



ISRAC
הרשות הלאומית
להסמכת מעבדות

שנה טובה ומתוקה

מאחלים:
אתי פלר

וצוות הרשות הלאומית להסמכת מעבדות



סקר חוזה

הודעה למעבדות המוסמכות ולבודקי הרשות

מאת: יקיר ג'אוי – ראש אגף GLP ומנהל איכות

תוכן עניינים:

- **סקר חוזה**
עמ' 1-2
- **עדכון מסמכי הרשות**
עמ' 3-4
- **מפגש מעב' בטון - שולחן עגול**
עמ' 5
- **תקינה במזון**
עמ' 6-7
- **AI ככלי במערכות איכות**
עמ' 8-9
- **הדרכות**
עמ' 10

עורכת: עו"ד רויטל סוסובר
מערכת: צוות הרשות

כתובת:

הרשות הלאומית להסמכת מעבדות,
רח' כנרת 12 (בנין חאן)
קריית שדה התעופה 7015002
טל': 03-9702727
פקס: 03-9702413

Website: www.israc.gov.il

Email: israc@israc.gov.il

סקר חוזה, שמעבדות מוסמכות נדרשות לערוך, הינו חלק מדרישות ההסמכה ובעיקר בבחינת "לא תשים מכשול בפני עיוור".

תקני ההסמכה בכלל, והרשות בפרט, רואים בסקר החוזה כלי בידי המעבדה לבחינת התאמת שירותיה לדרישות הלקוח ולמשתמש הסופי בתוצאות, רגולטור לצרכי אכיפה, יצואן או יבואן.

סקר החוזה הינו מעין "זיכרון דברים", שלב מקדים לחוזה, שנועד לבחון את דרישות הלקוח מחד ויכולת המעבדה לעמוד בהן מאידך.

לעמוד הראשי



חובה לבדוק ולציין בעת ביצוע סקר החוזה את יכולות הארגון והיקף ההסמכה ולוודא שהלקוח מודע ליכולות המעבדה לביצוע של פעילויות הבדיקה, הכיול או הפיקוח בהתאם לדרישות ההסמכה והיקף ההסמכה. ציון ההסמכה לביצוע פעולות בהתאם לחלקים ספציפיים של תקנים נדרשת להיות חד משמעית. זאת ועוד, ככל שהלקוח פנה למעבדה מוסמכת ובכוונת המעבדה לבצע בדיקות שלא תחת הסמכה, יוסבר ויירשם הדבר מפורשות בעת עריכת סקר החוזה.

ככל שעולות שאלות ו/או אי התאמות חובה על הארגונים המוסמכים לידע **בכתב** את הלקוח על המגבלות הצפויות.

ככל שיש שינויים במהלך ביצוע העבודה, תקלות מכשור, מגבלת זמינות עובדים או כל גורם אחר, יש לידע את הלקוח **בכתב** ולקבל את אישורו.

תעודת הבדיקה, כיול או ביצוע פעילויות הפיקוח חייבת לשקף את ההסכמות עם הלקוח.

באחריותה המלאה של המעבדה לפעול פרואקטיבית למנוע הטעיית לקוחות, ולהעניק את השירות המתאים ביותר לצרכי הלקוחות, הן מבחינת כשירות המעבדה, והן מבחינת לוחות זמנים להנפקת תעודות הבדיקה, השיטה המתאימה לדרישות ואי הודאות המתאימה לצרכי הלקוח, ומכל היבט נוסף הנוגע ללקוח.



עדכון מסמכי הרשות

מאת: יקיר ג'אוי- ראש אגף GLP ומנהל איכות

מסמכי הרשות נועדו להגדיר אופן ביצוע של פעילויות הנגזרות מהדרישות החלות על גופי הסמכה או ארגונים מוסמכים. מסמכי המדיניות נועדו להבטיח אחידות בביצוע הפעילויות השונות. מתחילת 2025 עודכנו מסמכי המדיניות הבאים:

מסמך מס'	שם המסמך	גרסה מס'
1-432000	מדריך האיכות	21
1-000019	דרישות כלליות להסמכה	16
1-000016	מדיניות הרשות וקריטריונים להיקף הסמכה	13
1-000012	מתן חוות דעת ופרשנות לתוצאות בדיקה	12
1-611003	מסמך הצגת ארגון	39
1-661002	מדיניות הרשות בנושא עקיבות ואי ודאות במדידה	19
1-611012	הנחיות לארגונים מוסמכים לטיפול	14
1-000008	סקרי הזמנת שירות מכרים או חוזים ממעבדות בדיקה ופול	14
1-661004	מדיניות בנושא תיקוף של שיטות בדיקה	12
1-455001	מדיניות דיווח תוצאות ושימוש בסמליל הרשות	21
1-000020	אמנת השירות	12
1-000014	דרישות מקדמיות להסמכה/הסמכה מחדש/הרכבה/פיקוח	26
1-681001	מדיניות הרשות לביצוע והערכת מבחני השוואה	13

