

پیوست ۱

"الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقارضی نمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸ د"

صفحه ۱ از ۵
تاریخ تجدید نظر: ۹۶/۷/۲۴

فرم

شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۱
شماره تجدید نظر: ۵

عنوان: الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقاضی تمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر

۱- مشخصات کلی

۱-۱ نام آزمایشگاه متقاضی :

۲-۱ شماره مجوز از مراجع ذیصلاح جهت احداث آزمایشگاه :

۳-۱ آدرس پستی و محل استقرار آزمایشگاه:

۴-۱ آدرس وب سایت آزمایشگاه

۵-۱ تلفن ثابت :

۶-۱ تلفن همراه:

۷-۱ دور نگار:

۸-۱ پست الکترونیک :

۹-۱ مدارک احراره هویت قانونی

۱۰-۱ ارائه تصویر پروانه کارشناس استاندارد مستقر در آزمایشگاه

یادآوری: آزمایشگاههای کالیبراسیون صرفا در خصوص کالاهای مشمول استاندارد اجباری ملزم به رعایت این مورد می باشند.

۱۱-۱ تعداد و آدرس دیگر شعبه های آزمایشگاه در صورت وجود با ذکر زمینه فعالیت

ردیف	آدرس دفتر/شعبات	شماره تماس/دورنگار

عنوان : الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقاضی تمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر

۲- مشخصات شغلی و آموزشی کارکنان کلیدی مرتبط با دامنه شمول درخواستی

ردیف	نام و نام خانوادگی	رشته تحصیلی	درجه تحصیلی	سمت در آزمایشگاه	وضعیت استخدامی		سوابق تجربی در زمینه فعالیت	نام دوره های آموزشی گذرانده شده مرتبط با شغل
					پاره وقت	ثابت		

یادآوری : مدیر فنی کارشناس تمام وقت در آزمایشگاه میباشد .

عنوان: الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقارضی تمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر

- ٣ - تجهیزات و مواد

عنوان : الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقارضی تمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر

۴ - دامنه فعالیت مورد درخواست آزمایشگاه

۱-۴ دامنه فعالیت مورد درخواست آزمایشگاه کالیبراسیون			
توانمندی کالیبراسیون و اندازه گیری (\pm)	گستره	كمیت- سنجه مادی - دستگاه اندازه گیری	ردیف

نام و نام خانوادگی مدیر آزمایشگاه

تاریخ/امضاء

شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۱/ف

شماره تجدیدنظر: ۵

فرم

صفحه ۵ از ۵

تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

عنوان : الزامات مورد نیاز آزمایشگاههای متقاضی تمدید بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر

۲-۴ دامنه فعالیت مورد درخواست آزمایشگاه آزمون			
ردیف	نام محصول	عنوان آزمون	شماره استاندارد- شماره بند- ضابطه قانونی*

نام و نام خانوادگی مدیر آزمایشگاه

تاریخ/امضاء

پیوست ۲

"گزارش ممیزی داخلی"

عنوان: گزارش ممیزی داخلی

گزارش ممیزی داخلی می بایست حداقل شامل موارد زیر باشد:

تاریخ ممیزی، نام ممیزین، حوزه های مورد ممیزی، یافته های ممیزی، نتیجه، شرح کاملی از عدم انطباقها به همراه اقدامات انجام شده به منظور رفع آنها

نمونه ای از جدول جهت ارائه اطلاعات فوق

شماره ممیزی:	تاریخ ممیزی:	نام آزمایشگاه:
سمت:	ممیز:	بخش ممیزی شونده:
بند استاندارد- بند راهنمای ضوابط و الزامات آزمایشگاه	عدم انطباق	مشاهدات
		ردیف
تاریخ و امضاء ممیزی شونده:		تاریخ و امضاء ممیز

پیوست ۳

"صور تجلیسه بازنگری مدیریت"

صفحه ۱ از ۱
تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

فرم

عنوان: صور تجلسه بازنگری مدیریت

صور تجلسه بازنگری مدیریت می بایست حداقل شامل موارد زیر باشد :

تاریخ جلسه ، شماره جلسه ، نام افراد حاضر در جلسه ، دروندادهای بازنگری ، بروندادهای بازنگری به همراه مسئول اقدام ، مهلت ، نتیجه اقدامات صورت گرفته

نمونه ای از جدول جهت ارائه اطلاعات فوق

نام آزمایشگاه :	تاریخ :	شماره جلسه :	صفحه :
حاضرین در جلسه:			
بروندادهای بازنگری:			
بروندادهای بازنگری:	مسئول پیگری	مهلت اقدام	نتیجه پایش

مدیر ارشد :

مدیر کیفی :

نام و امضاء :

نام و امضاء :

پیوست ۴

"گزارش عدم انطباق"

