36 גוף מוסמך

גוף בודק שקיבל הסמכה מהרשות או מגוף הסמכה החתום על הסכם הכרה הדדית של גופי הסמכה, עם הרשות.

2-650001

2-651001

7.37 Colleague Accreditation Body

Foreign AB (Outside the borders of Israel) and /or Regularity authorities (Israeli governmental authority or foreign) and /or Professional organization (a recognized

7.37 גוף מסמיך עמית

ארגון הסמכה זר (מחוץ לגבולות מדינת ישראל) ו/או רשויות רגולטוריות (רשות שלטונית ישראלית או זרה) ו/או ארגון מקצועי (ארגון מוכר בתחום כגון, EFI,

2-000001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 20 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 20 of 53

organization, like EFI) that cooperates with ISRAC in the accreditation of CAB.

7.38 Root Cause

The origin of a deficiency or other non-conformance. Root cause is the most basic reason for the deviation's occurrence.

7.39 Sampling

A selection and/or collection of material or data regarding an object of conformity assessment. Sampling requires statistical skills pertaining to the selection of individual observations which should yield information on the population that is the subject matter. Sampling is considered as a technology in itself an independent professional assessment required. The sampling process will consist of the following stages:

- Setting the population that is the subject matter.
- Setting the sampling frame, a group of items or events that can be measured.

(ISTA) הפועל בשיתוף פעולה עם הרשות להסמכת גוף בודק.

7.38 גורם שורש

מקור כשל או אי התאמה אחרת. גורם שורש מהווה הסיבה הבסיסית ביותר לאי ההתאמה.

7.39 דיגום

מבחר ו/או אוסף חומרים או נתונים הנוגעים לנשוא הערכת התאימות. דיגום מצריך מיומנות סטטיסטית הנוגעת לבחירה של תצפיות בודדות אשר אמורות להניב מידע על האוכלוסייה שהיא נשוא העניין. הדיגום נחשב כטכנולוגיה בפני עצמה הנדרשת למבדק מקצועי עצמאי.

תהליך הדיגום יורכב מהשלבים הבאים :

- הגדרת האוכלוסייה שהיא נשוא העניין.
- הגדרת מסגרת הדיגום, קבוצת פריטים או אירועים שניתן למדוד.

2-623001

1-000006

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 21 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 21 of 53

- Sampling method definition of a group of items or events (what tools samplers, preparations to carry out sampling activities such as preparation of absorption solution, is required to fix the sample, how to transport the specimen, and the like). 7.40 Reporting of Results (e.g. test report or certificate, calibration report or certificate, sampling report) For the purpose of the international standard dealing with the competence of laboratories, test reports and calibration certificates are sometimes called test certificates and calibration reports, respectively. It should be clarified that this is only a semantic difference. 7.41 Accreditation Requirements Instructions that define the criteria the CAB must meet in order to be accredited by ISRAC. Accreditation requirements consist of the instructions of the technical standards, ISRAC requirements and special guidelines that define them. These requirements are published in the document presenting ISRAC	- הגדרת שיטת דיגום של קבוצת הפריטים או האירועים (באילו כלים דוגמים, הכנות מקדימות לביצוע פעילות הדיגום כגון הכנת תמיסת קליטה, האם נדרש לקבע את הדגימה, כיצד משנעים את הדגימה, וכדומה). 7.40 דיווח תוצאות (דו"ח בדיקה, תעודת בדיקה, דו"ח כיול, תעודת כיול, דיווח דיגום וכד') התקן הבינלאומי העוסק בכשירות מעבדות, מאפשר דיווח באמצעות דוחות מעבדה, בדיקה ותעודות כיול נקראים לעתים תעודות בדיקה ודוחות כיול, בהתאמה. יובהר כי מדובר בהבדל סמנטי בלבד. 7.41 דרישות הסמכה הנחיות המגדירות את ההוראות בהן על הגוף הבדוק לעמוד, כדי להיות מוסמך על ידי הרשות. דרישות ההסמכה מורכבות מהוראות התקנים המקצועיים, הוראות רשות והנחיות מיוחדות המסבירות אותן. דרישות אלו מפורסמות במסמך אודות הרשות ותהליך ההסמכה, (מסמך מספר 1-611002), וכן בנהלי הרשות ובמסמכי הסבר המיועדים	1-455001 2-650001 2-651001
---	--	---

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 22 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 22 of 53

and the accreditation process (document number 1-611002E) and in ISRAC procedures and Guiding documents regarding bodies performing certification, inspection and other activities.

7.42 Decision

Conclusion, based on the results of review, that fulfilment of specified requirements has or has not been demonstrated.

7.43 Annual assessment plan

The number of the Assessors working days taken from the organization's accreditation scope.

7.44 Scope of accreditation

Specific conformity assessment activities for which accreditation is sought or has been granted.

7.45 Flexible scope of accreditation (Type C)

Scope of accreditation expressed to allow conformity assessment bodies to make changes in methodology and other parameters in accredited testing without the involvement of the AB.

Accreditation scope that allows the laboratory to adapt accredited methods for testing of new matrices,

לגופי בדיקה, התעדה, גופי פיקוח וגופים אחרים.

7.42 החלטה 2-651001

מסקנה המבוססת על תוצאות סקירה, כי מילוי דרישות נקובות הוצג או לא הוצג.

7.43 היקף מבדקים שנתי A-621001

מספר ימי בודק הנגזרים מהיקף ההסמכה של ארגון.

7.44 היקף הסמכה 1-000016

פעולות הערכת תאימות ספציפיות לגביהן מבוקשת או ניתנה הסמכה.

7.45 היקף הסמכה גמיש (מסוג C) 1-000016

היקף הסמכה המאפשר לגופי הערכת תאימות לבצע שינויים במתודולוגיה ובפרמטרים אחרים בשיטות בדיקה שתחת הסמכה ללא מעורבות גוף ההסמכה.

היקף הסמכה מאפשר למעבדה להתאים את השיטה המוסמכת לבדיקת מטריקס חדש, או להרחבת הרכב האנליטים

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 23 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 23 of 53

or for extending the identified/quantified analytes, or for using new equipment, and to provide results within the scope of accreditation without prior approval by the AB. It should be emphasized that a flexible scope of accreditation does not include introduction of new measurement principles of testing, calibration or examination not previously covered by the scope of accreditation.

7.46 Fixed scope of accreditation (Type A)

Accreditation scope whereby the object of accreditation may not be modified without prior approval by ISRAC.

7.47 Accreditation

Third-party attestation that refers to a CAB assess the CAB for the demonstration of its competence to carry out specific conformity assessment tasks.

7.48 Withdrawing Accreditation/Recognition

Cancelling accreditation/recognition for the full scope.

7.49 Voluntary Withdrawal of accreditation / recognition

המזוהים/מכומתים, או לשימוש במכשיר חדש ולתת תוצאות במסגרת ההסמכה בלי להידרש לבקש על כך את אישור ארגון ההסמכה. יש להדגיש כי היקף הסמכה גמיש אינו מאפשר להכניס עיקרון מדידה חדש בבדיקה כיוול או בחינה, אשר לא נכלל קודם לכן בהיקף ההסמכה.

7.46 היקף הסמכה קשיח (מסוג A)

היקף הסמכה שעריכת כל שינוי בו דורשת קבלת אישור של הרשות. בכלל זה עדכון מפרט תקן ו/או גיליון תיקון לתקן

7.47 הסמכה

תהליך בו צד שלישי בלתי תלוי, הכפוף לארגון על בוחן את היכולת והכשירות המקצועית של גוף בודק לבצע בדיקות.

7.48 הסרת הסמכה/הכרה

ביטול הסמכה/הכרה באופן מלא.

7.49 הסרת הסמכה/הסרה מרצון

1-000016

1-000016

2-650001

2-651001

2-650001

2-651001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 24 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 24 of 53

Process of voluntary accreditation's/recognition cancelation in full or in part of its scope. Head of Division should verify its request in written format. In this case no need in an Accreditation and Assessment Review Committee gathering. Head of Divisions should manage its organizations decisions. Reaccreditation/recognition requires a submission of a new accreditation application.

7.50 Granting

Accreditation/Recognition

Awarding accreditation/recognition for a defined scope of accreditation.

7.51 Extending Accreditation

Adding conformity assessment activities to the scope of accreditation.

7.52 Receiving Authority

The unit within the Regulatory Authority which is responsible for all administrative actions to permit the sale of chemicals and substances on the market.

7.53 Suspension of Accreditation

ביטול מרצון של ההסמכה להיקף הסמכה מלא או חלקי.
במקרה בו הארגון מבקש להסיר את הסמכתו מרצון, ראש האגף יודא כי התקבלה בקשה כתובה מאת הארגון להסרת ההסמכה מרצון. במקרה זו אין צורך בכינוס ועדה לסקירת ההסמכה והמבדק: ראש האגף אחראי לנהל מעקב אחר ההחלטות הנוגעות לארגונים שבאחריותו. חזרה להסמכה מחייבת הגשת בקשה חדשה להסמכה.

7.50 הענקת הסמכה/הכרה

מתן הסמכה / הכרה להיקף מוגדר של הסמכה.

7.51 הרחבה

הוספת פעילויות הערכת תאימות להיקף ההסמכה.

7.52 הרשות המאשרת

היחידה ברשות רגולטורית האחראית על כל הפעולות מנהליות להתיר המכירה של כימיקלים וחומרים בשוק.

7.53 השעיה

הגבלה זמנית לכל או חלק מהיקף ההסמכה.

2-650001

2-651001

2-650001

2-651001

1-200000

2-650001

2-651001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 25 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 25 of 53

Putting temporary restrictions in place for all or part of the scope of accreditation.

Suspension of accreditation/recognition is made by coercion or by an organization request. Suspension means a cancellation of the accreditation/recognition for a minimum period of 6 months with the option to reaccredit itself if the reasons for its suspension have been lifted.

7.54 Objection

CAB objection not related to the accreditation status (in opposed to appeal) for example a decision to perform a special assessment (surveillance, technical repeated re-assessment etc.) or technical issues.

7.55 Accreditation and Assessment Review Committee

A committee consists of one/two/three members who review the assessment file and assess the findings of the assessments/organization competence and advises the General Manager on the state of accreditation of the CAB. Personnel

השעיית ההסמכה/הכרה נעשית בכפייה או מרצון.

השעיה היא ביטול ההסמכה/הכרה של גוף בודק מוסמך/מוכר, לתקופה מוגבלת, של עד חצי שנה, עם מתן אפשרות לגוף הבודק לחזור ולהיות מוסמך/מוכר במהלך תקופת ההשעיה, אם הוסרו הסיבות להשעייתו.

7.54 התנגדות

2-651001

התנגדות גוף מוסמך שאינן נוגעות לסטטוס ההסמכה (בניגוד לערעור) למשל התנגדות לגבי החלטה על ביצוע מבדק מיוחד (פיקוח בתשלום, מבדק מקצועי חוזר וכדומה) או סוגיות מקצועיות.

7.55 ועדה לסקירת ההסמכה והמבדק

2-650001

2-651001

ועדה בת אחד/שניים/שלושה חברים, הסוקרת את תיק המבדק ובוחנת את ממצאי מבדקים/וכשירות הארגון וממליצה בפני המנכ"ל בדבר מצב ההסמכה של הארגון הבודק. חברי הועדה יהיו אחרים מאלו שעסקו במבדק עליו נסב הדיון.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 26 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 26 of 53

that carried out the assessments should not be committee members.

7.56 ISRAC Law

National Laboratory Accreditation Authority Law, approved by the Knesset on April 2nd, 1997.

7.57 Test technology

A test technology is the combination of the test matrix (Group of products) and field (Type of test), see form number T1-000016-03: table of Technologies.

There may be sub-fields, which will not be reflected in the definition of technology financially. The writing that appears in the scope of accreditation in bold and italic font is the technology and the rest is a secondary division to the tests which are certified.

7.58 Small Technology/

Technology a

A technology with a single and simple method requiring a professional assessment of up to 4 hours. A technology can be considered small, only if the organization's

7.56 חוק הרשות

חוק הרשות הלאומית להסמכת מעבדות, התשנ"ז – 1997.

7.57 טכנולוגיית בדיקה

טכנולוגיה זו יחידת הבדיקה עליה מבססת הרשות את התמחור עבור המבדקים והאגרה השנתית. טכנולוגיות בכל התחומים, למעט כיול, מורכבות משני חלקים : משפחת מוצרים (מטריקס) וסוג הבדיקה (תחום בדיקה). ראה טופס T1-000016-03 : טבלת הטכנולוגיות.

יתכן ויהיו תתי תחומים, אשר לא יבואו לידי ביטוי בהגדרה של טכנולוגיה מבחינה כספית. הכיתוב שמופיע בנספח היקף ההסמכה בפונט מודגש ונטוי הינו הטכנולוגיה והשאר זו חלוקה משנית לבדיקות אשר בהסמכה.

7.58 טכנולוגיה קטנה/ טכנולוגיה a

טכנולוגיה בעלת שיטה בודדה ופשוטה. הדורשת מבדק מקצועי של עד 4 שעות. טכנולוגיה יכולה להיחשב a קטנה, רק בתנאי שיש לארגון המוסמך בהיקף ההסמכה לפחות טכנולוגיה אחת נוספת המוגדרת כ-A רגילה.

1-000016

A-621001-22

A-621001-23

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 27 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 27 of 53

scope of accreditation includes at least one technology classified as a regular A.

7.59 Assessment technique

Horizontal Assessment technique

An assessment whether a particular case of non-compliance appearing regarding a specific component in the quality system is a localized case of non-compliance confined to the test/process examined, or is it a systemic case of non-compliance appearing across all the tests/processes.

Vertical Assessment technique for

Forward Trace

An examination from the beginning of the process or test and through its completion, or from a particular point in the process to the next point on the time scale. For example: examination of a test from the stage of receiving the order through forwarding a test report to the customer (in this case, for example, the examination will include the manner of receiving and recording of the order; the work log; the authorizations of the employees recorded in the work log; the manner and documentation of

7.59 טכניקת בדיקה

2-520001

טכניקת בדיקה אופקית

2-623001

בדיקה האם אי התאמה מסוימת שהופיעה לגבי מרכיב מסוים במערכת האיכות היא אי התאמה נקודתית לאותה בדיקה / תהליך שנבדקו או שהיא אי התאמה שיטתית המופיעה לרוחב כל הבדיקות / התהליכים.

טכניקת בדיקה אנכית לעקיבות

לפנים

בחינה מתחילת התהליך או הבדיקה ועד לסיומה או מנקודה אחת בתהליך לנקודה הבאה על ציר הזמן. למשל: בחינה של בדיקה החל משלב קבלת ההזמנה ועד למסירת דו"ח בדיקה ללקוח (פה ייבדקו למשל, אופן קבלה ורישום ההזמנה, יומן העבודה, הסמכות של העובדים שנרשמו ביומן העבודה, אופן הדגימה ותיעודה, אופן מילוי טפסי הבדיקה באופן ידני ו/או ממוחשב ואופן שמירת התיעוד על הנתונים הגולמיים, בקרה על תוצאות הבדיקה, אישור על ידי מורשה חתימה, הדפסת דוח בדיקה ותכולת דוח הבדיקה, הפצת דוח בדיקה ללקוח, שמירת תיעוד).

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 28 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 28 of 53

sampling; the manner of completion of the manual and/or computerized forms; the manner of documentation of raw data; control of the test results; approval by authorized signatories; printing the test report and the content thereof; distribution of the test report to the customer; maintenance of documentation).

Vertical Assessment technique for Backward Trace

This is the opposite of Forward Trace technique i.e., an examination from the end of the process to the beginning, or from one point in the process to the previous one. For example: an examination of a particular test from the stage at which the test report was issued to the point when the order to perform the test was received (see section above).

