



**ОУЛИХАБ Харилцан хүлээн зөвшөөрөх хэлэлцээр (Хэлэлцээр):
Итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагуудын
итгэмжлэлийн төлвийн тухай мэдэгдэл, итгэмжлэлийн тэмдгийн
хэрэглээнд тавих нэмэлт шаардлага**

**ILAC Mutual Recognition Arrangement (Arrangement):
Supplementary Requirements for the
Use of Accreditation Symbols and for Claims of
Accreditation Status by Accredited Conformity Assessment Bodies**

ILAC-P8:11/2023

ОУЛИХАБ-ын тухай

ОУЛИХАБ нь итгэмжлэгч байгууллага, бүс нутгийн хамтын ажиллагааны байгууллага, оролцогч талуудаас бүрдсэн лаборатори, хяналтын байгууллага, ур чадварын сорилт үзүүлэгч, лавлагаа материал үйлдвэрлэгч, биобанкуудыг итгэмжлэх дэлхийн холбоо юм.

Энэ нь дараахь чиглэлээр үйл ажиллагаа явуулдаг байгууллага юм.

- Итгэмжлэлийн үйл ажиллагаа, журам боловсруулах,
- Итгэмжлэх үйл ажиллагааг худалдаа үйлчилгээг хөнгөвчлөх хэрэгсэл болгон сурталчлах,
- Орон нутгийн болон үндэсний үйлчилгээг дэмжих,
- Итгэмжлэлийн системийг хөгжүүлэхэд туслалцаа үзүүлэх,
- Чадамжтай сорилтыг зөвшөөрөх /эмнэлзүйн лаборатори/, шалгалт тохируулгын лаборатори, хяналтын байгууллага, ур чадварын сорилтын хөтөлбөр хангагч, лавлагаа материал үйлдвэрлэгчид, биобанк зэргийг хүлээн зөвшөөрөх.

ОУЛИХАБ нь дээрх зорилгыг хэрэгжүүлэхэд олон улсын холбогдох байгууллагуудтай хамтран ажилладаг.

ОУЛИХАБ нь итгэмжлэлийн байгууллага (ИБ) хоорондын ОУЛИХАБ-ын зохицуулалт нь дэлхий даяар харилцан хүлээн зөвшөөрөх хэлэлцээрт нэгдэх замаар худалдаа үйлчилгээнд хөнгөвчлөл үзүүлнэ. Лаборатори, хяналтын байгууллага, ур чадварын сорилт хариуцагч, лавлагаа материал үйлдвэрлэгч, болон биобанкаас гаргасан өгөгдөл, үр дүнг ОУЛИХАБ –ын гишүүн итгэмжлэлийн байгууллагаар итгэмжлэгдсэн бөгөөд “тохирлын үнэлгээний байгууллага хэмээн дэлхий нийтэд хүлээн зөвшөөрөгдсөн байгууллага юм. Ингэснээр “нэг итгэмжлэл, бүх нийтээр

About ILAC

ILAC is the global association for the accreditation of laboratories, inspection bodies, proficiency testing providers, reference material producers and biobanks, with a membership consisting of accreditation bodies, regional cooperation bodies and stakeholder organisations throughout the world.

It is a representative organisation that is involved with:

- the development of accreditation practices and procedures,
- the promotion of accreditation as a trade facilitation tool,
- supporting the provision of local and national services,
- the assistance of developing accreditation systems,
- the recognition of competent testing (including medical) and calibration laboratories, inspection bodies, proficiency testing providers, reference material producers and biobanks around the world.

ILAC actively cooperates with other relevant international organisations in pursuing these aims.

ILAC facilitates trade and supports regulators by operating a worldwide mutual recognition arrangement – the ILAC Arrangement - among Accreditation Bodies (ABs). The data and results issued by laboratories, inspection bodies, proficiency testing providers, reference material producers and biobanks collectively known as Conformity Assessment Bodies (CABs), accredited by ILAC Accreditation Body members are accepted globally via the ILAC Arrangement. Thereby, technical barriers to trade, such as the re-testing of products each time they enter a new economy is reduced, in support of realising the free-trade goal of “accredited once, accepted

хүлээн зөвшөөрөгдөх” чөлөөт худалдааны зорилгыг хэрэгжүүлэхэд дэмжлэг үзүүлж, шинэ зах зээлд бүтээгдэхүүний дахин сорилт шинжилгээ хийхгүй байх гэх мэт худалдаанд тулгарч буй техникийн саад тотгорыг багасгахад үйл ажиллагааны үндсэн үүрэг чиглэгддэг. Тохирлын үнэлгээний байгууллагууд итгэмжлэлийн хүрээнд хийж буй ажлаа гүйцэтгэх чадвартай гэдгийг баталгаажуулснаар бизнес болон үйлчлүүлэгчдэд үүсэх эрсдэл буурдаг байна.

Цаашилбал, итгэмжлэгдсэн байгууллагын үйл ажиллагааны үр дүнг зохицуулагч байгууллагууд бохирдолгүй орчин, аюулгүй хоол хүнс, цэвэр ус, эрчим хүч, эрүүл мэнд, нийгмийн халамжийн үйлчилгээ үзүүлэхэд олон нийтийн ашиг тусын тулд өргөнөөр ашигласаар байна.

ОУЛИХАБ-ын гишүүн итгэмжлэгч байгууллага болон тэдгээрийн итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллага нь эдгээр стандартыг тууштай хэрэгжүүлэх үүднээс олон улсын зохих стандарт болон холбогдох ОУЛИХАБ-ын өргөдлийн баримт бичгийг дагаж мөрдөх шаардлагатай.

ОУЛИХАБ-ын хэлэлцээрт гарын үсэг зурсан итгэмжлэгч байгууллага нь гэрээнд гарын үсэг зурахаас өмнө ОУЛИХАБ-ын дүрэм, журмын дагуу албан ёсоор байгуулагдсан, бүс нутгийн хамтын ажиллагааны байгууллагаар дамжуулан ижил түвшний үнэлгээнд хамруулна.

ОУЛИХАБ-ын цахим хуудсанд итгэмжлэл, тохирлын үнэлгээ, худалдаа үйлчилгээг хөнгөвчлөх талаар олон төрлийн мэдээлэл болон гишүүдийн холбоо барих хаяг мэдээлэл байдаг. Итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний үнэ цэнийг зохицуулагч байгууллага болон төрийн хэвшлийн байгууллага тохиолдол болон хараат бус судалгаа нэмэлт мэдээллийг

everywhere”.

In addition, accreditation reduces risk for business and its customers by assuring that accredited CABs are competent to carry out the work they undertake within their scope of accreditation.

Further, the results from accredited facilities are used extensively by regulators for the public benefit in the provision of services that promote an unpolluted environment, safe food, clean water, energy, health and social care services.

Accreditation Bodies that are members of ILAC and the CABs they accredit are required to comply with appropriate international standards and the applicable ILAC application documents for the consistent implementation of those standards.

