**Национальная система аккредитации Республики Беларусь**

**Государственное учреждение**

**«Витебский областной центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **УТВЕРЖДАЮ****Заведующий лабораторным отделом****Витебского областного ЦГЭиОЗ»****\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_А.Н. Бибова «\_\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_2024** |

**ОПЕРАТИВНАЯ ПРОЦЕДУРА**

**Оформление результатов испытаний**

**02-ОП-012-2024**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Дата введения: 19.04.2024****Редакция: 05****Проверено: 19.04.2024****Номер экземпляра:**  |

**2024**

# Содержание

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п | Наименование разделов документа | Номер листа |
| 1 | Назначение процедуры и область применения  | 3 |
| 2 | Обозначения и сокращения | 3 |
| 3 | Ответственность персонала | 3 |
| 4 | Описание процедуры | 4 |
| 5 | Приложения: | 8 |
|  | 1 Протокол испытаний | 8 |
|  | 2 Протокол испытаний (для отделения организации испытаний) | 9 |
|  | 3 Отчет о результатах испытаний | 10 |
| 6 | Рассылка | 10 |
| 7 | Ознакомление | 11 |
| 8 | Лист регистрации изменений | 11 |

1 Назначение процедуры и область применения

 Настоящая оперативная процедура устанавливает порядок оформления документальной формы результатов деятельности лабораторного отдела. Документ входит в состав документов системы менеджмента лабораторного отдела Витебского областного ЦГЭ и ОЗ и является обязательным для специалистов, участвующих в организации и проведении испытаний/измерений.

Назначение оперативной процедуры:

* постоянное совершенствование системы менеджмента;
* определение лиц, ответственных за оформление результатов испытаний/измерений;
* выработка документальной формы оформления результатов испытаний/измерений в подразделениях лабораторного отдела.

**2 Обозначения и сокращения**

 В настоящей оперативной процедуре применяются следующие обозначения и сокращения:

- 02-ОП-002-2020 Рассмотрение запросов, тендеров, договоров;

- 02-ОП-008-2024 Организация отбора, учета, хранения и утилизации проб пищевых продуктов, образцов товаров народного потребления в лабораторном отделе;

- 02-ОП- 017-2019 Порядок оценивания неопределенности измеряемой величины;

- 02 –ОП – 014 – 2020 Организация и порядок проведения валидации методик испытаний;

- 02- ОП – 015- 2019 Организация внедрения методов исследований;

- ILAC-G8:09/2019 Руководящие указания по правилам принятия решений и заявлений о соответствии;

- граница поля допуска - предел технических требований (TL) – п.1.1 ILAC-G8:09/2019;

- приемочная граница – заданные верхнее или нижнее предельное значение для допустимых измеренных значений величины (AL) – п.1.4 ILAC-G8:09/2019;

- защитная полоса (w) – интервал между границей поля допуска и соответствующей приемочной границей, где w=( TL- AL) - п.1.7 ILAC-G8:09/2019;

- глобальный риск – это средняя вероятность того, что принятый образец не соответствует, или что отбракованный образец соответствует - п.1.15 ILAC-G8:09/2019;

* ЛО – лабораторный отдел;
* ЛВИ и Д ВИЧ/СПИД – лаборатория вирусологических исследований и диагностики ВИЧ/СПИД;
* ЛСХТМИ – лаборатория санитарно-химических и токсикологических методов исследований;
* ЛФФ – лаборатория физических факторов;
* МЛ – микробиологическая лаборатория;
* ОЛОСМ – отделение лабораторного обеспечения, стандартизации и метрологии;
* ООИ – отделение организации испытаний;
* ОП – оперативная процедура;
* РИ – рабочая инструкция;
* ТНПА – технический нормативный правовой акт.

**3 Ответственность персонала**

 Ответственность за контроль по оформлению документальной формы результатов деятельности несут:

- заведующий ЛО;

- руководители структурных подразделений.

 В соответствии с должностными инструкциями персональную ответственность за правильность оформления документальной формы результатов деятельности несут сотрудники лабораторного отдела, принимающие участие в оформлении отчетов и протоколов испытаний или измерений.

# 4 Описание процедуры

 4.1 Общие требования

 Результаты каждого испытания/измерения заносятся в журналы, формы которых установлены в рабочих инструкциях подразделений ЛО. На основании данных указанных журналов документально оформляются результаты испытаний/измерений для Заказчиков.