Additional Assessment techniques

Methods used by an AB to perform an assessment.

Note: Assessment techniques, can include, but are not limited to:

- on-site assessment;
- witnessing;
- document review;
- file review;
- measurement audits;

טכניקת בדיקה אנכית עקיבות לאחור

זוהי היפוכה של העקיבות לפני כלומר בחינה מסוף התהליך ועד לנקודת ההתחלה שלו או מנקודה אחת לנקודה הקודמת לה בתהליך. למשל: בחינה של בדיקה מסוימת מהשלב בו יצא דו"ח בדיקה אל קבלת ההזמנה לביצוע הבדיקה (ראה סעיף לעיל).

טכניקות בדיקה נוספות

שיטות בשימוש על ידי גוף הסמכה לביצוע מבדק.

הערה: טכניקות הערכה, יכולות לכלול, אך

אינן מוגבלות ל:

- מבדק באתר ;
- צפייה ;
- סקירת מסמכים ;
- סקירת קבצים ;
- ביקורות מדידה ;

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 29 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 29 of 53

—review of performance in PT and other ILC;
—validation audits;
—unannounced visits;
— interviewing.

7.60 Technical Expert

A person assigned by an AB, working under the responsibility of an assessor, who provides specific knowledge or expertise with respect to the scope of accreditation to be assessed and does not assess independently.

Note: A technical expert is not expected to have assessor qualifications and training.

A technical expert hasn't completed the initial steps in training to become an ISRAC's assessor. A technical expert shall be accompanied by an ISRAC authorize assessor. Technical expert will present the professional aspect and its performance and the authorized assessor will verify that organization activities are according to ISRAC procedures and demands. The technical Expert is responsible to prepare and submit to the leading assessor an assessment plan within sample selection of activities on

- סקירת ביצועים בבדיקות מיומנות והשוואות בין-מעבדתיות אחרות;
- ביקורות תיקוף;
- מבדקי פתע;
- ראיונות.

7.60 יועץ מקצועי

אדם שמונה על ידי גוף הסמכה, שעובד תחת אחריותו של בודק, המספק ידע או מומחיות ספציפיים לגבי היקף ההסמכה הנבדק ואינו מבצע מבדק באופן עצמאי.

הערה: לא מצופה ממומחה טכני לעבור הכשרה או הדרכה.

יועץ מקצועי לא עבר את מלוא תהליך הכשרת הבודקים של הרשות. יועץ מקצועי ילווה, בכל שלבי המבדק, בבודק מורשה של הרשות, לרבות הכנות, תכנון, ביצוע ורישום ממצאים. היועץ יציג את הפן המקצועי ובחינת הביצוע והבודק המורשה יוודא כי הפעילות היא בהתאם לנוהלי ודרישות הרשות. אחראי להכין ולהגיש לבודק המוביל תכנית מבדק תוך בחירת מדגם של פעילויות, עליהן תבוצענה תצפיות, מתוך כלל הפעילויות הכלולות בהיקף ההסמכה. תכנון המבדק יכלול תכנון המטלות שיש לדרוש מהגוף הנבדק לבצע, טרם המבדק, כדי שהמבדק יבוצע ביעילות ובאפקטיביות.

2-623001

2-520001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 30 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 30 of 53

which observations will be performed from all accreditations' scope included activities. Planning an assessment shall include assignments planning that should be demanded from the examining body, prior to its assessment, in order to perform the assessment in an effective and efficiency matter.

7.61 Working day

The term day refers to a business day at ISRAC according to 5 working days per week. ISRAC opening days are: Sunday until Thursday 7:00 am until 04:30 pm.

7.62 Assessment Day

The working hours and traveling fees as reported by the Head of Division, Lead Assessor, Technical Assessor or any other individual working on the accreditation/ extension/ surveillance assessment.

7.63 Consultancy

Participation in any of the activities of a CAB subject to accreditation.
EXAMPLE 1 Preparing or producing manuals or procedures for a CAB.
EXAMPLE 2 Participating in the operation or management of a CAB.

7.61 יום עבודה

המונח יום, מתייחס ליום עבודה ברשות, לפי 5 ימי עבודה בשבוע. מועדי פתיחת הרשות הם ימים ראשון עד חמישי משעה 07:00-16:30

7.62 יום מבדק

יום עבודה הכולל את השעות בהן נמצא ראש אגף, בודק מוביל, בודק מקצועי, יועץ או כל מי שפועל בהקשר למבדק הסמכה/הרחבה/פיקוח/הכרה.

7.63 יעוץ

השתתפות בכל פעילות של גוף הערכת התאימות הכפופה להסמכה.
דוגמה 1 הכנה או הפקה של מדריכים או נהלים עבור גוף הערכת תאימות.
דוגמה 2 השתתפות בפעולה או בניהול של גוף הערכת התאימות.
דוגמה 3 מתן ייעוץ ספציפי או הדרכה ספציפית לקראת פיתוח ויישום של מערכת

2-650001

2-651001

A-621001

1-432000

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 31 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 31 of 53

EXAMPLE 3 Giving specific advice or specific training towards the development and implementation of the management system, operational procedures and/or competence of a CAB.

7.64 Calibration

Operation that, under specified conditions, in a first step, establishes a relation between values representing quantity with measurement uncertainties provided by measurement standards and corresponding indications with associated measurement uncertainties and, in a second step, uses this information to establish a relation for obtaining a measurement result from an indication.

7.65 Decision Rule

Rule that describes how measurement uncertainty is accounted for when stating conformity with a specified requirement.

7.66 Assessment

Process undertaken by an AB to determine the competence of a CAB, based on standard(s) and/or

הניהול, נהלים תפעוליים ו / או יכולת של גוף הערכת תאימות.

7.64 כיול

פעולה אשר, תחת תנאים מוגדרים, בשלב ראשון, קובעת קשר בין ערכים המשמשים לביטוי כמות עם אי וודאויות המדידה המסופקות על ידי אבות מידה לבין אינדיקציות מקבילות עם אי-וודאויות המדידה הנלוות, ובשלב שני, משתמשת במידע זה כדי ליצור קשר לקבלת תוצאת מדידה מהאינדיקציה.

7.65 כלל החלטה

כלל המתאר כיצד מחושבת אי-וודאות המדידה כאשר מציינים התאמה לדרישה ספציפית.

7.66 מבדק

תהליך המבוצע על ידי גוף הסמכה בכדי לקבוע את יכולתו של גוף הערכת התאימות, על פי סטנדרטים (ים) ו / או מסמכים

1-661002

2-623001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 32 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 32 of 53

other normative documents and for a defined scope of accreditation.

7.67 On Site Assessment

An assessment verifying the CAB's activity in the field and/or at other places where the CAB operates.

7.68 Accreditation Assessment

An assessment intended to evaluate whether a CAB requesting accreditation conforms to the accreditation requirements.

7.69 Re-Accreditation Assessment

Assessment performed to renew the accreditation cycle. Re-accreditation assessment is undertaken up to 24 months, at a maximal gap of a month, from its previous assessment date before the end of the accreditation period in order to comprehensively re-evaluate the CAB's professional capabilities and its support quality system.

7.70 Extension Assessment

An assessment which aims to evaluate whether an organization meets the accreditation requirements regarding activities he wishes to add to its current accreditation scope. Extension

נורמטיביים אחרים ועל היקף מוגדר של הסמכה.

7.67 מבדק באתר

מבדק שבו נבדקת פעילות הארגון בשטח ו/או במקומות אחרים שבהם הוא פועל.

7.68 מבדק הסמכה

מבדק שמטרתו להעריך אם הארגון שביקש להיות מוסמך, עומד בדרישות ההסמכה.

