

POLITIKA DĖL BANDYMŲ/TYRIMŲ IR KALIBRAVIMO LABORATORIJŲ VIDINIO KOKYBĖS VALDYMO

1. Laboratorijos turi:
 - 1.1. Planuoti tinkamas ir pakankamas atliekamų bandymų/tyrimų bei kalibravimų vidinio kokybės valdymo priemonės pagal LST EN ISO/IEC 17025:2005 5.9 p. ir LST EN ISO 15189:2012 p. 5.6 reikalavimus.
 - 1.2. Nustatyti vidinio kokybės valdymo lygį ir apimtį, remiantis kokybės valdymo duomenų analize ir tendencijomis.
 - 1.3. Užtikrinti, kad planuojamos vidinio kokybės valdymo priemonės būtų taikomos visai akreditavimo sričiai.
 - 1.4. Vidinio bandymų/tyrimų/kalibravimo kokybės valdymo apimtį nustatyti taip, kad bandymų/tyrimų/kalibravimo rezultatų patikimumas būtų tinkamai patikrinamas, įskaitant rezultatų tikslumo: teisingumo (kur tinka) ir glaudumo įvertinimą.
 - 1.5. Akredituojamiems ir akredituotiems metodams, kur tinka, be kitų vidinio kokybės valdymo būdų taikyti kontrolines diagramas.
 2. Cheminius matavimus atliekančios laboratorijos, be nurodytų 1p. reikalavimų, turi:
 - 2.1. Rezultatų teisingumui įvertinti taikyti paliudytas pamatines medžiagas (PPM), pamatines medžiagas (PM) ar medžiagas, naudojamas laboratorijų atliekamų darbų kokybės tikrinimuose (PT), turinčias pamatines vertes bei neapibrėžtį patvirtinančius dokumentus.

Galima taikyti ir kitas priemones, užtikrinančias tinkamą bandymų/tyrimų bei kalibravimo rezultatų teisingumo įvertinimą.
 3. Atliekamų bandymų/tyrimų ir kalibravimų vidinio kokybės valdymo procedūros turi būti aprašytos ir pateiktos laboratorijos vadybos sistemos dokumentuose.
-