

## Рекомендации для аккредитованных лабораторий

### по переходу на ИСО/МЭК 17025:2017

1. Аккредитованные лаборатории, срок аккредитации которых истекает в 2019 или в 2020 году при подаче заявки на повторную аккредитацию должны заявить о своём полном соответствии ИСО/МЭК 17025:2017. Заявки на аккредитацию по старой версии стандарта начиная со второго квартала 2019 года приниматься на рассмотрение не будут.
2. Аккредитованные лаборатории, срок аккредитации которых истекает в 2021 и последующих годах, перед прохождением очередного инспекционного контроля должна заявить о своём переходе на ИСО/МЭК 17025:2017. Такое заявление аккредитованная лаборатория должна направить в орган по аккредитации не позднее, чем за месяц до планового срока ИК (плановым сроком ИК является день и месяц выдачи аттестата аккредитации). Форма заявления приведена в приложении 1. Аттестаты аккредитации аккредитованных лабораторий, не подтвердивших соответствие ИСО/МЭК 17025:2017 до 01.12.2020 года будут аннулированы.
3. При представлении документов, содержащих свидетельства перехода на ИСО/МЭК 17025:2017, Орган по аккредитации рекомендует аккредитованным лабораториям руководствоваться следующим:
  - 3.1. Положение об испытательной лаборатории оформлять в соответствии с «Руководством органа по аккредитации ААЦ «Аналитика» по разработке Положения об органе по оценке соответствия (редакция 3)».
  - 3.2. Информацию о верификации (валидации) методик, включённых в область аккредитации, рекомендуется представлять по следующей форме:

Обозначение или наименование методики (в соответствии с областью аккредитации)	Дата последней редакции или изменения	Дата верификации (реверификации) или валидации (ревалидации)	Примечания
1	2	3	4


Указание в графе 3 даты подразумевает наличие в лаборатории документа (отчёта) о проведённой верификации (валидации) или о принятии решения о том, что ревалидация и реверификация не требуется, оформленного позднее даты, указанной в графе 2.

Если в графе 3 не будет указана дата, то это будет означать, что верификация (валидация) не проводилась.

3.3. План действий по риск-менеджменту оформляется лабораторией в той форме, которая установлена в её системе менеджмента.

3.4. Орган по аккредитации рекомендует аккредитованным лабораториям сохранить Руководство по качеству как основной документ, содержащий описание системы менеджмента. Соответствие документов системы менеджмента требованиям ИСО/МЭК 17025:2017 будет проверяться в ходе ИК.

Руководитель органа по аккредитации  
ААЦ «Аналитика»



И.В.Болдырев

**ЗАЯВЛЕНИЕ**

О внедрении ИСО/МЭК 17025:2017

**Наименование аккредитованной лаборатории**

**Номер аттестата аккредитации**

Руководитель лаборатории

Должность, ФИО, телефон, мобильный телефон

Настоящим заявляю, что возглавляемый мною орган по оценке соответствия завершил внедрение ИСО/МЭК 17025:2017.

Прошу в ходе очередного инспекционного контроля провести проверку соответствия (наименование лаборатории) требованиям ИСО/МЭК 17025:2017 и, в случае удостоверения такого соответствия, выдать соответствующий аттестат аккредитации с сохранением регистрационного номера аттестата аккредитации и сроков его действия.

Приложения:

1. Положение о лаборатории (центре, отделе и т.п.) (при необходимости).
2. Сведения о валидации (верификации) методик.
3. План действий по риск-менеджменту.

Руководитель лаборатории