7.69 מבדק הסמכה מחדש

מבדק המבוצע על מנת לחדש את מחזור ההסמכה. מבדק הסמכה מחדש נערך עד 24 חודשים, במרווח של עד חודש, ממועד המבדק הקודם ולקראת תום תקופת ההסמכה על מנת לבצע מחדש הערכה מקיפה של היכולת המקצועית של הגוף הבודק ושל מערכת האיכות התומכת שלו.

7.70 מבדק הרחבה

מבדק שמטרתו להעריך אם ארגון מוסמך עומד בדרישות הסמכה לגבי פעילויות אותן הוא מבקש להוסיף להיקף ההסמכה הקיים שלו. מבדקי הרחבה יצורפו במידת האפשר למבדקים המתוכננים מראש.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 33 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 33 of 53

assessments will be added, if all possible, to future scheduled assessments.

7.71 A follow-up assessment after corrective actions were taken

An assessment which examines the corrective actions that were taken by an organization and whether they were sufficient enough to remove assessment discrepancies findings.

7.72 Split Assessment

An assessment that is carried out over several days, not consecutively
Note: *Applicable mainly for multi-site and multi-disciplinary laboratories, for inspection bodies in wide scope projects and for inspection bodies while observing their activities at their client's facility.*

7.73 Technical Assessment

An assessment which includes a review of the documentation relevant to the scope of accreditation combined with on-site observation focusing the technical aspects of the CAB, the technical guidance that ISRAC published related to the specific accreditation field. In this assessment the

7.71 מבדק מעקב אחר פעולות מתקנות (פמ"ת)

מבדק שמטרתו להעריך אם הארגון השלים את הפעילויות המתקנות לגביהן התחייב ואם פעילויות אלו סילקו את הגורמים לאי ההתאמות שעלו במבדק.

7.72 מבדק מפוצל

מבדק שנערך על פני מספר ימים שלא ברצף.
הערה: מיושם בעיקר למעבדות רב אתריות ורב תחומיות, לגופי פיקוח בפרויקטים רחבי היקף ולגופים בודקים בחלק המבדק המתייחס לצפייה בפעולת גוף בודק באתר הלקוח שלו.

7.73 מבדק מקצועי

מבדק הכולל סקירה של התיעוד הנוגע לתחום הפעילות הרלוונטי להיקף ההסמכה בשילוב תצפית בפועל ומתמקד בהיבטים הטכניים של שיטות הבדיקה המבוצעות בארגון, ההנחיות המקצועיות שהרשות פרסמה בהקשר עם תחום ההסמכה הספציפי. במבדק זה נבדקים הכשירות המקצועית של הארגון ועובדיו המורשים, התאמה וזמינות ציוד המדידה והבדיקה והאמצעים הנדרשים לביצוע הבדיקות

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 34 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 34 of 53

technical competence of the CAB and its qualified employees, the compliance and availability of the measuring equipment and the means for testing, SOPs and professional documents including reference documents and any additional information, are inspected, as required in the accreditation standard and ISRAC procedures.

7.74 Quality Assessment

An assessment focusing on the implementation of the requirements of the management system combined with the professional system in order to provide information concerning the adaptation of the CAB management system's effectiveness to its own procedures, ISRAC policy and the obligatory accreditation standard.

7.75 Integrated Assessment

Integrated assessment is performing an extension assessment with a reaccreditation assessment which often occurs with no additional cost as applied in procedure number A-621001

7.76 Office Assessment

המבוקשות להסמכה, נהלי בדיקה ומסמכים מקצועיים נוספים כולל מסמכי ייחוס וכל מידע נוסף, כנדרש בתקני ההסמכה ובנהלי הרשות.

7.74 מבדק איכות 2-623001

מבדק המתמקד בהטמעת דרישות מערכת הניהול המשולבת במערכת המקצועית במטרה לספק מידע על אפקטיביות מערכת הניהול ומידת ההתאמה של הארגון לנהלים שלו עצמו, מדיניות הרשות ותקן ההסמכה המחייב.

7.75 מבדק משולב 2-623001

הינו מבדק הרחבה המוצמד למבדק הסמכה מחדש המתנהל לעיתים ללא עלות נוספת כמפורט בהמשך בהתאם לנוהל מספר A-621001.

7.76 מבדק מסמכים 2-623001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 35 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 35 of 53

An assessment performed on the sole base of organizations' documents without visiting the site, according to complete assessment procedure. The Head of Division can opt for a paper assessment based on the criteria defined in this procedure. The Head of Division is also responsible for the pricing and approval of the CAB to perform the assessment.

7.77 Surveillance Assessment

An assessment to evaluate if an accredit organization follows accreditation requirements. ISRAC is entitled to do so as a response to information received from 3rd party such as assessments finding, severe complaints against the organization, capability comparing tests failure, and misguided use of accreditation logo and so on. All of which raises a reasonable concern regarding the organization capability to stand by accreditation requirements.

Unannounced Assessment

An assessment performed in locations of an accredit organizations by ISRAC at all times. It is done without announcing a head of time. Its purpose to ensure

מבדק הנערך אך ורק על בסיס מסמכי ארגון ללא ביקור באתר, אך לפי כל כללי נוהל תכנון מבדק. יזום וביצוע מבדק מסמכים באחריות ראש האגף על פי קריטריונים שבנוהל מספר 2-623001 ראש האגף אחראי גם להערכת העלות ואישור הארגון המוסמך לביצוע המבדק. צוות מבדק המסמכים יורכב בדומה לזה של מבדק רגיל.

7.77 מבדק פיקוח

מבדק שמטרתו להעריך אם ארגון מוסמך ממשיך לעמוד בדרישות ההסמכה. הרשות רשאית לקבוע מבדק פיקוח פתע מיוחד ו/או פעולות פיקוח מיוחדות הכוללות חקירה, כתגובה למידע שהגיע אליה כגון: ממצאים ברמת חומרה גבוהה שנמצאו במבדקים במהלך התקופה בה הארגון בפיקוח, תלונות חמורות, כשל במבחני השוואת מיומנות, שימוש מטעה בסמליל ההסמכה וכדומה. זאת כאשר עולה חשש סביר לגבי המשך העמידה של הארגון המוסמך בדרישות ההסמכה.

מבדק פתע

מבדק באתרים של ארגונים מוסמכים, המבוצע על ידי הרשות בכל זמן. מבוצע, ללא תיאום מראש עם הארגון הנבדק, ללא חילופי מסמכים וכו' כדי לוודא התאמת הפעילות לדרישות ההסמכה.

A-621001

2-623001

2-671001

2-623001

2-671001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 36 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 36 of 53

organization's procedure requirements follow up.

Special Assessment

An assessment coordinated with the organization, in the purpose of checking changes the organization has declared according to the surveillance agreement or implementation of requirements or corrective actions following the decisions taken according to procedure number 2-651001: The Decision Process Regarding the Accreditation Status of Conformity Assessment Bodies, as: findings showing a systematic problem in the organization.

Special Assessment is an addition to the assessments planned annually and can be unannounced assessment (see definition)

7.78 Accreditation cycle

An accreditation period beginning at the date of the decision for granting the initial accreditation. ISRAC's accreditation cycle is two-years.

7.79 Accompanying assessor

At training checks "under observation" is accompanied by a professional checker relevant test

7.80 Controlled documents

מבדק מיוחד

2-623001

2-671001

מבדק המבוצע בארגון בתאום מראש, על מנת לבחון שינויים שהארגון הודיע עליהם כנדרש מהסכם הפיקוח או הטמעה של דרישות / פעולות מתקנות בהתאם להחלטות שהתקבלו ע"פ נוהל מספר 2-651001: תהליך קבלת ההחלטות בדבר מצב הסמכה של גופים בודקים כגון: ממצאים המעידים על בעיה רוחבית בארגון. מבדק מיוחד, מהווה תוספת למבדקים הדו-שנתיים המתוכננים מראש ויכולים להיות מבדקי פתע (ראה הגדרה)

7.78 מחזור הסמכה

תקופת הסמכה המתחילה בתאריך הענקת ההסמכה הראשונית. מחזור ההסמכה של הרשות הינו שנתיים.