عنوان: گزارش عدم انطباق

اداره کل استاندارد استان

نام آزمایشگاه:	تاریخ ارزیابی:
نوع ارزیابی: مراقبتی <input checked="" type="checkbox"/> تمدید <input type="checkbox"/>	
عنوان عدم انطباق طبق بند شماره راهنمای ضوابط و الزامات آزمایشگاه به شماره مدرک ۹/۱۱۱/۲۰۸-۹	
شرح عدم انطباق:	
مهلت رفع عدم انطباق:	امضای مدیر فنی / مدیر آزمایشگاه:
شرح اقدام اصلاحی انجام شده (شواهد دال بر رفع عدم انطباق پیوست گردد):	
تاریخ و امضای مدیر فنی / مدیر آزمایشگاه	
بررسی اقدامات اصلاحی انجام شده توسط آزمایشگاه:	
<input checked="" type="checkbox"/> مورد تایید است <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/> مورد تایید نیست <input type="checkbox"/> توصیه سرارزیاب:	
تاریخ و امضای سرارزیاب:	

پیوست ۵

"تعهدات آزمایشگاه همکار"

عنوان: تعهدات آزمایشگاه همکار

اینجانب مدیر آزمایشگاه آزمون / کالیبراسیون دارنده گواهینامه تایید آزمایشگاه همکار شماره مورخ، ضمن پذیرش مفاد این تعهدنامه، متعهد می‌گردم که کارکنان آزمایشگاه طبق مقررات زیر با اداء کل استان همکاری نمایند.

- ۱- فقط در طول مدت اعتبار گواهینامه، به عنوان آزمایشگاه آزمون، آزمونها را طبق دامنه فعالیت مندرج در گواهینامه آزمایشگاه، انجام دهم.
- ۲- به عنوان آزمایشگاه کالیبراسیون، کالیبراسیون تجهیزات اندازه‌گیری را با دقت کامل بر اساس توانمندی تایید شده خود بر اساس گواهینامه آزمایشگاه، انجام دهیم و متعهد می‌گردم همواره تجهیزات مورد استفاده در آزمایشگاه به منظور انجام کالیبراسیون، دارای برنامه‌های کالیبراسیون با قابلیت ردیابی به زنجیره ناگسته کالیبراسیون به آزمایشگاه مرجع ملی و سایر مراجع معتبر بین المللی، باشد.
- ۳- نتایج آزمون(ها) و / یا کالیبراسیون(ها) را بر اساس فرمگزارش(های) آزمون و / یا گواهینامه(های) کالیبراسیون، به همراه نامه سربرگ‌دار شرکت، به مشتری ارائه می‌نمایم.
- ۴- متعهد می‌گردم حداکثر تا سه ماه پس از تاریخ صدور نتیجه آزمون و یا طبق توافق فیما بین با صاحب کالا نسبت به تحويل نمونه / باقیمانده نمونه (با توجه به نوع کالا، شرایط نگه داری تاریخ انقضاء و ...) به صاحب کالا (در صورت درخواست) اقدام نمایم .
- ۵- در پایان هر ماه گزارش عملکرد فعالیت‌های آزمون و / یا کالیبراسیون (کالیبراسیون صرفا در خصوص کالاهای مشمول استانداردهای اجباری) را در فرم به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۷ با عنوان " گزارش عملکرد " به اداره کل استان ارسال نمایم .
- ۶- پس از دریافت اخطار کتبی از اداره کل استان، در مدت زمان تعیین شده در نامه اخطار، اقدامات اصلاحی درخواست شده را انجام می‌دهم و از اداره کل استان تقاضای ارزیابی و تجدیدنظر می‌کنم. در صورت عدم اقدام به موقع، اداره کل می‌تواند گواهینامه تمدید آزمایشگاه را تعليق و یا ابطال نماید.
- ۷- هزینه‌های تمدید گواهینامه و سایر هزینه‌های مصوب طبق تعریفها و بخش‌نامه‌های سازمان ملی استاندارد ایران را به شماره حساب‌های تعیین شده، می‌بردازم.
- ۸- به عنوان مدیر آزمایشگاه متعهد می‌گردم که شرایط لازم برای حفظ کامل بی‌طرفی ، استقلال و رازداری در اعلام نتایج آزمون را فراهم نمایم و کلیه ای کارکنام نسبت به تکمیل فرم رازداری و محترمانگی اقدام نمایند .
- ۹- تنها در دامنه گواهینامه خود، مجاز به استفاده از خدمات پیمانکار فرعی ذی صلاح و تایید شده می‌باشم.
- ۱۰- در مواردی که در دامنه فعالیت تایید شده خود بنا بر دلایل ناگزیر از استفاده از پیمانکار فرعی باشد قبل از ارجاع کار به پیمانکار فرعی، تایید مشتری را ترجیحاً بصورت مکتوب داشته باشم.
- ۱۱- برگ نتایج آزمون انجام شده توسط پیمانکار فرعی می‌باید به پیوست نتایج آزمایشگاه به مشتری ارائه نمایم.
- ۱۲- به عنوان مدیر آزمایشگاه در مورد کار واگذار شده به پیمانکار فرعی در برابر مشتری مسئولیت دارم ، مگر در مواردی که خود مشتری یا اداره کل استان مقرر کرده باشد که از کدام پیمانکار فرعی استفاده شود.
- ۱۳- سوابق ارجاع کار به پیمانکار فرعی و برگه‌های نتیجه آزمون صادره در آزمایشگاه را ثبت و نگهداری می‌نمایم.
- ۱۴- متعهد می‌گردم در صورت داشتن فعالیت‌های تجاری مانند صادرات و واردات، از انجام آزمون بر روی کالاهایی که به نحوی در آن ذینفع می‌باشم پرهیز نمایم مگر با ترتیبی که از سوی مدیر کل استان از جمله حضور کارشناس معرفی شده از سوی اداره کل تعیین می‌گردد.
- ۱۵- هرگونه تغییرات در مکان، مسئولین و کارکنان اثربدار بر فرآیند و نتایج آزمون و تجهیزات اندازه‌گیری را در اسرع وقت به اطلاع اداره کل استان، می‌رسانم.
- ۱۶- اعلام می‌نمایم در صورت داشتن اعتراض به مصوبات کمیته فنی استان ، صرفاً داشتن دلایل موجه، شکایت را به همراه مدارک برای رسیدگی و اظهارنظر به مرکز ملی تایید صلاحیت ایران ارسال نمایم .

