

Израда и обликовање Извештаја о испитивању.

Израда Извештаја обухвата унос следећих података:

- наслов («Извештај о испитивању») са редним бројем Извештаја
- назив и адреса Лабораторије
- јединствени регистраски број именованог тела (ако се испитивања односе на биоразградњу)
- назив и информације за контакт са корисником
- опис стања и идентификација узорака који су испитивани
- датум пријема узорака за испитивање, датум(е) обављања лабораторијских активности и датум издавања Извештаја о испитивању
- идентификацију коришћених метода испитивања
- резултати испитивања са мерним јединицама и референтним вредностима које прописује правилник или стандард
- уговорена испитивања означавају се са * поред резултата испитивања и даје се образложење знака * испод резултата испитивања
- имена и презимена, функције и потписе особа које одобравају Извештај о испитивању
- изјаву да се резултати односе искључиво на достављене (испитиване) узорке од корисника
- изјаву да је забрањено репродуковање, употреба и тумачење Извештаја без сагласности Лабораторије и корисника

Када се Извештај о испитивању даје Изјава о усаглашености резултата са границама прописаним у складу са одговарајућом законском регулативом или спецификацијом, Лабораторија примењује правило одлучивања.

Изјаву о усаглашености даје овлашћено особље на основу резултата датих Извештају и достављене документације.

Лабораторија приликом давања Изјаве о усаглашености узима у обзир ниво ризика (процењена мерна несигурност) и у зависности од добијеног резултата примењује одређено правило одлучивања. У случају добијених граничних вредности резултата испитивања, Лабораторија преузима ниво ризика и даје резултат са нивом поверења испод 95% у односу на границе израчунате мерне несигурности. У Изјави о усаглашености уз Извештај о испитивању, јасно је идентификовано на које се резултате Изјава примењује, који резултати испуњавају или не испуњавају захтеве прописане у одговарајућим Правилницима/Уредбама или спецификацији производа и које се правило одлучивања примењује.

Приликом издавања Изјаве о усаглашености на Извештају о испитивању приказује се и податак о проширеној мерној несигурности изражен у истим јединицама мере или у релативној вредности, где је применљиво.

Изјаве о усаглашености се у зависности од добијеног резултата испитивања наводе на следећи начин:

ИЗДАЊЕ: 5	ДАТУМ:	ИЗРАДИО:	ОДОБРИО:	КОПИЈА БР.:	СТРАНА:
ИЗМЕНА БР.: 0	07-05-2019				1 / 3

Случај 1 : Резултат мерења са проширеном мерном несигурношћу је у прописаним граничним вредностима	На основу резултата анализираних параметара узорак је УСАГЛАШЕН са захтевима прописаним у одговарајућем Правилнику/Уредби или спецификацији производа
Случај 2 : Резултат мерења је у прописаним границама, а интервал проширене мерне несигурности прелази прописане граничне вредности	На основу резултата анализираних параметара узорак је УСАГЛАШЕН са захтевима прописаним у одговарајућем Правилнику/Уредби или спецификацији производа (напомена: усаглашеност се може потврдити нивоом поверења од 95% за проширену мерну несигурност, за “одређени параметар”, односно постоји вероватноћа да се резултат нађе и изван прописане границе)
Случај 3 Резултат мерења је изван прописаних граница, а интервал проширене мерне несигурности обухвата део граничних вредности	На основу резултата анализираних параметара узорак је НЕУСАГЛАШЕН са захтевима прописаним у одговарајућем Правилнику/Уредби или спецификацији производа (напомена: неусаглашеност се не може потврдити са нивоом поверења од 95% за проширену мерну несигурност, за “одређени параметар”, односно постоји вероватноћа да се резултат нађе и унутар прописане границе)
Случај 4: Резултат мерења са проширеном мерном несигурношћу је изван прописаних граничних вредности	На основу резултата анализираних параметара узорак је НЕУСАГЛАШЕН са захтевима прописаним у одговарајућем Правилнику/Уредби или спецификацији производа

Ако се добије резултат мерења који је једнак граници спецификације тада се поступа као у случају 2.