7.79 מלווה

2-520001

בודק בהכשרה בשלב "תחת צפייה" מלווה בבודק מקצועי בתחום הבדיקה הרלוונטי.

7.80 מסמכים מבוקרים

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 37 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 37 of 53

Documents to which documentation control applies. These documents include procedures (policy documents, performance documents, professional requirements documents, training documents) and forms.

7.81 Assessment number

A number given to each assessment, so that all the days of the assessment for quality and technical issues, shall be included under the same assessment number.

In cases the assessment continues from one year to the next, the number shall stay the same all along the assessment. The assessment number is composed of: the year the assessment is planed (LLLL)/ the CAB 's number (NNNN)/ a consecutive number (XXXX):LLLLNNNNXXXX

7.82 Proposal for Discussion

A uniform and fixed format for the submission of documentation to the accreditation and assessment review committee as a basis for the discussion and the committee's recommendation to the General Manager.

מסמכים שחלה עליהם בקרת התיעוד.
מסמכים אלה יכללו : נהלים (מסמכי מדיניות, ומסמכי ביצוע, מסמכי דרישות מקצועיות, מסמכי הדרכה) וטפסים.

7.81 מספר מבדק

מספר ניתן לכל מבדק, כך שכלל הימים של אותו מבדק, עבור איכות ומקצועי, יכללו תחת אותו מספר מבדק.
במקרים בהם, המבדק גולש משנה אחת לבאה, מספר המבדק נשאר. מספר המבדק יורכב מ: שנת תכנון המבדק (LLLL) / מספר הארגון (NNNN) / מספר רץ (XXXX) :
LLLLNNNNXXXX
יש לפתוח תיקיה עבור המבדק הרלוונטי בתיקיית המבדקים של הארגון.

7.82 מצע לדיון

תבנית אחידה וקבועה להגשת תיעוד רלוונטי לועדה לסקירת ההסמכה והמבדק כבסיס לדיון ומתן המלצה למנכ"ל הרשות.

2-623001

2-650001

2-651001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 38 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 38 of 53

7.83 A Testing Facility "in-Process of Recognition"

A facility is considered to be in the process of recognition if it has submitted all the required documents, signed a form for joining the procedure and has paid 50% of the recognition fee.

7.84 GLP compliance monitoring

The periodic inspection of test facilities and/or auditing of studies for the purpose of verifying adherence to GLP Principles.

7.85 Test Facility

The persons, premises and operational unit(s) that are necessary for conducting the non-clinical health and environmental safety study. For multi-site studies, those which are conducted at more than one site, the test facility comprises the site at which the Study Director is located and all test sites, which individually or collectively can be test facilities.

7.86 Risk Management

Coordinated activities to direct and control an organization regarding risk. Risk assessment is an element

7.83 מתקן מחקר "בתהליך הכרה"

מתקן מחקר נחשב בתהליך הכרה לאחר שהגיש את המסמכים הנדרשים, חתם על טופס הצטרפות ושילם 50% מעלות תהליך ההכרה.

7.84 מעקב אחר עמידה בעקרונות ה-GLP

מבדק תקופתי של מתקני מחקר לצורך אימות עמידה בעקרונות ה-GLP.

7.85 מתקן מחקר

אנשים, חצרים (שטח בנוי) ויחידה(ות) תפעוליות ההכרחיות לביצוע מחקרים לא קליניים לעניין בריאות וסביבה. במחקרים רב אתריים, אשר מבוצעים ביותר מאתר אחד, מתקן המחקר מורכב מהאתר בו ממוקם מנהל המחקר, וכל אתרי מתקני המחקר העצמאיים אשר עצמאית או קולקטיבית יחשבו מתקן מחקר.

7.86 ניהול סיכונים

פעילויות מתואמות להכוונה ולבקרה של ארגון בהתייחס לסיכונים. הערכת סיכונים

A-621001

1-200000

1-200000

2-432011

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 39 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 39 of 53

in the process including risk ranking criteria: Severity (according to a potential or proven effect), Probability (such as statistical probability or a frequency over a given time period), and Control (include, but are not limited to, any process, policy, device, practice, or other conditions and/or actions which maintain and/or modify risk).

7.87 Scope/Schedule of Accreditation

Scope of accreditation details and define the activities for which accreditation is granted.

7.88 Proficiency Testing Round

At least one set of test items provided to the laboratory at one point in time as part of a proficiency testing scheme.

7.89 Assessors status

Overall status defines the activity of an assessor/ consultant upon ISRAC's staff's decision.
Overall comment: given in addition to the status as part of monitoring.

Primary status

Candidate: a candidate or assessor in training who has passed the Assessor's course.

Qualified: an active assessor.

הנה אלמנט בתהליך המורכב מסקר סיכונים שלרוב כולל את קריטריונים לדירוג :
חומרה (בהתאם להשפעה פוטנציאלית או מוכחת), סבירות (כגון הסתברות או תדירות על פני תקופת זמן נתונה), ובקרה (כוללת, אך אינה מוגבלת, לכל תהליך, מדיניות, התקן, נוהג או תנאים אחרים ו/או פעולות אשר שומרות על הסיכון ו/או משנות אותו).

7.87 נספח היקף הסמכה

נספח היקף ההסמכה מפרט ומגדיר את הפעילויות להן ניתנה ההסמכה.

7.88 סבב בדיקות מיומנות

לפחות סדרה אחת של פריטי בדיקה המסופקים למעבדה בנקודת זמן כלשהי כחלק מתוכנית בדיקות המיומנות.

7.89 סטטוס בודק

סטטוס "כללי" : מגדיר את עצם הפעלת הבודק/יועץ על פי החלטת צוות הרשות.
הערה כללית : ניתנת בנוסף לסטטוס הבודק, כחלק מהמעקב אחר שימור הכשרתם.

סטטוס ראשוני

מועמד : מועמד או בודק בהכשרה אשר עבר קורס בודקים בהצלחה.
מורשה : משמש כבודק.

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 40 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 40 of 53

Non-active: Used to serve as an assessor.

Secondary status

Course: a candidate prior to a course or during a course.

Observing: a candidate in training, who has observed permitted assessors making an audit.

Under observation: a candidate in training, who has made an audit, under the observation of a permitted assessor.

Approved assessor: one who has successfully passed the entire assessor's training process.

7.90 Status "the Information is not updated due to non-completion of administrative requirements"

An organization that has passed the re-certification audit process successfully but has not completed all of its obligations (financial or administrative), would not be passed to the General Manager for decision making regarding renewal of accreditation authority. The organization will not obtain a valid certificate and on ISRAC web-site all records relating to the organization will bear:

לא פעיל: שימש בעבר כבודק.

סטאטוס משני

קורס: מוזמן לקורס או במהלך קורס.

בהכשרה צפייה: מועמד להיות בודק, בשלב ההכשרה של צפייה במבדקים.

בהכשרה נצפה: מועמד להיות בודק בשלב ההכשרה של ביצוע מבדקים תחת צפייה.

מורשה: בודק, אשר סיים בהצלחה את תהליך ההכשרה.

7.90 סטטוס "המידע אינו מעודכן בשל אי השלמת דרישות מנהלתיות"

ארגון אשר עבר את תהליך מבדק הסמכה מחדש בהצלחה אך לא השלים את מלוא התחייבויותיו (אי הסדרת תשלומים, אי חתימה על הסכם פיקוח עדכני...), לא יועבר למנכ"ל לשם קבלת החלטת הרשות בעניין חידוש הסמכתו. הארגון לא יוכל לקבל תעודת הסמכה בתוקף ובאתר הרשות יירשם על כל הרשומות הנוגעות לארגון:

2-651001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 41 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 41 of 53

"The Information is not updated due to non-completion of administrative requirements ".

Note: According to the procedure, for organizations who will not complete the requirements in a reasonable time nor provide reasonable justifications, the status shall be modified to "suspension".

7.91 Accreditation status

General Manager approves the recommendation of the Committee to grant certification and / or expansion or organization chooses to convene Accreditation Committee consisting of three members.

