Gesuch um Erweiterung der Akkreditierung

|  |  |
| --- | --- |
| Konformitätsbewertungsstelle (Kurzbezeichnung) |  |
| Akkreditierungsnummer |  |
| Zuständige/r Leitende/r Begutachter/in (LB) |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

  \*  /  \*  /  \*  /  \*  /  \*

#### Inhaltsverzeichnis

[1 Prüflaboratorium (STS) inklusive medizinisches Laboratorium (SMTS) 3](#_Toc135140608)

[2 Kalibrierlaboratorium (SCS) 5](#_Toc135140609)

[3 Inspektionsstelle (SIS) oder Zertifizierungsstelle (SCESm / SCESp / SCESe) 6](#_Toc135140610)

[4 Referenzmaterialhersteller (SRMS) 8](#_Toc135140611)

[5 Anbieter von Eignungsprüfungen (SPTS) 9](#_Toc135140612)

[6 Alle Akkreditierungstypen 11](#_Toc135140613)

#### Vorgehen zur Eingabe des Gesuchs

Im vorliegenden Formular finden Sie unter den Ziffern 1 bis 5 den zu Ihrer bestehenden Akkreditierung des Typs **STS und SMTS, SCS, SIS, SCESm / SCESp / SCESe, SRMS oder SPTS** relevanten Teil. Füllen Sie den Ihre Konformitätsbewertungsstelle betreffenden Teil sowie zusätzlich die Ziffer 6 vollständig elektronisch[[1]](#footnote-1) aus. Die Spalte «Referenzen / Anmerkungen» muss dabei nachvollziehbare Angaben enthalten. Referenzierte Unterlagen legen Sie dem Formular bei.

Die zur Erweiterung des Geltungsbereichs beantragten Konformitätsbewertungsverfahren sind zusätzlich im Verzeichnis mit dem aktuellen Geltungsbereich der Akkreditierung im Änderungsmodus einzutragen. Bei flexiblen Geltungsbereichen ist ein Gesuch um Erweiterung der Akkreditierung nur einzureichen, wenn im entsprechenden Verzeichnis durch die neuen Verfahren eine Änderung erforderlich ist. Die aktuelle Version des Verzeichnisses im MS Word-Format kann bei der SAS bezogen werden. Die von Ihnen geänderte Datei legen Sie dem Formular ebenfalls bei.

#### Vorgabe zum Einreichungstermin

Ihr Gesuch um Erweiterung der Akkreditierung reichen Sie der SAS bis spätestens **6 Monate** vor der nächsten geplanten Begutachtung an folgende Adresse ein:   
**Schweizerische Akkreditierungsstelle SAS, Holzikofenweg 36, 3003 Bern (oder per Mail an info@sas.ch)**.

#### Behandlung des Gesuchs und Vorbehalt

Unzureichend ausgefüllte Gesuche und/oder nicht zugestellte bzw. inhaltlich ungenügende Beilagen führen zu Rückfragen und verzögern die Behandlung des Gesuchs.

In einem ersten Schritt beurteilt die SAS den beantragten Geltungsbereich hinsichtlich dessen Akkreditierbarkeit. Auf der Grundlage eines diesbezüglich positiven Entscheides erfolgt die Beurteilung der anforderungskonformen Durchführbarkeit der erforderlichen Begutachtung(en) durch die SAS. Erweiterungen des Geltungsbereiches führen i.d.R. zu einem zusätzlichen erstmaligen und zu einem dauerhaft erhöhten Begutachtungsaufwand. Die Prüfung der Durchführbarkeit erfolgt daher u. a. auf dem Hintergrund der Verfügbarkeit SAS-interner Personalressourcen und erforderlicher Fachexpertinnen bzw. Fachexperten. Aus einer positiven Beurteilung der Akkreditierbarkeit des beantragten Geltungsbereiches (oder von Teilen davon) kann daher kein Anrecht auf die Durchführung der Begutachtung(en) generell oder zu von der Konformitätsbewertungsstelle gewünschten Terminen abgeleitet werden. Siehe dazu auch das [SAS-Dokument Nr. 707](https://www.sas.admin.ch/dam/sas/de/dokumente/Wie%20wird%20meine%20Stelle%20akkreditiert/Gesetzliche%20Grundlagen/707.pdf.download.pdf/707d.pdf) «Rechte und Pflichten im Rahmen der Akkreditierung», Ziffer 5 «Priorisierung».

# Prüflaboratorium (STS) inklusive medizinisches Laboratorium (SMTS)

Für Laboratorien ist nur dann ein Gesuch erforderlich, wenn es sich bei den gewünschten Erweiterungen nicht um Modifikationen im Rahmen des flexiblen Geltungsbereiches gemäss Typ B und C handelt. Bei Unklarheiten ist vorgängig der/die für das Akkreditierungsverfahren zuständige Leitende Begutachter/in der SAS zu kontaktieren.