בנוסף עודכן מערך המסמכים הטכניים/מקצועיים של הרשות הכולל כיום את המסמכים הבאים:

מסמך מס'	שם המסמך	גרסה מס'
1-TR-0022	הנחיות הרשות להסמכה לתחום בנייה בת-קיימה (בנייה ירוקה) ודירוג בניינים לפי צריכת אנרגיה	3
1-TR-0021	דרישות רגולציה להסמכת מכוני גז טבעי לפי ת"י 6464 ות"י 6236	5
1-TR-0019	המלצות הרשות להסמכה למעבדות לצילום צנרת מים וביוב	6
1-TR-0010	המלצות הרשות להסמכה למעבדות כימיות, ביולוגיות ורפואיות	14
1-TR-0018	דרישות רגולציה להסמכת מכוני בקרה	8
1-TR-0017	דרישות רגולציה למעבדות בדיקה למערכות גז לפי ת"י 158	4
1-TR-0014	המלצות הרשות לארגונים המבקשים הסמכה למדידת מרחקי הפרדה במתקן נפצים במפעל חומרי נפץ ביטחוני	14
1-TR-0012	הבהרות הרשות להסמכת מעבדות לבדיקת מרכיבי פל קל במבנים לפי ת"י 1547 חלק 2 ות"י 466 חלק 1	9
1-TR-0005	המלצות לכשירות כוח אדם בתחום בדיקות בטון וסלילה וניטור עומסי עבודה	13
1-TR-0003	הבהרות הרשות להסמכת מעבדות למעבדות המבקשות הסמכה לבדיקות התקנה של מערכות גילוי וכיבוי אש לפי דרישות נוהל מס' 5002 של הרגולטור	16
1-TR-0002	הבהרות להסמכת ארגונים לבדיקת מיכלי לחץ ע"פ ת"י 4295 ובדיקת דוודי קיטור ע"פ ת"י 4280	13

לעמוד הראשי



ידיעון הרשות הלאומית להסמכת מעבדות, רשות מס' 73

מסמך מס'	שם המסמך	גרסה מס'
1-TR-0001	הבהרות הרשות להסמכת מעבדות לבדיקות יסודות עמוקים בשיטות סוניות, אולטרה-סוניות לפי ASTM-D-6760-16 ו-ASTM-D-5882-16	11

במסגרת הריענון בוטלו המסמכים להלן:

מסמך מס'	שם המסמך
1-TR-0020	הנחיות הרשות להסמכת מעבדות למעבדות בחינה וסיווג יהלומים
1-TR-0016	דרישות הרשות לבדיקת שאריות חומרי הדברה
1-TR-0011	דרישות לניטור עומסי עבודה במעבדות בניה
1-TR-0006	דרישות הרשות להסמכת מעבדות להכשרת כח אדם בתחום הסלילה
1-TR-0004	הנחיות הרשות להסמכת מעבדות לביצוע בדיקות הידוק קרקע מבוקר
1-TRB-119-07	הוראת רשות להכנת פרוגרמה על פי ת"י 1205 מערכות שרברבות
1-TRB-119-04	דרישות הרשות להסמכת מעבדות לבדיקת דוודי קיטור ע"פ ת"י 4280
1-TRB-119-01	המלצות להסמכת לבדיקות NDT
1-000013	דרישות כלליות לגבי כשירות המבדקות לבדיקה וכיול מדי-מים

הנכם מוזמנים להתעדכן באופן שוטף באתר הרשות בקישור לפרסומי הנהלים:

<https://www.israc.gov.il/?CategoryID=219&ArticleID=324>



[לעמוד הראשי](#)



מפגש מעבדות בטון- שולחן עגול

מאת: חיים דלי- ראש אגף טכנולוגיה ותשתיות

קשיים ביישום שינויים שבוצעו בתקינה הישראלית והטמעת התקינה האירופית בבדיקות בטון בישראל

במהלך מבדקי הרשות בשנה האחרונה, המעבדות העלו נושאים המצביעים על הקושי ביישום דרישות תקנים ישראלים כתוצאה מאי דיוקים בשילוב דרישות תקינה אירופאית. במסגרת פעילות הרשות לסטנדרטיזציה של פעילויות המעבדות בהסמכה התקיים ביום 29.7.2025 מפגש מעבדות הפעילות בענף הבנייה, בנוכחות נציגי הרשות ונציגי הממונה על התקינה.

מטרת המפגש היתה לדון בשינויים המשמעותיים בתקינה הישראלית בתחום בדיקות הבטון הטרי והקשוי. בנוסף לדיון על שינויים אלו, נערך דיון על אימוץ והטמעה של תקנים אירופיים בתהליכי הבדיקה בישראל.

במהלך הדיון עלו מספר נושאים עיקריים הנדרשים למענה וסטנדרטיזציה, ביניהם:

- ישנן הוראות בתקן אשר מוגדרות בצורה המאפשרת פרשנויות שונות בין המעבדות המבצעות את הבדיקה בנושאים כגון: מהות נטילה תקנית ותנאי הדיגום עצמם, בדיקות חוזק לחיצה לבטון מעל סוג ב-60 וכד'.
- אי בהירויות אלו באות לידי ביטוי במקרי קיצון אף בסתירה בין סעיפי התקן השונים בנושאים כגון ממדי הגלילים, אופן הטיפול במדגם וגבולות המדידה או אף חוסר בהירות בשאלה מה הוא המסמך הישים הרלוונטי לבדיקה, כמו במקרה של בדיקות בטון קל.
- עוד עלה, כי אימוץ התקן האירופי לתקן 26 (חלק 3.2) ללא התאמות אינו מתייחס להבדלים בין תנאי סביבה האירופאיים לתנאים המקומיים. ספציפית, תנאי ייבוש הדוגמאות, אשר נכתבו תוך מחשבה על האקלים האירופי, ולא זה הארץ-ישראלי.
- נושא נוסף אשר נדון בשולחן העגול הוא הצורך בהרחבת מספר הגורמים, אשר מספקים הדרכה לבקרי בטון תחת דרישות ת"י 118.
- ההתכנסות אורגנה ע"י מר חיים דלי - ראש האגף לטכנולוגיה ותשתיות. הנושא הוצג ע"י ד"ר יניב קנופ, בודק מנוסה בנושא אתו הרשות עובדת משנת 2012. לד"ר יניב קנופ ניסיון רב בתחום בטון, חומרים ומוצרי בנייה.
- הרשות מודה לנציגי הממונה על התקינה, לנציגי המעבדות ולד"ר קנופ על הדיון הפורה. הצפת הבעיות הינה הצעד הראשון למציאת פתרונות נחוצים ברמה הרגולטורית, לטובת המדינה ואזרחיה.



לעמוד הראשי



תקינה במזון

מאת: ד"ר אלונה טלרמן – ראש אגף מזון ובריאות

ב-27.7.2025 התקיימה הרצאה בנושא "אימוץ התקינה האירופאית במזון, מה שטוב לאירופה" שהועברה לצוות הרשות ובודקה ע"י ד"ר גלית צברי, יועצת איכות ורגולציה, בודקת מקצועית של הרשות. מטרתה העיקרית של ההרצאה הייתה להקנות לבודקים מקצועיים ידע וכלים בתחום תקינה ובטיחות מזון, בהתאם לדרישות תקן ISO/IEC 17025, ולשפר את יעילות המבדקים במעבדות שעוסקות בבדיקות מזון. נושאים מרכזיים:

1. חוק המזון ולוחות זמנים ליישום

2. תקנים לבדיקות ביולוגיות/ כימיות במוצרי מזון

3. מה צפוי בעתיד?

בתחילת ההרצאה הוזכר חוק הגנה על בריאות הציבור (מזון) שנכנס לתוקף ב-2016 ועודכן לאחרונה ב-1.1.2025. בעקבות העדכון החל מ-1.1.2025 כל מי שעוסק במזון - כמו יצרנים, יבואנים, מעבדות בדיקה, מסעדות, חנויות מזון ועוד - חייב לפעול לפי כללים חדשים.

במרץ 2025 שירות המזון הארצי פרסם מסמך הבהרות בנוגע ליישום רפורמת המזון. ההרצאה התמקדה במסמך זה, מכיוון שרשימת ההבהרות הללו מהווה עדכון אחרון לגבי תהליכי בדיקות המזון, שבא בעקבות הרפורמה החדשה "מה שטוב לאירופה, טוב לישראל" וכוללת את מוצרי המזון שלא ניתנים לייבוא במסלול האירופי.