Date of first qualification of the CAB is set as the date of the signing of the General Manager on Accreditation Committee to grant certification (General Manager's letter. This date is then used to calculate the dates of qualifications and tests following supervision.

In the case of a recommendation for suspension or termination of accreditation, the General Manager present the right to a Hearing before making a final decision regarding accreditation.

"המידע אינו מעודכן בשל אי השלמת דרישות מנהלתיות ".

הערה : לפי הנוהל, עבור ארגונים שלא ישלימו את הדרישות בפרק זמן מוסכם מראש או לא יספקו טיעונים מוצדקים, הסטאטוס יעבור ל"השעיה".

7.91 סטטוס הסמכה

2-651001

ההחלטה לגבי סטטוס ההסמכה של הארגון הינה של המנכ"ל.

מנכ"ל הרשות מאשרת את המלצת הועדה להעניק הסמכה ו/או הרחבה לארגון או בוחרת לכנס וועדת הסמכה מורחבת בהרכב של שלושה חברים.

תאריך ההסמכה הראשונה של הגוף הבודק נקבע כתאריך חתימת מנכ"ל הרשות על וועדת ההסמכה להעניק הסמכה (מכתב מנכ"ל). תאריך זה משמש לאחר מכן לחישוב מועדי הסמכות ומבדקי הפיקוח הבאים.

במקרים של המלצה להשעיה או שלילת הסמכה, מאפשר המנכ"ל לארגון את זכות השימוע לפני קבלת החלטה סופית בדבר הסמכתו.

שימור הסמכה תוענק אם מולאו הדרישות לקבלת הסמכה ובנוסף מקיים הארגון את הסכם הפיקוח.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 42 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 42 of 53

Accreditation/GLP Certification will be granted if all its requirements are fulfilled.

7.92 Risk

Effect of uncertainty on objectives. An effect is a deviation from the expected. It can be positive, negative or both, and can address, create or result in opportunities and threats. Risk is usually expressed in terms of risk sources, potential events, their consequences and their likelihood. A risk source is an element which alone or in combination with other elements has the potential to give rise to risk. A consequence is an outcome of an event affecting objectives.

7.93 The ISRAC Symbol

The logo (trademark) of the Israel Laboratory Accreditation Authority (ISRAC) to identify itself.

7.94 Accreditation symbol

Symbol issued by ISRAC to be used by accredited CABs to indicate they are accredited, beneath which is stated the relevant standard for

7.92 סיכון 2-432011

השפעה של חוסר ודאות על מטרות. השפעה היא סטייה מהצפוי. היא יכולה להיות חיובית, שלילית או שניהם, ויכולה להתייחס, ליצור או להוביל להזדמנויות ואיומים. הסיכון מתבטא בדרך כלל במונחי מקורות סיכון, אירועים אפשריים, השלכותיהם והסתברותם. מקור סיכון הנו אלמנט שיש לו כשלעצמו או בשילוב עם גורמים אחרים פוטנציאל לעורר סיכון. השלכה הינה תולדה של אירוע המשפיעה על מטרות.

7.93 סמליל (לוגו) הרשות 1-455001

סימן ההיכר של הרשות הלאומית להסמכת מעבדות.

7.94 סמליל ההסמכה 1-455001

סמליל המופק על ידי הרשות ומשמש את גוף הערכת התאימות המוסמך, שמתחתיו מופיע התקן או סוג ההכרה ומספר הארגון המוסמך.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 43 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 43 of 53

accreditation of recognition and the CAB's number at ISRAC.

7.95 Reference Value

Assigned Value -The quantitative or qualitative value that is assigned (accepted by convention as being the true value with known and acceptable uncertainty) to a Control Test Sample or primary standards

7.96 Appeal

Request by a CAB for reconsideration of any adverse accreditation decision related to its desired accreditation status.

7.97 Test facility inspection

An on-site examination of facilities procedures and practices and its compliance with GLP Principles

7.98 Corrective Action

Any action to be taken when non-compliances are discovered as a result of an internal or external quality audit, deviations analysis of quality records, complaints made by customers or other interested parties, recommendations made by ISRAC employees and its professional assessors in order to

7.95 ערך ייחוס

ערך מיוחס- הערך הכמותי או האיכותי המיוחס (התקבל בהסכמה כערך האמיתי בגבולות ידועים ומקובלים של חוסר ודאות) לדגימת בקורת או חומר ייחוס ראשוני.

7.96 ערעור

בקשה על ידי ארגון לבחינה מחודשת של כל החלטה שלילית בדבר ההסמכה הקשורה לסטאטוס ההסמכה המבוקש.

7.97 פיקוח על מתקן מחקר

בדיקה באתר של מתקנים, נהלים ושיטות עבודה ואת עמידתם בעקרונות ה-GLP

7.98 פעולה מתקנת (פמ"ת)

פעולה הבאה לטפל באי התאמות המתגלות כתוצאה של מבדק איכות פנימי או חיצוני, חריגים, ניתוח רשומות האיכות, תלונות לקוחות או בעלי עניין אחרים, המלצות עובדי הרשות והבודקים המקצועיים שלה במטרה למנוע את הישנותם.

2-651002

1-200000

2-432006

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 44 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 44 of 53

ensure that they will not be repeated.

7.99 Preventive Action

Any action whose objective is to remove the reasons for a potential non-compliance.

7.100 Activities

Including samplings, testing, calibrations, inspections, certification and evaluations

7.101 Accreditation Activity

Individual operational tasks of the accreditation process.

7.102 Conformity Assessment Activity

Activity conducted by a CAB to demonstrate that specified requirements are fulfilled.

Note: Activities covered by accreditation include, but are not limited to, testing, calibration, inspection, certification of management systems, persons, products, processes and services, provision of proficiency testing, production of reference materials, validation and verification. For simplicity, these are referred to as

7.99 פעולה מונעת

פעולה שמטרתה לבטל סיבות לאי התאמה פוטנציאלית.

7.100 פעולות

לרבות דגימות, בדיקות, כיולים, פיקוחים, התעודות ובחינות.

7.101 פעילות הסמכה

משימות תפעוליות פרטניות המהוות יחד את תהליך ההסמכה.

7.102 פעילות הערכת תאימות

פעילות הנערכת על ידי גוף הערכת התאימות להמחשה כי דרישות מוגדרות מתקיימות. הערה : הפעילות המכוסה על ידי ההסמכה כוללת, אך אינה מוגבלת, לבדיקות, כיול, התעדה למערכות ניהול, אנשים, מוצרים, תהליכים ושירותים, אספקת מבחני מיומנות, ייצור חומרי ייחוס, תיקוף ואשרור. לשם הפשטות, אלה נקראים פעילויות הערכת תאימות המבוצעות על ידי גופים להערכת תאימות.

2-432006

2-650001

2-651001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 45 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 45 of 53

conformity assessment activities being performed by conformity assessment bodies.

7.103 ISIRAC Personnel

Internal or external persons carrying out activities on behalf of ISIRAC.

7.104 Management Review Board (MRB)

Management Review Board to address discrepancies, complaints, internal assessments results etc.

7.105 Assessment Team

In order to perform an assessment, ISIRAC is uses an expert assessor in their professional fields and quality arena, according to accreditation scope required by an organization. Assessment team will appoint one or more Technical Assessors and a Lead Assessor. The assessment team can be composed of advisors and observers that are considered to be the assessment team, in addition to the Lead Assessor.

The Assessment Team may have some Assessors in training, as observer or under observation. In such cases, the CAB should be notified regarding the overall Assessment Team and regarding the role of each.

7.103 צוות הרשות

אנשים פנימיים או חיצוניים המבצעים פעילויות מטעם הרשות.

7.104 צוות הנהלה

פורום הנהלה לטיפול באי התאמות, תלונות, תוצאות מבדקים פנימיים ועוד.

