

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 1 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 1 of 28



Israel Laboratory Accreditation Authority

Valid from	בתוקף מתאריך
TBD	
Effective from	מחייב מתאריך
TBD	

הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות

נוהל מספר 1-TR-0010
Procedure Number 1-TR-0010

Authorized by:

מאשרים:

Signature – חתימה	Date – תאריך	Name – שם	Position – תפקיד
		ד"ר אורי אלעד Dr. Ori Elad	נכתב ע"י ראש אגף רפואה : Updated by Medical Head of Division
		יקיר ג'אוי Yakir Jaoui	עודכן ע"י מנהל איכות : Approved by Quality Manager:
		אתי פלר Etty Feller	אושר ע"י מנכ"ל : Approved by General Manager:

העותקים המאושרים היחידים של מסמך זה הם אלה הנמצאים על מחשב ISRAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 2 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 2 of 28

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

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 ISAC ועותק המקור השמור ב-QA. כל שאר העותקים אינם מבוקרים והם בתוקף ליום בו הודפסו בלבד. הודפס ב-27 באוקטובר 2020

The authorized copies of this document are those on ISAC 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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 3 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 3 of 28

עדכונים:

The Change	השינוי ומהותו	תאריך Date	סעיף Section
	הוספת הבהרה לגבי שימוש באינקובטורים כולל מכתב הבהרה של משרד הבריאות בנושא.	01.10.2020	5.4.2 נספח מס' 4
	מספר שינויי עריכה לצורך הבהרה.	27.10.2020	כללי
	עדכון המסמך בהתאם להערות הציבור מתאריך 28.10.2020 : https://www.israc.gov.il/?CategoryID=354	TBD	TBD

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 4 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 4 of 28

תוכן עניינים

5		1.0
	מבוא	
5		2.0
	הגדרות	
5		3.0
	מסמכים ישימים	
6		4.0
	חלות	
6		5.0
	פירוט הנושאים בהם יש דרישות נוספות	
15		6.0
	נספחים	

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 5 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 5 of 28

1.0 מבוא

הסמכה של מעבדות ביולוגיות וכימיות מבוצעת על פי תקן ISO/IEC 17025 למעבדות בדיקה וכיול ותקן ISO 15189 למעבדות רפואיות כולל דרישות על פי תקן ISO 15190 לבטיחות במעבדות. מסמך זה אינו חוזר על דרישות התקנים אלא מרחיב ומגדיר את הדרישות המקצועיות הספציפיות של הרשות הלאומית להסמכת מעבדות (להלן, הרשות), שיש למלא על מנת לקבל הסמכה עפ"י התקנים הנ"ל. את המסמך הזה יש ללמוד יחד עם התקן המתאים לתחום ההסמכה המבוקש (ISO/IEC 17025 או ISO 15189 במהדורתם העדכנית), מסמכי ייחוס הרלוונטיים להסמכה ומסמכי מדיניות הרשות המפורטים להלן. על מנת לעבוד בהתאמה לתקנים ומסמכי הייחוס לעיל, הפעולות המפורטות במסמך זה צריכות להיות מעוגנות בנהלי המעבדה, ככל שהן רלוונטיות לפעילות המעבדה.

2.0 הגדרות

2.1 בהתאם להגדרות

ISO/IEC Guide 2: Standardization and related activities – General vocabulary.

2.2 בהתאם להגדרות

ISO 8655-2: Piston-Operated Volumetric Apparatus.

3.0 מסמכים ישימים

- 3.1 ISO/IEC 17025, General requirements for the competence of testing and calibration laboratories.
- 3.2 ISO 15189, Medical laboratories -- Requirements for quality and competence
- 3.3 ISO 15190, Medical laboratories -- Requirements for safety
- 3.4 ISO 11133, Microbiology of food, animal feed and water -- Preparation, production, storage, and performance testing of culture media
- 3.5 ת"י 1839 - בטיחות במעבדות - מנדפים
- 3.6 EURACHEM: Accreditation for Microbiological Laboratories
- 3.7 Laboratory accreditation standards and guidelines for nucleic acid detection and analysis, National Pathology Accreditation Advisory Council
- 3.8 ASTM E542: Standard Practice for Calibration of Laboratory Volumetric Apparatus
- 3.9 פקודת הבטיחות בעבודה (נוסח חדש), תש"ל 1970 - {דיני מדינת ישראל, נוסח חדש 33716} ועדכונה.
- 3.10 תקנות הבטיחות בעבודה (בטיחות וגהות בעבודה עם גורמי סיכון תעסוקתיים במעבדות רפואיות, כימיות וביולוגיות), התשס"א – 2001.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 6 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 6 of 28

- 3.11 חוק החומרים המסוכנים התשנ"ג – 1993
- 3.12 תקנות בריאות העם (מעבדות רפואיות) התשל"ז 1977, תיקון התשמ"ט 2009
- 3.13 תקנות בריאות העם (איכותם התברואית של מי שתייה ומיתקני מי שתייה), תשע"ג-2013
- 3.14 הוראות משרד הבריאות לדיגום מים ע"י דוגמים מוסמכים.
- 3.15 מסמכי מדיניות הרשות בנושאים הבאים :
- 3.15.1 נוהל מספר 1-681001 : מדיניות הרשות לביצוע והערכת מבחני השוואה במעבדות מוסמכות
- 3.15.2 נוהל מספר 1-661002 : מדיניות הרשות בנושא עקיבות ואי ודאות במדידה
- 3.15.3 נוהל מספר 1-661004 : מדיניות בנושא תיקוף של שיטות בדיקה
- 3.15.4 נוהל מספר 1-000012 : מתן חוות דעת ופרשנות לתוצאות בדיקה ובחינה
- 3.15.5 נוהל מספר 1-000007 : אתיקה ויושרה בארגון
- 3.15.6 נוהל מספר 1-000019 : דרישות כלליות להסמכה

4.0 חלות

כל המעבדות המבצעות בדיקות בתחומי כימיה, ביולוגיה ורפואה אשר מוסמכות ע"י הרשות.

5.0 פירוט הנושאים בהם יש דרישות נוספות

5.1 מבנה ותנאי סביבה

5.1.1 מבנה

מבנה המעבדה יעמוד בכל דרישות המחוקק ובתקנות וכל העדכונים שיפורסמו ברשומות מעת לעת. ציוד המעבדה ימוקם בהתאם לייעודו, אופי העבודה במעבדה ובטיחות העובדים. לדוגמא, תנורי שריפה וייבוש ימוקמו בחלל נפרד ומנודף על מנת למנוע שאיפת חומרים הנפלטים מהדוגמאות במהלך השריפה. זרימת תהליכי העבודה תאפשר עבודה יעילה ככל שניתן. לדוגמא, במעבדה המבצעת בדיקות ביולוגיה מולקולרית חשוב לשמור על הפרשי לחצים ועבודה חד-כיוונית.

5.1.2 ניקיון

ניקיון ותחזוקה נאותה של סביבת העבודה, הנם תנאי הכרחי לקבלת תוצאות אמינות במעבדה ומבטיחים את בטיחותם, בריאותם ורווחתם של העובדים. רמת הניקיון הנדרשת היא זו אשר מבטיחה שלא יהיה זיהום צולב של דוגמאות מחד ואמינות התוצאות לא תיפגם מאידך עקב פעילויות תחזוקה העלולות להשפיע על התוצאה (לדוגמה : טיפול נגד פטריות באמצעים כימיים חריפים או שימוש במדבירי חרקים כימיים עלולים להשפיע על תרביות שונות או על גידולי חרקים ובע"ח במעבדות סמוכות או טיפול העלול להשפיע על תוצאות בדיקת חומרי הדברה, חוסר ניקוי שאריות נוקלאוטידים במנדף עשוי להטות תוצאות של שיטות מולקולריות וכו').

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה: 12	נוהל מספר: 1-TR-0010	דף מספר 7 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 7 of 28

5.2 בטיחות

5.2.1 המעבדה תתכנן ותפעיל תכנית בטיחות המתייחסת לכל הפעילויות שנעשות בתחומה (כולל זרים הנכנסים לתחומה). זאת בהתאם לחוקי המדינה, לתקנות ולתקנים.

5.2.2 עובדי המעבדה, כולל עובדי משרד, תחזוקה וניקיון יבצעו את עבודתם בהתאם לכללי הבטיחות (כולל שימוש נאות בציוד מגן אישי). כל הפעולות הנדרשות לשמירה על הבטיחות על פי החוק, התקנות, והתקנים, תהינה מעוגנות בנהלי המעבדה הכתובים.

5.2.3 הנהלת המעבדה תוודא כי כל אנשי הצוות, כולל: מנהל, משק, תחזוקה (בין אם הם אנשי צוות או נותני שירות) ועוד, הודרכו בנושאי בטיחות וכי יש לכל העובדים ציוד הגנה אישי נאות כגון כפפות, חלוקים משקפי מגן, אוזניות לאיטום רעשים ומסיכה ועוד בהתאם להרשאות ולבדיקות המבוצעות בארגון. העובדים חייבים להשתמש בציוד המיגון האישי.

5.2.4 הנהלת המעבדה תדאג לשילוט מתאים והתקנת אמצעי אזהרה ומיגון לכל מי שנכנס למעבדה, בתפקיד או שלא בתפקיד.

5.3 מנדפים

5.3.1 מנדפים ביולוגיים וכימיים יופעלו ויתוחזקו בהתאם להנחיות המוסד לבטיחות וגהות (תקנות הבטיחות בעבודה (בטיחות וגהות תעסוקתית בעבודה עם גורמים מסוכנים במעבדות רפואיות, כימיות וביולוגיות), התשס"א – 2001; תקנות בריאות העם (מעבדות רפואיות), התשל"ז – 1977) ובהתאם לתקנות ולתקנים.