شماره مدرک ۵-۲۰۸/۱۱۱/ف

صفحه ۱ از ۲

فرم

شماره تجدیدنظر : ۵

تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

عنوان: تعهدات آزمایشگاه همکار

- ۱۷- متعهد می گردم ضمن رعایت مدت زمان انجام آزمون و پاسخگویی در قالب فرم نتیجه آزمون تعیین شده توسط سازمان ملی استاندارد، برگ نتایج آزمون نمونه های ار سالی از ادارات کل استان را منح صراً به آن ادارات به منظور اعلام مطابقت و یا مغایرت کالا با استاندارد ارسال نمایم.
- ۱۸- مسئول هرگونه تبلیغات سوء از گواهینامه و اقدامات خارج از دامنه فعالیت خود بوده و عواقب آن را می پذیرم.
- ۱۹- در صورت هرگونه تخلف، عواقب آن را که حسب ضوابط و مقررات توسط سازمان/اداره کل استان اجرا می شود را می پذیرم.
- ۲۰- در صورت تمایل به تمدید گواهینامه حداقل ۴ ماه قبل درخواست خود را به اداره کل استان ارسال نمایم.

نام و نام خانوادگی مدیر آزمایشگاه

تاریخ/امضاء

پیوست ۶

" گواهینامه تدبیح آزمایشگاه همکار بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸ " ر

عنوان: گواهینامه تمدید آزمایشگاه همکار بر اساس روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸/ر



جمهوری اسلامی ایران

ریاست جمهوری

سازمان ملی استاندارد ایران

شماره گواهینامه:

تاریخ تمدید:

مرتبه تمدید:

گواهینامه تمدید آزمایشگاه همکار

بر اساس قانون تقویت و توسعه نظام استاندارد مصوبه یکهزار و سیصد و نود و شش و در اجرای مصوبات شورای عالی استاندارد :
به موجب این گواهینامه به آزمایشگاه برای انجام آزمون(ها) / کالیبراسیون(ها) به شرح مندرج در جدول زیر بر اساس قوانین و مقررات
مربوطه اجازه داده می شود .
جدول الف (این جدول برای آزمایشگاههای کالیبراسیون تکمیل شود).

ردیف	کمیت، دستگاه اندازه‌گیری، سنجه مادی	گستره	توانمندی کالیبراسیون و اندازه گیری (\pm)

جدول ب (این جدول برای آزمایشگاههای آزمون تکمیل شود).

ردیف	نام محصول	محصول محور ^۱	آزمون محور ^۲	عنوان آزمون/استاندارد	محدوده کاربرد	مرجع

- محصول محور: آزمایشگاه جهت انجام کلیه آزمون‌های مندرج در استاندارد ویژگی‌های محصول، تمدید شده است.
- آزمون محور: آزمایشگاه جهت انجام آزمون‌های مندرج در جدول فوق تمدید شده است.
- در ستون هفتم از جدول ب برای آزمایشگاهی که تعیین ماهیت انجام می‌دهد اطلاعات مربوط به " شماره استاندارد - شماره بند - ضابطه قانونی " درج می‌شود.

مدیر کل استاندارد استان....

تذکر:

- مدت اعتبار این گواهینامه از تاریخ تمدید دو سال می‌باشد.
- داشتن این تاییدیه رافع مسئولیتهای حقوقی و جزایی دارنده آن نمی‌باشد.
- رعایت موارد ذکر شده در فرم به شماره مدرک ۵-۱۱۱/۲۰۸/ف با عنوان " تعهدات آزمایشگاه همکار " الزامی است.