Accreditation Bodies having signed the ILAC Arrangement are subject to peer evaluation via formally established and recognised regional cooperation bodies using ILAC rules and procedures prior to becoming a signatory to the ILAC Arrangement.

The ILAC website provides a range of information on topics covering accreditation, conformity assessment, trade facilitation, as well as the contact details of members. Further information to illustrate the value of accredited conformity assessment to regulators and the public sector through case studies and independent research can also be found at www.publicsectorassurance.org.

www.publicsectorassurance.org

цахим

хуудаснаас авах боломжтой.

Дэлгэрэнгүй мэдээллийг дараах хаягаар авна уу:

ОУЛИХАБ-ын Нарийн бичгийн дарга

Ш/Х 7507

Силвервотер NSW 2128

Австрали улс

Утас: +61 2 9736 8374

Цахим шуудан: ilac@nata.com.au

Сайт: www.ilac.org



[@ILAC_Official](https://twitter.com/ILAC_Official)



[https://www](https://www.youtube.com/user/IAFandILAC)

[w.youtube.com/user/IAFandILAC](https://www.youtube.com/user/IAFandILAC)

© **Зохиогчийн эрх ИЛАС 2023** ОУЛИХАБ нь материалыг боловсрол, стандартчилал, итгэмжлэл эсвэл ОУЛИХАБ-ын мэргэжлийн чиглэлээр холбогдох бусад зорилгоор ашиглахыг хүссэн байгууллагад хуулбарлах зөвшөөрөл олгодог.

Хуулбарласан материал тусгасан баримт бичигт ОУЛИХАБ-ын хувь нэмрийг хүлээн зөвшөөрсөн мэдэгдэл агуулна.

For more information, please contact:

The ILAC Secretariat

PO Box 7507

Silverwater NSW 2128

Australia

Phone: +61 2 9736 8374

Email: ilac@nata.com.au

Website: www.ilac.org



[@ILAC_Official](https://twitter.com/ILAC_Official)



<https://www.youtube.com/user/IAFandILAC>

© **Copyright ILAC 2023** ILAC encourages the authorised reproduction of its publications, or parts thereof, by organisations wishing to use such material for areas related to education, standardisation, accreditation, or other purposes relevant to ILAC's area of expertise or endeavour.

The document in which the reproduced material appears must contain a statement acknowledging ILAC's contribution to the document.

АГУУЛГА

- 1.ОРШИЛ
- 2.ЗОРИЛГО
- 3.ЗОХИОГЧ
- 4.НЭР ТОМЬЁО ТОДОРХОЙЛОЛТ
- 5.ЕРӨНХИЙ ШААРДЛАГА
- 6.ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ
- 7.ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ХҮРЭЭНД
ХАМРАГДААГҮЙ ҮР ДҮН
8. ШАЛГАЛТ ТОХИРУУЛГЫН ТҮВШИН,
ШОШГО, ЛАВЛАГАА МАТЕРИАЛ, УР
ЧАДВАРЫН СОРИЛТ
- 9.СУРТАЛЧИЛГАА, НИЙТЛЭЛТ
- 10.ХАРИЛЦАН ХҮЛЭЭН ЗӨВШӨӨРӨЛ
- 11.ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ,
ИТГЭМЖЛЭХ СТАТУС БУРУУ
АШИГЛАЛТ
- 12.ДҮГНЭЛТ
- 13.REFERENCES
- ANNEX A - REVISION TABLE

TABLE OF CONTENTS

1. PREAMBLE
2. PURPOSE
3. AUTHORSHIP
4. TERMINOLOGY
5. GENERAL REQUIREMENTS
6. REPRODUCTION OF ACCREDITATION
SYMBOLS
7. REPORTING RESULTS NOT COVERED BY
THE SCOPE OF ACCREDITATION
8. CALIBRATION LABELS, INSPECTION
LABELS, REFERENCE MATERIAL
DOCUMENTS AND LABELS AND
PROFICIENCY TESTING DOCUMENTS
9. ADVERTISING AND PUBLICITY
10. MUTUAL RECOGNITION CLAIMS
11. MISUSE OF ACCREDITATION SYMBOL
OR ACCREDITATION
12. ONCLUSION
13. АШИГЛАСАН МАТЕРИАЛ
- ХАВСРАЛТ А – ХЯНАХ ХҮСНЭГТ

1. ОРШИЛ

Тохирлын үнэлгээний байгууллага (ТҮБ) нь тодорхой стандарт хангах чадвартай гэдгийг итгэмжилдэг. Энэ нь ур чадвар, шударга байдал, үйл ажиллагааны тууштай байдлын илэрхийлэх стандартууд юм.

Итгэмжлэлд хамрагдсаны дараа тохирлын үнэлгээний байгууллагын тайлан, гэрчилгээнд итгэмжлэлийн статусыг тусгана.

Итгэмжлэл нь итгэмжлэгдсэн ТҮБ-д итгэмжлэгч байгууллагын нэр дээр, итгэмжлэлийн тэмдэгт болон/эсвэл зохих журам, дүрмийн дагуу холбогдох баримт бичиг баталгаажуулах эрх олгодог.

Энэ төрлийн баталгаажсан баримт бичгийг ИЛАС-ын харилцан хүлээн зөвшөөрөх зохицуулалтаар дамжуулан үндэсний болон олон улсын хэмжээнд өргөнөөр хэрэглэх боломжтой. Итгэмжлэгдсэн ТҮБ болон ИЛАС МРА-н нэгдсэн тэмдэгтийг тайланд ашиглах нь энэ төрлийн хүлээн зөвшөөрөх зөвшөөрлийг баталгаажуулдаг.

Энэ тэмдэгтийг ашиглах дүрмийг *ILAC R7: ILAC MRA тэмдэгт ашиглалтын дүрэмд* тусгасан болно.

Итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдэг, итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагуудын нэгдсэн ИЛАС МРА тэмдэгтийг ашиглан сурталчилгааны зорилгоор, урьдчилан хэвлэсэн хэвлэмэл хуудас эсвэл итгэмжлэлийн хүрээнд хамрагдсан тохирлын үнэлгээний үйл ажиллагааны үнийн санал, зар сурталчилгаа, цахим хуудас болон бусад баримт бичиг ашиглаж болно.

ISO/IEC 17011:2017-ын 4.3-т итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжилсэн байгууллагууддаа итгэмжлэлийн таних

1. PREAMBLE

Accreditation provides formal recognition that a conformity assessment body (CAB) is capable of meeting certain standards. These are standards of competence, impartiality and consistency of operations.

Once accredited, a CAB may wish to make reference to its accreditation status in its reports or certificates.

Accreditation normally entitles the accredited CAB to endorse the relevant documents in the name of the accreditation body, by using an accreditation symbol and/or by using appropriate words, in accordance with prescribed procedures and rules.

Such endorsed documents can enjoy wide acceptance nationally and also internationally through the ILAC mutual recognition arrangement (MRA). Use of the Accredited CAB Combined ILAC MRA Mark on endorsed CAB reports reinforces such acceptance.