בין מוצרי המזון שנכללים ברשימה זו נמצאים בשר ומוצריו, למעט שימורי בשר ושימורי מוצרי בשר, ביצים ומוצרי ביצים, מוצרי חלב מחלב לא מפוסטר, משקאות משכרים, עלי צמח הגת ועוד.

בנוסף, במסגרת ההבהרות פורסמו תקנות לבדיקות מזהמים בהתאם לדרישות האירופאיות, אימוץ התקינה האירופאית - רפורמת המזון:

תקנה 2005-2073 עבור מזהמים מיקרוביולוגיים

התקנה קובעת קריטריונים מיקרוביולוגיים למזון שמגדירים את הרמה המקסימלית המותרת של מזהמים ביולוגיים מסוכנים (חיידקים) כמו סלמונלה או ליסטריה במזונות שונים. בעבר, לפני אימוץ התקנה, הבדיקות המיקרוביאליות בוצעו על פי תקנים ישראליים מסדרת 885 שהיו תקנים רשמיים. היום, מעמדם של התקנים הללו בוטל. צריך לוודא שאין במזון חיידקים מסוכנים כמו סלמונלה או ליסטריה.

תקנה 2023-915 עבור מזהמים כימיים

התקנה החליפה את תקנה 1881/2006 של האיחוד האירופי והיא קובעת רמות מותרות למזהמים כמו ארסן, אלקלואידים, ואחרים במזון.

תקנה 2005_396 לשאריות חומרי הדברה

התקנה קובעת רמות מקסימליות מותרות של שאריות חומרי הדברה במוצרי מזון וחלה על מגוון רחב של מוצרי מזון ובעלי חיים, כולל פירות, ירקות, דגנים, בשר וחלב.

לעמוד הראשי



חשוב לציין שבמקרה של סתירה בין התקנה כפי שאומצה, ובין הוראות תקן רשמי החל על מזון או על חומרים הבאים עימו במגע, או בין תקנות לפי חוק המזון, בנושא רמה מרבית מותרת של מזהמים כימיים וביולוגיים במזון, לגביו אומצה התקנה, תגבר התקנה המאומצת.

מה נדרש מהעוסקים בתחום המזון?

1. יישום מערכת ניהול בטיחות מזון מבוססת ניתוח סיכונים
2. בדיקות מעבדה לפי התקנות המעודכנות – כולל בדיקות חדשות שלא נדרשו בעבר
3. ולידציה של תהליכים למוצרים תומכי גידול מיקרוביאלי.
4. עמידה בתקנות סימון חדשות (למשל "ללא גלוטן", תוספי מזון, חומרי טעם וריח).
5. אחריות מלאה של העוסק – אין יותר הסתמכות על תקנות ישראליות קודמות בנושאים שהוסדרו בתקנות האירופיות.

אימוץ התקנות האירופאיות מקנה התאמה לסטנדרטים בינלאומיים ופותח דלת לייצוא מזון ישראלי לחו"ל, מה שתורם לכלכלה. מצד שני נוצר אתגר של מורכבות רגולטורית, שבעקבותיה מעבדות קטנות עלולות להתקשות להטמיע וליישם את כל הדרישות החדשות.

בסיכום ההרצאה הובהר המידע החשוב ביותר לבודקי הרשות - מה זה אומר עבור המעבדות? מה זה אומר עבור בדיקות בהסמכה?

המעבדות המוסמכות לבדיקות מזון כבר חוות ירידה משמעותית בכמויות המזון הנשלחות לבדיקה. לאחרונה הם התאגדו ויזמו פגישה עם שירות המזון הארצי כדי לידע אותם שאם נפח הבדיקות לא יעלה, הם יבטלו הסמכה לבדיקות שיהפכו לנדירות, כמו למשל ספירה כללית של חיידקים. יכול להיות, שנראה בקרוב בדיקות שהיו בעבר מבוצעות בהיקפים גדולים, הופכות לבדיקות נדירות, עד להסרת הסמכה. כמו כן, בדיקות שעדיין נדרשות, גם נפחם יקטן, מאחר והיבואנים לא חייבים לבצע בדיקות במידה והן בוצעו במעבדה מוסמכת בחו"ל.