 В ЛО установлены следующие документально оформленные результаты деятельности:

- протокол испытаний или измерений;

- отчет о результатах испытаний/измерений.

 Протоколы испытаний или измерений оформляются и подписываются специалистами подразделений ЛО, в которых проводилась идентификация сопроводительных документов на образцы или материалы и поступившие в ЛО в соответствии с процедурами 02-ОП-002-2020 и 02-ОП-008-2024.

Протокол испытаний или измерений утверждается  заведующим лабораторным отделом либо главным врачом учреждения, заместителем главного врача.

Протокол испытаний/измерений и отчет о результатах испытаний подписывается специалистами, проводившими испытания, оформившими и проверившими их.

 Отчет о результатах испытаний оформляется лабораториями и является приложением к протоколу испытаний, оформленному отделением организации испытаний.

Результаты испытаний, протоколируются аккуратно, чётко, объективно в соответствии с инструкциями, содержащимися в методиках испытаний, и включают всю информацию, связанную с оценкой и правилами принятия решений по результатам испытаний, а также другую информацию, которая отмечена в методиках. Результатами испытаний являются измеренные или расчётные значения величин, данные органолептической (визуальной) оценки или другие результаты наблюдений, полученные в ходе испытаний.

 Формы протокола испытаний или измерений и отчета о результатах испытаний приведены в приложениях 1, 2, 3.

 В связи с разнообразием проводимых ЛО испытаний и измерений, документально оформленные результаты могут иметь другую форму, которая приведена в РИ подразделений ЛО.

 4.2 Основные требования, предъявляемые к протоколам.

 В целях минимизации возможности неправильного понимания или неправильного использования информации каждый протокол испытаний/измерений должен включать, как минимум, следующую информацию (если нет обоснованных причин не выполнить эти требования):

* название (например, “Протокол испытаний”);
* наименование и адрес лаборатории;
* место осуществления лабораторной деятельности, в том числе, если она осуществляется на площадях заказчика либо на участках, удаленных от постоянных производственных площадей лаборатории или на соответствующих временно используемых или мобильных объектах;
* номер и дата выдачи аттестата аккредитации;
* уникальная идентификация протокола испытания (идентификационный номер, соответствующий идентификационному номеру сопроводительной документации на образец или материал по 02-ОП-002-2020), идентификация на каждой странице для того, чтобы распознавать данную страницу как часть протокола испытания, и четкая идентификация конца протокола испытания;
* наименование и контактные данные заказчика;
* идентификация применяемого метода;
* информация о применяемом при испытаниях оборудовании и СИ;
* описание, состояние и идентификация испытываемого образца (идентификационный номер образца по 02-ОП-008-2024);
* количество проб;
* дата получения испытываемой пробы и дата проведения испытания;
* ссылка на план и методики отбора проб, применяемые лабораторией или другими органами, когда они имеют отношение к достоверности или применению результатов;
* результаты испытания и, где необходимо, единицы измерения;
* дополнения, отклонения или исключения из метода;
* фамилия(и), функция(и) и подпись(и) или равноценная идентификация лица(лиц), которые утверждают протокол испытания;
* заявление о том, что результаты относятся только к испытанным образцам;
* при необходимости заявление о том, что размножение протокола может быть только с письменного разрешения заведующего ЛО.

В протоколы испытаний также включаются номера страниц и общее количество страниц (или листов).

В протокол может быть включена дополнительная информация, которая влияет на разъяснения результатов испытаний или измерений.

4.3 Специальные требования к протоколу испытаний/измерений

В дополнение к требованиям, перечисленным в п 4.2 настоящей ОП протоколы испытаний/измерений, если необходимо для интерпретации результатов испытаний, включают в себя следующее:

- информация об условиях испытаний, таких как условия окружающей среды;

- при необходимости, заявление о соответствии требованиям или спецификациям (по п. 4.6 настоящей ОП);

- где это применимо, неопределенность измерений, представленную в тех же единицах, что и измеряемая величина или в относительном по отношению к измеряемой величине виде, когда:

* это имеет отношение к достоверности или применению результатов испытаний,
* этого требует заказчик, или
* неопределенность измерения влияет на соответствие установленному пределу.