The rules for use of this mark are provided in the *ILAC R7: Rules for the Use of the ILAC MRA Mark*.

An accredited CAB may also wish to use accreditation symbols and the Accredited CAB Combined ILAC MRA Mark to claim its accreditation status for promotional purposes, on preprinted letterhead or on quotations for conformity assessment activities covered under the scope of accreditation, advertisements, websites and other documents.

ISO/IEC 17011:2017, clause 4.3 requires an accreditation body to have a policy governing the use of its accreditation symbols and claims

тэмдэг, дардасд, итгэмжлэлийн статусын нэхэмжлэл ашиглах талаар бодлоготой байхыг шаарддаг. Энэхүү баримт бичигт ILAC MRA-ийн хүрээнд итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагуудын итгэмжлэлийн тэмдэгтийн хэрэглээ болон итгэмжлэлийн статусын тухай нэхэмжлэлд тавигдах нэмэлт шаардлагыг тусгасан болно.

2. ЗОРИЛТ

Энэхүү баримт бичигт тавигдах шаардлагыг итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах, тохирлын үнэлгээний байгууллагууд итгэмжлэлийн статусаа дурдаж, ILAC MRA-д мэдэгдэл гаргах арга барилд илүү жигд хандах үүднээс боловсруулсан болно. Өөрөөр заагаагүй бол энэхүү шаардлага нь итгэмжлэгдсэн лаборатори, хяналтын байгууллага, лавлах материал үйлдвэрлэгч (RMP), ур чадварын сорилт үзүүлэгч (PTP) болон биобанкуудад хамаарна.

Биобанкуудыг итгэмжлэхтэй холбоотой шаардлагыг хэрэгжүүлэх огноо нь ILAC MRA-д биобанк тэдгээрт хамаарах итгэмжлэлд хамруулах хугацааг сунгасан өдөр байна.

3. ЗОХИОГЧ

Энэхүү нийтлэлийг ILAC-ын Зохицуулах Хороо (ARC) биобанкуудыг хамруулах үүлнээс хянаж үзээд 2023 онд ILAC-ын гишүүдийн санал хураалтаар хэвлүүлэхийг зөвшөөрөв.

Түүх болгох үүднээс 2012 оны арванхоёрдугаар сарын хэвлэлд хянах байгууллагуудыг оруулсан болохыг тэмдэглэв. 2012 оны хэвлэлийг хянан шалгах ажил 2016 онд эхэлсэн бөгөөд лавлагаа материал үйлдвэрлэгч болон ур чадварын шалгалт үзүүлэгчдийг хамруулсан. 2019 онд өргөн хүрээний хяналт шалгалт хийгдсэн болно.

4. НЭРШИЛ

of accreditation status by its accredited organizations. This document provides supplementary requirements for the use of accreditation symbols and for claims of accreditation status by accredited CABs in the context of the ILAC MRA.

2. PURPOSE

The requirements in this document have been developed to ensure a more uniform approach to the use of accreditation symbols and for the manner in which a CAB may refer to its accreditation status and make claims to the ILAC MRA. Unless otherwise stated, the requirements apply to accredited laboratories, inspection bodies, reference material producers (RMP), proficiency testing providers (PTP) and biobanks.

The date of implementation for the requirements related to the accreditation of biobanks is the date the ILAC MRA is extended to include the accreditation of biobanks.

3. AUTHORSHIP

This publication was reviewed by the ILAC Arrangement Committee (ARC) for the inclusion of biobanks and endorsed for publication by the ILAC voting membership in 2023.

For historical purposes, it is noted that the inclusion of inspection bodies was made in the December 2012 edition.

The review of the 2012 edition began in 2016 to include reference material producers and proficiency testing providers. An extensive review was undertaken in 2019

4. TERMINOLOGY

4.1 Энэхүү баримт бичгийн зорилго ёсоор ISO/IEC 17000 болон ISO/IEC 17011-д заасан нэр томъёо, тодорхойлолтыг хэрэглэнэ.

4.2 Энэхүү баримт бичигт баталгаажсан тайлан, гэрчилгээ гэж итгэмжлэгч байгууллагын итгэмжлэлийн тэмдэг бүхий тайлан, гэрчилгээг болон/эсвэл тогтоосон журам, дүрмийн дагуу "баталгаажуулалт" хэрэглэх механизмаас үл хамааран ТҮБ-ын итгэмжлэлийн тухай холбогдох үг хэллэгийг хэлнэ (жишээ нь дижитал, тамга гэх мэт).

5. ЕРӨНХИЙ ШААРДЛАГА

5.1 Итгэмжлэгч байгууллага нь шалгалт тохируулга, сорьц авах (дараагийн сорилт/шалгалт тохируулга), эрүүл мэндийн шинжилгээ, хяналт, лавлах материал үйлдвэрлэл, ур чадварын сорил, биобанкинг зэрэг нэгээс олон төрлийн тохирлын үнэлгээний үйл ажиллагаанд итгэмжлэл олгож болно. Итгэмжлэлийн тэмдэгт нь шинжилгээ, шалгалт тохируулга, хяналт гэх мэт ямар үйл ажиллагаатай холбоотой болохыг тодорхой зааж өгсөн байх ёстой.

Итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагууд итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах нь бодлогын дагуу заавал эсвэл сайн дурынх байж болно. Харин итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний үйл ажиллагаа нь итгэмжлэлийн хамрах хүрээний хүрээнд байгаа тохиолдолд итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий тайлан, гэрчилгээ олгоход итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагуудыг дэмжих хэрэгтэй. Зөвхөн итгэмжлэлийн тэмдэг бүхий тайлан эсвэл гэрчилгээ эсвэл Тохирлын үнэлгээний байгууллагуудын итгэмжлэлийн талаархи лавлагаа нь ILAC MRA болон түүний бүс нутгийн түншүүдийн хүлээн зөвшөөрснөөр бүрэн ашиг тусаа өгөх боломжтой.

5.2 Итгэмжлэлийн хамрах хүрээ түүний

4.1 For the purposes of this document, the terms and definitions given in ISO/IEC 17000 and ISO/IEC 17011 apply.

4.2 In this document, endorsed reports or certificates means reports and certificates bearing an accreditation body's accreditation symbol and/or by using appropriate words referencing the CAB's accreditation in accordance with prescribed procedures and rules and irrespective of the mechanism used for applying the 'endorsement' (e.g. digital, stamp,

5. GENERAL REQUIREMENTS

5.1 An accreditation body may provide accreditation for more than one type of conformity assessment activity, e.g., testing, calibration, sampling (associated with subsequent testing or calibration), medical testing, inspection, reference material production, proficiency testing, biobanking. The accreditation symbol shall have, or be accompanied with, a clear indication as to which activity e.g., testing, calibration, inspection the accreditation is related.

