

Föreskrifter om ändring i Styrelsens för ackreditering och teknisk kontroll (Swedac) föreskrifter och allmänna råd (STAFS 2011:33) om ackreditering av laboratorier;

beslutade den 29 augusti 2017.

Styrelsen för ackreditering och teknisk kontroll (Swedac) föreskriver med stöd av 3 § förordningen (2011:811) om ackreditering och teknisk kontroll i fråga om styrelsens föreskrifter och allmänna råd (STAFS 2011:33) om ackreditering av laboratorier¹ dels att 4 § ska upphöra att gälla, dels att nuvarande bilaga 1 ska betecknas bilaga, dels att 3 § och bilagan ska ha följande lydelse.

3 §² Ett ackrediterat laboratorium ska uppfylla kraven i standarden SS-EN ISO/IEC 17025:2005.

Ett ackrediterat medicinskt laboratorium ska uppfylla kraven i

1. standarden SS-EN ISO/IEC 17025:2005, eller
2. standarden SS-EN ISO 15189:2012, eller
3. standarden SS-EN ISO/IEC 17025:2005 och standarden SS-EN ISO 15189:2012.

Ett ackrediterat laboratorium ska även uppfylla krav i dokument angående tillämpning av ovan nämnda standarder. En lista över aktuella dokument finns i bilagan till dessa föreskrifter.

Bilaga³

För ackrediterade laboratorier gäller följande dokument:

1. EA-4/02 M:2013 – *Evaluation of the Uncertainty of Measurements in Calibration* (including supplement 1 to EA-4/02),
2. EA-4/16G:2003 – *EA Guidelines on the Expression of Uncertainty in Quantitative testing*,
3. SIS-CEN/TS 15675:2007 – *Air quality – Measurement of stationary source emission - Application of EN ISO/IEC 17025:2005 to periodic measurements*, och
4. ILAC P14: 01/2013 – *ILAC Policy for Uncertainty in Calibration*.

¹ Senaste lydelse av 4 § STAFS 2015:9.

² Senaste lydelse STAFS 2013:19.

³ Senaste lydelse av tidigare bilaga 1 STAFS 2015:9. Ändringen innebär att tidigare punkt 4 tas bort och att tidigare punkt 5 omnumreras.

Denna författning träder i kraft den 1 oktober 2017.

På Swedacs vägnar

PETER STRÖMBÄCK

Kristina Hallman