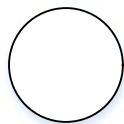


فرآیند ممیزی از آزمایشگاه واحدهای تولیدی بر اساس چک لیست LPRPs

بخش تضمین کیفیت



برنامه‌ریزی طی جدول زمانی بازدید سالیانه از آزمایشگاه واحدهای تولیدی

بخش‌های مختلف آزمایشگاه کنترل غذا، دارو و تجهیزات پزشکی شیراز

مراجعه به آزمایشگاه واحدهای تولیدی طی برنامه زمان‌بندی شده

بررسی شرایط محیطی، الزامات فنی، ایمنی و مستندات (در محل)

تکمیل چک لیست ارزیابی آزمایشگاه واحدهای تولیدی



اعلام عدم انطباق‌های ممیزی، تعیین سطح آزمایشگاه و ابلاغ به مسئول فنی

بخش تضمین کیفیت

تحويل چک لیست تکمیل شده به بخش تضمین کیفیت

سطح D
توقف فعالیت آزمایشگاه و گزارش به معاونت غذا و دارو جهت اقدام لازم، در صورت صدور مجوز یا درخواست ادامه فعالیت، انجام ممیزی پیگیری رفع عدم انطباق

سطح C
تعداد دفعات ممیزی حداقل ۲ بار در سال، انجام ممیزی تأییدی در صورت تقاضای افزایش خط یا محصول جدید

سطح B
تعداد دفعات ممیزی حداقل ۲ بار در سال، ارسال نمونه مهارت آزمایشی در صورت صلاحدید آزمایشگاه کنترل غذا و دارو

سطح A و A⁺
تعداد دفعات ممیزی حداقل ۱ بار در سال، ارسال نمونه مهارت آزمایشی در صورت صلاحدید آزمایشگاه کنترل غذا و دارو

نامه اعلام عدم انطباق به اداره ارزیابی و نظارت بر فرآورده‌های خوراکی، آشنامیدنی، آرایشی و بهداشتی جهت پیگیری‌های بعدی

امکان صدور مجوز آکرودینه طبق ضوابط و بنا به درخواست واحد تولیدی در صورت موفقیت متوالی در کسب رتبه A یا A⁺