The use of accreditation symbols by an accredited CAB may be mandatory or voluntary according to the policies of the accreditation body. An accredited CAB, however, should be encouraged to issue reports or certificates bearing the accreditation symbol when the conformity assessment activities come under the scope of accreditation. Only reports or certificates bearing the accreditation symbol or a text reference to the accreditation of the CAB can benefit fully from the recognition that the ILAC MRA and its regional counterparts bring.

5.2 Where reports and certificates contain the

тохирлын үнэлгээний үр дүнг тайлан, гэрчилгээнд тусгасан бол итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдгийг оруулах эсвэл итгэмжлэлд лавлагаа хийх шаардлага тавина. Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах, түүнийг хамгаалах талаар баримтлах бодлогыг мөн хэвлэн нийтэлнэ. Итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах бодлого, дүрэм агуулсан итгэмжлэлийн байгууллагаас гаргасан хэвлэлд маягтын жишээг оруулж болно.

5.3 Итгэмжлэгч байгууллага нь зөвхөн итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагуудад өөрийн итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах буюу итгэмжлэлийн статусын талаар лавлагаа хийхийг зөвшөөрч, тэдгээрийг ашиглах нөхцөлийг тогтооно. Итгэмжлэгч байгууллагын бодлого нь дараахь зүйлийг хангана. Үүнд:

- итгэмжлэлийн тэмдэгтийг итгэмжлэгч байгууллагаас магадан итгэмжлэлгүй ТҮБ-ын бус үйлчилгээ үзүүлэгчид ашиглахгүй байх;
- итгэмжлэлийн тэмдэгтийг өргөдөл гаргагчид итгэмжлэлд ашиглахыг хориглоно;
- итгэмжлэлийн тэмдэгтийг зөвхөн итгэмжлэгдсэн хуулийн этгээдийн нэр эсвэл бүртгэлтэй худалдааны нэрээр итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллага ашиглана;
- тохирлын үнэлгээнд хамрагдсан бүтээгдэхүүн, төхөөрөмж дээр итгэмжлэлийн тэмдэгт байрлуулахыг хориглоно.
- шалгалт тохируулга /хяналт/лавлагаа материал/биобанк/шошгололтоос бусад, 8-р зүйлийг үзнэ үү.)

6. ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ ХУВААРИЛАХ

6.1 Итгэмжлэгдсэн ТҮБ-д итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглахад дөхөм болгох үүднээс

results of conformity assessment activities covered by the scope of accreditation, the accreditation body concerned shall specify the requirements for the incorporation of the accreditation symbol or for making reference to accreditation. The accreditation body shall also publish a policy governing the use of accreditation symbols and their protection. Examples of formats may be included in publications issued by the accreditation body, which contain the policy and rules for the use of accreditation symbols.

5.3 The accreditation body shall ensure that only accredited CABs are permitted to use its accreditation symbols or make reference to accreditation status and shall set the conditions governing their use. The accreditation body policy shall ensure that:

- the accreditation symbol shall not be used by a CAB's external service providers that are not accredited by the accreditation body;
- the accreditation symbol shall not be used by applicants for accreditation;
- the accreditation symbol shall be used by an accredited CAB only under the name or the registered trade name of the legal entity in which it holds accreditation;
- accreditation symbols shall not be placed on the products or items which have been subjected to conformity assessment (except on
- calibration/inspection/reference material/biobanking labels, see Clause 8.)

6. REPRODUCTION OF ACCREDITATION SYMBOLS

6.1 To assist an accredited CAB in the use of accreditation symbols, examples of the types of

ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ ТҮҮНИЙ ТӨРЛҮҮД, ТЭДГЭЭРИЙГ ХЭЗЭЭ, ХЭРХЭН АШИГЛАЖ БОЛОХ ЖИШЭЭГ НИЙТЭЛСЭН БАЙНА.

6.2 Мэдээлэл нь шаардлагатай үед дараахь зүйлийг агуулна.

- ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТИЙН ХЭЛБЭР, ХУВЬ ХЭМЖЭЭ;
- ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ ТҮҮНИЙ ХЭМЖЭЭ, ӨНГӨ;
- ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТЭЙ ХОЛБООТОЙ ДУГААРЫН БАЙРШИЛ;
- Тайлан, гэрчилгээ, шошго, ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТЭЙ ХОЛБООТОЙ АЛИВАА БИЧВЭРТ ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТ БАЙРЛУУЛАХ;
- ИТГЭМЖЛЭГДСЭН ТҮБ-д ашиглах ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТИЙН ГЭРЭЛ зураг/цахим хуулбар байгаа эсэх;
- ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТИЙГ ЦАХИМ БАРИМТ бичигт ашиглах үед хуулбарлах талаар холбогдох заавар.

7. ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ХҮРЭЭНД ҮЛ ХАМААРАХ ҮР ДҮНГ МЭДЭЭЛЭХ

7.1 Итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллагаар үйлчлүүлэгчид байгууллагын итгэмжлэлийн хүрээнд гүйцэтгээгүй тохирлын үнэлгээний үр дүн агуулсан, эсхүл тэдгээрт үндэслэсэн баталгаат тайлан, гэрчилгээ асууж болно.

Хэрэв итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн хамрах хүрээний тохирлын үнэлгээ хэмээн үзэхгүйн тулд ТҮБ-д үр дүн оруулахыг зөвшөөрч болно. Итгэмжлэгч байгууллагын бодлого нь дараахь зүйлийг агуулна.

а) итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах боломжгүй, хэрэв үр дүн нь тохирлын үнэлгээнд зориулагдаагүй бол тайлан, гэрчилгээ, хавсаргасан захидалд (хэвлэсэн бичиг

accreditation symbol available and when and how they can be used shall be published.

6.2 Information shall include, when applicable:

- format and proportions of the accreditation symbols;
- sizes and colors of the accreditation symbols;
- location of accreditation number in relation to the accreditation symbols;
- positioning of accreditation symbols on reports, certificates and labels and of any text to be included in association with the accreditation symbols;
- availability of photographic and/or electronic copies of the accreditation symbols for use by the accredited CAB
- any relevant instructions on the reproduction of the accreditation symbols when they are used on electronic documents.

7. REPORTING RESULTS NOT COVERED BY THE SCOPE OF ACCREDITATION

7.1 Customers of an accredited CAB may request endorsed reports or certificates which contain, or are based upon, some results of conformity assessment activities not performed under the CAB's scope of accreditation.

If an accreditation body allows an accredited CAB to include results, or outcomes based on results, for conformity assessment activities not covered by the scope of accreditation in its endorsed reports or certificates, in order to ensure that results cannot be interpreted as being for conformity assessment activities covered by the scope of accreditation, the policy of the accreditation body shall include:

а) a requirement that the accreditation symbols cannot be used, and that neither reports nor certificates nor any enclosed letters (including the paper on which they are printed) can include

баримтыг оруулаад) итгэмжлэлийн тухай лавлагаа оруулахгүй байх үндэслэл & шаардлага;

б) Тохирлын үнэлгээний байгууллагын итгэмжлэлийн хүрээнд гүйцэтгээгүй тохирлын үнэлгээний зарим үр дүнг агуулсан, эсхүл тэдгээрт үндэслэсэн аливаа тайлан, гэрчилгээнд тайлагнасан үр дүнгээс татгалзсан шаардлага (жишээ нь: тэмдэглэгдсэн тохирлын үнэлгээний үйл ажиллагаа нь итгэмжлэлийн хүрээнд хамаарахгүй. “Үр дүн/дүгнэлт нь итгэмжлэлийн хүрээнээс гадуурх тохирлын үнэлгээний үйл ажиллагаанд үндэслэсэн)

7.2 There shall be nothing in any conformity assessment report or certificate or in any attachments or other materials that implies, or may lead any user of the results or any interested party to believe that the conformity assessment activity is covered by the scope of accreditation when it is not.