تلفن و نمایر:

آدرس آزمایشگاه:

پیوست ۷

"گزارش عملکرد ماهانه"

صفحه ۱ از ۱

فرم

شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۷/ف

تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

شماره تجدیدنظر: ۵

عنوان: گزارش عملکرد ماهانه						
نام آزمایشگاه:						
نتیجه آزمون / کالیبراسیون (قابل قبول / غیرقابل قبول)	تاریخ صدور نتاج	شماره استاندارد	نام مقاضی	نوع و نام تجاری نمونه	تاریخ دریافت نمونه	ج.
این فرم باید ماهانه تکمیل و برای اداره کل استاندارد استان ارسال گردد.						

نام و نام خانوادگی مدیر آزمایشگاه

نام و نام خانوادگی مدیر فنی

تاریخ و امضا

تاریخ و امضا

پیوست ۸

"گزارش عملکرد ادارات کل به مرکز ملی تایید صلاحیت ایران"

تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

شماره تجدیدنظر: ۵

عنوان: گزارش عملکرد ادارات کل به مرکز ملی تایید صلاحیت ایران

۱- فهرست درخواستها

ردیف	نام متعاقب	دامنه فعالیت	تاریخ درخواست	تاریخ اتمام اعتبار موافقنامه	اسمی اعضای تیم ارزیابی	تاریخ ارزیابی	اطلاعات	تاریخ پیشنهاد شدن عدم موافقت	تاریخ ارسال پیوسته کمیته تیمی	تاریخ برگزاری کمیته تیمی	تاریخ صدورت عزم موافقت	تاریخ ماهانه (در مدت ارسال)	ارسال به مورث	تاریخ ماهانه (در مدت ارسال)	ردیف (کل تعداد اداره های مورث)	وضعیت ارسال گزارشات عملکرد ماهانه به استان	

۲- گزارش ارزیابی های موافقنامه استان

ردیف	تاریخ ارزیابی	نام آزمایشگاه	دامنه فعالیت	اسمی اعضای تیم ارزیابی	تعداد عدم انطباق	نتایج تصمیم گیری در کمیته فنی استان بر مبنای ارزیابی مراقبتی	ارسال به مورث	تاریخ ماهانه (در مدت ارسال)	تاریخ اخطار	ردیف

۳- گزارش رسیدگی به شکایات/رسیدگی به تخلفات

ردیف	نام آزمایشگاه	تاریخ شکایت/ تخلف	موضوع شکایت	نتایج بررسی شکایت / تخلف		نحوه انتشار	آقایان انجمن نهاده	صورت موجوبیت داشتن ،	تاریخ تشکیل کمیته فنی	نیزه کمیته فنی
				موضوعیت ندارد	موضوعیت دارد					

نام و نام خانوادگی مدیر کل استان

تاریخ / امضا

پیوست ۹

" راهنمای ضوابط و الزامات آزمایشگاه همکار "

عنوان: راهنمای ضوابط و الزامات آزمایشگاه همکار

کلیه آزمایشگاه‌های متقاضی تمدید موظفند قبل از تکمیل و ارسال فرم‌های مندرج در پیوست ۱ روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸، نسبت به رعایت و استقرار الزامات ذیل اقدام نمایند:

۱- الزامات مدیریتی

۱-۱ هویت قانونی آزمایشگاه میتواند بصورت حقوقی و یا حقیقی باشد:

۱-۱-۱ هویت حقوقی: سازمان استاندارد میتواند از خدمات اشخاص حقوقی (آزمایشگاه‌های همکار) که از وجود کارشناس استاندارد در حوزه فعالیت مورد نظر برخوردار باشند در چارچوب قوانین و مقررات توسط مراجع ذی ربط در سازمان تایید صلاحیت شده یا می‌شوند بعنوان کارشناس استاندارد در چهارچوب آیین نامه ۱۵ قانون اصلاح قوانین و مقررات سازمان استاندارد استفاده نماید.

۱-۱-۲ هویت حقیقی: اشخاصی می‌باشند که صلاحیت آن‌ها طبق ضوابط مندرج در آیین نامه انتخاب کارشناسان استاندارد ماده ۱۵ قانون سازمان استاندارد مصوب سال ۹۳ تایید شده و پروانه فعالیت دریافت می‌دارند.

۱-۲ در مواردی که آزمایشگاه بخشی از سازمان بزرگتر است در خصوص بررسی هویت قانونی و مدارک حقوقی طبق مشروح ذیل اقدام می‌شود:

۱-۲-۱ در صورتی که در اساسنامه سازمان مادر به فعالیت آزمایشگاه مستقر در واحد تولیدی بعنوان آزمایشگاه همکار ارائه دهنده خدمات آزمون اشاره نشده باشد، تا زمان ارزیابی مراقبتی، جهت اصلاح اساسنامه به آزمایشگاه مهلت داده می‌شود.