5.3.2 כל הפעולות המבוצעות במעבדה, אשר יש בהן סיכון כלשהו ליצירת זיהום כימי או ביולוגי בסביבה ובאוויר, או סכנה לעובד המבצע את הפעולה תבוצענה במנדף כימי או ביולוגי בהתאמה. על העובדים הרלוונטיים להיות בקיאים בעבודה תקינה במנדפים העקרוניים לעבודתם.

5.3.3 סוג המנדף הכימי/ביולוגי יותאם לסוג הפעילות ורמת הסיכון בה. המעבדה תבחן ותחליט מראש על אופן הטיפול במקרים "מעורבים" שבהם מגיעות למעבדה דגימות שמבצעים עליהן פעולות כימיות אך יש בהן סיכוי לזיהום ביולוגי, ולהפך. תהליך הבחינה וההחלטה יתועדו ויבחנו תקופתית.

5.3.3.1 דגשים בתחזוקת מנדפים כימיים

5.3.3.1.1 מנדפים כימיים וארונות נידוף (fume cabinet/cupboard) אשר משמשים לסילוק גזים, אבק, תרסיסים, ואדים נדיפים הנוצרים בעת הפעילות המעבדתית, נועדו להגן על העובדים והסביבה ע"י הקטנת החשיפה לחומרים רעילים ונפיצים.

5.3.3.1.2 מנדפים כימיים וחלקיהם חייבים להיות עשויים מחומרים עמידים לקורוזיה. יש למקמם פיזית במקום מבודד, רחוק ככל האפשר ממסדרונות הומים ומדלתות ולא בקרבת נקודת יציאה/כניסה של מערכות האוורור ומיזוג האוויר.

5.3.3.1.3 לוח הבקרה האלקטרוני של המנדף חייב להיות ממוקם מחוץ למנדף.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 8 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 8 of 28

5.3.3.1.4 סילוק האוויר מן המנדף הכימי ייעשה באופן שממזער מחזור אוויר מזוהם לתוך הבניין. ארובת האוויר תותקן בגובה כזה שמבטיח כי האוויר המזוהם הנפלט לא ישאב בחזרה לתוך המבנה, אם דרך חלון ואם דרך מערכות המיזוג והאוורור שעל הגג.

5.3.3.1.5 על המעבדה לבחון מהם החומרים הנפלטים לסביבה ולהחליט אם יש צורך להתקין מתקן לסיון וסילוק מזהמים בתוך מערכת שאיבת האוויר. תהליך הבחינה וההחלטה יתועדו ויבחנו תקופתית. כמו כן תיבחן השאלה מהו גובה הארובה המינימלי שיש להתקין על מנת להפחית את הזיהום בסביבה.

5.3.3.1.6 יש להקפיד על הכנסת אוויר טרי לחדר על מנת לפצות על האוויר המסולק מן המעבדה בתהליך היניקה מן המנדף החוצה. יש לבדוק תקופתית כי קיימת בקרה על מהירות כניסת האוויר מפתח המנדף פנימה. זרימת האוויר היא המאפשרת לשלוט בסילוק נכון ויעיל של מזהמים שבחלל המנדף.

5.3.3.1.7 למעבדה יהיה נוהל לבדיקות התקופתיות של המנדפים הכימיים ותדירותן כנדרש בתקנות.

5.3.3.1.8 חומרים כימיים מסוכנים יוחזקו בארונות בטיחות (ככל האפשר עם נידוף). יש להימנע ככל האפשר מלהחזיק כימיקלים ומכשירים במנדף.

5.3.3.1.9 יש להתאים את המנדפים לאופי העבודה בהם. לדוגמה, בעת שימוש בחומרים מאכלים כגון חומצה פרכלורית, חומרים מסרטנים או דליקים, נדרשים מנדפים מיוחדים (water flushed fume hoods).

5.3.3.1.10 במקרה של שימוש רב בחומרים קורוזיביים, תהיה התייחסות לטיפולים הנוספים, אם נדרש, בנהלי הבדיקה והתחזוקה.

5.3.3.2 דגשים בתחזוקת מנדפים ביולוגיים (laminar flow hoods)

מנדפים למינריים ("ביולוגיים") הנם אמצעי להגנה על עובדים העוסקים במיקרוביולוגיה ותרביות רקמה ונועדו להגן מפני זיהומים, הן על התרביות והמיקרואורגניזמים והן על העובדים. האלמנט החיוני במנדפים למינריים, הנם פילטרים מסוג HEPA (High Efficiency Particulate Air).

5.3.3.2.1 למעבדה יהיה נוהל תחזוקה ובדיקה תקופתית, כולל החלפת פילטרים בהתאם לתקנות ולסוג הבדיקות המבוצעות במנדף הלמינרי.

5.3.3.2.2 לפני תחילת העבודה ובסוף העבודה יש לוודא כי המנדף נקי מחומרים ביולוגיים שונים העלולים לסכן את הבודק ואת הבדיקה, ברמה הרלוונטית לעבודת המעבדה. נדרש להפעיל את מנורת ה-UV לפרק זמן הנדרש במסמכי ההנחיה.

5.3.3.2.3 במנדף הלמינרי יש למדוד את מדידת מהירות זרימת האוויר בעזרת מכשיר מכויל (וולומטר או אחר), באופן תקופתי, על מנת לוודא שמערכת היניקה והפליטה החוצה פועלת כראוי בכל עת בה עובדים במנדף.

5.3.3.2.4 המעבדה נדרשת לתכנן ולבצע בדיקות תחזוקה, במטרה לוודא כי אין זיהום הנישא באוויר. סוג הבדיקות ותדירותן תהיינה מושפעות מן העבודה המבוצעת במנדף. למעבדה יהיה נוהל אשר יתבסס על ניהול סיכונים והתוצאות המתקבלות הלכה למעשה.

5.3.3.2.5 יש לנקות ולחטא את שטח פני המנדף הלמינרי, לפני ואחרי העבודה. יש לבצע ניטור לאיכות החיטוי בשיטות תקפות כגון: צלחות מגע או פלטות ומטושים. למעבדה יהיה נוהל ובו יפורטו הקריטריונים לניקיון: מיני המיקרואורגניזמים, מספרם המקסימלי המותר (כולל סימוכין לקביעת קריטריונים אלו),

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה: 12	נוהל מספר: 1-TR-0010	דף מספר 9 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 9 of 28

ותדירות. המעבדה תשמור את תוצאות הבדיקות ותנתח את הנתונים, על מנת לבחון באופן תקופתי את הקריטריונים שנקבעו בנהליה. במקרה של חריגה, יש לברר מהו הגורם לכך, לתעד את אי ההתאמה והפעולה המתקנת הנדרשת (במידת הצורך).

5.3.4 צוות המעבדה יקבל הנחיות והדרכה מתועדת בנושא עבודה נכונה ובטוחה במנדף, על פי סוגו ואופי העבודה המבוצעת בו.

5.4 מכשור וציוד

5.4.1 על המעבדה לבסס מדיניות לגבי ווידוא תקינות המכשירים ודיוקם על פי שימושם, מסמכים ישימים רלוונטיים, הנחיות הרגולטור ודרישות הלקוח. (הערה: הסקת מסקנות לגבי מדיניות זו כפועל יוצא של סקר הסיכונים של המעבדה תבטיח כי המדיניות תיסקר והסיכונים הכרוכים בשימוש במכשירי המעבדה יענו) על המדיניות להתייחס לכל הפחות לנקודות הבאות:

5.4.1.1 כוילים ואימותים ע"י ספק חיצוני

על המעבדה להתייחס לתדירות קבלת שירות כזה. בנוסף, על המעבדה לתעד את גורמי הקבלה והדחיה של הגורמים הפיזיקליים הנבדקים המקובלים עליהם. המעבדה יכולה לתעד במדיניותה כי היא מקבלת את תנאי הקבלה והדחיה ואת אי וודאות המדידה המתקבלים ע"י נותן השירות אך בכל מקרה על הדו"ח המתקבל מנותן השירות לשקף את העמידה בקריטריונים אלו (קרי, תנאי הקבלה והדחיה, הקריאה שהתקבלה יחד עם ערכי אי הוודאות ומסקנה לגבי עמידה בתנאים הנ"ל). על נותן השירות אף לבסס את העקיבות המטרולוגית של מדידותיו.

הערה: שימוש במעבדת כויל מוסמכת לתקן ISO/IEC 17025 הינו אינדיקציה לביסוס עקיבות כזו ע"י המעבדה.

5.4.1.2 ביצוע עקומת כויל הינו שווה ערך לכויל המכשיר

במידה והמעבדה משתמשת בשיטה זו על מנת לאמת את דיוק מכשיריה ותקינותם עליה לבסס תנאי קבלה ודחיה של עקומות אלו. בנוסף, על המעבדה להשתמש בחומרי ייחוס בעלי עקיבות מטרולוגית מתועדת. תדירות ביצוע עקומות הכויל הינו פועל יוצא של סקר הסיכונים של המעבדה או כל מסמך מנחה/מחייב אחר המוזכר לעיל.

5.4.1.3 אי וודאות המדידה

יש לעקוב אחר ההנחיות המתוארות במסמך 1-661002, מדיניות הרשות לעקיבות מטרולוגית אי ודאות במדידה וכללי החלטה לתואמות למפרט.