Тайлбар: Тохирлын үнэлгээний байгууллагын итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтаагүй үр дүнг зөв тайлбарлах үүднээс энэ агуулга дахь "тохирлын үнэлгээ" гэсэн утга нь тохирлын үнэлгээний шийдвэрийг дэмжих зорилгоор хийгдсэн туршилт, шалгалт орно.

8. ШАЛГАЛТ ТОХИРУУЛГА, ХЯНАЛТ, ЛАВЛАХ МАТЕРИАЛ, ШОШГО, УР ЧАДВАРЫН СОРИЛ, БИОБАНКНЫ БИЧИГ БАРИМТ

8.1 Тоног төхөөрөмж дээрх шалгалт тохируулга түүний шошго
Итгэмжлэгч байгууллага нь шалгалт тохируулгын шошго ашиглахыг зөвшөөрч болно.
Энэ нь итгэмжлэгдсэн лабораторит тохируулсан тоног төхөөрөмжид хавсаргасан

any reference to accreditation, if none of the results are for conformity assessment activities within the scope of accreditation; and

b) a requirement that, where any endorsed reports or certificates which contain, or are based upon, some results of conformity assessment activities not performed under the CAB's scope of accreditation, the reported results or outcomes are clearly identified by a disclaimer (e.g. "The conformity assessment activities marked * are not covered by the scope of accreditation."; "The result/conclusion is based on conformity assessment activities outside of the scope of accreditation.")

7.2 Тохирлын үнэлгээ нь итгэмжлэлд багтсан гэж үзэхэд үр дүнгийн хэрэглэгч болон сонирхогч этгээдэд түлхэц өгөхүйц тохирлын үнэлгээний тайлан, гэрчилгээ, өргөдөл

Note: For the correct interpretation of reporting results, or outcomes of results, not covered by a CAB's scope of accreditation, the meaning of "conformity assessment activities" in this context includes tests and examinations performed to support conformity assessment decisions, e.g. inspection.

8. CALIBRATION LABELS, INSPECTION LABELS, REFERENCE MATERIAL DOCUMENTS AND LABELS, PROFICIENCY TESTING DOCUMENTS AND BIOBANKING DOCUMENTS AND LABELS

8.1 Calibration Labels on Equipment
An accreditation body may allow the use of calibration labels containing the accreditation symbol, and which are attached to the item of equipment calibrated by the accredited calibration laboratory. Calibration labels containing the accreditation symbol shall not

итгэмжлэлийн тэмдэгт агуулсан байна. Итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий шалгалт тохируулгын шошго нь итгэмжлэлийн байгууллага тухайн төхөөрөмжийг зөвшөөрсөн эсвэл тохируулсан гэсэн сэтгэгдэл төрүүлэх ёсгүй. Шалгалт тохируулгын шошго нь дараах мэдээллийг агуулна.

- итгэмжлэгдсэн лабораторийн нэр, түүний итгэмжлэлийн дугаар;
- төхөөрөмж таних тэмдэг;
- шалгалт тохируулга хийгдсэн огноо;
- шалгалт тохируулга холбоотой олгосон гэрчилгээнд хийгдэх гадаад лавлагаа.

Итгэмжлэгч байгууллага нь лабораторийн итгэмжлэлийн хүрээнд хамаарах шалгалт тохируулга ашиглан тохируулга хийсэн тоног төхөөрөмжид итгэмжлэлийн тэмдэг бүхий тохируулгын шошгоны хэрэглээг хязгаарлана.

8.2 Хяналтын шошго

Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий хяналтын шошго ашиглахыг зөвшөөрч болно. Итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий хяналтын шошго нь итгэмжлэгч байгууллага тухайн бүтээгдэхүүнийг зөвшөөрсөн, шалгасан гэсэн сэтгэгдэл төрүүлэхгүй. Шошго нь тухайн бараа бүтээгдэхүүнийг шалгасан гэдгийг тодорхой зааж өгөх ёстой, жишээлбэл, "... дээр шалгасан эсвэл шалгасан" гэх мэт. Үүнээс гадна, хяналтын шошго нь дараах мэдээллийг агуулна.

- итгэмжлэгдсэн хяналтын байгууллагын нэр, итгэмжлэлийн дугаар;
- тоног төхөөрөмж таних тэмдэг;
- хяналт хийсэн огноо;
- шалгалтын талаар гаргасан хяналт тайланд хийсэн хөндлөнгийн нөлөөлөл

Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн хамрах хүрээг хамарсан хяналт ашиглан шалгасан бүтээгдэхүүнд итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий хяналтын шошго түүний хэрэглээг хязгаарлана.

give the impression that the accreditation body approved or calibrated the equipment. The calibration label would usually include the following information:

- ◆ the name of the accredited calibration laboratory and its accreditation number;
- ◆ equipment identification;
- ◆ date of current calibration;
- ◆ cross reference to the calibration certificate issued in respect of the calibration.

The accreditation body shall restrict the use of calibration labels containing the accreditation symbol to equipment that has been calibrated using calibration methods covered by the calibration laboratory's scope of accreditation.

8.2 Inspection Labels on Inspected Items

An accreditation body may allow the use of inspection labels containing the accreditation symbol, and which are attached to the specified inspected item. Inspection labels containing the accreditation symbol shall not give the impression that the accreditation body approved or inspected the item. The label shall clearly indicate that the item has been inspected, e.g., "inspected by.," or inspected on ..." etc. In addition, the inspection label would usually include the following information:

- the name and accreditation number of the accredited inspection body;
- equipment identification;
- date of the inspection;
- cross reference to the inspection report issued in respect of the inspection.

The accreditation body shall restrict the use of inspection labels containing the accreditation symbol to the items inspected using the inspection services covered by the inspection body's scope of accreditation.

8.3 Лавлах материалд хамаарах баримт бичиг, шошго

Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдэгт агуулсан лавлах материалын шошго ашиглахыг зөвшөөрч болно. Итгэмжлэлийн тэмдэгт бүхий лавлах материалын гэрчилгээ болон шошго нь итгэмжлэгч байгууллага нь лавлах материалыг зөвшөөрсөн эсвэл үйлдвэрлэсэн гэсэн сэтгэгдэл төрүүлэх ёсгүй. ISO 17034 стандартад шаардагдах мэдээллээс гадна шошго нь дараахь зүйл агуулна.