4.4 Специальные требования к протоколу, если лаборатория несет ответственность за деятельность по отбору образцов

Если лаборатория несет ответственность за деятельность по отбору образцов в протоколы испытаний должны включать следующую информацию (когда это необходимо для интерпретации результатов):

- дату отбора проб;

- уникальную идентификацию выбранного образца или материалов (включая наименование производителя, обозначение модели или типа и серийного номера, когда это применимо);

- место отбора образцов;

- ссылку на план отбора и метод отбора;

- сведения обо всех условиях окружающей среды во время отбора образцов, которые влияют на интерпретацию результатов;

- информацию, необходимую для оценки неопределенности измерений для последующих испытаний.

4.5 Основные требования, предъявляемые к отчетам о результатах испытаний или измерений.

Отчет о результатах испытаний или измерений содержит следующие сведения:

* название (например, “Отчет о результатах испытаний”);
* наименование подразделения ЛО;
* уникальная идентификация отчета (идентификационный номер, соответствующий идентификационному номеру сопроводительной документации на образец или материал по 02-ОП-002-2020), идентификация на каждой странице для того, чтобы распознавать данную страницу как часть отчета, и четкая идентификация конца отчета;
* идентификация применяемого метода;
* описание, состояние и идентификация испытываемого образца (идентификационный номер образца по 02-ОП-008-2024);
* количество проб;
* дата получения испытываемой пробы и дата проведения испытания;
* ссылка на план и методики отбора проб, применяемые лабораторией или другими органами, когда они имеют отношение к достоверности или применению результатов;
* результаты испытания и, где необходимо, единицы измерения;
* информация о применяемом при испытаниях оборудовании и СИ.

 В отчеты также включаются номера страниц и общее количество страниц (или листов).

 В отчет может быть включена дополнительная информация, которая влияет на разъяснения результатов испытаний или измерений.

 В случае испытаний, проводимых для внутренних заказчиков или соглашения с Заказчиком, отчет о результатах может быть представлен в упрощенном виде. Требования к оформлению упрощенных отчетов приведены в РИ подразделений ЛО.

4.6 Представление заключений о соответствии

Если по результатам испытаний делается заключение о соответствии/несоответствии стандарту или спецификации, принимая во внимание уровень риска, связанный с применением правила принятия решения, проводятся следующие действия:

- оценку результатов проводят уполномоченные лица в соответствии с должностными инструкциями на основании требований документации или бинарного правила принятия решения (результат соответствует или не соответствует п.4.2 ILAC-G8:09/2019), согласованного с заказчиком по 02-ОП-002-2020;

- при принятии решения специалисты руководствуются критериями по процедурам 02-ОП-014-2020, 02-ОП-015-2019 и 02-ОП-017-2019;

- если результат испытаний с вышеуказанными критериями не входит в границу поля допуска или результат получен при определении качественных показателей, то заключение о соответствии/ несоответствии делается без учета глобального риска;

- если результат испытаний с вышеуказанными критериями входит в границу поля допуска или в защитную полосу, то заключение о соответствии делается с учетом глобального риска и расчетом приемочной границы по формуле:

 AL = $\sqrt{TL^{2}-U^{2}}$, где U – расширенная неопределенность измерений;

в данном случае заключения делаются в виде:

1. соответствует с глобальным риском принятия ложноположительного результата меньше или равно 2% (измеренные значения находились в зоне приемки);

2. не соответствует с глобальным риском ложного принятия результата выше 2% (измеренные значения попали за пределы допуска)

- при получении результата о несоответствии показателя требованиям документации информация доводится до заведующего ЛО для проведения, при необходимости, совещания рабочей группы по принятию решения о выдачи заключения с оформлением протокола совещания рабочей группы.

В связи с разнообразием проводимых испытаний в ЛО, могут быть приняты другие правила принятия решения, которые должны быть установлены в РИ.

В заключении о соответствии/несоответствии должно быть определено:

- к каким результатам применяется данное заключение;

- каким стандартам соответствует/не соответствует объект;

- правило принятия решения, которое было использовано с глобальным риском или без него (если оно не содержится в соответствующих стандартах или спецификации).

4.7 Представление мнений

Представлять мнения и интерпретацию результатов, которые обозначены в протоколе совещания рабочей группы, может только заведующий ЛО. При необходимости обсуждение результатов для выработки мнения и интерпретации их может проходить совместно с заказчиком.