۱-۲-۲ آزمایشگاه‌های مستقر در دانشگاه‌ها، پژوهشگاه‌ها و یا سایر مراکز دولتی که فاقد اساسنامه مستقل می‌باشند و هویت قانونی خود را از سازمان مادر می‌گیرند، بعنوان یک شخصیت حقوقی شناخته می‌شوند و ضمن حفظ محترمانگی و بی‌طرف بودن در ارائه خدمات آزمون، به دور از هر گونه تعارض منافع، فشارهای تجاری، مالی یا سایر فشارها، برای کلیه فعالیت‌های خود مسئولیت قانونی دارند. در چنین شرایطی آزمایشگاه باید دارای ساختار قابل قبول باشد و بیطریق آزمایشگاه از طریق چارت آزمایشگاه و فرایندهای اجرایی نشان داده شود و در بررسی‌ها و ارزیابی‌ها، مدنظر قرار گیرد.

۱-۳ تهیه و ارائه چارت سازمانی آزمایشگاه تهیه و موقعیت آن در سازمان مادر (در صورت کاربرد)

۱-۳-۱ نمودار سازمانی باید دارای کد سند بوده و به تایید بالاترین مقام آزمایشگاه /سازمان برسد و در آن پست‌های مدیر آزمایشگاه و مدیرفنی به صراحت قید شده باشد. در مراکزی که آزمایشگاه بخشی از سازمان بزرگتر است، باید واحد آزمایشگاه به نحو مناسبی از سایر بخش‌های سازمان استقلال داشته باشد.

۱-۴ تعیین مسئولیت‌ها و اختیارات و روابط میان تمامی کارکنان تأثیرگذار بر کیفیت کار و تعیین جانشین آنها

۱-۵ برآورده نمودن الزامات مندرج در فرم "تعهدات آزمایشگاه همکار" به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۵ و تعهد مدیریت آزمایشگاه در مورد برآورده کردن الزامات مرتبط با ضوابط و مقررات تعیین شده از سوی سازمان و دستگاه‌های قانونگذار

۱-۶ وجود تعهدنامه کارکنان در خصوص رازداری و بی‌طرفی

۱-۷ مطابقت فعالیت‌ها مبتنی بر استاندارد ملی - بین المللی

۱-۸ روش اجرایی ممیزی داخلی، انجام، ثبت و نگهداری سوابق ممیزی‌های داخلی مطابق "گزارش ممیزی داخلی" به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۲،

۱-۹ روش اجرایی بازنگری مدیریت، انجام، ثبت و نگهداری سوابق انجام بازنگری مدیریت مطابق فرم "صورتجلسه بازنگری مدیریت" به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۳/۱

۱-۱۰ ثبت و نگهداری سوابق ارجاع کار به پیمانکار فرعی با اطلاع مشتری و برگه‌های نتیجه آزمون صادره و امضا کننده آزمایشگاه همکار سازمان، تنها در دامنه گواهینامه خود، مجاز به استفاده از خدمات پیمانکار فرعی ذیصلاح می‌باشد.

۱-۱۱ روش اجرایی نظرسنجی از مشتری، سوابق بررسی و تحلیل رضایت و بازخورد مشتریان آزمایشگاه

۱-۱۲ روش اجرایی رسیدگی به شکایات، ثبت و نگهداری سوابق مربوط به شکایات و رسیدگی به آن

۱-۱۳ روش اجرایی بازنگری قرارداد، ثبت و نگهداری سوابق توافق با مشتری در موارد مرتبط با فرآیند آزمون

۱-۱۴ روش اجرایی کنترل کار نامنطبق، ثبت و نگهداری سوابق

۱-۱۵ روش اجرایی اقدام اصلاحی، ثبت و نگهداری سوابق

۱۶-۱ روش های اجرایی کنترل مدارک و کنترل سوابق و کنترل داده ها

۱۷-۱ بکارگیری متد و روش های اجرایی مناسب مانند رسیدگی به شکایات، بازنگری مدیریت و ایجاد، ثبت و نگهداری سوابق مرتبط

۲ - الزامات کارکنان

۱-۲ تعیین شرایط احرار مشاغل (تحصیلات، تجربه، آموزش و مهارت)، تعیین مسئولیت ها، اختیارات (شرح شغل)

۲-۲ تهیه و تکمیل/ بروز رسانی لیست کارکنان طبق پیوست شماره ۱ روش اجرایی «مشخصات شغلی و آموزش کارکنان آزمایشگاه» و اطمینان از صلاحیت کارکنان

۳-۲ عقد قرارداد کاری بین آزمایشگاه و کارکنان

۴-۲ تسلط کارکنان بر استانداردهای مرتبط

۵-۲ مدیر کیفی

یکی از کارشناسان آزمایشگاه که صرف نظر از سایر وظایف و مسئولیت ها از طرف مدیر آزمایشگاه جهت اطمینان از اینکه الزامات سیستمی و مدیریتی تعیین شده در این روش اجرایی در آزمایشگاه اجرا و رعایت می شود، تعیین می گردد.