5.4.2 אי הוודאות של תוצאות המעבדה מושפעת מגורמים רבים. יש לעקוב אחר ההנחיות המתוארות במסמך 1-661002, מדיניות הרשות לעקיבות מטרולוגית אי ודאות במדידה וכללי החלטה לתואמות למפרט. לגבי בדיקות מיקרוביולוגיות בהן ישנה דרישה בתקן לשימוש באינקובטור בדיוק של $0.2^{\circ}C$, ניתן לנהוג בהתאם למכתב ההבהרה המצורף של משרד הבריאות (נספח מספר 4 לנוהל זה).

5.4.3 למעבדה תהיה תכנית הדרכה והכשרה של צוות מיומן ומעקב אחר הביצוע והערכתו, במטרה לקבוע ולשלט באי הוודאות של התוצאה.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 10 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 10 of 28

5.4.3.1 כיול כלי זכוכית וולומטריים

מדידה וולומטרית הנה חלק חשוב בעבודת המעבדה האנליטית.

5.4.3.1.1 למעבדה יהיה נוהל לגבי רכישת ציוד וולומטרי מכויל בהתאם לנדרש בשיטות הבדיקה. הנוהל יכול התייחסות לדרך שמירת הציוד, בדיקתו ואישורו התקופתי. במקום בו נדרש דיוק ובמיוחד באנליזה כמותית, יש לכייל את הציוד הנ"ל לפי נוהל 1-661002.

5.4.3.2 ניקוי כלי מעבדה

ניקוי כלי מעבדה מזכוכית ושלא מזכוכית (כדוגמת פוליאית'ן ופוליפרופילן), הנו חלק חשוב בתהליך המעבדתי. ניקוי נכון של כלי המעבדה הוא חלק בלתי נפרד מתכנית אבטחת איכות התוצאות.

5.4.3.2.1 למעבדה יהיה נוהל לניקוי כלי זכוכית וכלים שאינם מזכוכית, המשמשים לקביעות השונות. הנוהל יכול גם הוראות בטיחות.

5.4.3.2.2 ההנהלה הטכנית תדאג להדרכת העובדים המעורבים בפעילות ותעקוב אחר מיומנות העובדים ואחר ביצוע הנהלים כלשונם.

5.4.3.2.3 יש לתת הנחיות מיוחדות לניקוי כלים המשמשים לקביעת אלמנטי קורט ומיקרו-מזהמים.

5.4.3.2.4 צוות המעבדה יקבל הנחיות והדרכה בנושא פינוי פסולת וחומ"ס וניקוי חומרים קורוזיביים לפני מסירת ציוד לניקוי.

5.4.3.2.5 ניקוי ידני או ניקוי על ידי מדיח כלים יעשו רק עם דטרגנטים המתאימים למטרתם. יש להשתמש בדטרגנט ייעודי לכלי מעבדה ולעקוב אחר הוראות היצרן. חשוב כי ניקוי הכלים יתחיל קרוב ככל האפשר לאחר השימוש בכלי/במכשיר.

5.4.3.2.6 יש הקפיד להדריך את העובדים לגבי השימוש הנכון בחומרים אלו, כולל הסיכונים ומניעתם. המעבדה תספק אמצעי מיגון מתאימים ותדריך את העובדים מה לעשות במקרים של תקלות.

5.4.3.2.7 כלי זכוכית המיועדים לשמש לבדיקות מיקרוביולוגיות: יש לעקר באוטוקלב או באמצעי מתאים אחר. יש לתקף את יעילות העיקור בכל חלקי האוטוקלב, בתנאי עומס.

5.4.3.2.8 בכל המקרים יש לבצע בקרה על הדטרגנטים והמים המשמשים לניקוי והמוצר הסופי (כלים נקיים).

5.4.3.2.9 לארגון תהיה מדיניות ברורה, כתובה ומיושמת לניטור ניקיון הכלים. לדוגמא: שרידי דוגמאות וחומרי ניקוי.

5.4.3.2.10 יש לבצע וולידציה לשטיפת כלים המשמשים לדיגום מים לבדיקות כימיות שונות על מנת להבטיח כי כלי הקיבול השטוף, אינו משפיע על התוצאה (עקב מעבר חומרים מכלי הקיבול או ספיחת חומרים מדגימות המים).

הערה: ניתן לתעד תמונות לדיאגנוסטיקה (למשל, חיידקים על מצעים או משטחי דם).

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 11 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 11 of 28

5.5 דוגמאות

5.5.1 קבלת דוגמאות

5.5.1.1 למעבדה יהיה נוהל לניטור דוגמאות בעת קבלתן ופירוט לגבי תנאי השינוע, הקבלה והטיפול בדוגמאות.

5.5.1.2 יש להבטיח כי תהליך קבלת ואחסון הדוגמאות המחכות לבדיקה לא תשפיע על אמינות הבדיקה. במידה וישים יש להקפיד על הפרדה פיזית מלאה בין תהליך קבלת הדגימות, רישומן ואחסונן עד לבדיקה לבין תהליך עיבוד וביצוע הבדיקות.

5.5.1.3 יש להקפיד על אחסון נאות של הדגימה, בהתאם לחומר הנבדק ולנוהל הבדיקה. דרך האחסון תבטיח כי הדגימות נשארות מייצגות ואיכותן אינה משתנה לאורך פרק הזמן אליו התחייבה המעבדה מחד וכי אינן מסכנות את הסביבה מאידך.

5.5.1.4 יש להקפיד על הפרדה פיזית נאותה בין דוגמאות מים לדוגמאות מזון. יש להקפיד על הפרדה בין דוגמאות מי שפכים לדוגמאות מים אחרות. יש לבדוק תקופתית את הנוהל ולהבטיח את אמינותו על מנת להבטיח מניעת זיהום צולב ושימור תכונות החומר הנבדק.

5.5.2 פיצול דוגמאות

5.5.2.1 למעבדה יהיה נוהל לגבי הכנת הדגימה לעבודה, כולל פיצול הדגימה לצורך עיבוד ובדיקות ושמירת חלק מהדגימה למטרות נוספות. יוגדרו ויתועדו נושאי הרישום והסימון וכן אופן השמירה ושרשרת האחריות.

5.5.2.2 במידת הצורך יש לשמור דוגמה מן הדגימה המקורית למשך תקופה שתוגדר בנהלי המעבדה. דגימת משנה זו יש לאטום כראוי ולוודא כי תזוהה באופן חד-ערכי ותאוכסן בהתאם לנהלי המעבדה.

5.6 ריאגנטים (חומרים ומגיבים) וחומרי ייחוס

5.6.1.1 המעבדה תגדיר בנהליה הכתובים את דרישותיה (specifications) מן החומרים בהם היא משתמשת ותקפיד לדבוק בהן.

5.6.1.2 יש להתייחס לנקודות הבאות: זהות/זיהוי החומר, רמת הניקיון (purity), מהות החומרים הנלווים, פעילות (potency), מקור החומר. כמו כן יוגדרו המבחנים הנדרשים כדי לבדוק ולאשר את איכות החומר וניקיונו. יש להתייחס גם לתהליכי שינוע ואחסון, תאריכי תפוגה והאם יש צורך בניקוי נוסף.

5.6.1.3 המעבדה תשמור את גיליון הבטיחות (MSDS) של כל החומרים בהם היא משתמשת. צוות המעבדה יקבל הדרכה מתועדת הכוללת לכל הפחות הבנה בסיסית במבנה מסמכים אלו ומיקומם במעבדה.

5.6.1.4 כל המכלים/בקבוקים המכילים מגיבים יסומנו ויאוחסנו בהתאם לדרישות המקצועיות המוגדרות בנהלי הארגון. יש להשאיר עליהם את הסימון המקורי או לחילופין יהיה עליהם לפחות: שם הריאגנט, תאריך פתיחה, ריכוז ביחידות עקיבות למערכת הבין לאומית (SI), תאריך תפוגה לפי היצרן (במידה וישים) ו/או תאריך תפוגה מרגע הפתיחה ותנאי השמירה. על המעבדה לקבוע היכן יתועדו פרטים נוספים נחוצים כגון תאריך פתיחה, שם העובד האחראי על הכנת הריאגנט ועוד.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 12 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 12 of 28

