

## Základní pravidla pro Manažery kvality zkušební/kalibrační laboratoře ČSN EN ISO/IEC 17025:2018

### PERIODICKÉ ČINNOSTI LABORATOŘE

- Hodnocení programu auditů za předchozí rok
- Sestavení harmonogramu auditů na nový rok
- Revize dokumentů / záznamů - aktuální seznam dokumentace
- Kontrola odstranění neshodné práce / neshod
- Zhodnocení identifikovaných příležitostí zlepšování
- Kontrola Registru rizik – posouzení zjištění nových rizik, kontrola stávajících opatření (návaznost na Cíle kvality, změny, podněty a připomínky personálu, neshody a realizovaná nápravná opatření, přijaté stížnosti, identifikované příležitosti a opatření na ně přijatá)
- Vyhodnocení Cílů kvality za předchozí období
- Naplánování Cílů kvality na nové období
- Hodnocení kompetencí pracovníků
- Aktualizace Plánu vzdělávání (interních a externích aktivit)
- Hodnocení úspěšnosti mezilaboratorního porovnání / zkoušení způsobilosti
- Aktualizace Plánu metrologické konfirmace, vyhodnocení v návaznosti na kritéria přijatelnosti pro používaná měřidla
- Hodnocení externích poskytovatelů (dodavatelů) / aktualizace seznamu Schválených externích poskytovatelů (subdodavatelů)
- Realizace Přezkoumání systému managementu

### CO OZNAMOVAT ČIA

*Změny oznamovat bezprostředně po jejich realizaci, v rámci Flexibilního rozsahu akreditace (uplatnění příslušného stupně) do 14 dní po zavedení.*

- Změna adresy
- Změna názvu laboratoře/ organizace / změna právní subjektivity
- Změna Vedoucí/ho laboratoře
- Změna zkoušek v rozsahu akreditace (pevný rozsah akreditace x flexibilní rozsah akreditace) – nové metody - nový princip
- Změna laboratorního informačního systému