4.8 Изменение к протоколам

Если необходимо внести изменения, дополнения в оформленный протокол испытаний/измерений информация об этом должна быть четко обозначена в виде дополнительного документа, который включает формулировку «Изменение к протоколу, номер или иная информация». Такие изменения должны соответствовать всем требованиям настоящей процедуры.

Когда необходимо выдать новый протокол испытаний/измерений он идентифицируется, что выдан взамен прежнего с идентификационным номером.

**5 Приложения**

Приложение 1

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Государственное учреждение «Витебский областной центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

|  |
| --- |
| 210015 г. Витебск, ул. Ленина, 20 т/ф: 80212-61-60-90Лабораторный отдел УтверждаюВитебского областного ЦГЭ и ОЗ Заведующий лабораторным отделомаккредитован Государственным предприятием «БГЦА» Витебского областного ЦГЭ и ОЗна соответствие требованиям ГОСТ ISO/IEC 17025 -2019 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Аттестат аккредитации: ВУ/112 1.0031 «\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_действует до 10.10.2024  |

ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ № \_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_\_

 На \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страницах

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страница

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование и контактные данные заказчика: |  |
| Регистрационный номер образца: |  |
| ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к отбору проб,Дата отбора образцов, кем отобраны образцы, сопроводительные документы на образцы,Сведения об условиях окружающей среды во время отбора, которые влияют на интерпретацию результатов  |  |
| ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к объекту испытаний: |  |
| Дата поступления образца: |  |
| Дата начала испытаний: |  |
| Дата окончания испытаний: |  |
| Дата выдачи протокола заказчику |  |

Условия проведения испытаний:

|  |  |
| --- | --- |
| Температура воздуха, °С |  |
| Относительная влажность, %  |  |
| Атмосферное давление, кПа  |  |

Испытательное оборудование и средства измерений, применяемые при проведении испытаний:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование оборудования | Заводской номер | Номер свидетельства о поверке/калибровки, аттестации | Дата очередной поверки/калибровки, аттестации |
|  |  |  |  |

Результаты испытаний:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Идентификационный номер и наименованиеобразцов, их реквизиты по сопроводительному документу | ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к методам испытаний | Наименованиепоказателей по ТНПА и др. документации | Нормируемое значение показателейпо ТНПА и др. документации | Фактическое значение показателей по результатам испытаний | Погрешность | Неопределенность |  Вывод о соответствии |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

Результаты распространяются только на испытанные образцы*\**

*\** Результаты распространяются только на испытанные образцы, предоставленные заказчиком *(в случае отбора образцов заказчиком)*

Лабораторный отдел не несет ответственности за отбор образцов, осуществленный заказчиком *(в случае отбора образцов заказчиком)*

|  |  |
| --- | --- |
| Испытания провели: |  |
|  |  |
| ЗАКЛЮЧЕНИЕ О РЕЗУЛЬТАТАХ ИСПЫТАНИЙ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (к каким результатам применяется данное заключение, каким ТНПА соответствует /не соответствует образец, правило принятия решения, если оно не содержится в соответствующем ТНПА) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Правила принятия решения при выдаче заключения согласованы с заказчиком:- для качественных методов *(в случаях их применения)* – бинарное (двоичное) без учета неопределенности;- для количественных методов *(в случаях их применения)* – бинарное (двоичное) с учетом неопределенности и риска.Уполномоченный на выдачу заключения специалистРеестр рассылкиПринятые сокращенияПротокол оформилОтветственный по контролю за оформлением протокола |

 Воспроизведение протокола возможно только в полном объеме и с письменного разрешения заведующего лабораторным отделом Витебского областного ЦГЭ и ОЗ.