בשלב זה אגף המעבדות של משרד הבריאות לא נתן הנחיה למעבדות לבצע בדיקות מזון בהתאם לתקינה המאומצת. לכן, כל הבדיקות עדיין מבוצעות בהתאם לחוק המזון שלפני האימוץ. זה אומר שמעבדות עדיין מוסמכות לפי חוק המזון לפני אימוץ התקינה האירופאית, כלומר עדיין מבצעות בדיקות על פי תקנים ישראליים. עבור בודקי הרשות נכון לעכשיו - אין שינוי, הם מבצעים את המבדקים בהתאם לנספחי היקפי ההסמכה של המעבדות.

צוות הרשות ימשיך לארגן הרצאות המתמקדות בתחומי בדיקות שונים שהמעבדות המוסמכות מבצעות. ככל שישנם נושאים שלדעתכם חשוב להרחיב ולדון עליהם באמצעות הרצאות, נשמח לקבל על כך פנייתכם.



[לעמוד הראשי](#)



AI ככלי במערכות איכות – נקודות חשובות בהטמעת סוכן AI

בתהליכי הניהול בארגון

מאת: ד"ר אורי אלעד – סמנכ"ל הסמכה

בשנים האחרונות השימוש בסוכני בינה מלאכותית (AI) הפך לנפוץ יותר ויותר, ומגוון הכלים הזמינים לנו כיום הולך ועולה. ההנחיות, הבקשות או השאילתות המוזנות ל-AI כדי להנחות אותו לבצע משימה ספציפית (פרומפט) מספקות אינספור אפשרויות, החל מיצירת תמונות ושקופיות למצגות ועד איסוף מידע מהמאגרים העצומים הקיימים באינטרנט וסיכומו. נוסף על אלו, כלי זה יכול לשמש ארגונים במגוון רחב של פעילויות כגון תקשורת עם לקוחות, איסוף מידע וניתוחו, ניהול מאגרי מידע, אוטומציה של תהליכים ויצירת לוחות זמנים מסמכים וטפסים. כל אלו ועוד הופכים את סוכן ה-AI לכלי רב עוצמה.

מאידך, שימוש בתוכנות ומערכות מחשב אשר משמשות את המעבדה המוסמכת בפעילותיה, כמו סוכן AI, אשר מופעלות ללא ביקורת תקופתית מתאימה משלב הפיתוח ועד היישום, עלול להוביל לכשלים חמורים בתהליכי הארגון. בהתאמה להכרת הפוטנציאל הגדול הקיים בסוכן AI ארגוני והסיכון הכרוך בהטמעתו, גופי הסמכה לאומיים וארגונים כמו ILAC וה- Artificial Intelligence Quality Infrastructure Consortium (AIQI) החלו בגיבוש הנחיות ומסגרת כללית להטמעה כזו. סביר כי הנושא אף יעלה במסמכי הנחיה ומסמכים מנדטוריים של ILAC ו- EA בעתיד. להלן מספר נושאים להם מומלץ להתייחס כאשר מתקבלת ההחלטה להטמיע סוכן AI בפעילות הארגון. למכירים את דרישות תקני ההסמכה, ניתן לראות כי רמת הבקרה דומה מאד להטמעת מערכת חדשה או מכשור חדש במעבדה.

1. סוכן AI הוא כלי נדרש לבקרה, וזאת ע"י כח אדם אשר מכיר את הכלי בצורה מספקת אשר תאפשר לו לזהות, לדווח, לבקר ולטפל בבעיות בפעילות הסוכן. הביקורת צריכה להיות תקופתית, והשפעות שינויים או עדכונים במערכת צריכים להיבדק מול מדדים ידועים מראש לפני החזרת הסוכן לשימוש ע"י כלל הצוות.
2. הבקרה המדוברת צריכה להתחיל מהשלב ההתחלתי ביותר. הגדרות מדויקת, כבר בשלב הראשוני, של הפעילות, הפרומפטים הנכונים, מאגרי המידע אשר ישמשו את הסוכן ועוד, יביאו לתהליך פיתוח, הטמעה ויישום קלים יותר.
3. מידור גישה – היכולת להשפיע, לעדכן או לשנות את המערכת צריכה להיות מוגדרת. המידור צריך לבוא לידי ביטוי בפועל בחוסר יכולת לשנות את הקבצים.
4. כל שינוי במערכת צריך להיות מתועד, כולל מועדו וזהות המבצע. הדבר דומה לנושא ה-Audit trail בשינוי מערכות המשמשות מתקני מחקר המתואר בדרישות ה-OECD-GLP.
5. בכל רמת הפעלת הסוכן, ככל שתהיה, יש לשמור על עיקרון ה-Human in the loop. תוצרי הסוכן יבוקרו והארגון לא יסתמך על AI בלבד (יוצר התוכן או סוכן אחר) לשם בקרה על תוצריו.
6. אחד הקשיים בהטמעה של סוכן AI לשימוש לקוחות המעבדה הוא "חינוך" הלקוחות לסמוך ולהסתמך על המידע המתקבל ממנו. מבחינה זו, על פי ניסיונות ארגונים שונים, אין דבר הרסני יותר לאמון הלקוחות בכלי מקבלת מידע מעורפל, לא מובן או שגוי. לפני הפיכת הכלי לזמין ללקוחות, יש לבדוק בצורה קפדנית את התוצר המתקבל משירות כזה.