- 5.6.1.5 יש להחליט על דרך העבודה שתמנע התדרדרות באיכות החומר/ריאגנט עוד לפני תאריך פג התוקף. (דוגמה להוראות מסוג זה היא ההוראה להקפיד שלא להחזיר שאריות למיכל המקורי).
- 5.6.1.6 למעבדה יהיה נוהל לגבי תיעוד תהליכי הכנת תמיסות, מגיבים השונים, מצעי הגידול למיקרואורגניזמים ומדיה לתרביות תאים. הנוהל יכול גם התייחסות לשמירת התיעוד של ההכנות, כולל התייחסות לנקודות הבאות :
- 5.6.1.6.1 במסמכי ההכנה של תמיסות יש לציין את המשקל והנפח שנמדדו. יש לתעד את הערכים המשמשים כמדד לתקפות החומרים שהוכנו, לדוגמא : את קריאות ערך ההגבה (pH), וכן חישובים וריכוזי התמיסות.
- 5.6.1.6.2 במסמכי ההכנה של מצע גידול ו/או מדיה לתרביות תאים, יש לכלול גם את שם היצרן ושם המצע, מסי אצווה של היצרן, כמות שהוכנה וערך ההגבה לפני ואחרי עיקור (במידה וישים). יש לתעד גם תנאי העיקור (זמן, טמפרטורה ולחץ).
- 5.6.1.7 מעבדה הרוכשת תמיסות ו/או מצעי גידול מוכנים מיצרנים שונים נדרשת לוודא כי הספק מותעד לתקן ISO 9001 כתנאי סף. המעבדה תגדיר את דרישותיה מהמצעים והתמיסות ותערוך וריפיקציה למצעים / תמיסות הנרכשים בהתאם לדרישות שיטת הבדיקה.
- 5.6.1.8 למעבדה יהיה נוהל לבדיקות קבלה של חומרי הגלם ובדיקות בקרה של המצעים המוכנים.
- 5.6.1.9 מעבדה המכינה בעצמה את המצעים השונים תוודא כי הכימיקלים המשמשים להכנה הנם באיכות המבטיחה תמיכה בגידול בהתאם לדרישות שיטת הבדיקה והחומרים המעכבים הינם באיכות המבטיחה עיכוב צמיחה בהתאם לדרישות הבדיקה כמפורט בתקן ISO 11133.
- 5.6.1.10 למעבדה יהיה נוהל של הארכת תוקף ריאגנטים אשר יכול את הוראות היצרן או התבססות על ולידציה שבוצעה ע"י המעבדה עם סימוכין מתאימים לכך.
- 5.6.1.11 יש לוודא כי בכל בדיקה מיקרוביולוגית תהיינה בקרות חיוביות ושליליות אשר יגודלו יחד עם החומר הנבדק ובאותם תנאים. יש לוודא שגודל הדגימה/אינקולום המשמש לבקרה חיובית יהיה בגבול הגילוי של השיטה, או כגודל המשמש לבדיקות, כך שיווצרו תנאי בקרה ברי השוואה, בהתאם לשיטות תקפות, כגון תקן ISO 11133. במידה ואין אפשרות להשתמש בזני ייחוס רלוונטיים, על המעבדה להתייחס לפער זה בסקר הסיכונים ולגבות את התהליך בבקרות אשר יצמצמו את הסיכון.
- 5.6.1.12 המעבדה נדרשת לעמוד בכל החוקים והתקנות והנהלים של מדינת ישראל בנושאי יבוא ושינוע דוגמאות כימיקלים / תרופות / סמים / חומרים ביולוגיים / גורמים פתוגניים.
- 5.6.1.13 חומרים המוגדרים כ"חומרים מסוכנים" לפי החוקים והתקנות או על פי דפי הבטיחות שלהם, יש להחזיק בהתאם להנחיות תקנות הבטיחות, בנפרד מחומרים ומגיבים אחרים ובארון נעול.
- 5.6.1.14 חומרי יחוס מתועדים (Certified Reference Materials)
- לארגון תהיה מדיניות כתובה ונהלים לשימוש בחומרי ייחוס מאושרים ותמיסות סטנדרט בהתאם לתקן ולדרישות הבדיקות ובהתאם למסמך מס' 1-661002 : מדיניות הרשות בנושא עקיבות ואי ודאות המדידה.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 13 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 13 of 28

- 5.6.1.14.1 חומרי הייחוס המאושרים ישמשו בתהליכי כיוול יומיים, כיוול או בחינה של חומרי ייחוס משניים. זאת בהתאם לסיכונים הרלוונטיים לשיטה המבוצעת ובהתאם למדיניות אותה תבסס המעבדה בהתאם לסיכונים אלו, תקנים רלוונטיים ו- Good practice לשיטה.
- 5.6.1.14.2 המעבדה נדרשת לבדוק, לוודא ולתעד, כי חומרי הייחוס שברשותה הגיעו באריזה תקנית וכי הם מאוחסנים ומטופלים באופן המיטבי כך שתימנע התדרדרות באיכותם (Deterioration).
- 5.6.1.14.3 יש להחזיק חומרים אלו במקום בטוח ובתנאי אחסון הולמים על פי הוראות היצרן או מסמך ישים אחר (כגון: דסיקטור ומיכל אטום לאור). יש לשמור תיעוד של מועד קבלתם, פרטי השימוש בהם ותנאי שמירתם.
- 5.6.1.14.4 למעבדה יהיה נוהל לגבי שימור, אחסון, קביעת תוקף לאחר פתיחה ובחינת איכות לחומרים וכן לגבי מעקב אחר השימוש בתמיסות ובמגיבים המהווים חומרי ייחוס.
- 5.6.1.14.5 עובדי מעבדה יודרכו בנושא אופן הטיפול בחומרי הייחוס כחלק ממערך ההדרכה של המעבדה.
- 5.6.1.15 חומרי ייחוס המיוצרים ע"י המעבדה (in house reference material)
- ישנן מעבדות המפתחות ומבצעות מבחנים על חומרים מסוימים, במטרה לבסס אותם כחומרי ייחוס המתאימים לאנליזה מסוימת. חומר כזה נחשב כחומר ייחוס "ביתי" של המעבדה או כחומר "לעבודה". לדוגמא, רקמות צמחיות נגועות המשמשות כבקרים (צמחי בוחן) למחלות צמחים.
- 5.6.1.15.1 למעבדה יהיה נוהל לגבי הנושאים הבאים הקשורים לחומרי ייחוס שיוצרו ע"י המעבדה: הכנה, בדיקה, שמירה, קביעת תאריך תפוגה, כייל/ריכוז ביחס לחומרי ייחוס ראשוניים ו/או מאושרים, אופן השימוש בחומר, קביעת הומוגניות וערך וכן קביעת ערכי אי הוודאות. המעבדה נדרשת לתעד בנהליה מה הם המדדים וערכיהם בהם החומר צריך לעמוד על מנת שיהיה קביל לשימוש. יש לבדוק ולתעד תקופתית עמידה בדרישות אלו.
- 5.6.1.15.2 חומרי ייחוס לעבודה הנרכשים מספק:
- יש לבדוק את החומרים עם קבלתם על מנת לתקף את התכונות הקריטיות של החומר על פי השימוש המיועד בו. יש לתעד את התוצאות.
 - בכל שימוש יתועדו הנתונים הרלוונטיים שיבטיחו עקיבות, כגון: שם העובד, תאריך, כמות, מס' אצווה, נתונים גולמיים, טבלאות וחישובים.
- 5.6.1.15.3 חומרי ייחוס המיוצרים ע"י המעבדה:
- המעבדה נדרשת לבדוק ולאשר את איכות חומרי הגלם המשמשים להכנתם.
 - המעבדה נדרשת לבדוק ולקבוע הומוגניות ויציבות של חומר הייחוס המיוצר במעבדה.
 - המעבדה הנדרשת לבדוק כל אצווה חדשה שמכילים במעבדה, ביחס לאצווה הקודמת.
- 5.6.1.15.4 כאשר משתמשים בבדיקה בחומר ייחוס "ביתי" יש לציין זאת בבירור ברשומות המעבדה.
- 5.6.1.15.5 למעבדה יהיה נוהל לגבי תדירות הבדיקה והאישור מחדש של חומרי ייחוס המיוצרים ע"י המעבדה במטרה להבטיח את עקיבותם.

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 14 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 14 of 28

5.7 מים

איכות לא מתאימה של מים הנה בין הסיבות השכיחות לתקלות ולאיכות ירודה בביצוע בדיקות מחד ובכישלון בגידול תרביות ומיקרואורגניזמים מאידך.

5.7.1.1 המעבדה תגדיר בנוהל את איכות המים (מזוקקים, כאלו שעברו דה-יוניזציה, מים שעברו טיפול ב- DEPC וכדומה). ההגדרה תתייחס לפחות לפרמטרים של התנגדות ומוליכות המים אשר מתאימים לנהלי הארגון ולדרישות שיטות הבדיקה.

5.7.1.2 איכותם של מים מזוקקים תלויה ברכיבים המכניים של מכשיר הסינון ו/או הזיקוק, באיכות מי הגלם המגיעים מן הברז, בסוג מיכל האגירה של מי התוצר ובמשך זמן האגירה. יש לציין כי עבור מכשירי זיקוק נדרשים טיפולים ותחזוקה, כולל ניקוי תקופתי של משקעים ואבנית והחלפת חלקים שונים, כגון: מסננים ומנורת UV.

5.7.1.3 מערכת טיהור עם מחליפי יונים באיכות גבוהה יכולה לספק מים ברמה שתתאים לשימושים רבים במעבדה, יחד עם זאת יש לזכור כי השימוש במחליפי יונים אינו מסלק את כל המזהמים.

5.7.1.4 למעבדה יהיה נוהל לגבי האיכות הכימית של המים הנדרשת לביצוע כל אחת מהבדיקות הנכללות בהיקף ההסמכה תוך התייחסות לדרישות מיוחדות (בכימיה: בדיקת מתכות, אנליזה של מיקרואלמנטים. במיקרוביולוגיה והכנת מצעים: בדיקות לרעלנים מסוימים).

5.7.1.5 למעבדה יהיה נוהל לגבי האיכות המיקרוביאלית של מים מזוקקים או אלו שעברו דה-יוניזציה, אשר משמשים להכנת מדיה לתרביות ומצעי גידול. יש לוודא כי האיכות המיקרוביאלית מתאימה לשימוש המיועד במים ותתבסס על מסמך ישים ועל תוצאות שנתקבלו במעבדה (הן של איכות המים והן השפעתם על תוצאות הבדיקות במעבדה).

5.7.1.6 ישנן בדיקות בהן המעבדה אינה יכולה לייצר מים העומדים בדרישות הבדיקה (כגון: מים לעבודה עם חומצות גרעין, מים נטולי פירוגנים לבדיקות אנדוטוקסינים). במקרים אלו בהם המעבדה רוכשת את המים מיצרן, יש להתייחס אליהם כמו לכל ריאגנט אחר.

5.8 פעולות שלאחר ביצוע הבדיקה

5.8.1.1 שאריות דוגמאות:

במקום בו הדבר ישים ונדרש על פי התקנים, המסמכים הישימים או הנחיות הרגולטור, המעבדה תשמור דוגמה של הדגימה המקורית. יש להגדיר את משך תקופת השמירה ותנאיה בנהלי המעבדה. זמני שמירת דגימת המשנה תלויים ביציבות ובתנאי שימור נאותים. כמו כן יש לאטום את דגימת המשנה כראוי ויש לוודא כי היא תכיל את כל הפרטים המזהים.