## Erweiterung mit folgenden Prüfverfahren

| Produkte- oder Stoffgruppe, Tätigkeitsgebiet | **Messprinzip** (Merkmale, Messbereiche, Prüfungsarten) | **Prüfverfahren, Anmerkungen** (nationale, internationale Normen, eigene Verfahren) |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Erweiterung des Geltungsbereichs des Prüflaboratoriums und/oder medizinischen Laboratoriums

| Folgende Anpassungen / Änderungen sind notwendig | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung  und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Räumlichkeiten?  (wurden angepasst und/oder neu in Betrieb genommen) |  |  |  |
| Prüfeinrichtungen?  (wurden angepasst und/oder neu erworben und charakterisiert) |  |  |  |
| Validierungen?  (Konzept und Verfahrensanweisung sind vorhanden) |  |  |  |
| Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren sind vorhanden, welche eine **Validierung belegen**? |  |  |  |
| Verifizierungen?  Konzept und Verfahrensanweisung sind vorhanden? |  |  |  |
| Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren sind vorhanden, welche eine **Verifizierung belegen**? |  |  |  |
| Messunsicherheitsbestimmungen?  Anmerkung: Berechnungen für die betroffenen Prüfverfahren sind erfolgt und können eingesehen werden. |  |  |  |
| **Rückführung** auf nationale Normale / Referenzmaterialien?  Anmerkung: Nachweise zur ordentlichen Rückführung sind vorhanden. |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Änderung auf einen flexiblen Akkreditierungstyp

| Änderung des Akkreditierungstyps (Typ A/B/C)  Erweiterung auf eine flexible Darstellung des Geltungsbereichs | Nachweise für die Änderung vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung  und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| * von **Typ A** nach **Typ B**? |  |  |  |
| * von **Typ A** nach **Typ C**? |  |  |  |
| * von **Typ B** nach **Typ C**? |  |  |  |
| Konzept und Verfahrensanweisung sind vorhanden?   * zur Modifikation und Verifizierung von Verfahren (**Typ B**) |  |  |  |
| Konzept und Verfahrensanweisung sind vorhanden?   * zur Entwicklung, Modifikation, Validierung und Verifizierung von Verfahren (**Typ C**) |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

# Kalibrierlaboratorium (SCS)

## Erweiterung mit folgenden Kalibrierverfahren

| Messgrösse / Kalibrier­gegenstand | Messbereich | Bestmögliche Messunsicherheit ± |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Erweiterung des Geltungsbereichs des Kalibrierlaboratoriums

| Folgende **Anpassungen / Änderungen sind notwendig** | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Räumlichkeiten?  (wurden angepasst oder neu in Betrieb genommen) |  |  |  |
| Kalibriereinrichtungen?  (wurden angepasst und/oder neu erworben und charakterisiert) |  |  |  |
| **Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren** sind vorhanden, welche eine **Validierung** oder **Verifizierung** belegen? |  |  |  |
| Messunsicherheitsbetrachtungen und -bilanzen?  Anmerkung: Berechnungen für die betroffenen Kalibrierverfahren sind erfolgt und können eingesehen werden. |  |  |  |
| **Rückführung** auf nationale Normale / Referenzmaterialien?  Anmerkung: Nachweise zur ordentlichen Rückführung sind vorhanden. |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

# Inspektionsstelle (SIS) oder Zertifizierungsstelle (SCESm / SCESp / SCESe)

## Erweiterung mit folgenden Inspektions- und/oder Zertifizierungsverfahren

| Normen | Zugelassene technische Bereiche | Anmerkungen |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Erweiterung des Geltungsbereichs – der Inspektions- und/oder Zertifizierungsstelle

| Folgende **Anpassungen / Änderungen sind notwendig** | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| **Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren** sind vorhanden, welche eine **Validierung** oder **Verifizierung** belegen, und können eingesehen werden? |  |  |  |
| Besteht eine **repräsentative Auswahl von Mitarbeitenden** (Inspektoren, Auditoren), die anlässlich von begleiteten Aktivitäten (**Witness Audits**) begutachtet werden können?  Anmerkung: Beispiele für SIS, SCESm und SCESp sind von der SAS frei wählbar. |  |  |  |
| Besteht eine **repräsentative Auswahl von zu inspizierende und/oder zu auditierende Stellen** für die Durchführung der begleiteten Aktivitäten (**Witness Audits**)?  Anmerkung: Beispiele für SIS, SCESm und SCESp sind von der SAS frei wählbar. |  |  |  |
| Besteht eine **repräsentative Auswahl von Prüfungen bei denen Prüfende und Geprüfte** von der SAS begleitet werden können und/oder Aufzeichnungen zum Thema die eingesehen werden können?  Anmerkung: Beispiele **für SCESe** von der SAS frei wählbar. |  |  |  |
| Werden **Unterauftragnehmer** einge­setzt, die von der SAS in die Begut­achtung einbezogen werden müssen, damit der Prozess im Akkreditierungs­verfahren vollständig ist? |  |  |  |
| Besteht eine oder mehrere **Registrie­rungspflichten bei Inhabern** von proprietären Programmen, welche bei der Inspektion und/oder Zertifizierung eingesetzt werden? |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

# Referenzmaterialhersteller (SRMS)

## Erweiterung mit folgenden Verfahren für die Charakterisierung von Referenzmaterialien

| Referenzmaterialmatrix / Referenzmaterialartefakt | Charakterisierte Merkmale | Art | Verwendeter Ansatz für die Zuweisung der Merkmalswerte |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Erweiterungen des Geltungsbereichs des Referenzmaterialherstellers

| Folgende **Anpassungen / Änderungen sind notwendig** | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren sind vorhanden, welche eine **Validierung belegen**? |  |  |  |
| Messunsicherheitsbestimmungen?  Anmerkung: Berechnungen für die betroffenen Prüfverfahren sind erfolgt und können eingesehen werden. |  |  |  |
| **Rückführung** auf nationale Normale / Referenzmaterialien?  Anmerkung: Nachweise zur ordentlichen Rückführung sind vorhanden |  |  |  |
| Wurden sämtliche **Anforderungen** der Norm ISO/IEC 17034 **an die Produktionsplanung** berücksichtigt und dokumentiert? |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

# Anbieter von Eignungsprüfungen (SPTS)

## Erweiterung mit folgenden Verfahren für die Eignungsprüfung

| Fachtechnisches Gebiet / Einzelprodukte oder Produktgruppen | Einzelbestimmungen oder Gruppen von Bestimmungen | Name der Eignungsprüfung |
| --- | --- | --- |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Erweiterungen des Geltungsbereichs des Anbieters von Eignungsprüfungen

| Folgende **Anpassungen / Änderungen sind notwendig** | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Aufzeichnungen für die betroffenen Verfahren sind vorhanden, welche eine **Validierung belegen**? |  |  |  |
| Wurden die **Homogenität** und die **Stabilität** der Prüfgegenstände ermittelt und bestätigen diese die Eignung der Prüfgegenstände für das neue Eignungsprüfungsprogramm? |  |  |  |
| Wurden für das neue Eignungsprüfungsprogramm sämtliche Anforderungen der Norm ISO/IEC 17043 in einem der Norm entsprechenden **Plan** dokumentiert? |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Änderung auf einen flexiblen Akkreditierungstyp

| Änderung des Akkreditierungstyps (Typ A auf B)  Erweiterung auf eine flexible Darstellung des Geltungsbereichs | Nachweise für die Änderung vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| * von **Typ A** nach **Typ B**? |  |  |  |
| **Konzept und Verfahrensanweisung** zur Modifikation und Einführung von neuen Eignungsprüfungen (Typ B) sind vorhanden? |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

# Alle Akkreditierungstypen

## Risiken die mit der Erweiterung einhergehen

| **Risikoabklärung** | Nachweise für die Erweiterungen vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Liegt eine Beurteilung der möglichen Risiken in Zusammenhang mit der Erweiterung vor? |  |  |  |
| Wurden vorbeugende Massnahmen zur Vermeidung / Minimierung der ermittelten Risiken festgelegt? |  |  |  |

## Aufnahme zusätzlicher Standorte in den Geltungsbereich der Akkreditierung

Ein Gesuch um Erweiterung der Akkreditierung mit zusätzlichen Standorten ist nur einzureichen, wenn sich der neue Standort **nicht** im gleichen Areal (Campus, gleiche Adresse) wie der Hauptsitz der Konformitätsbewertungsstelle befindet.

| Erweiterung auf neue/n Standort/e | Nachweise für die Änderung vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Ist vorgesehen, am neuen Standort **Tätigkeiten unter der bestehenden Akkreditierung** durchzuführen?  *Angaben zum neuen Standort aufführen.* |  |  |  |
| Werden am neuen Standort **Tätig­keiten angeboten, die bereits im Geltungsbereich** der Akkreditierung enthalten sind?  Anmerkung: Falls «Ja» angekreuzt wird, sollen diese Verfahren entsprechend mit «**bisherig**» für den betreffenden Standort markiert werden. |  |  |  |
| Werden am neuen Standort **Tätigkeiten angeboten, die noch nicht im Geltungsbereich** der Akkreditierung enthalten sind?  Anmerkung: Falls «Ja» angekreuzt wird, sollen diese Verfahren entsprechend mit Vermerk «**neu**» für den betreffenden Standort markiert werden. |  |  |  |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Änderung der normativen Grundlage für die Akkreditierung einer KBS

| Änderung der normativen Grundlage für die Akkreditierung | | Nachweise zur Umstellung vorhanden | | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Ja | Nein |
| Von der Norm | ISO/IEC 17043 :2010 |  |  | Der Nachweis zur Umstellung auf die neue Norm wird mit Einreichung des vollständig ausgefüllten Referenzdokuments zur Norm ISO/IEC 17043:2023 zusammen mit den im SAS Dokument 741 geforderten Unterlagen mindestens zwei Monate vor der Begutachtung erbracht. |
| Zur Norm | ISO/IEC 17043:2023 |

| Anmerkungen |  |
| --- | --- |

## Zusätzliche Informationen

| Zusätzliche Informationen | Referenzen / Anmerkungen  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |
| --- | --- |
|  |  |
|  |  |
|  |  |

Anmerkung: **Falls erforderlich**, weitere Informationen (z. B. relevant für die Bezeichnung – siehe Frage 6.5, Standort – Aktivitäten am Standort, Akkreditierungstyp A/B/C der Inspektionsstelle, Land/Länder in denen Aktivitäten der Gesuchstellerin berücksichtigt werden müssen, Versionsanpassung z. B. der zugrundeliegenden technischen Normen oder Grundlagen, Anpassung der IT- oder MS-Infrastruktur).

## Einsatz von Verfahren im gesetzlich geregelten Bereich

| Wendet die Gesuchstellerin **Verfahren** an, welche durch kantonales, eidgenössisches oder ausländisches **Recht geregelt sind** (AkkBV, Art. 11)? | Ja | Nein | Weiss nicht |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  |  |

| Ein Antrag auf **Bezeichnung bzw. Erweiterung der Bezeichnung bzw. Anerkennung** wurde gestellt (**Antrag beilegen**)? | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ja |  | Nein |  | Falls «Ja» angekreuzt wird, geben Sie bitte die für die Bezeichnung **zuständigen staatlichen Stellen** an: |  |

| Wurden die **entsprechenden zusätzlichen Anforderungen** von zuständigen staatlichen Stellen an bezeichnete bzw. anerkannte Stellen erfüllt (**Nachweise beilegen**)? | | | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Ja |  | Nein |  | Referenzen / Anmerkungen:  (kurze Beschreibung und Verweis auf einschlägige Dokumente) |  |

## Unterschrift und Kenntnisnahme des Gesuchstellers

Die / Der Unterschriftsberechtigte hat die Verordnung über das schweizerische Akkreditierungssystem und die Bezeichnung von Prüf-, Konformitätsbewertungs-, Anmelde- und Zulassungsstellen (Akkreditierungs- und Bezeichnungsverordnung, AkkBV, SR 946.512), die Rechte und Pflichten im Rahmen der Akkreditierung (Dokument 707.dw) sowie die Verordnung über die Gebühren des Staatssekretariats für Wirtschaft im Bereich der Akkreditierung (GebV-Akk, SR 946.513.7) in der jeweils aktuellen Version zur Kenntnis genommen und verpflichtet sich zur Einhaltung der darin enthaltenen Regeln.

Er/Sie akzeptiert insbesondere, dass die Schweizerische Akkreditierungsstelle regelmässige Überwachungen durchführt oder im Rahmen internationaler Übereinkommen Begutachtungen unter Aufsicht Dritter durchführen oder an Dritte delegieren kann.

Zusätzliche Informationen und Dokumente zur Akkreditierung sind unter [www.sas.admin.ch](http://www.sas.admin.ch) verfügbar.

Die/Der Unterzeichnende nimmt zur Kenntnis, dass die Korrespondenz mit Ausnahme rechtsgültiger Dokumente durch E‑Mail (ohne Verschlüsselung) versendet werden kann.

|  |  |
| --- | --- |
| Ort und Datum: | Name, Vorname, Funktion Unterschriftsberechtigte(r) **\*)** |
|  | Signatur: |
|  |  |
|  | Signatur: |

**\*)** Unterzeichnung durch unterschriftsberechtigte und im Handelsregister eingetragene Person (bei Einzelunterschrift oder zwei Personen bei Kollektivunterschrift). Bei Unternehmen ohne Eintrag im Handelsregister gilt die Regelung aus rechtlichen Grundlagen oder aus gleichwertigen Dokumenten (bitte beilegen).

  \*  /  \*  /  \*  /  \*  /  \*

1. Im Ausnahmefall eines handschriftlichen Gesuchs ist dieses in gut leserlicher Blockschrift zu schreiben. [↑](#footnote-ref-1)