- итгэмжлэгдсэн лавлах материал үйлдвэрлэгчийн нэр, итгэмжлэлийн дугаар;
- бүтээгдэхүүний нэршил, лот дугаар;
- лавлах материалын гэрчилгээнд хийгдсэн лавлагаа.

8.4 Ур чадварын сорилтод хамаарах баримт бичиг

Итгэмжлэгч байгууллага нь ур чадварын сорилт зохион байгуулах итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтах схемтэй холбоотой баримт бичигт итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглахыг зөвшөөрч болно.

8.5 Биобанкны баримт бичиг, шошго

Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтсан биоматериал болон өгөгдөлтэй холбоотой шошго, гэрчилгээ, баримт бичигт итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглахыг зөвшөөрч болно. Эдгээр нь итгэмжлэгч байгууллага материал, өгөгдлийг хүлээн авсан, олж авсан эсвэл үүсгэсэн гэсэн сэтгэгдэл төрүүлэх ёсгүй.

ISO 20387 стандартын шаардлагаас гадна шошго нь дараахь зүйлийг агуулна.

- итгэмжлэгдсэн биобанкны нэр, итгэмжлэлийн дугаар;
- биологийн материалын тэмдэглэгээ;
- тайлан, гэрчилгээ, өгөгдөлд хамаарах лавлагаа.

9. ЗАР СУРТАЛЧИЛГАА & НИЙТЛЭЛ

9.1 Итгэмжлэгдсэн ТҮБ болон түүний

8.3 Reference Material Documents and Labels

An accreditation body may allow the use of RM labels containing the accreditation symbol. RM certificates and RM labels containing the accreditation symbol shall not give the impression that the accreditation body approved or produced the RM. In addition to the information required in ISO 17034, the label would usually include the following:

- the name and accreditation number of the accredited reference material producer;
- designation of the product and batch number;
- cross reference to the reference material certificate.

8.4 Proficiency Testing Documents

An accreditation body may allow the use of the accreditation symbol on the documents related to the PT schemes covered by the scope of accreditation of the PT provider.

8.5 Biobanking Documents and Labels

An accreditation body may allow the use of the accreditation symbol on labels, certificates and documents related to biological material and the associated data covered by the scope of accreditation. These shall not give the impression that the accreditation body approved, acquired or generated the material or data.

In addition to the requirements of ISO 20387, labels would usually include:

- the name and accreditation number of the accredited biobank;
- designation of the biological material; and
- cross-reference to the report, certificate or associated data, as relevant.

9. ADVERTISING AND PUBLICITY

9.1 An accredited CAB and its parent,

толгой/охин компаниуд нь Тохирлын үнэлгээний байгууллагын итгэмжлэлийн талаарх мэдээллийг зар сурталчилгааны материал, мэдэгдэлд мэдээлэл өгөх хүсэлтэй байж болно.

Сурталчилгааны материал дараах бүтэцтэй байна:

- вэбсайт(ууд);
- сурталчилгаа, сурталчилгааны материал;
- товхимол, байгууллагын хэвлэл;
- техникийн баримт бичиг;
- бизнесийн тайлан;
- тохирлын үнэлгээний үнийн санал

Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэгдсэн тохирлын үнэлгээний байгууллага болон түүний толгой/охин компанийн зүгээс хийгдэж байгаа зар сурталчилгаа, сурталчилгааны материалд итгэмжлэх статус нэхэмжлэхийг зохицуулах дүрэмтэй байна. Энэхүү дүрэм нь итгэмжлэлийн тэмдэгт, итгэмжлэлийн статустай холбоотой мэдэгдлийг тохирлын үнэлгээ нь байгууллагын итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтаж байгааг төөрөгдүүлэхгүй байхаар ашиглахыг шаарддаг.

9.2 Итгэмжлэлийн тэмдэгт ашигласанаар бүх оролцогч талуудын хувьд итгэмжлэлийн нэр хүнд, үнэ цэнэ нэмэгдэх ёстой. Тохирлын үнэлгээний байгууллагын итгэмжлэлийн тэмдэгт болон бусад итгэмжлэлийн мэдүүлэг түүний ерөнхий хэрэглээ нь Тохирлын үнэлгээний байгууллагын итгэмжлэлийн статусыг буруугаар ашиглахгүй байх, итгэмжлэгч байгууллагын нэр хүндийг унагахгүй байх нь итгэмжлэгч байгууллагын үүрэг юм. ISO/IEC 17011:2017-ын 4.3.1 а)-д итгэмжлэгч байгууллага нь "харилцаа холбооны хэрэгсэлд итгэмжлэлийн лавлагаа хийхдээ итгэмжлэлийн статус шаардах итгэмжлэлийн байгууллагын шаардлагыг бүрэн хангасан байх ёстой" гэжээ.

9.3 ISO/IEC 17011:2017-ын 4.3.3-т зааснаар итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн бэлэгдэл, ашиглалтыг зохицуулах бодлоготой байхыг шаарддаг. Итгэмжлэлийн статусыг

subsidiaries or sister companies may wish to incorporate in publicity and/or advertising material, statements concerning the CAB's accreditation.

Materials may include:

- website(s);
- publicity and advertising material;
- brochures and organisation publications;
- technical literature;
- business reports;
- quotations or proposals for conformity assessment activity.

An accreditation body shall have rules to govern the claiming of accreditation status in advertising and publicity materials by an accredited CAB and its parent, subsidiaries and sister companies. Such rules shall require the use of the accreditation symbols and claims of accreditation status in a way that is not misleading as to which conformity assessment activities are actually covered by the CAB's scope of accreditation.

9.2 The use of the accreditation symbols or material implying accreditation should enhance the reputation and value of accreditation for all stakeholders. It is the responsibility of the accreditation body to ensure that the general use of its accreditation symbols and other claims of accreditation by a CAB do not misrepresent the CAB's accreditation status and do not bring the accreditation body into disrepute. ISO/IEC 17011:2017, clause 4.3.1 a), requires that an accredited organisation "fully conforms with the requirements of the accreditation body for claiming accreditation status, when making reference to its accreditation in communication media".

9.3 ISO/IEC 17011:2017, clause 4.3.3, requires that an accreditation body shall have a policy governing its accreditation symbol's protection and use. The policy and other

шаардах тухай итгэмжлэгч байгууллагын бодлого болон бусад шаардлага нь дараахь зүйлийг агуулна.