وظایف مدیر کیفی:

۱-۵-۲ تایید مدارک تهیه شده به وسیله کارکنان مجاز

۲-۵-۲ مسئول رسیدگی و نگهداری سوابق مربوط به شکایت مشتریان، بازخورهای مشتریان، گزارش های رسیده از کارکنان

۳-۵-۲ مدیریت در رفع عدم انطباق ها، اقدام اصلاحی و نگهداری سوابق

۴-۵-۲ برنامه ریزی و نظارت بر انجام درست ممیزی داخلی

۵-۵-۲ برنامه ریزی و هماهنگی و انجام امور مربوط به جلسات بازنگری مدیریت و نظارت جهت انجام کلیه الزامات مدیریتی مطابق بند ۱ تعیین شده در این فرم

۶-۲ مدیر فنی: کارشناس تمام وقتی است که از سوی مدیر آزمایشگاه تعیین می شود و دارای تحصیلات، تجربه کافی و مهارت های لازم و گواهینامه های دوره های آموزشی مرتبط است و ضمن نظارت بر کلیه فعالیت های جاری در آزمایشگاه، برگ نتایج آزمون و یا گواهینامه کالیبراسیون را قبل از امضای مدیر آزمایشگاه تمدید می نماید.

وظایف مدیر فنی:

۱-۶-۲ اطمینان از دسترسی به آخرین ویرایش استانداردها و دستورالعمل های کاری و تهیه فهرستی از استانداردها

۲-۶-۲ تایید و امضای برگه های نتایج آزمون صادره از آزمایشگاه

۳-۶-۲ نظارت بر ثبت سوابق از جمله ثبت موقع مشاهدات، تایید داده های خام و محاسبات انجام شده، تعیین زمان های حفظ سوابق

۴-۶-۲ مسئول رسیدگی و نگهداری سوابق بازخورهای حاصل از نتایج مقایسه های بین آزمایشگاهی یا آزمون های کفایت تخصصی و توصیه های بهبود

۵-۶-۲ اطمینان از برقرار بودن برنامه تعمیر، نگهداری و کالیبراسیون تجهیزات

۶-۶-۲ نظارت بر صلاحیت و عملکرد کارکنان آزمایشگاه

۷-۶-۲ اطمینان از اجرای برنامه، ایجاد سوابق و تجزیه و تحلیل تضمین کیفیت نتایج آزمون

۸-۶-۲ مشخص کردن نیازهای آموزشی، برقراری آموزش کارکنان و ارزیابی اثربخشی آموزش ها

۹-۶-۲ اطمینان از صلاحیت آزمایشگاه کالیبراسیون به عنوان تأمین کننده خدمات کالیبراسیون

۱۰-۶-۲ نظارت، ارزیابی و کنترل کار نامنطبق مطابق روش اجرایی مربوطه

۱۱-۶-۲ اطمینان از محاسبه صحیح عدم قطعیت اندازه گیری (درصورت کاربرد)

۱۲-۶-۲ و انجام کلیه امور مرتبط با الزامات فنی(بند ۳) ذکر شده در این فرم

۳ - الزامات فنی

۱-۳ مشخص بودن دامنه فعالیت آزمایشگاه طبق بند "س" ، فرم درخواست تمدید آزمایشگاه بر اساس روش اجرایی "دامنه فعالیت مورد درخواست آزمایشگاه آزمون / کالیبراسیون" به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۱/ف و اطمینان از انطباق فعالیت های آزمایشگاه با دامنه مندرج در گواهینامه تایید صلاحیت

۲-۳ مشخص بودن روش آزمون و کالیبراسیون بر حسب آخرین ویرایش استانداردهای مربوطه

۳-۳ روش اجرایی برای تعیین معیارهای پذیرش نمونه، نگهداری، کد دهی، ردیابی و آماده سازی نمونه

۴-۳ برقراری جایگاه و شرایط محیطی مناسب بر اساس الزامات تعیین شده در استانداردهای مربوطه

۵-۳ پایش، کنترل، نگهداری و ثبت شرایط محیطی محل آزمون و کالیبراسیون

۶-۳ جداسازی مؤثر بخش های لازم در آزمایشگاه بر اساس الزامات استانداردهای مرتبط

۷-۳ تعیین تکلیف در خصوص باقیمانده نمونه و نمونه شاهد پس از انجام آزمون

۸-۳ تجهیزات و مواد

۱-۸-۳ تهیه تجهیزات و مواد طبق بند "د" فرم درخواست تمدید آزمایشگاه بر اساس روش اجرایی، "تجهیزات/ مواد آزمایشگاه" به شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۱/ف

۲-۸-۳ وجود مواد و محلول های استاندارد/مرجع مورد مصرف در آزمایشگاه با شرایط زیر:

۱-۲-۸-۳ دارا بودن قابلیت ردیابی

۲-۲-۸-۳ پایش، کنترل های دوره ای و برنامه کنترلی برای مواد و محلول های استاندارد / مرجع

۳-۲-۸-۳ برگه اطلاعات ایمنی مواد (MSDS) و گواهی تاییدیه برای مواد شیمیایی

۳-۸-۳ وجود و کافی بودن تجهیزات مورد نیاز بر حسب دامنه فعالیت درخواستی و طبق الزام مندرج در استانداردهای مربوط