Окончание протокола

 Приложение 2

( для отделения организации испытаний)

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Государственное учреждение «Витебский областной центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

|  |
| --- |
| 210015 г. Витебск, ул. Ленина, 20 т/ф: 80212-61-60-90Лабораторный отдел УтверждаюВитебского областного ЦГЭ и ОЗ Заведующий лабораторным отделомаккредитован Государственным предприятием «БГЦА» Витебского областного ЦГЭ и ОЗна соответствие требованиям ГОСТ ISO/IEC 17025 -2019 \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Аттестат аккредитации: ВУ/112 1.0031 «\_\_\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_действует до 10.10.2024  |

ПРОТОКОЛ ИСПЫТАНИЙ № \_\_\_\_\_\_\_ от «\_\_\_\_»\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_20\_\_\_\_

 На \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страницах

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страница

|  |  |
| --- | --- |
| Наименование и адрес заказчика: |  |
| ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к отбору проб,Дата отбора образцов, кем отобраны образцы, сопроводительные документы на образцы,Сведения об условиях окружающей среды во время отбора, которые влияют на интерпретацию результатов  |  |
| ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к объекту испытаний: |  |
| Дата поступления образца: |  |
| Дата начала испытаний: |  |
| Дата окончания испытаний: |  |
| Дата выдачи протокола испытаний заказчику |  |
| Количество приложений, страниц |  |

Лабораторный отдел не несет ответственности за отбор образцов, осуществленный заказчиком *(в случае отбора образцов заказчиком)*

|  |
| --- |
| ЗАКЛЮЧЕНИЕ О РЕЗУЛЬТАТАХ ИСПЫТАНИЙ: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (к каким результатам применяется данное заключение, каким ТНПА соответствует /не соответствует образец, правило принятия решения, если оно не содержится в соответствующем ТНПА ) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Правила принятия решения при выдаче заключения согласованы с заказчиком:- для качественных методов *(в случаях их применения)* – бинарное (двоичное) без учета неопределенности;- для количественных методов *(в случаях их применения)* – бинарное (двоичное) с учетом неопределенности и риска.Уполномоченный на выдачу заключения специалистРеестр рассылкиПринятые сокращенияПротокол оформилОтветственный по контролю за оформлением протокола  |

 Воспроизведение протокола возможно только в полном объеме и с письменного разрешения заведующего лабораторным отделом Витебского областного ЦГЭ и ОЗ.

Окончание протокола

Приложение 3

ПРИЛОЖЕНИЕ от \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_к ПРОТОКОЛУ испытаний № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

ОТЧЕТ №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

о результатах испытаний \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 наименование лаборатории и подразделения ее (при необходимости)

 На \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страницах

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_страница

|  |  |
| --- | --- |
| Регистрационный номер образца: |  |
| ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к объекту испытаний: |  |
| Дата поступления образца: |  |
| Дата начала испытаний: |  |
| Дата окончания испытаний: |  |

Условия проведения испытаний:

|  |  |
| --- | --- |
| Температура воздуха, °С |  |
| Относительная влажность, %  |  |
| Атмосферное давление, кПа  |  |

Испытательное оборудование и средства измерений, применяемые при проведении испытаний:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Наименование оборудования | Заводской номер | Номер свидетельства о поверке/калибровке, аттестации | Дата очередной поверки/калибровки, аттестации |
|  |  |  |  |

Результаты испытаний:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Идентификационный номер и наименованиеобразцов, их реквизиты по сопроводительному документу | ТНПА и др. документация, устанавливающие требования к методам испытаний | Наименованиепоказателей по ТНПА и др. документации | Нормируемое значение показателей по ТНПА и др. документации | Фактическое значение показателей по результатам испытаний | Погрешность | Неопределенность | Вывод о соответствии |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

Результаты распространяются только на испытанные образцы

|  |  |
| --- | --- |
|  Испытания провели: |  |
|  |  |
|  |  |
| Реестр рассылкиПринятые сокращенияОтчет оформилОтветственный по контролю за оформлением отчета |

Воспроизведение отчета возможно только в полном объеме и с письменного разрешения заведующего лабораторным отделом Витебского областного ЦГЭ и ОЗ.

Окончание отчета

**6 Рассылка**

 Настоящая процедура рассылается пользователям:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № экземпляра | Пользователь | Ответственный | Роспись в получении |
| 1 |   |  |  |
| 2 |  |  |  |
| 3  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |
| 5 |  |  |  |
| 6 |  |  |  |
| 7  |  |  |  |

1. **Ознакомление**

С процедурой ознакомлены:

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

*\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_*

 *подпись*

 **8 Лист регистрации изменений**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Номер изменения | Номер листа (страницы) | Дата внесения изменения | Подпись |
| измененных | изымаемых | вновь введенных | аннулированных |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
|  |  |  |  |  |  |  |