5.8.1.2 טיפול בפסולת ביולוגית, כימית ורדיואקטיבית וסילוקה:

לארגון יהיה נוהל לטיפול בפסולת אשר יתייחס לדרישות המפורטות בחוקים ובתקנות ודרישות התקנים. למידע נוסף לגבי הדרישות לפינוי פסולת ניתן לפנות לרגולטור או להנחיות המתאימים:

- פסולת כימית - אגף חומרים מסוכנים במשרד להגנת הסביבה
- פסולת ביולוגית - תקנות בריאות העם (טיפול בפסולת במוסדות רפואיים), התשנ"ז 1997

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 15 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 15 of 28

• פסולת רפואית - משרד הבריאות

6.0 נספחים

- 6.1 נספח מספר 1 : הנחיות הרשות להסמכה ממעבדות מיקרוביולוגיות
- 6.2 נספח מספר 2 : הנחיות הרשות להסמכה ממעבדה מולקולרית
- 6.3 נספח מספר 3 : הנחיות הרשות להסמכה ממעבדה כימית
- 6.4 נספח מספר 4 : מכתב הבהרה של משרד הבריאות בנושא שימוש באינקובטור
- 6.5 נספח מספר 5 : פרטים על הגרסה הראשונה של המסמך

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 16 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 16 of 28

6.1 נספח מספר 1 - הנחיות הרשות להסמכה למעבדות מיקרוביולוגיות

מסמך זה מתאר ומפרט את ההנחיות הייחודיות למעבדות מיקרוביולוגיות כלליות, קליניות ואחרות. מסמך זה אינו מהווה תחליף לתקנים המצוינים במבוא אלא מכיל הבהרות או פרטים נוספים שאינם מפורטים בתקן. מסמך זה מהווה הרחבה של המסמך הכללי. כל פעילות הנדרשת הן עפ"י התקנים הרלוונטיים ו/או הנחיות הרגולטור והן אלו המפורטות במסמך זה צריכות להיות מעוגנות בנהלי המעבדה.

6.1.1 מעבדה מיקרוביולוגית

מיקרוביולוגיה כוללת את התחומים הבאים: בקטריולוגיה, וירולוגיה (נגיפים), מיקולוגיה (עובשים ושמרים), פריזיטולוגיה (טפילים) וסרולוגיה (אימונולוגיה). הבדיקות השונות יכולות להיות מבוצעות במעבדות המתמחות בנושא ייחודי או במעבדות מיקרוביולוגיות כלליות, כחלק מהשירות שניתן במעבדה.

6.1.2 קבלה ואחסון דגימות

למעבדה יהיה מקום ייעודי מתאים לקבלת דגימות ושמירתן תוך שימת לב מיוחדת למניעת זיהום צולב וכן מתקנים הולמים מבחינת תנאי הסביבה, הבטיחות והביטחון, לאחסון דגימות (כגון: מקרר ו/או מקפיא ו/או כספת מאובטחת כאשר רלוונטי).

למעבדה תהיה נוהל לגבי אופן הרישום והאחסון של הדגימות באופן חד ערכי, כך שניתן יהיה לאחזר בביטחון דגימות או בידודים נבחרים לצורך בדיקה חוזרת או אפיון נוסף.

6.1.3 בטיחות

- בעת סרכוז של מיקרואורגניזמים פתוגניים ודגימות דם יש להשתמש במבחנות צנטריפוגה סגורות ו/או בעלות התקן לבטיחות ביולוגית. במקרים בהם ישנה אפשרות להדבקה ע"י אירוסול, יש לפתוח את המבחנות שעברו סרכוז במנדף בטיחות ביולוגי, המתאים לרמת הסיכון בדוגמאות הנבדקות.
- העובדים המשתמשים באוטוקלב נדרשים לעבור הדרכה קפדנית ומתועדת לגבי הפעלת המכשיר. יש לספק לעובדים כפפות עמידות לחום לטיפול בכלים שעברו עיקור. רצוי לספק גם מגיני פנים לעובדים הפותחים את האוטוקלב.
- למעבדה יהיה נוהל לתחזוקת אוטוקלב הכולל: ניקיון, כיול וולידציה. הכיול יהיה לחום, לחות ולחץ. באופן תקופתי תבוצע וריפיקציה שתבטיח פיזור חום ולחץ אחידים. המעבדה תגדיר מהי התכנית המתאימה (טמפרטורה, זמן) לעיקור הפתוגנים ותערוך וריפיקציה לאפקטיביות התהליך.
- למעבדה יהיה נוהל לגבי טיפול בשפך של גורמים פתוגניים, ותיעוד האירועים. כולל במקרה של שפך של דגימה לא מזוהה.

6.1.4 ריאגנטים / מצעי גידול / ערכות / נוגדנים / תכשירים אנטימיקרוביאליים

- למעבדה יהיה נוהל לגבי טיפול בריאגנטים, נוגדנים, צבעים, מצעי גידול, ערכות וחומרים אנטימיקרוביאליים.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 17 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 17 of 28

- יש לשמור את כל החומרים הנ"ל בתנאים המומלצים ע"י היצרן.
- יש לבדוק ולתעד כל שינוי במצבם ולהשמידם בעת הצורך על פי קריטריונים שנקבעו על ידי המעבדה בהתאם לנתונים שנצברו.
- יש לסמן את כל החומרים הנ"ל בצורה ברורה ומדויקת. כולל : יצרן וספק, תכולה וכמות, ריכוז או כויל, יום הקבלה ו/או ההכנה, תאריך תחילת השימוש, תנאי השימוש והאחסון ותאריך תפוגה.
- בעת השימוש בריאגנטים, ערכות וביקורות מסחריות, יש לעבוד עפ"י הנחיות היצרן. במידה והמעבדה מבקשת לעבוד בתנאים שונים עליה לבצע ולידציה.
- יש לבדוק מצעים סלקטיביים עם בקר חיובי ושילי וכן עם זן בר טיפוס, כמומלץ על ידי היצרן (אם ישים). יש לבדוק את רמת ה- recovery על המצע הסלקטיבי לעומת מצע עשיר, ולקבוע ערכי קבלה/דחייה בהתאם לדרישות היצרן ובהתאם למוגדר בתקן ISO 11133.
- למעבדה יהיה נוהל לגבי ולידציה ו/או וריפיקציה של הערכות המסחריות המשמשים במעבדה. ולידציה נדרשת ככל שהקיט משמש מעבר לגבולות השיטה המוגדרות ע"י היצרן או משמש לתהליך אחר מעבר לזה אליו יועד.
- במידה ומדובר בערכה הכוללת מספר רב של ריאגנטים, יש להשתמש במרכיבי הערכה השונים ביחד רק כאשר הם מאותה אצווה, אלא אם כן ציין היצרן אחרת.
- המעבדה תשמור את מסמכי תוצאות בקרת האיכות שהתקבלו במבחנים השונים שבוצעו במעבדה וכן ביקורות של כל הריאגנטים, צבעים, מצעי גידול, ערכות ואנטיביוטיקות. מבחנים אלו יבוצעו לפני שאותם חומרים מוכנסים לשימוש בשגרה. בהמשך תיבדק איכותם בפרקי זמן שיקבעו מראש בתוכנית האיכות ובהתאם לניהול סיכונים. במידה ומגיב כלשהו נכשל במבחנים אלו, יש לברר מהו הגורם לכישלון המבחן ולתעד בהתאם את אי ההתאמה והפעולה המתקנת הנדרשת (במידת הצורך).
- לארגון יהיו נהלים להכנת מצעי גידול שונים. למעבדה יהיו קריטריונים כתובים לבקרת איכות (QC) ואישור אצוות מצעים (קנויים וכן מצעים המוכנים ע"י המעבדה, כאחת).
- יש לתחזק מסמך של מעקב אחר האצוות השונות של מצעי הגידול אותן המעבדה מכינה, כולל : שם המצע, יצרן, ספק, מסי אצווה, כמויות המרכיבים שהוספו, pH סופי שנמדד, פרטי תהליך העיקור, תאריך הכנה ועיקור ושם המפעיל, תאריך תפוגה, שם המבצע, תנאי האחסון וכן פרטים נוספים על אותה אצווה שיצטברו עד לשימוש.

6.1.5 בקרת איכות ומבחני מיומנות

- יש להתייחס להנחיות הרשות בנושא בקרת איכות ומבחני מיומנות, עקיבות ואי ודאות כפי שהוגדרו במסמכי הרשות 1-661002, 1-681001.
- המעבדה תקבע את הפרמטרים המשמשים למעקב אחר איכות המצעים והמיקרואורגניזמים הנבדקים, תקבע את תדירות המעקב וכן את האחראים למעקב. יש לקבוע מהו התיעוד הנדרש ומהן הפעולות שיש לנקוט במקרה של תקלות. יש להתחשב בגורמים אלו במהלך הפעולות לניהול סיכונים המתבצעות באופן שגרתי במעבדה.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 18 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 18 of 28

- יש לתעד את כל הממצאים של בקרת האיכות במעבדה, כולל תהליך בקרת האיכות למצעים ולמגיבים ולבדיקות השונות.
- כאשר מתקבלות תוצאות בלתי קבילות או כאלו החורגות מהגבולות שהוגדרו, יש לבדוק את התהליך ולנקוט בפעולות מתקנות, אם נדרשו ולתעדן.