۴-۸-۳ تهیه شناسنامه تجهیزات شامل:

۱-۴-۸-۳ مشخصات دستگاهها

۲-۴-۸-۳ دستورالعمل های سازنده و دستورالعمل های کار و برچسب گذاری و حفاظت تجهیزات

۳-۴-۸-۳ برنامه پایش، کنترل، تعمیر و نگهداری

۴-۴-۸-۳ بررسی های میان دوره ای همراه با تجزیه و تحلیل نتایج و ثبت و نگهداری سوابق

۵-۴-۸-۳ روش اجرایی و برنامه کالیبراسیون- گواهی کالیبراسیون- تناسب سطوح کالیبره شده با الزامات آزمون و یا تجهیز مورد نظر - اعمال ضرایب تصحیح مندرج در گواهی کالیبراسیون بر روی تجهیزات-قابلیت ردیابی کالیبراسیون به همراه ثبت و نگهداری سوابق

۳-۹-۳ اطمینان از کیفیت نتایج آزمون

۱-۹-۳ روش اجرایی تضمین کیفیت نتایج و تعیین روش های آماری مورد استفاده برای تجزیه تحلیل نتایج

۲-۹-۳ تدوین برنامه تضمین کیفیت نتایج بر اساس روش اجرایی با استفاده از یک یا ترکیبی از روش های زیر:

۳-۱-۲-۹-۳ مشارکت در برنامه مقایسه های بین آزمایشگاهی مناسب (حداقل بین سه آزمایشگاه) همراه با تجزیه تحلیل نتایج حاصله

۳-۲-۲-۹-۳ شرکت در آزمون مهارت همراه با تجزیه تحلیل نتایج حاصله ۳-۲-۹-۳ استفاده مرتب از مواد مرجع گواهی شده و/ یا کنترل کیفیت داخلی با استفاده از مواد مرجع ثانوی همراه با تجزیه تحلیل نتایج حاصله

۳-۴-۲-۹-۳ تکرار آزمون ها یا کالیبراسیون با استفاده از همان روش یا روش های دیگر همراه با تجزیه تحلیل نتایج حاصله

۳-۵-۲-۹-۳ آزمون مجدد یا کالیبراسیون مجدد اقلام نگهداری شده همراه با تجزیه تحلیل نتایج حاصله

۳-۳-۹-۳ ایجاد سوابق تضمین کیفیت نتایج با توجه به برنامه تدوین شده، تجزیه و تحلیل نتایج با استفاده از روش های آماری تعیین شده با تایید مدیر فنی

عنوان: ضوابط و الزامات آزمایشگاه همکار

۳- ۱۰- گزارش دهی نتایج

- ۳- ۱- نتایج باید به طور صحیح، واضح، بدون ابهام و مبتنی بر استانداردها باشد.
- ۳- ۲- در گزارش‌های آزمون و گواهینامه‌های کالیبراسیون باید موارد زیر ثبت شود:
- ۳- ۲- ۱- ذکر عنوان (گزارش آزمون/ گواهی کالیبراسیون)
 - ۳- ۲- ۲- نام و نشانی آزمایشگاه و مشتری
 - ۳- ۲- ۳- مشخص کردن نام آزمون/ کالیبراسیون و شماره استاندارد/ روش آزمون/ کالیبراسیون
 - ۳- ۲- ۴- نام اقلام آزمون یا کالیبراسیون
 - ۳- ۲- ۵- تاریخ دریافت نمونه، انجام آزمون و صدور برگه نتیجه آزمون
 - ۳- ۲- ۶- نام و امضاء مدیر فنی به عنوان تایید کننده گزارش آزمون/ گواهی کالیبراسیون
 - ۳- ۲- ۷- ذکر انطباق یا عدم انطباق با الزامات و/ یا مشخصات
 - ۳- ۲- ۸- ذکر مقدار تخمین عدم قطعیت اندازه گیری در آزمایشگاه‌های کالیبراسیون
 - ۳- ۲- ۹- ارائه گزارش آزمون/ گواهینامه‌های کالیبراسیون (طبق فرم مصوب سازمان استاندارد در صورت وجود) و در دامنه فعالیت تایید شده
 - ۳- ۱۰- ۱- ثبت و نگهداری سوابق برگه‌های نتایج آزمون
 - ۳- ۱۰- ۲- رعایت مدت زمان پاسخگویی به مشتری
 - ۳- ۱۰- ۳- در صورت لزوم، ذکر انطباق یا عدم انطباق با الزامات و/ یا مشخصات
 - ۳- ۱۰- ۴- ذکر مقدار تخمین عدم قطعیت اندازه گیری شده در آزمایشگاه‌های کالیبراسیون با قابلیت ردیابی به یکاهای اندازه گیری SI
 - ۳- ۱۰- ۵- ارائه گزارش نتیجه آزمون و گواهینامه‌های کالیبراسیون طبق فرم‌های مصوب در معاونت نظارت بر اجرای استاندارد در مجموعه "فرم‌های نتایج آزمون- نقص‌های عمدی/ بحرانی/ جزئی"- آخرین تجدیدنظر
 - ۳- ۱۰- ۶- ثبت و نگهداری سوابق برگه‌های نتایج آزمون/ کالیبراسیون
 - ۳- ۱۰- ۷- رعایت مدت زمان پاسخگویی به مشتری و ارسال برگ نتیجه آزمون بر مبنای الزام تعیین شده در مجموعه منتظر شده از سوی پژوهشگاه استاندارد تحت عنوان "مدت زمان لازم برای آزمون فرآورده‌های مشمول مقررات استاندارد اجباری"
 - ۳- ۱۰- ۸- آخرین تجدیدنظر
 - ۳- ۱۱- آزمایشگاه همکار در صورت انجام سایر فعالیت‌ها بعنوان واردات، مجاز به انجام آزمون بر همان نمونه نمی‌باشد مگر به مسئولیت مدیریت کل استاندارد استان و حضور کارشناس اداره کل
 - ۳- ۱۲- آزمایشگاه‌های متقاضی تمدید آزمون فرآورده‌های مشمول استاندارد اجباری، باید قادر به اخذ تمدید برای کلیه اقلام آزمون تعیین شده در استاندارد ویژگی‌های محصول باشد و تمامی الزامات تعیین شده در استاندارد را تأمین و استقرار نموده و به کار بندد و مطابق با آن آزمون کرده و نتایج را صادر نماید.
 - ۳- ۱۳- هنگامی که گزارش آزمون حاوی نتایج آزمون‌هایی باشد که پیمانکاران فرعی انجام داده‌اند، این نتایج باید به برگه نتیجه آزمون آزمایشگاه اصلی پیوست گردد. مسئولیت کار واگذار شده به پیمانکار فرعی بر عهده آزمایشگاه می‌باشد.