7.105 צוות מבדק

לצורך ביצוע המבדק, הרשות נעזרת בבודקים מומחים בתחום המקצועי ובתחום האיכות, בהתאם להיקף ההסמכה הנדרש על-ידי הארגון. צוות המבדק ימנה בודק מקצועי אחד או יותר, שאחד מהם מונה להיות בודק מוביל. צוות מבדק יכול למנות גם יועצים מקצועיים, המלווים כל אחד בבדק מוסמך, בנוסף לבדק המוביל. בצוות המבדק יכולים להיות גם בודקים בהכשרה, במעמד של צופים או מבצעים מבדק תחת צפייה. במקרה זה יש להסב את תשומת לב הארגון למספר הבדקים במעבדה בהודעה על מבדק באתר בה מצוין תפקידו של כל חבר בצוות המבדק. צוות המבדק ייבחר וימונה על ידי ראש האגף, בהתאם לתחומי ההתמחות של אנשי הצוות.

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISIRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISIRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 46 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 46 of 53

Assessment team will be appointed and elected by head of department according to team member's disciplines.

7.106 Observer

An assessor in training, a regulator and any other observer whose participation in the assessment was approved by the assessed CAB and the relevant Head of Division. The observer does not actively participate in the assessment.

7.107 Reducing Accreditation

Cancelling part of the scope of accreditation.

Returning to accreditation requires reapplying for extension.

7.108 External provider

A person or an organization signing a contract for providing a product, service or performing as a subcontractor a unique activity which forms a part or all of an activity to which another body is obligated to by another contract.

The reason for employing a subcontractor may be cutting down expenses, cutting down project risks, lack of knowledge/equipment

7.106 צופה

2-623001

2-520001

בודק בתהליך הכשרה, בעל עניין, רגולטור וכל צופה אחר שאושרה השתתפותו במבדק על ידי הארגון הנבדק וראש אגף. הצופה אינו משתתף בצורה פעילה במבדק.

7.107 צמצום היקף הסמכה

2-650001

2-651001

תהליך של ביטול חלק מהיקף ההסמכה. חזרה להסמכה מחייבת הגשת בקשה להרחבה.

7.108 ספק חיצוני

1-000010

אדם או ארגון החותם על חוזה ומתחייב לספק מוצר, שירות או לבצע כקבלן משנה פעילות ייחודית שהיא חלק או כל הפעילות עליה מחויב גוף אחר בחוזה אחר. המניע להוצאת עבודה לקבלן משנה היא צמצום עלויות, צמצום בסיכוני הפרויקט, חוסר ידע/ציוד לביצוע עבודה, צורך במומחיות לאשור תוצאה וכדומה.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 47 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 47 of 53

for performing the work, need for expertise for confirming a result etc.

Note: a part of organization is not a considered subcontractor, for example: an accredited organization's site.

7.109 Pre- assessment

A primary assessment performed in order to evaluate initial gaps. The assessment allows the Lead Assessor and/or the Head of Division to discuss the organizations readiness for an a assessment, regarding the organization's quality system, quality manual and standard operating procedures conformity with the requirements of accreditation. In the pre-assessment only a general evaluation, regarding non-conformities, is submitted. Pre assessment is usually completed in one day.

7.110 Head of Division

The Head of Division whose area of responsibility includes the CAB whose accreditation is under discussion (hereinafter the Division Head).

7.111 Regulation

הערה: כאשר מועברת בדיקה בתוך הארגון המוסמך, לאתר מוסמך אחר שהינו חלק מאותו ארגון, הדבר לא יחשב להעברה לקבלן משנה.

7.109 קדם מבדק

מבדק המבוצע בארגון לצורך איתור פערים ראשוניים. המבדק מאפשר לבדוק המוביל ו/או לראש האגף לדון עם הנהלת הארגון הנבדק על המידה שבה מערכת האיכות, מדריך האיכות ונהלי הביצוע ממלאים את דרישות ההסמכה. ובנוסף לבדוק האם קיימת מדיניות מוצהרת להגדרת אחריות ואמצעים ליישום כל אחת מדרישות ההסמכה הרלוונטיות. במבדק זה לא ניתנות אי התאמות אלא הערכות כלליות לגבי פערים בתחום בו מבוצע המבדק. קדם מבדק מושלם בדרך כלל תוך יום אחד.

7.110 ראש אגף

ראש האגף שבתחום אחריותו נמצא הגוף הבדוק שבהסמכתו דנים (להלן – ראש האגף).

7.111 רגולציה

2-623001

2-421001

2-000002

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 48 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 48 of 53

A binding rule of conduct within an economic or social activity that is of a general nature (such as law, regulation, circular, procedure or directive, including those which accept binding validity when included as a condition in licenses or permits and the like), which is enforceable by a lawful administrative authority. For the avoidance of doubt, tax legislation and the imposition of fees or changes in their rates are not a regulation for the purposes of this decision.

7.112 ISRAAC

Israel Laboratory Accreditation Authority.

7.113 Hearing

A hearing is a process in which an opportunity is given to an organization, prior to a major decision making in its matter, that may hurt and or worsen its condition, to raise its claims on the subject in front of the decision-making factor, so the decision may be changed.

כלל התנהגות מחייב במסגרת פעילות כלכלית או חברתית שהוא בעל אופי כללי (כגון חוק, תקנה, חוזר, נוהל או הנחיה, לרבות כאלה המקבלים תוקף מחייב בעת הכללתם כתנאים ברשיונות או בהיתרים וכיוצ"ב), שהוא בר אכיפה על ידי רשות מנהלית מוסמכת לפי דין. למען הסר ספק, חקיקה בתחום המיסים והטלת אגרות או שינויים בשיעורן אינן בגדר רגולציה לעניין החלטה זו.

7.112 רשות

הרשות הלאומית להסמכת מעבדות (הרשות).

7.113 שימוע

שימוע הוא הליך שבו ניתנת הזדמנות לארגון, לפני קבלת החלטה משמעותית בעניינו, שיש בה כדי לפגוע בו ו/או להרע את מצבו, להשמיע את טענותיו בעניין זה בפני הגורם המחליט, כדי שישנה את ההחלטה המתגבשת.

החלטת ממשלה 4398,
סעיף ב2א

2-651001

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 49 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 49 of 53

7.114 Maintaining Accreditation Confirming the continuance of accreditation for a defined scope.	7.114 שימור הסמכה אישור המשך ההסמכה להיקף מוגדר.	2-650001 2-651001
7.115 Standard method A method developed by a standardization body or by other well-established organization whose methods are generally accepted by the technical sector in question and for which validation reference is available.	7.115 שיטה תקנית (סטנדרטית) שיטה שפותחה ע"י ארגון תקינה או על ידי ארגון מוכר היטב ששיטותיו מקובלות על הסקטור המקצועי המדובר וניתן למצוא סימוכין לתיקופה.	1-000016
7.116 Non-standard method A method developed by the laboratory itself (in house) or by other parties, such as a research laboratory, kits supplier or other.	7.116 שיטה לא תקנית (לא סטנדרטית) שיטה לא תקנית, שיטה שפותחה ע"י המעבדה (ביתית), או שיטה שפותחה ע"י גורם מחוץ למעבדה כמו : מעבדת מחקר, ספק קיטים, או אחר.	1-000016
7.117 Accreditation termination The process of Coercion termination of Accreditation of entire scope of accreditation without enabling the CAB to return to accreditation, only after a minimum period of six months and after the CAB submitted a new request for accreditation and will go through with a new accreditation process.	7.117 שלילת הסמכה תהליך של ביטול כפוי של מלוא היקף ההסמכה של גוף בודק מוסמך, ללא מתן אפשרות לגוף הבודק לחזור להיות מוסמך, אלא לאחר תקופה מינימאלית של חצי שנה ולאחר שהגוף הבודק יגיש בקשה מחודשת להסמכה ויעבור תהליך הסמכה חדשה.	2-650001 2-651001
7.118 Accreditation Process Activities from application through to granting and maintenance of	7.118 תהליך הסמכה פעולות מהגשת בקשה ועד למתן הסמכה ותחזוקת ההסמכה בהתאם למוגדר בתכנית 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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 50 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 50 of 53

accreditation as defined by the accreditation scheme.