6.1.6 מיקרואורגניזמים כחומרי ייחוס

- המעבדה תחזיק תרביות ייחוס או מיקרואורגניזמים לייחוס, לפי הנדרש, ממקורות מוכרים (בנקי גזע לאומיים / בינלאומיים, כדוגמת ה-ATCC). זאת במטרה להבטיח את עקיבות המדידה.
- למעבדה יהיה נוהל להעברת תרביות ראשוניות של מיקרואורגניזמים המשמשים כחומרי ייחוס המבוסס על מסמכי הנחייה מקצועיים רלוונטיים. האחריות לסקר סיכונים בנושאים אלו הינה של המעבדה.
- מיקרואורגניזמים המאושרים כ"זני רפרנס" ישמרו בהתאם לשיטת תקפות (כגון בתקן ISO 11333) ובטכניקות המתאימות, במטרה לשמר בהם את התכונות המבוקשות מזנים אלו.
- למעבדה יהיה נוהל לשימור, תחזוקה ובדיקה תקופתית של איכות בנקי הגזע למיניהם. המעבדה תתחזק אותם ותתעד את הפעולות המתבצעות.
- העבודה עם גזעי הייחוס תתבצע במנדף ביולוגי, למניעת זיהומים צולבים.

6.1.7 דגשים בבקטריולוגיה

גורם אי הוודאות במבחנים בבקטריולוגיים היינו גדול במיוחד. הקפדה על נהלים חד-חד ערכיים ועל ביצוע מדויק של הנהלים, חיוניים ביותר מאחר ובמקרים אלו יש עדיין משקל רב לגורם האנושי. יש להתייחס לאי וודאות זו גם בסקר הסיכונים של המעבדה.

6.1.7.1 מצעי גידול

המעבדה תבדוק ותוודא כי כל מצעי הגידול תוצרת בית הנם :

- סטריליים
- תומכים בגידול מיקרואורגניזמים כמוצהר
- מגיבים ביוכימית כנדרש.
- סלקטיביים - כאשר רלוונטי.
- עבור מצעי גידול שנרכשים מיצרן מוסמך נדרש תיעוד כי עברו את כל המבחנים שצוינו בסעיף 6.1.4
- המעבדה נדרשת לבצע בקרה גם למצעי גידול מסחריים, שעברו בקרות אך ידוע כי אינם יציבים, כגון : מצע שוקולד ל- *Haemophilus influenzae* או מצע ל- *Campylobacter*, גם אם בקרות אלו מבוצעות במקביל לביצוע הבדיקה. יש להתייחס לחוסר יציבות זו בסקר הסיכונים של המעבדה.
- המעבדה תחזיק גזעי ייחוס וגזעי בר מתאימים (שבודדו ואושרו במעבדה) ובאמצעותם תבדוק את מצעי הגידול שהוכנו לפני השימוש בהם או במקביל. (הערה : שימוש בגזעי בר : במידה וישים).

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 19 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 19 of 28

- לפני השימוש במצע אבקתי מקורי או בפלטות המכילות חומר הקרשה (כגון אגר), יש לבחון ויזואלית ולאחר סדקים, זיהומים, שינויי צבע שאינם קבילים, סימנים להקפאה והפשרה, מילוי עודף או חסר, הצטברות רטיבות על פני המצע או המכסה, שפיכת מצע לא אחידה ועוד.
- יש לשמור תיעוד עבור כל אצווה (וכל תאריכי התפוגה השונים מכל אצווה) של המצעים שהתקבלו / יוצרו בשנתיים האחרונות.

6.1.8 ריאגנטים / ערכות / דיסקים לאנטיביוטיקה / צבעים

- למעבדה יהיו קריטריונים לקבלה ודחיה של אצוות חדשות. אצוות של ריאגנטים חדשים יש לבדוק בהשוואה לאצוות קודמות של ריאגנטים, או לחילופין יש לבדוק אותן בהשוואה לחומרי ייחוס מתאימים. את השוואות אלו יש לבצע לפני הכנסת האצווה החדשה לשימוש.
- בביצוע מבחן רגישות לאנטיביוטיקה מסוג כלשהו, יש לקחת רק מושבה נקייה ובודדת מכל חיידק שבודד בתרבית.
- יש לבדוק את פעילותה של כל אצוות דיסקים חדשה לפני השימוש ולהמשיך לבדוק את הפעילות אחת לשבוע, עם חיידקי ייחוס מתאימים.
- בביצוע מבחני רגישות לאנטיביוטיקה בשיטות ידניות כגון Disk diffusion או E-test חשוב לשמור על גודל אינוקולום קבוע ומבוקר, בעזרת בדיקת עכירות או כל שיטה קבילה אחרת.
- המעבדה תקבע קריטריונים ברורים להגדרת העמידות לכל אנטיביוטיקה ותתעד אותם, כולל סימוכין לקביעתם.
- בקביעת עמידויות לאנטיביוטיקה בעזרת ערכות או מכשור (כגון: Vitek) יש לעקוב אחר הוראות היצרן

6.1.9 ציוד בקטריולוגי ייעודי

למעבדה יהיה נוהל לתחזוקה של מיקרוסקופים, שיבטיח כי איכות התוצאה אינה משתנה והולמת את סוג העבודה הנעשית באמצעותם. במידה ובמעבדה מבוצעות בדיקות הכוללות זיהוי ויזואלי במיקרוסקופ (לדוגמה: פרזיטים כגון פלסמודיום או פטריות בדוגמאות צמחים) תחזיק המעבדה בנק של דגימות משטחים למיקרוסקופ (slides), או לחילופין תמונות מתאימות ובהן נראים המופעים השונים של המיקרואורגניזמים שאותם המעבדה מזהה במבחן הוויזואלי.

6.1.10 דגשים בוירולוגיה

- חלק זה מתייחס למעבדות מיקרוביולוגיות אשר נותנות שירותי אבחון וירולוגים, הכוללים: תרביות תאים, זיהוי אנטיגנים, סרולוגיה ודיאגנוסטיקה מולקולרית (ביולוגיה מולקולרית-נספח 2)
- יש לוודא כי כל המדיה לתרביות נותרים סטריליים לאחר הוספת חומרים בשלבים לאחר העיקור (חומצות אמינו, אנטיביוטיקה ועוד)

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 20 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 20 of 28

- כל המצעים לתרביות התאים יבדקו ותישלל נוכחות זיהומי מיקופלזמה, בנקודות הקריטיות הבאות: מיד לאחר קבלת המדיום, לאחר הפשרתו לשימוש ובמרווחי זמן קבועים כשהתרביות עוברות מחזורי גידול
- כל המדיה והמיהולים שלהם יבדקו לסטריליות ולערך הגבה (pH).
- נסיונים מבעלי חיים שונים, המשמש לגידול התרביות, ייבדק על מנת להוכיח שהוא נקי מרעלנים המשפיעים על התאים.
- המעבדה תחזיק ברשותה את כל שורות התאים הנדרשות לצורך ביצוע הבדיקות עליהן היא מצהירה.
- המעבדה תחזיק תיעוד מלא של כל סוגי התאים שברשותה, לרבות: מקור התאים, מספר ההעברה, המדיום בו התרבו ומדיום השימור וההקפאה.
- תרביות חד שכבתיות (Monolayer) במבחנות יש להדגיר למשך פרק זמן המספיק על מנת לזהות את הנגיף הרלוונטי וזאת עפ"י נוהל המהווה חלק משיטת הבדיקה.
- בדפי העבודה ובמסמכי התיעוד יש לציין את הכייל (Titer) של הריאגנטים ונסיוב הביקורת (אם ידוע).
- יש להריץ ביקורות חיוביות ושליליות בכל הרצה של הבדיקות בכל המבחנים בהם קובעים כייל של נוגדנים בדם.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 21 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 21 of 28

6.2 נספח מספר 2 - הנחיות הרשות למעבדה מולקולרית

מסמך הנחיה זה הנו תוספת למסמך הנחיה בנושא מעבדות מיקרוביולוגיות ונותן הרחבה למעבדות המבקשות להסמיך שיטות בדיקה ואבחון מולקולריות.

6.2.1 תנאי סביבה נאותים

- הנהלת המעבדה תקצה אזורים נפרדים לפעולות ולשלבים השונים הכרוכים באמפליפיקציה של חומצות גרעין: הכנת הדוגמה לפני האמפליפיקציה, הכנת ריאגנטים ואנליזה של הדוגמה לאחר האמפליפיקציה. כל אחת מן הפעילויות הללו תמוקם בחדר נפרד. במיוחד חשובה ההפרדה (והניקיון) של האזור בו מבוצעת הכנת תערובת ריאקציית האמפליפיקציה.
- למעבדה יהיה נוהל מפורט לגבי הפרדה נאותה בין שלבי הפעילויות השונים בבדיקות שבהן משתמשים בטכנולוגיות מולקולריות שונות. הנוהל יבהיר את דרכי ההפרדה והבקרה במטרה למנוע זיהומים צולבים, כולל הנחיות ייעודיות בנושאי שמירת הניקיון הפיזי בחדרים.
- לפעילויות המפורטות לעיל יוקצו חדרים נפרדים או אזורים נפרדים היטב ומסומנים בבהירות:
 - קבלת דגימות.
 - הכנת דגימות והפקת חומצות גרעין.
 - הכנת ריאגנטים ותערובת מסטר לריאקציית ה-PCR.
 - אמפליפיקציה של חומצות גרעין
 - מעקב וזיהוי התוצרים של ריאקציית ה-PCR.
 - תהליך הטיפול בדגימה והעבודה עם חומצות גרעין יהיה חד כיווני (ככל האפשר): תזרים התהליך יהיה מאזור הפרה-אמפליפיקציה לאזור הפוסט-אמפליפיקציה.
 - יש להפריד באופן מוחלט בין הדוגמאות הראשוניות לבין תוצרי האמפליפיקציה. למעבדה יהיה נוהל לגבי אופן אחסון דוגמאות ושל תוצרי ה- האמפליפיקציה באופן שימנע זיהום צולב ו / או יפגע באיכות התוצאה.