پیوست ۱۰

"صورتجلسه کمیته مرکزی"

سازمان ملی استاندارد ایران

صفحه ۱ از ۱

فرم

شماره مدرک ۱۰۸۰۱/۱۱۱/۲۰۸

تاریخ تجدیدنظر: ۹/۷/۲۴

شماره تجدیدنظر: ۵

عنوان: صور تجلسه کمیته مرکزی

موضوع جلسه:

محور مذاکرات:

تصویبات:

تاریخ تشکیل جلسه: حاضرین:

ساعت تشکیل جلسه:

محل تشکیل جلسه:

پیوست ۱۱

"گزارش ارزیابی"

سازمان ملی استاندارد ایران

صفحه ۱ از ۱

فرم

شماره مدرک ۱۱۱/۲۰۸-۱۱/ف

تاریخ تجدیدنظر: ۹۶/۷/۲۴

شماره تجدیدنظر: ۵

عنوان: گزارش ارزیابی

شماره گزارش:	نام آزمایشگاه:	تاریخ ارزیابی: .../.../...
تاریخ بازدید مجدد: --	تاریخ تهیه گزارش: .../.../...	شماره گواهینامه:
تعداد صفحات پیوست:		نوع ارزیابی: تمدید <input type="checkbox"/> رفع تعليق <input type="checkbox"/> مراقبتی <input type="checkbox"/>
	شماره و تاریخ درخواست:	زمينه فعالیت:
	تلفن و فاکس:	نام مدیر آزمایشگاه:
نام مدیر فني:		تاریخ انقضاء گواهینامه:
		نشانی آزمایشگاه:
ایمیل:	کد پستی:	شناسه ملی:
نام کارشناس/کارشناسان فني:		نام سرارزیاب:

خلاصه ارزیابی: ارزیابی آزمایشگاه به منظور تمدید/رفع تعليق/آرزیابی مراقبتی گواهینامه شماره ... در تاریخ توسيط ارزیابان اداره کل استاندارد استان ... انجام شد و سيسitem مدیریت و دامنه فعالیت آزمایشگاه مورد بررسی قرار گرفت. در این ارزیابی ... مورد عدم انطباق مشاهده شد که در ... فرم ثبت گردید/عدم انطباقی مشاهده نگردید.

نتیجه بررسی توسيط سرارزیاب / کارشناس فني	شرح اقدامات اصلاحی انجام شده	بند / زیر بند پيوست شماره ۸ روش اجرائي	شرح عدم انطباق	...

نتیجه گیری: با توجه به بررسی های انجام شده و اقدامات ارسالی آزمایشگاه در خصوص رفع عدم انطباقها، تمدید/رفع تعليق/کاهش دامنه آزمایشگاه توصیه می شود.

پیوست الزامی این گزارش: دامنه کاربرد تایید شده توسيط سرارزیاب و متخصص فني طی فرم شماره ۱۱۱/۲۰۸-۱/ف ردیف (س) روش اجرایی ۱۱۱/۲۰۸ لر

تایید مسئول تایید صلاحیت آزمایشگاههای همکار اداره کل	تایید کارشناس/کارشناس فني:	تایید سرارزیاب:
---	----------------------------	-----------------