CNAS-GL30《标准物质/标准样品生产者认可指南》修订说明

作为CNAS-GL30主要参考文献的CNAS-RL07《标准物质/标准样品生产者能力认可规则》CNAS-GL01《实验室认可指南》均发布了新版。为更好地理解CNAS-RL07《标准物质/标准样品生产者能力认可规则》,推动标准物质/标准样品生产者认可，为保持和已有文件的连贯性，便于相关方阅读，需要根据RL07的变化对CNAS-GL01：2007《实验室认可指南》进行修订。

由于原文件指导性不强，许多内容是对CNAS其他文件的重复,因此在修订时对原文件进行了全面改写，文件结构与原文件完全不同。本次修订按照《实验室认可规则》，对每一步骤的要求进行了说明，使其更具指导性。新旧版本文件的结构对比如下：

CNAS-GL30新旧版文件结构对比

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| 章节号 | CNAS-GL30：2011 | CNAS-GL30：2016 |
|  | 前言 | 前言 |
|  | 序言 | —— |
| 1 | 范围 | 范围 |
| 2 | 规范性引用文件 | 引用文件 |
| 3 | 术语和定义 | 术语和定义 |
| 4 | 认可准备 | CNAS认可文件介绍 |
| 4.1 | 对申请人的要求 | —— |
| 4.2 | 认可准则 | —— |
| 4.3 | RMP生产环节及其需满足的要求 | —— |
| 4.4 | 其他要求 | —— |
| 5 | 认可申请 | 认可流程 |
| 5.1 | 申请类型 | 第一步：建立管理体系 |
| 5.2 | 正式申请 | 第二步：提交申请 |
| 5.3 | —— | 第三步：受理决定 |
| 5.4 | —— | 第四步：文件评审 |
| 5.5 | —— | 第五步：现场评审 |
| 5.6 | —— | 第六步：整改验收 |
| 5.7 | —— | 第七步：批准发证 |
| 5.8 | —— | 第八步：后续工作 |
| 6 | RMP认可流程 | 其他事项 |
| 6.1 | 初次评审 | —— |
| 6.2 | 监督评审 | —— |
| 6.3 | 复评审 | —— |
| 7 | 认可的变更 | —— |
| 7.1 | 扩大认可范围 | —— |
| 7.2 | 缩小认可范围 | —— |
| 7.3 | 变更的处理 | —— |
| 7.4 | 认可规则、认可准则的变更 | —— |
| 8 | 暂停、恢复、撤销、注销认可 | —— |
| 8.1 | 暂停认可 | —— |
| 8.2 | 恢复认可 | —— |
| 8.3 | 撤销认可 | —— |
| 8.4 | 注销认可 | —— |
| 9 | 权利和义务 | —— |
| 9.1 | CNAS的权利和义务 | —— |
| 9.2 | RMP的权利和义务 | —— |