6.2.2 ציוד ומכשור מעבדתי לעבודה מולקולרית

- לכל אחת מסוגי הפעילויות המבוצעות בחדרים נפרדים יהיה ציוד עבודה ומכשור ייעודי ונפרד וכן לבוש מעבדתי וציוד מגן אישי נפרד המסומנים בקוד אחיד וברור כדי למנוע מעברי ציוד בין החדרים.
- אין לשתף ציוד בין הפעילויות השונות מחשש לזיהומים צולבים. כגון: מיקרו-פיפטות, מערבלי וורטקס, בלוק חימום ומיקרופיוג'. חלוקים וכפפות יהיו זמינים בנפרד בכל אזור עבודה. יש להשתמש בטיפים עמידים לאירוסולים ובפיפטורים מתאימים.
- המעבדה תקבע קוד סימון לכל איזור / חדר עבודה, תסמן בקוד זה את המכשור, הציוד הקבוע והמתכלה, כולל חלוקים ואמצעי מיגון אישיים.
- המעבדה נדרשת לקבוע מדיניות לכיול ואימות כיול המכשור תוך התחשבות בגורמים הרלוונטיים (טמפרטורה, זמן, מס' נקודות למדידה). האחריות לסקר סיכונים בנושאים אלו תוך התחשבות בגורמים, כגון הריכוז שנקבע כ- LOD בוולידציה, הינה של המעבדה.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 22 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 22 of 28

- המעבדה תוודא ותתעד כי מכשירי ה-PCR יכולים לפעול בדיוק הנדרש לבדיקה.
- המעבדה נדרשת לבצע כיוול של המכשיר במעבדה מוסמכת. לחילופין, לצורך עקיבות, ניתן להשתמש בתוצאות ההרצה של זן ייחוס ממקור מוכר (מבנק גזע לאומי / בינלאומי כמתואר בסעיף 6.1.6), במידה וצעדים אלו אינם זמינים / מתאימים, המעבדה נדרשת לעקוב אחר ההנחיות המתוארות במסמך 1-661002 מדיניות הרשות לעקיבות מטרולוגית אי ודאות במדידה וכללי החלטה לתואמות למפרט.

6.2.3 תהליכים לאחר הבדיקה (Post Examination Procedures)

- למעבדה יהיה נוהל לגבי משך הזמן והתנאים הנדרשים לשמירת הדגימה הראשונית, תמצית DNA או RNA ותוצרי אמפליפיקציה של DNA, לאחר הדיווח על התוצאות \ רשומות המעידות על עמידה בתנאים אלו.
- למסמכים הטכניים שיש לשמור לצורך ביסוס עקיבות, יש להוסיף גם תצלומים / תמונות / אימג' של הגילים ו-hybridization blots.

6.2.4 דיווח התוצאות

- במידה וזוהתה נוכחות של מעכבים בריאקציית אמפליפיקציה, יש לציין את המגבלה הנובעת מכך בדיווח התוצאות.
- הדו"ח הסופי יבחן ויאושר ע"י עובד/ת שהוסמכו לאשר תוצאות בטכנולוגיה זו.
- אין לתת פרשנויות, אלא אם יש הרשאה מפורשת לכך. הוצאת תעודות בדיקה המכילות חוות דעת או פרשנות בהסמכה תיעשה על פי הוראות הרשות בעניין זה בנוהל מס' 1-000012.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 23 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 23 of 28

6.3 נספח מספר 3 - הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות

6.3.1 מבוא

במסמך זה מוצגות הנחיות ספציפיות למעבדה המבצעת בדיקות כימיות והוא תוספת למסמך המרכזי: הנחיות הרשות למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות.

6.3.2 הגדרות

כמפורט במסמך זה ובמסמכי מדיניות הרשות.

6.3.3 חלות

מעבדות הפועלות בתחום הכימיה.

6.3.4 תוכן

בדיקות כימיות הן תחום מעבדתי רחב ומגוון במיוחד. ישנן מדידות כימיות הנערכות בשדה ואחרות במעבדה. את המעבדות השונות ניתן לחלק לקבוצות, לפי סוגי הדגימות שנבדקות במעבדה, לפי התחום הנבדק, הטכנולוגיות או אף לפי התחום המדעי ממנו הן נגזרות. בהתאם לכך ישנן דרישות ששימויות לכל סוגי הבדיקות הכימיות ובכל אתר ואחרות אשר ייחודיות למגזר בדיקות מסוים בלבד.

6.3.4.1 מבנה ותנאי סביבה:

- רמת הבקרה על הסביבה נקבעת לפי רמת הדיוק הנדרשת בשיטת הבדיקה הספציפית. לדוגמה: לאנליזה של אלמנטי קורט צריך סביבת מעבדה ברמת ניקיון גבוהה ומוגדרת כדי להימנע מזיהום, הן בשלב האנליזה והן בזמן אחסון הדגימה.
- המעבדה תגדיר את תנאי הסביבה הנאותים אשר נדרשים לכל סוג בדיקה ודגימה ותקפיד לשמור עליהם. המעבדה תוודא כי המקום בו נערכות הבדיקות יהיה בעל תאורה מתאימה, שולחנות עבודה וציוד כנדרש וכי סביבת העבודה חופשית מהפרעות של רעש אקוסטי, ויברציות, שדות חשמליים ומגנטיים, אבק, אדים, גזים, רסס או שאריות מן החומרים הנבדקים, כגון: חומרי הדברה.
- במידה ותנאי הסביבה חורגים מאלו שנקבעו מראש בנהלי המעבדה, יש לתעד זאת ולהעריך את השפעת החריגה בתנאי הסביבה על התוצאה ולבצע פעולה מתקנת (במידת הצורך).
- כחלק מבקרת תנאי סביבה תתייחס המעבדה גם לתנודות בטמפרטורה ובלחות. בעיקר למקרים שהן עלולות להשפיע על הביצועים של מכשור מתוחכם / רגיש מסוגים מסוימים (כגון: מאזניים אנליטיות, ספקטרופוטומטר מכשור Infra-Red, מכשור להרצה כרומטוגרפיה).
- המעבדה תזהה את המכשירים שבסיכון ותפעל לנטרם ולהבטיח כי הם נמצאים בתנאי סביבה נכונים המאפשרים כשירות ורמת ביצוע מיטבית.
- יש להשתמש בממסר פחת ומייצב זרם עבור מכשירים הרגישים לשינויי זרם ונפילות מתח.
- המעבדה תוודא כי חומרי הבניה והצבעים המשמשים לבינוי וריהוט המעבדה לא גורמים לזיהום הדגימות המיועדות לבדיקה או לזיהום הסטנדרטים או חומרי הכיול (ישירות או ע"י חלקיקים באוויר).

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 24 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 24 of 28

- המעבדה תוודא התקנת אוורור מתאים במקרים בהם נוצרים אדים / רסס בעייתיים בתהליך הבדיקה. לדוגמה, בתהליכים בהם מתבצע איכול ע"י חומצה פרכלורית יש להשתמש במנדפים מיוחדים (water flushed fume hoods).
- במעבדות כימיה אנליטית נדרשת הקפדה יתרה לניקיון וסדר ושמירת סביבה כדי למנוע זיהומים צולבים שמקורם באוויר.
- המעבדה תקבע נהלים למניעת זיהומים ולזהירות בזמן עריכת אנליזה של אלמנטי-קורט. במידת הצורך יש להפריד את האזור הפיזי בו נערכות הבדיקות משאר אזורי המעבדה.
- נדרשת הקפדה יתרה למניעת נוכחות שרידי אבק בזמן בדיקות של שרידי מתכות.
- יש למלא אחר כל הדרישות לתנאי סביבה, לכיול ולשמירה וניטור של הציוד והסביבה כפי שהן מופיעות בשיטות הבדיקה עליהן מסתמכת המעבדה, כולל מקרים בהם נדרשת עבודה בחדר נקי.

6.3.4.2 כוח אדם

- הכשרתם של מבצעי בדיקות כימיה אנליטית היא לעיתים קרובות גורם קריטי בבדיקה. מדובר בבדיקות מורכבות הנערכות עם ציוד מתוחכם.
- ההנהלה הטכנית של המעבדה תכלול לפחות איש צוות מקצועי אחד בעל ידיעות מעמיקות והכשרה מתאימה בכימיה אנליטית, אשר יהיו אחראים לתפעול המקצועי של המעבדה בנושא אנליזה כימית. לכל תחום טכני (כגון : אלמנטי קורט ושאריות חומרים אורגאניים) יהיה איש מקצוע מיומן בתחום.
- הבדיקות תבוצענה ע"י אנשי מעבדה שהוכשרו לביצוע האנליזות הכימיות.
- הנהלת המעבדה נדרשת לתכנן ולבצע הכשרה מתאימה לאנשי צוות המיועדים להפעיל מכשור מתוחכם (כגון : ICP-MS או מיקרוסקופ אלקטרוני).
- הכשירות הנבדקת וההכשרות של כל מפעיל יתועדו ויכללו הן את לימוד ותרגול השיטות האנליטיות והן את שיטות הבדיקה הרלוונטיות ותכנית הבטחת האיכות של המכשור והבדיקות.
- אנשי הצוות יוכלו לבצע בדיקות רק לאחר שהערכת רמת הביצוע משביעת רצון. כשירות המכשור המתוחכם והמפעיל יבחנו תקופתית, יתועדו וישמרו.