7. תוצאות שאילתות AI עלולות לסבול מ"הזיות" (Hallucinations) – יצירת מידע לא הגיוני או לא נכון והצגתו כעובדה מוגמרת. בעיה דומה עולה כאשר הסוכן יוצר תוכן מפלה, מגמתי או בלתי חוקי. כאמור בסעיף הבא – אלו עולים לעיתים קרובות ממאגרי מידע מוטים אשר שימשו את הארגון ללימוד הסוכן.
 8. רמת תוצר הסוכן תלויה בצורה ישירה בטיב מאגרי המידע המשמשים אותו. מומלץ לטייב את מאגרי המידע הללו, לצמצם שונויות אינהרנטיות לשם שיפור התוצר, ולוודא בקרה קבועה על שלמות מאגרי המידע.
 9. נדרשת שקיפות מלאה מול לקוחות ובעלי העניין לגבי רמת ההטמעה של סוכן ה-AI בפעילויות הארגון ותהליכי קבלת ההחלטות. נוסף על כך, ללקוחות הארגון צריכה להיות יכולת לערער על החלטות שהתקבלו ע"י הסוכן, כמו על כל החלטה.
 10. התהליך, על שלביו, נדרש לסקר סיכונים "חיי". תהליך זיהוי וטיפול בסיכונים העולים מהסוכן יהיה תהליך מתמיד שיעודכן וישמש כפקטור בתהליך קבלת ההחלטות.
- חשוב לציין כי הרשות, הארגונים המבקרים ומפקחים על עבודת הרשות, וארגון הגג טרם הוציאו דרישות או מסמכי הנחיה בנושא, אך התייחסות לנקודות המתוארות לעיל בתהליכי קבלת ההחלטות לגבי רמת הטמעה של סוכן והמשך השימוש בו יקלו על הארגון ויהוו שלב חשוב בהפיכת סוכן AI לכלי אינטגרלי בתהליכיו.



[לעמוד הראשי](#)



הדרכות

מאת: ד"ר אורי אלעד – סמנכ"ל הסמכה

הדרכות פרונטליות

הרשות מציעה השנה מספר ימי עיון בנושא תקני ההסמכה השונים. ימי העיון השנה מכוונים להיות אינטראקטיביים יותר מבשנים קודמות, עם דגש על דיון עם המשתתפים על כשלים בסעיפים השונים ולמידה מתוך פערים אשר התגלו במהלך מבדקי הרשות.

יום עיון לתקן למעבדות רפואיות, ISO 15189, מתוכנן ל – 27.11.2025. ינתן דגש על האתגרים אשר ניצבו בפני המעבדות אשר הטמיעו את התקן במהדורתו החדשה.

יום עיון בנושא תקן ISO/IEC 17025 מתוכנן ליום 11.12.25, ביום זה מגוון ראשי אגפים יציגו את התקן ודגשיו וידגימו בעיות אופייניות בעמידה בדרישות הללו בתחומים השונים.

ב – 3.9.25 ערכה הרשות יום עיון מבוא לעקרונות ה – OECD-GLP להכרת הדרישות והתייחסות לגורמי הסיכון בהתנהלות מתקן מחקר מוכר. במסגרת יום העיון בוצעה סדנה על יישום וחשיבות הדרישות השונות בתהליך תכנון המחקר ודיווחו.

גם השנה לא תדפיס הרשות את המצגות של ההרצאות השונות. אלו תהיינה זמינות כקבצים לנרשמים לימי העיון. המעוניינים בהרשמה מוזמנים לעשות זאת בקישור <https://www.israc.gov.il/?CategoryID=202&dbRW=1> בנוסף, ככל שישנם נושאים ושאלות שתמצאו שנעלה ביום העיון, נשמח לקבלם מראש למייל orie@israc.gov.il



לעמוד הראשי

