

## **POLITIKA DĖL ATITIKTIES VERTINIMO ĮSTAIGŲ VEIKLOS REZULTATŲ PATIKIMUMO VALDYMO**

1. Rezultatų patikimumo monitoringui užtikrinti tyrimų/bandymų/kalibravimo/ėminių ėmimo ir medicinos laboratorijos bei kontrolės įstaigos (kai taikoma) (toliau – AVĮ) turi:

1.1. planuoti tinkamas ir pakankamas atliekamų tyrimų/bandymų/kalibravimų/ėminių ėmimo vidinio rezultatų patikimumo valdymo priemones pagal LST EN ISO/IEC 17025 ir LST EN ISO 15189 reikalavimus;

1.2. nustatyti rezultatų patikimumo valdymo apimtis ir dažnį, remiantis rezultatų patikimumo valdymo duomenų ir tendencijų analize;

1.3. užtikrinti, kad vidinio rezultatų patikimumo valdymo priemonės būtų taikomos visai akreditavimo sričiai suplanuota apimtimi;

1.4. vidinio rezultatų patikimumo valdymo apimtis nustatyti taip, kad veiklos rezultatų patikimumas būtų tinkamai patikrinamas, įskaitant rezultatų tikslumo, teisingumo (kur tinka) ir glaudumo įvertinimą;

1.5. kur tinka, veiklos rezultatų patikimumo monitoringo tendencijų nustatymui, be kitų statistinės analizės metodų, taikyti kontrolines diagramas, naudojant kontrolių/kontrolinių medžiagų/bandinių tyrimus/bandymus.

2. Kai tinka, be nurodytų 1 p. reikalavimų, vertinant rezultatų teisingumą AVĮ turi taikyti paliudytas pamatines medžiagas (PPM), pamatines medžiagas (PM) ar medžiagas, naudojamas laboratorijų atliekamų tyrimų kokybės tikrinimuose (PT/EQA programose), turinčias pamatines vertes bei neapibrėžtį patvirtinančius dokumentus.

3. Vidinio kokybės valdymo tvarka ir priemonės turi būti dokumentuotos ir pateiktos laboratorijos ar kontrolės įstaigos vadybos sistemos dokumentuose.

---