

SADCAS No. de Ref.							
--------------------	--	--	--	--	--	--	--

**EXIGENCES RELATIVES AUX ESSAIS D'APTITUDE ET AUX COMPARAISONS INTERLABORATOIRES
ISO/CEI 17025:2017 CLAUSE 7.7 ET LES EXIGENCES DE LA SADCAS**

Date(s) de l'évaluation			
Évaluateur			
Laboratoire		Zone / Domaine d'activité	
Représentant du laboratoire			
EXIGENCES ET COMMENTAIRES Conforme = C, Non conforme = NC, Sans objet = NA Veuillez commenter ci-dessous sur la pertinence de la façon dont les exigences ont été traitées, documentées et/ou mises en œuvre			C NC NA
EXIGENCES TECHNIQUES			
Essais d'aptitude : Le laboratoire a-t-il participé à des essais d'aptitude (EA) ou à des comparaisons inter laboratoires (CIL) ?			
Si le laboratoire n'a pas participé aux activités d'EA parce que l'EA n'est pas pratique ou parce qu'il n'en existe pas, le laboratoire a-t-il pris les mesures appropriées pour assurer la qualité des résultats des essais et de l'étalonnage ? <i>(NB : Le laboratoire doit fournir des raisons valables et vérifiables à ne pas participer à des activités d'EA)</i>			
Quels autres moyens de surveiller la validité des résultats sont en place ?			
Donnez des détails sur l'activité d'EA ou, s'il y a lieu, d'autres méthodes (p. ex., comparaisons inter laboratoires et intra-laboratoires ; utilisation de matériaux de référence ; analyse d'échantillons aveugles, répétition des essais conformément à la clause 7.7.1) pour assurer la validité des résultats des essais ou des étalonnages.			
Pertinence de l'activité d'EA : Comment les éléments suivants sont-ils pris en compte ou mis en œuvre ?			

La quantité d'activité d'EA (ou d'autres activités) est-elle appropriée au volume et au risque associé pour les activités d'essai et/ou d'étalonnage du laboratoire ?	
Commentez sur la pertinence	

Commentaires supplémentaires / généraux. <i>Cet espace peut également être utilisé pour développer les commentaires dans des sections spécifiques.</i>	

Analyse des résultats d'EA/CIL ou des données provenant d'autres méthodes de comparaison des résultats : <i>Comment les éléments suivants sont-ils pris en compte ou mis en œuvre ?</i>	C NC
--	---------

		NA
Le laboratoire a-t-il analysé les résultats d'EA/ des résultats Inter laboratoire (ou d'autres méthodes) et des mesures appropriées ont-elles été prises lorsque les résultats ne sont pas satisfaisants (En>1, ou Z score > 3) ?		
Commentez sur l'analyse des résultats		
Le laboratoire éprouve-t-il des difficultés à participer aux essais d'aptitude ?		
Commentez sur les détails et les actions correctives menées		
LES LABORATOIRES D'ÉTALONNAGE/D'ESSAIS : SADCAS TR 04/SADCAS TR 08		
Exigences générales :		
Le laboratoire a-t-il préparé et mis en œuvre un plan d'activités qui indique comment et quand les activités d'essais d'aptitude et/ou de comparaisons inter laboratoires doivent être mises en œuvre au cours des cinq prochaines années ?		
Le plan d'activités couvre-t-il tous les principaux paramètres et instruments énumérés dans le domaine d'accréditation du laboratoire ?		
Lorsque le laboratoire a participé à des activités informelles du CIL, un rapport est-il disponible et traite-t-il des points suivants ?		
<ul style="list-style-type: none"> • Identification des participants • Identification de l'étalon ou de l'artefact de mesure • Résultats des mesures • Valeur(s) de référence et comment elles ont été établies • Évaluation des résultats de mesure • Conclusion 		
Commentaires sur le plan d'activités et/ou les rapports du CIL		
Signature: Responsable d'équipe/ Évaluateur technique		Date: