|  |  |
| --- | --- |
| **WNIOSKUJĄCY** |  |
| *nazwa i adres* | *miejscowość, data* |
|  |  |
|  |  |
|  |  |
| Nr akredytacji: | **RMP XXX** |  |

**Załącznik do wniosku o AKREDYTACJę**

**PRODUCENTA MATERIAŁÓW ODNIESIENIA**

1. **Identyfikacja zakresu działalności produkcyjnej objętej wnioskiem**

|  |
| --- |
| **Kategorie/podkategorie materiałów odniesienia** *(zaznaczyć odpowiednie)[[1]](#footnote-1)* |
| **A**  | **Skład chemiczny** |  | B10 | Materiały odniesienia do badań kryminalistycznych |  |
| A1 | Metale |  | **C** | **Fizyczne właściwości** |  |
| A2 | Nieorganiczne materiały odniesienia |  | C1 | Właściwości optyczne |  |
| A3 | Organiczne materiały odniesienia |  | C2 | Właściwości elektryczne i magnetyczne |  |
| A4 | Środowiskowe materiały odniesienia |  | C3 | Pomiary częstotliwości |  |
| A5 | Materiały odniesienia do badań w ochronie zdrowia |  | C4 | Pomiary radioaktywności |  |
| A6 | Gazowe materiały odniesienia |  | C5 | Właściwości termodynamiczne |  |
| A7 | Materiały odniesienia do badańaktywności jonowej |  | C6 | Właściwości fizykochemiczne |  |
| A8 | Materiały odniesienia do badań kryminalistycznych |  | **D** | **Mechaniczne/inżynieryjne właściwości**  |  |
| **B** | **Biologiczne i kliniczne właściwości** |  | D1 | Parametry powierzchni |  |
| B1 | Medycyna ogólna |  | D2 | Badania nieniszczące |  |
| B2 | Chemia kliniczna |  | D3 | Twardość |  |
| B3 | Patologia tkanek |  | D4 | Wytrzymałość |  |
| B4 | Hematologia i cytologia |  | D5 | Rozciąganie |  |
| B5 | Immunohematologia |  | D6 | Elastyczność |  |
| B6 | Immunologia |  | D7 | Pełzanie |  |
| B7 | Parazytologia |  | D8 | Badania ogniowe |  |
| B8 | Bakteriologia i mikologia |  | **E** | **Inne właściwości** |  |
| B9 | Wirusologia  |  |  |  |  |

1. **Wnioskowany zakres akredytacji / zmiany w zakresie akredytacji**
	1. **Obszar dobrowolny** *(tabelę powielić zgodnie z liczbą lokalizacji działalności produkcyjnej objętej wnioskiem)*

|  |
| --- |
| *Nazwa i adres lokalizacji w której (z których) jest prowadzona działalność objęta wnioskiem* |
| **Rodzaj materiału odniesienia****(CRM/RM)** | **Nazwa materiału odniesienia / matryca materiału odniesienia lub artefakt** | **Charakteryzowana właściwość materiału odniesienia** | **Podejście stosowane do przypisywania wartości właściwości materiału odniesienia** | **Wnioskowana zmiana** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |

*W kolumnie 4 podaj strategię charakteryzowania materiału odniesienia zgodną z normą PN-EN ISO 17034 (pkt. 7.12.3) oraz informację o zastosowanej metodzie, np. metoda chromatograficzna, GC-FID.*

*W kolumnie 5 wskaż symbol zmiany zakresu akredytacji: A- akredytacja, R – rozszerzenie, U – uaktualnienie, K - korekta.*

* 1. **Elastyczny zakres akredytacji**

|  |
| --- |
| *Nazwa i adres lokalizacji w której (z których) jest prowadzona działalność objęta wnioskiem* |
| **Rodzaj materiału odniesienia****(CRM/RM)** | **Nazwa materiału odniesienia / matryca materiału odniesienia lub artefakt** | **Charakteryzowana właściwość materiału odniesienia** | **Podejście stosowane do przypisywania wartości właściwości materiału odniesienia** | **Wnioskowane zmiany** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| *CRM* | *Węglowy materiał odniesienia E* | *Zawartość pierwiastków i ich tlenków w próbkach po spopieleniu* | *Przypisywanie wartości właściwości z zastosowaniem kilku metod o wykazanej dokładności, w kilku kompetentnych laboratoriach* | *R**Dodawanie materiału w ramach grupy materiałów odniesienia*  |

*W kolumnie 4 podaj strategię charakteryzowania materiału odniesienia zgodną z normą PN-EN ISO 17034 (pkt. 7.12.3) oraz informację o zastosowanej metodzie, np. metoda chromatograficzna, GC-FID.*

*W kolumnie 5 wskaż symbol zmiany zakresu akredytacji: R – rozszerzenie, U – uaktualnienie, K – korekta oraz granicę elastyczności której zmiana dotyczy*

1. **Wymagane dokumenty:**

Do wniosku należy dołączyć następujące dokumenty opisujące wprowadzony system zarządzania, zgodny z wymaganiami normy PN-EN ISO 17034:

* dokumentacja systemu zarządzania,
* plan produkcji dla każdego zgłoszonego we wniosku materiału odniesienia,
* informację o zasobach (FARM-05),
* wyniki przeglądu dokumentacji (formularz FARM-02 w wersji drukowanej i elektronicznej, tylko przy wniosku o akredytację),

oraz wykaz przekazywanej do PCA dokumentacji wraz z jej identyfikacją.

|  |  |
| --- | --- |
|  | *.......................................................**podpis osoby upoważnionej* |

1. zaznaczyć znakiem X we właściwym wierszu [↑](#footnote-ref-1)