- итгэмжлэлийн нэхэмжлэл нь Тохирлын үнэлгээний байгууллага болон түүний холбогдох байгууллага оролцож болох бусад үйл ажиллагаатай холбоогүй, зөвхөн итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтах тохирлын үнэлгээтэй холбоотой байх. Төслийн санал/үнийн саналд агуулагдах итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд багтсан тохирлын үнэлгээг хамааралгүй үйл ажиллагаанаас ялгах шаардлагатай;
- итгэмжлэлийн тэмдэгт бүтээгдэхүүн дээр наагдаагүй, эсхүл тухайн бүтээгдэхүүнийг баталгаажуулсан гэсэн утгаар ашиглаагүй (калибрацын шошго болон хяналтын шошгыг 8.1 ба 8.2 хэсгээс харна уу);
- итгэмжлэлийн байгууллага тохирлын үнэлгээний үр дүн, тэдгээр үр дүнгээс гарсан аливаа дүгнэлт, тайлбарын хариуцлагыг хүлээн зөвшөөрч байгаа мэт сэтгэгдэл төрүүлэх, итгэмжлэлийн тэмдэгт, итгэмжлэлийн мэдүүлгийг ашиглахгүй байх. эсвэл шалгагдсан бүтээгдэхүүн, эд зүйл, лавлагаа материал эсвэл биобанкны материал (калибраци, хяналт, лавлах материал болон биобанкны материалын шошго дээрх итгэмжлэлийн тэмдэгтэд тавигдах шаардлагыг 8.1, 8.2, 8.3, 8.5 хэсгээс үзнэ үү);
- итгэмжлэлийн тэмдэгтийг албан бичгийн хэвлэмэл хуудас болон/эсвэл байгууллагын бусад цаасан дээр хэвлэсэн бол эдгээр үйл ажиллагааны аль нь ч итгэмжлэлийн хамрах хүрээнд хамаарахгүй, үнийн саналд хэрэв эдгээрийн аль нь ч багтаагүй бол тохирлын үнэлгээний үр дүнг бүтээгдэхүүн баталгаажуулах зорилгоор ашиглахгүй

9.4 ISO/IEC 17025 стандартаар итгэмжлэгдсэн лаборатори нь дараах мэдэгдэлийн тусламжтайгаар тайлан, гэрчилгээндээ чанарын удирдлагын тогтолцоог хэрэгжүүлж

requirements of the accreditation body for claiming accreditation status shall at least include:

- the accreditation claim is related to or associated with only the conformity assessment activities that are covered by the scope of accreditation, and not with any other activities in which the CAB or its related organisation may be involved. In proposals or quotations, it is necessary to distinguish conformity assessment activities that are covered by the scope of accreditation from those which are not;
- an accreditation symbol or accreditation claim is not affixed to an item or product (or part of it) or used to imply that an item or product has been certified (for calibration labels and inspection labels, see clauses 8.1 and 8.2 respectively);
- an accreditation symbol or an accreditation claim is not used in any manner which gives the impression that the accreditation body accepts responsibility for conformity assessment results, or for any opinion or interpretation derived from those results, or that the accreditation body approves a tested, calibrated or inspected product or item, or reference material or biobank material (for requirements for accreditation symbols on calibration, inspection, reference material and biobank material labels, see clauses 8.1, 8.2, 8.3 and 8.5 respectively);
- where an accreditation symbol is printed on letterhead and/or other corporate paper, such items are not used for work proposals or quotes if none of the activity is within the scope of accreditation, nor for reporting of conformity assessment results if none of them are within the scope of the accreditation, nor for certifying a product or item

9.4 A laboratory accredited to ISO/IEC 17025 may mention that it operates a quality management system on its reports and certificates using the following statement:

байгаагаа дурдаж болно.

"Энэхүү лаборатори нь олон улсад хүлээн зөвшөөрөгдсөн ISO/IEC 17025 стандартын дагуу итгэмжлэгдсэн. Энэхүү итгэмжлэл нь лабораторийн чанарын удирдлагын тогтолцооны тодорхой цар хүрээ, үйл ажиллагааны техник ур чадвартай болохыг гэрчилнэ (2017 оны 4-р сарын ISO ILAC-IAF-ийн хамтарсан мэдэгдлийг үзнэ үү)

Итгэмжлэгдсэн лаборатори нь дээрх мэдэгдлийг тайлан эсвэл гэрчилгээндээ ашиглахаар сонгосон бөгөөд үйлчлүүлэгчдэдээ зориулж ISO ILAC-IAF-ийн хамтарсан мэдэгдэлээр (вэбсайтаар дамжуулан) хангах үүрэгтэй.

ISO 15189 стандартын дагуу итгэмжлэгдсэн эмнэлзүйн лаборатори нь ISO 15189 стандартыг итгэмжлэлийн стандарт болгон иш татсан, 2015 оны 1-р сарын ISO-ILAC IAF-ийн хамтарсан мэдэгдэлд дурдсантай дүйцэх мэдэгдлийг ашиглаж болно.

ISO/IEC 17020-д итгэмжлэгдсэн хяналтын байгууллага ISO/IEC 17020-ийг итгэмжлэлийн стандарт болгон иш татсан, 2013 оны 9-р сарын ISO ILAC-IAF-ын хамтарсан мэдэгдэлд дурдсантай дүйцэхүйц мэдэгдлийг ашиглаж болно.

10. ХАРИЛЦАН ХҮЛЭЭН ЗӨВШӨӨРӨХ ШААРДЛАГА

10.1 Итгэмжлэлийн байгууллага нь нэг буюу хэд хэдэн итгэмжлэлийн байгууллагатай харилцан хүлээн зөвшөөрөх тохиролцоонд хүрэх тохиолдолд түүний итгэмжлэгдсэн ТҮБ-ууд зохих үгээр хэлбэл, тайлан, гэрчилгээндээ ийм төрлийн хүлээн зөвшөөрөх нэхэмжлэл гаргаж болно.

10.2 ILAC MRA болон ILAC R7-F1 гэрээнд гарын үсэг зурах эрхтэй, ILAC-ийн нарийн бичгээс хосолсон тэмдэгт ашиглах зөвшөөрөл авсан итгэмжлэлийн байгууллага нь итгэмжлэгдсэн байгууллагадаа ILAC MRA тэмдэгт ашиглахыг зөвшөөрч болно. Итгэмжлэлийн байгууллага нь ILAC R7:05/2015 - ILAC MRA тэмдэгт ашиглах дүрмийн үүрэг, заалтуудыг хангасан байна.

"This laboratory is accredited in accordance with the recognised International Standard ISO/IEC 17025. This accreditation demonstrates technical competence for a defined scope and the operation of a laboratory quality management system (refer to joint ISO ILAC-IAF Communiqué dated April 2017)"

An accredited laboratory choosing to use the above statement on its reports or certificates should also either supply, or provide access to (via a website), the Joint ISO ILAC-IAF Communiqué as part of the package for its customers.

A medical testing laboratory accredited to ISO 15189 may use an equivalent statement quoting ISO 15189 as the accreditation standard and referring to the joint ISO-ILAC IAF Communiqué dated January 2015.

An inspection body accredited to ISO/IEC 17020 may use an equivalent statement quoting ISO/IEC 17020 as the accreditation standard and referring to the joint ISO ILAC-IAF Communiqué dated September 2013.

10. MUTUAL RECOGNITION CLAIMS

10.1 Where an accreditation body has a mutual recognition arrangement with one or more other accreditation bodies, its accredited CABs may, in appropriate words, make claim to such recognition on their reports or certificates.