По потреби или на захтев корисника у додаток уз Извештај („генерално мишљење“, изјава, препорука, тумачење и сл.) може да се унесе препорука о коришћењу резултата и упутство за побољшање и остала мишљења у односу на квалитет узорка. Додатак уз Извештај није атест у смислу SRPS ISO 17020 и SRPS ISO/IEC Упутство 65.

Ако Извештај треба да садржи и податке добијене од корисника, они се јасно идентификују, уз одрицање Лабораторије од одговорности.

Израда прилога уз Извештај о испитивању

Када захтев/уговор са корисником садржи и захтеве за опсервацијама у току испитивања, тумачење и информације о стању узорка или његових карактеристика у

ИЗДАЊЕ: 5	ДАТУМ:	ИЗРАДИО:	ОДОБРИО:	КОПИЈА БР.:	СТРАНА:
ИЗМЕНА БР.: 0	07-05-2019				2 / 3

току извођења испитивања и сличне информације, онда ове податке припрема координатор послова и они су засебан документ који се позива на Извештај о испитивању и на уговор/захтев корисника као "Прилог бр. ____". У заглављу прилога се налази идентификациони број Извештаја о испитивању на које се ово тумачење односи који је истовремено и његов идентификациони број, као и датум издавања Извештаја.

Издавање, доставе, измене/допуне и повлачење извештаја о испитивању

Откуцани Извештај, Руководилац Лабораторије одобрава својим потписом, а датум потписивања је и датум издавања Извештаја о испитивању. По потреби, Извештаји се дају и на енглеском језику, као идентичан превод са српског језика.

Одобрен Извештај о испитивању доставља се кориснику поштом или личним преузимањем, а датум отпреме се уноси у лабораторијску књигу у рубрику датум експедиције. Слање Извештаја електронским путем није алтернативно већ само додатно слање/доставља.

Измене/допуне Извештаја о испитивању одобрава Руководилац Лабораторије, као последицу неусаглашености у току испитивања. Измене/допуне се израђују као нов документ и достављају се са новом нумерацијом: "Извештај о испитивању бр a/1" уместо "Извештај о испитивању бр. a", који се физички враћа у Лабораторију. У фотеру Извештаја о испитивању бр. a/1, као напомена стоји „Извештај о испитивању бр. a/1 у потпуности замењује Извештај о испитивању бр. a“.

Повлачење Извештаја о испитивању се врши након спроведених корективних мера у односу на издат Извештај и уз одобрење Руководиоца Лабораторије.

Коришћење симбола акредитације

Симбол акредитације се мора користити у одговарајућој величини, форми, боји. Симбол акредитације се може репродуковати у црно белој или колор варијанти. Симбол акредитације се користи у саставу Извештаја о испитивању и других докумената и за промоцију, а у складу са Правилима о коришћењу симбола акредитације АТС ПА 04.

Симбол акредитације и позивање на акредитацију Лабораторија за амбалажу и паковање може користити тако да не доводи у заблуду своје кориснике или јавност у делу које су методе испитивања акредитоване и за које предмете испитивања је акредитована, као и искључиво под називом како је акредитована.

Методе испитивања које нису акредитоване, нису део обима акредитације, су јасно и видљиво означене звездицом (*) ван обима акредитације, како се клијент не би доводио у забуну.

Лабораторија се може и текстуално позвати на акредитацију у складу са Правилима о коришћењу симбола акредитације АТС ПА 04.

ИЗДАЊЕ: 5	ДАТУМ:	ИЗРАДИО:	ОДОБРИО:	КОПИЈА БР.:	СТРАНА:
ИЗМЕНА БР.: 0	07-05-2019				3 / 3