7.119 Accreditation Scheme

Rules and processes relating to the accreditation of conformity assessment bodies to which the same requirements apply

Note: Accreditation scheme requirements include, but are not limited to, ISO/IEC 17020, ISO/IEC 17025, ISO 17034, ISO/IEC 17043, ISO 15189.

7.120 Sampling program

Sampling program refers to time of sampling, its location, size and cet. For example: Day or night, weather, river flow and more.

7.121 Deviation in the result-

A result from a test which lies outside the control limits.

7.122 Validation

Confirmation of plausibility for a specific intended use or application through the provision of objective evidence that specified requirements have been fulfilled. EXAMPLE A measurement procedure, ordinarily used for the measurement of mass concentration of nitrogen in water,

7.119 תכנית הסמכה

2-421004

כללים ותהליכים הנוגעים להסמכה של גופי הערכת התאמה, עליהם חלות אותן דרישות הערה: דרישות תקן ההסמכה כוללות, אך אינן מוגבלות, לתקנים ISO / IEC 17020, ISO / IEC 17025, ISO 17034, ISO / IEC 17043, ISO 15189.

7.120 תכנית הדגימה

התוכנית מתייחסת למועד הדגימה, מיקומה, גודלה וכדומה. לדוגמא: יום לילה, מזג אוויר, שטף נהר וכדומה.

7.121 תוצאה חריגה

תוצאה של בדיקה הנמצאת מחוץ לגבולות הבקרה.

7.122 תיקוף

1-661004

אישור הסבירות של שימוש מיועד מסוים או יישום דרך אספקת ראיות אובייקטיביות שהדרישות הנקובות מולאו. דוגמה: נוהל המדידה, המשמש בדרך כלל למדידת ריכוז המסה של חנקן במים, עשוי לעבור תיקוף גם למדידת ריכוז החנקן בסרום האנושי.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 51 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 51 of 53

may be validated also for measurement of mass concentration of nitrogen in human serum.

7.123 A Yearly Assessment Programme

Set of assessments consistent with a specific accreditation scheme that the AB performs on a specific CAB during an accreditation cycle.

In the end of each year and no later than (30.10.XX) Head of Division in cooperation with assessment manager will plan the yearly supervision program, determine assessments types, scope, schedule and assessment teams.

Head of department is responsible to update the program and forward it to accreditation General Manager.

Monitoring is done by assessment days assignment according to pricing table and its optimal division by the lead assessor.

Assessment manager is responsible to execute the assessment plan.

Time table between reaccreditation assessment and accreditation assessments will not exceed 24 months. As assessment should be scheduled at least six months prior to assessment expiration date in order to complete the full necessary

7.123 תכנית המבדקים השנתית

2-623001

סדרת מבדקים שהנה עקבית עם תכנית הסמכה ספציפית שגוף ההסמכה מבצע בגוף הערכת תאימות מסוים במהלך מחזור הסמכה.

בסוף כל שנה (ולא יאוחר מ-30.10.xx) ראש האגף בשיתוף מנהלת המבדקים יכינו תכנית פיקוח שנתית, קביעת סוג המבדקים, היקפם, מועדם ובחירת צוות המבדק. ראש האגף אחראי לעדכון התוכנית והעברתה לאישור סמנכ"ל הסמכה. בקרה נעשית על ידי הקצאת ימי מבדק לפי טבלת התמחיר וחלוקתם האופטימאלית על ידי הבודק המוביל.

מנהלת המבדקים אחראית להוציא את תכנית המבדקים לפועל.

טווח הזמן בין מבדק ההסמכה להסמכה מחדש ובין מבדקי ההסמכה מחדש לא יעלה על 24 חודשים. יש לתאם מבדק לפחות חצי שנה לפני מועד פג תוקף ההסמכה של הארגון על-מנת להשלים את התהליך עד למועד פג תוקף ההסמכה. משך המבדק נקבע בהתאם להיקף ההסמכה של הארגון (לרוב יום מבדק לטכנולוגיה לכל בודק) והוא נמשך מיום אחד ועד מספר ימים ברצף. מתקיימים גם מבדקים מפוצלים.

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 52 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 52 of 53

process until the accreditation date expires. An assessment duration should be determined according to organization accreditation scope (assessment day mostly one day per technology per assessor) and it prolongs from one day to several in a row. Some assessments are performed in segments.

7.124 Assessment Plan

Description of the activities and arrangements for an assessment.

7.125 Good Laboratory Practice (GLP)

A quality system concerned with the organizational process and the conditions, under which non-clinical health and environmental safety studies are planned, performed, monitored, recorded, archived and reported.

7.126 Complaint

Expression of dissatisfaction, other than appeal, by any person or organization, to an AB, relating to the activities of that AB or of an accredited CAB, where a response is expected.

7.127 Certificate

7.124 תכנית מבדק

2-623001

תיאור הפעילויות וההסדרים לביצוע מבדק.

7.125 תנאי מעבדה נאותים (GLP)

1-200000

מערכת איכות העוסקת בתהליכים הארגוניים ובתנאים, בהם מתוכננים, מבוצעים, מנוטרים, מתועדים, מאורכבים, ומדווחים ניסויים לא קליניים לעניין בטיחות בבריאות ובסביבה.

7.126 תלונה

2-432007

הבעת אי-שביעות רצון, למעט ערעור, על ידי כל אדם או ארגון, לגוף הסמכה, המתייחס לפעילויות של אותו גוף הסמכה או של גוף הערכת תאימות מוסמך, כאשר ישנה ציפייה לתגובה.

7.127 תעודה

2-660001

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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026

Website: YES	הגדרות המשמשות בנהלי הרשות הלאומית להסמכת מעבדות Definitions used in the Israel Laboratory Accreditation Authority's documents	
מספר גרסה : 14	נוהל מספר : 1-000023	דף מספר 53 מתוך 53
Version number 14	Procedure number 1-000023	Page 53 of 53

The final product of the accreditation / recognition process is the certificate that informs the customer of the scope of accreditation granted to the organization or the scope of recognition in the research facility.

The scope of accreditation / recognition certificate must clearly display the fields in which the organization was inspected by ISRAC and was found worthy of accreditation / recognition (according to procedure 1-000016).

The information that must appear on the Accreditation Certificate is detailed in ISO/IEC 17011 section 7.9.4. The information that must appear on the certificates for recognition is detailed in the directives of the OECD-GLP.

7.128 Certificate of recognition

A formal document in English stating that the recognition has been granted for defined areas of expertise.

7.129 Witnessing

Observation by the AB of a CAB carrying out conformity assessment activities within its scope of accreditation.

התוצר הסופי של תהליך ההסמכה / הכרה הנו תעודה המציגה ללקוח את הסמכת הארגון או הכרה במתקן מחקר והיקפה. נספח היקף ההסמכה/ תעודת ההכרה צריכה להציג באופן ברור את התחומים בהם נבדק הארגון על ידי הרשות ונמצאו ראויים להסמכה/הכרה בהתאם (מפורט בנוהל מספר 1-000016).

המידע אשר צריך להופיע בתעודות ההסמכה מפורט ב- ISO/IEC 17011, סעיף 7.9.4 המידע שצריך להופיע בתעודת ההכרה מופיע בדירקטיבות ה- OECD-GLP.

7.128 תעודת הכרה

2-660001

מסמך רשמי באנגלית המעיד כי ניתנה הכרה לתחומי התמחות מוגדרים.

7.129 תצפית

2-623001

התבוננות של גוף הערכת התאימות המבצע פעולות הערכת תאימות במסגרת היקף הסמכתו על ידי גוף 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-3 באוגוסט 2026

The authorized copies of this document are those on ISRAC computer network and the master copy held by the QA. All other copies are uncontrolled and are only valid on the date printed. Printed on August 3, 2026