6.3.4.3 בדיקות כימיות בשדה

- בעת ביצוע בדיקות שדה יש לאתר ולבחור אתרים מתאימים אשר בהם תהיה לסביבה השפעה מינימלית על המכשור ועל איכות הבדיקה.
- המעבדה תגדיר את המקרים בהם נדרש ניטור של תנאי הסביבה באתר הדיגום והבדיקה בשטח, כדי להוכיח כי אין לסביבה השפעה על התוצאה. יש לקבוע מדדים ולתעד את תוצאות הניטור. בהתאם לתוצאות אלו יש להדריך את העובדים המבצעים בדיקות בשטח.
- המדדים שלפיהם תיקבע התאמת האתר לביצוע הבדיקה יכללו את האפשרות להשפעה שלילית על הדגימה, ציוד, הצוות המבצע ותוצאות הבדיקה.
- בדיקות של קרקעות מזהמות : מעבדה המעוניינת בהכרה/בעבודה עם המשרד לאיכות הסביבה, תתייחס למסמך הנחיה מספר 1-TR-0008 ("הוראות הרשות להסמכת ארגונים לדיגום ואנליזה של

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 25 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 25 of 28

קרקעות מזוהמות בהתאם לדרישות המשרד לאיכות הסביבה", המופיע באתר הרשות במדור פרסומים/נהלים.

- המעבדה תיישם הנחיות בטיחות גם בעת פעולות דגימה ובדיקה באתרים חיצוניים ובשדה.
- המעבדה תכלול את העובדים מטעמה וכל פעילויותיהם בשדה, בתכנית המבדקים הפנימיים וההדרכות ובסקר ההנהלה שלה.

6.3.4.4 עקיבות של חומרים כימיים בתנאי סביבה שונים

המעבדה תפעל בהתאם לנוהל 1-661002, מדיניות הרשות בנושא עקיבות ואי וודאות במדידה, המפורסם באתר הרשות תחת פרסומים / נהלים וכן :

- תגדיר ותתעד את המקרים בהם תנאי סביבה עלולים להשפיע על התוצאה. יש לכלול את ניטור תנאי הסביבה בשדה ובקרתם, בשיקולי שמירת העקיבות ובחישובים. לדוגמה: במקרים בהם לחות וטמפרטורה של סביבת העבודה משפיעים על תוצאות הבדיקה, יש לנטר אותם ולוודא כי התוצאות המתקבלות נשארות עקיבות ועונות לדרישות הרשות בנושא זה המופיעות בנוהל 1-661002.
- תקפיד על העיקרון כי המדידה הכימית עקיבה, כאשר כל פרמטר הנמדד בשיטת הבדיקה וכל פרמטר הנמדד בתנאי הסביבה (השונים מאלו שבמעבדה) עקיב לסטנדרטים המתאימים לו.

6.3.4.5 כלי זכוכית ואחרים, המשמשים בבדיקות כימיות

- מעבדה שעוסקת בבדיקות כימיות של דגימות סביבתיות נדרשת להקפיד על טיפול נכון בכלי זכוכית על מנת למנוע זיהומים ועיוותים של הדגימות ותמיסות הסטנדרט.
- יש להקפיד ביישום ההנחיות והאזהרות לגבי ניקוי כלי זכוכית כפי שמופיעות בשיטת הבדיקה ו/או בהנחיות היצרן. יש לתקף את תהליך הניקוי שנבחר ולהבטיח שאין בו כדי עיוות או שינוי הדגימה או התוצאה המתקבלת.
- יש לשים לב כי שרידים של האנליט עלולים להסתנן ולהגיע עם כלי הזכוכית עצמם ולפעול על מנת למנוע זאת. לדוגמה: פוספט, אמוניה, מתכות, ומגיבי שטח (surfactants) שונים הנמצאים בדטרגנטים מסחריים.
- יש להחזיק סט כלי זכוכית מיוחד לאנליזה של שרידי מתכות על מנת מנוע זיהום צולב.
- המעבדה תתאים את שיטת ניקוי כלי הזכוכית והשטיפה ואת חומרי הניקוי לסוג הבדיקה לסוג הכלי ולאנליט הנבדק.
- לשטיפת הכלים יש להשתמש בדטרגנטים מתאימים ולוודא שאין בהם שרידי חומרים שעלולים לגרום זיהום בכימיקלים העלולים לפגוע באיכות הבדיקה.
- יש לוודא כי הכלים שכבר עברו תהליכי ניקוי ושטיפה יהיו חופשיים מזיהומים שמקורם בספיחת אלמנטים בתהליך הניקוי עצמו.
- לפני האנליזה של שרידי מתכות, יש להשרות את כלי הזכוכית בחומצה בריכוז המתאים כדי לסלק אלמנטי קורט. יש לוודא כי החומר ממנו עשוי הכלי, אינו מושפע באופן כלשהו מן החומצה.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 26 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 26 of 28

- אין לערבב כלי זכוכית ה"שייכים" למבחני מעבדה שאינם קומפטביליים והעלולים להשפיע על תוצאות האנליזה. לדוגמה: אין לערבב כלי זכוכית המשמשים לקביעת COD עם כלי זכוכית המשמשים לקביעת שרידי כרומיום (chromium) או לקביעת BOD.

6.3.4.6 ממסים אורגניים (סולבנטים)

- ריאגנטים ובעיקר ממסים אורגאניים מופיעים בדרגות ניקיון שונות. דרגת הניקיון של הסולבנט קריטית בעיקר כאשר הממס משמש לקביעת שרידי מתכות.
- המעבדה נדרשת להשתמש בריאגנטים בדרגת ניקיון המתאימה לבדיקה לאי הוודאות הנדרשת מהתוצאות המבוקשות.

6.3.4.7 כימיה קלינית

- כוללת בדיקות בטכנולוגיות ייחודיות שבהן יש שימוש במכשירים אוטומטיים המבצעים אנליזות מרובות.
- למעבדה יהיו בקרים פנימיים מתאימים לציוד האוטומטי ותהליכי בקרה פנימית המתאימים לכל אחד מהליכי הבדיקה המבוצעים ע"י המכשיר.
- למעבדה תהיינה דגימות בקרה לכל המערכות האנליטיות השונות והן יורצו בזמן אמת במכשיר כדי לבחון את יציבות המערכת בזמן אמת ולפחות אחת ליום. יש להריץ גם דוגמאות חיוביות ושליליות לבדיקה איכותית בכל יום בו נערכת אנליזה ובהתאם להוראות היצרן.
- בזמן הרצת חומרים כימיים, ביולוגיים ורדיואקטיביים מסוכנים, המעבדה נדרשת לוודא כי הבדיקות יתועדו, כולל צעדי המנע שנקחו כדי להגן על העובדים ועל הסביבה.
- במבחנים איכותיים יש להריץ דוגמאות ביקורת ביותר מרמה (מיהול) אחת ולפחות אחת ליום. בכל מקרה חשוב שהביקורת תכסה את גבול הגילוי של השיטה ("האזור האפור" Grey zone).
- יש לבדוק את פעילות הערכות והריאגנטים מאצוות חדשות בהשוואה לריאגנטים וערכות ישנות וידועות ולתעד זאת.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 27 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 27 of 28

6.4. נספח מספר 4 – מכתב הבהרה של משרד הבריאות בנושא שימוש באינקובטור

מדינת ישראל
 STATE OF ISRAEL
 משרד הבריאות
 שירותי בריאות הציבור
 המחלקה למעבדות, ירושלים
 Ministry of Health
 Public Health Services
 Department of Laboratories, Jerusalem

יום שלישי 01 נובמבר 2005
 כ"ט תשרי תשס"ו
 סימוכין: דרישת ה-SMI בסעיף 9222-1.11.05.doc

לכבוד
 מנהלי החומי בדיקות מיקרוביולוגיה מים
 מעבדות בריה"צ

הנדון: דרישת ה-SMI בסעיף 9222 E לאינקובטור בתנאים 44.5 ± 0.2 מ"ז

דרישת ה-SMI בסעיף 9222 E הנה להדאיג את המדע עם הפילטר לבדיקת קוליפורם צואתי
 באמבט מים בטמפ' 44.5 ± 0.2 מ"ז.

דרישה זו נראית לי כבלתי אפשרית לביצוע ולכן אני מאשר לבצע את הבדיקה באינקובטור בטמפ'
 44.5 ± 0.5 מ"ז.

בבהרה
 דר"ר ע. גלית
 מנהל המחלקה למעבדות

העתק:
 מנהלי מעבדות בריה"צ
 מנהלי איכות

תיוג:
 מעבדות בריה"צ
 מנהלי איכות
 שוטף

ע/ויכ

האריך הדפוס יום שלישי 01 נובמבר 2005
 I LabDept: lab Dept המחלקה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות
 ירושלים, ישראל
 P O Box 4442, Jerusalem 91042, Tel: 972-2-651855 56-37, Fax: 972-2-651855 56-37
 Email: labdept@chev.health.gov.il
 http://www.health.gov.il/labdept

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020

Website: Yes	הנחיות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	
מספר גרסה : 12	נוהל מספר : 1-TR-0010	דף מספר 28 מתוך 28
Version number 12	Procedure number 1-TR-0010	Page 28 of 28

6.5 נספח מספר 5 – פרטים על הגרסה הראשונה של המסמך

המסמך נכתב ע"י ד"ר ורד אגמון ממשרד הבריאות ופורסם לראשונה בתאריך : 02.01.2008.
עדכון המסמך (מהדורה 12) הנו הבהרה שממילא הייתה תקפה לאור מכתב משרד הבריאות מ-2005.

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-27 באוקטובר 2020

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 October 27, 2020