10.2 An accreditation body who is a signatory to the ILAC MRA, and who has signed the *ILAC R7-F1 Agreement for the use of the ILAC MRA Mark* and obtained approval for the use of the combined mark from the ILAC Secretariat, may approve the use of the ILAC MRA Mark by its accredited CABs. The accreditation body shall meet the obligations and provisions of the *ILAC R7:05/2015 - Rules for the Use of the ILAC*

10.3 Итгэмжлэлийн байгууллага нь итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглах түншүүдтэйгээ тусгайлан ганцаарчилсан гэрээ байгуулаагүй бол баталгаат тайлан, гэрчилгээнд харилцан хүлээн зөвшөөрөх түншийн итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглахыг зөвшөөрөхгүй.

11. ИТГЭМЖЛЭЛИЙН ТЭМДЭГТИЙГ БУРУУГААР АШИГЛАХ

11.1 Итгэмжлэлийн тэмдэгт, ILAC-MRA тэмдэгтийг буруугаар ашигласан тохиолдолд тухайн байгууллагын итгэмжлэл түүний статустай холбоотой асуудлыг нухацтай авч үзэх хэрэгтэй. Энэ нь олон улсын тохирлын үнэлгээний бүх үйл явцын найдвартай байдлыг ихээхэн алдагдуулж болзошгүй.

ISO/IEC 17011:2017 стандартын 4.3.5-д “Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэлийн статусын талаар буруу, зөвшөөрөлгүй нэхэмжлэл гаргасан, итгэмжлэлийн тэмдэгт, итгэмжлэгч байгууллагын логог төөрөгдүүлсэн, зөвшөөрөлгүй ашигласан тохиолдолд зохих арга хэмжээ авна.

Тайлбар: Зохих арга хэмжээнд залруулах, түдгэлзүүлэх, итгэмжлэлийг цуцлах, зөрчлийг нийтлэх, шаардлагатай бол хуулийн арга хэмжээ авах хүсэлт багтана.”

Итгэмжлэлийн статусын талаар ташаа мэдээлэл илэрсэн тохиолдолд итгэмжлэгч байгууллага түүнийг шалгах үүрэгтэй. Зарим тохиолдолд, ялангуяа итгэмжлэгдээгүй байгууллага буруугаар ашигласан тохиолдолд зохиогчийн эрх, шударга өрсөлдөөний хуулиар арга хэмжээ авах шаардлага үүсч болно.

11.2 Итгэмжлэгч байгууллага нь итгэмжлэгдсэн ТҮБ-н зүгээс гаргасан тухайн буруутай үйл ажиллагаанд нэн даруй итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглахыг зогсоох, эсвэл тайлан, гэрчилгээ, сурталчилгааны материал, хэвлэмэл хуудас, цахим хуудас зэрэгт итгэмжлэлийн статусын талаар ямар нэгэн мэдэгдэл хийхээ болихыг

MRA Mark.

10.3 The use of accreditation symbols of mutual recognition partners on endorsed reports or certificates shall not be permitted by an accreditation body unless it has specific one-to one agreements with its partner(s) whose accreditation symbols are to be used.

11. MISUSE OF ACCREDITATION SYMBOL OR ACCREDITATION STATUS

11.1 Misuse of an accreditation symbol, the ILAC-MRA Mark or claim of accreditation status by any organisation should be treated seriously. It could significantly undermine the credibility of the whole international conformity assessment process.

ISO/IEC 17011:2017, clause 4.3.5, states “*the accreditation body shall take suitable action to deal with incorrect or unauthorized claims of accreditation status, or misleading or unauthorized use of accreditation symbols and the accreditation body logo.*

Note: Suitable actions include requests for corrective action, suspension, withdrawal of accreditation, publication of the transgression and if necessary, legal action.”

An accreditation body shall have rules and procedures for sanctions, where particularly where misuse was by an organisation that is not accredited, legal actions under copyright or fair trading or other laws of the relevant jurisdiction may be necessary.

11.2 An accreditation body shall have procedures to ensure that an accredited CAB discontinues the use of the accreditation symbols or ceases to make any reference to accreditation status in reports, certificates, promotional material, letterhead, internet web sites, etc. for an activity immediately upon suspension or withdrawal of the accreditation

баталгаажуулах журамтай байна. Тухайн үйл ажиллагааны итгэмжлэлийг түдгэлзүүлэх, цуцлах эрхтэй.

Гэсэн хэдий ч, баталгаат тайлан гаргаагүй тохиолдолд түр хугацаагаар түдгэлзүүлэхийг (жишээ нь, нөөцийн хомсдолоос үүдэлтэй) үзэмжээр шийдэж болно.

12. ДҮГНЭЛТ

Итгэмжлэлийн бүрэн бүтэн байдал нь итгэмжлэгч байгууллага, тэдгээрийн итгэмжлэгдсэн ТҮБ-ууд итгэмжлэлийн статус, итгэмжлэлийн тэмдэгт ашиглалтыг зохих ёсоор шаардах, итгэмжлэгдсэн бүх ТҮБ-ууд, тэдгээрийн үйлчлүүлэгчид болон бусад хэрэглэгчдийн эрх ашгийг хамгаалах үүднээс итгэмжлэлийн нэр хүнд, үнэ цэнийг сайжруулахад хамтран хариуцлага хүлээнэ.

13. АШИГЛАСАН МАТЕРИАЛ

13.1 ISO/IEC 17000 Conformity assessment – Vocabulary and general principles.

13.3 ISO/IEC 17020 Conformity assessment – Requirements for the operation of various types of bodies performing inspection.

13.4 ISO/IEC 17025 General requirements for the competence of testing and calibration laboratories.

13.5 ISO 17034 Conformity assessment - General requirements for the competence of reference material producers.

13.6 ISO/IEC 17043 Conformity assessment - General requirements for proficiency testing

13.7 ISO 15189 Medical laboratories - Requirements for quality and competence.

13.8 ISO 20387 General requirements for biobanking

for that activity.

However, discretion is required in cases of temporary suspension (e.g. resulting from the temporary absence of resources) provided that no endorsed reports are being issued.

12. CONCLUSION

The integrity of accreditation depends on accreditation bodies and their accredited CABs taking joint responsibility for the proper claims of accreditation status and use of accreditation symbols, and for improving the reputation and value of accreditation for the benefit of all accredited CABs, their customers and other users of conformity assessment results

13. REFERENCES

13.1 ISO/IEC 17000 Conformity assessment – Vocabulary and general principles.

13.3 ISO/IEC 17020 Conformity assessment – Requirements for the operation of various types of bodies performing inspection.

13.4 ISO/IEC 17025 General requirements for the competence of testing and calibration laboratories.

13.5 ISO 17034 Conformity assessment - General requirements for the competence of reference material producers.

13.6 ISO/IEC 17043 Conformity assessment - General requirements for proficiency testing

13.7 ISO 15189 Medical laboratories - Requirements for quality and competence.

13.8 ISO 20387 General requirements for biobanking